



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20253730

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 27/06/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ANJIOGRAFI İGNESİ KISA 21G (PEDIATRI)	150,00	ADET
2	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	150,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20253730

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

E-MAIL : simge.ozbay@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

247.0003.000	ANJIOGRAFI İGNESİ KISA 21G (PEDIATRI)	ADET	150
245.0001.000	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	ADET	150

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(6784) ANJIOGRAFI İGNESİ KISA 21G (PEDIATRI)

Açıklama : ANJIOGRAFI İGNESİ KISA 21G (PEDIATRI)

1. Tek parçalı olmalıdır.
2. Inner hub'tan Canula doğru gittikçe inceltilmiş uç yapısıyla geçit sağlanmalıdır.
3. Düzgün guidewire girişi sağlayabilecek yapıda olmalıdır.
4. Görülebilir kanamaya izin veren düzgün luerlock hub'a sahip olmalıdır.
5. Hub yapısı radyopak olmamalıdır.
6. 18G ve 21G kalınlıklara ve 3,8 cm uzunluğa sahip olmalı, 18G için 0,038" Guidewire geçişine izin verebilmeli, 21G için 0,021" guidewire geçişine izin vermelidir.
7. Malzeme steril, orjinal ambalajında teslim edilecektir.
8. FDA ve CE onayına sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10688) DİZ ARTROSKOPI ORTUSU

Açıklama : DİZ ARTROSKOPI ORTUSU

1. Hasta üst örtülerinin üretiminde kullanılan kumaş, üst katı yüksek emiciliğe sahip olup ameliyat esnasında oluşacak kan, alkol ve bu özellikte sıvıları örtü tarafından absorbe edilmesini sağlayan 28gr/m² çok emici medikal non woven, bu sıvıların alta geçmesini engelleyen bakteri bariyerli 25 veya 30 mikron medikal polientilenden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı kumaş kullanıldığı belgelendirilerek ispat edilmelidir.
2. Örtülerde kullanılan cilt bantları medikal amaçlı non-allergenik olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı bant kullanıldığı belgelendirilerek ispat edilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3. Set içerisindeki bütün örtülerin önlüklerin ve kılıfların bir kişinin örtbileceği şekilde katlanması ve tüm örtüler önlükler ve kılıflar üzerinde ölçü bulunması ve açılış yönlerini gösteren etiketlerin bulunması gerekmektedir.
4. Set içerisindeki Alet Masa, Ay Masa ve Mayo masa örtüleri üst katı emici, 35g/m² medikal non woven materyalden, alt katı tamamen geçirimsiz, anti statik özellikte (ortamdaki partikül,saç,tüy,vb. gibi maddelerin alet masasına statik elektriklenme nedeniyle çekilmemesi için istenilen vazgeçilmez bir özelliktir) 80 mikron PE materyalden üretilmiş olmalı ve bu iki kat birbirine hot melt yöntemi ile yapıştırılmış olmalı bu özellik alet masa örtüsü ıslandığında iki katın birbirinden ayrılması için vazgeçilmez bir özelliktir. Ayrıca örtünün tam ortasında alet masasına sabitleme bandı bulunmalıdır.
5. Set içerisindeki op-tape diye adlandırılan sabitleme bantları örtü yapımında kullanılan iki katlı kumaşın PE tarafına yine örtülerde kullanılan medikal amaçlı bantların yapıştırılmasının oluşmalıdır ve kullanıcının kolayca açabilmesi için her iki tarafında açma yerlerinin olması gerekmektedir.
6. Set bir yüzü medikal kağıt, diğer yüzü medikal filmde oluşan ambalajlarda verilmelidir. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğunu gösterir indikatörler bulunmalıdır.
7. Ürün etiketinde; üretim tarihi, son kullanma tarihi, lot no, sterilizasyon no ve firmanın CE markası altında belgenin alındığı kuruluşun numarasının yazılı olması gereklidir. Üretici firmaya ait bilgiler tam ve güncel olmalıdır.
8. Örtü seti şu parçalardan oluşmalıdır: a) Artroskopi örtüsü 230x320cm (1adet) (Bu örtü yırtılmaya karşı ekstra güçlendirilmiş olmalıdır), b) OP-Tape 10x50cm (2adet), c) Stockinet 30x85cm (1adet), d) Kamer kılıfı 13,5x250cm (1adet), e) Marker kalem ve cetvel (1adet), f)Elastik bandaj 15x150cm (1adet), g) Mayo masa örtüsü 80x150 cm (1adet), h) Alet masa örtüsü 150x200cm (1adet)
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 9.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.