



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2026676

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **16/02/2026 TARİHİ, SAAT 00:00 'E/A KADAR**

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

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ENDOSKOPİK DAMAR ÇIKARTMA SETİ	2,00	ADET
---	--------------------------------	------	------

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026676

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.

244.0300.000	ENDOSKOPIK DAMAR ÇIKARTMA SETİ	ADET	2
--------------	--------------------------------	------	---

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(13812) ENDOSKOPIK DAMAR ÇIKARTMA SETİ

Açıklama : ENDOSKOPIK DAMAR ÇIKARTMA SETİ

1. Sistem, hem radial arterin hem de safen damarının çıkartılmasında kullanılabilir.
2. Set Damar Çıkarıcı, Disektör ve Trokar olarak 3 parçadan oluşmalıdır.
3. Damar Çıkarıcı tek elle yönetilebilir olmalıdır.
4. Damar Çıkarıcı üzerinde bulunan 2 ayrı buton sayesinde hem safeni yakalayan uç hem de kesici yönetilemelidir.
5. Damar çıkarıcının ucu kilitli bir sisteme sahip olmalı ve safeni içerisine hapsederek safenin manüplasyonunu kolaylaştırmalıdır. Safeni içine alan hazne buton sayesinde ileri geri hareket ettirilebilir olmalıdır.
6. Damar çıkarıcının üzerinde yer alan kesici, bipolar koterle uyumlu olmalıdır, kesici safenin yan dallarını içine alarak kesmeye uygun hale getiren V şeklinde bir tasarıma sahip olmalıdır. Kesici , Damar çıkarıcının içinde entegre olmalıdır. Kesicinin arka kısmında kanamaları durdurabilecek bir koter özelliği olmalı ve bu özellik Damar çıkarıcının üzerinde yer alan ayrı bir tuş ile kullanılmalıdır.
7. Damar çıkarıcının uç kısmında endoskopi temizlemek için bir silecek bulunmalı ve bu silecek basit bir butonla aleti bacadan dışarıya çıkarmaya gerek kalmadan kullanıcak şekilde olmalıdır.
8. Disektör teflon bir gövdeye ve şeffaf uç kısmına sahip olmalıdır.
9. Disektör endoskopi içine almalı ve ışık kaynağına kilitlenen bir tutucusu olmalıdır.
10. Damar çıkarıcının ve disektörün uc kısmında tünel oluşturmak için CO2 çıkışı olmalıdır.
11. Sistemde CO2 akışı sürekli olmalıdır, CO2 trokar traftan tünelin içinde hapsedilmemelidir.
12. Damar çıkarıcı ve disektör 5.5mm endoskop ile birlikte kullanıma uygun olmalıdır.
13. Trokar kullanımı isteğe bağlı olmalıdır.
14. Setin tüm parçaları steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
15. Sistem kendisiyle uyumlu endoskop ile çalışmalıdır. Endoskopik damar çıkartma sistemlerinin kullanıldığı süre boyunca bir adet sisteme uyumlu endoskop firma tarafından hastaneye bırakılmalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER
 - 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 16.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 16.4. 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
 - 16.5. 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.

- 16.6.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 16.7.** Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder