



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20261155

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 06/03/2026 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.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	COMPOUNDER VALF SETİ	50,00	ADET
2	NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU	75,00	ADET
3	GİRİSİMSEL ANJIO ENJEKTOR SİRINGASI	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20261155

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SİMGE 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.

208.0024.000	COMPOUNDER VALF SETİ	ADET	50
226.0041.000	NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU	ADET	75
247.0082.000	GİRİŞİMSEL ANJİO ENJEKTÖR SİRİNGASI	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(13348) NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU

Açıklama : NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU

- Kanüller nazal yüksek akış sistemleri için özel üretilmiş olmalıdır. Nazal yüksek akış arayüzlerinin septuma denk gelen iç kısmında iki ayrı duvar bulunmalı veya iki özel prong yapısı sayesinde tek tubinkten tıkanma olması durumunda diğer tubinkten eşit şekilde gaz akımını sağlayabilmelidir veya bu sayede her iki taraftan iletilen medikal gaz, septum bölümünde çakışmadan odaklı bir şekilde sürekli yüksek akım formunda hastaya iletilebilmelidir. Kanüller nazal yüksek akış özelliğinin temel ilkesi olan bu hususu sağlamalıdır.
- Nazal yüksek akış kanüllerinin prematüre hasta gruplarından pediatrik hasta gruplarına kadar kullanımı için hidrocolloid bant sistemi yada hasta cildine zarar vermeyecek medikal yapışkan özellikte olan bir materyale sahip renk kodlu en az 4 (dört) farklı boy kanülü olmalıdır. Ayrıca yetişkin hastalarda kullanılmak üzere en az 3 (üç) farklı boyda kanüle sahip olmalıdır.
- Kanüller kink olup tıkanma oluşturmaması adına spiral telli veya özel oluklu silikon yapıya sahip olmalıdır. Kanüller kink olma durumunda gaz akışının devam edip etmediğine dair teste tabi tutulacak ve gaz akış hatlarının kink olması durumunda tıkanan kanüller kabul edilmeyecektir. Bu özellik güvenlik amacıyla vazgeçilmez tıbbi gerekliliktir.
- Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin düşük ve yüksek akış aralıklarında kullanıma uygun olması gerekmektedir.
- Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin hastaya bağlantı sistemi hidrocolloid bant sistemi içermeli veya hasta cildine zarar vermeyecek medikal yapışkan özellikte olmalı ve üst kısmı en az 20kez yapışıp ayrıldığında özelliğini kaybetmeyen cırt cırt veya yapışkan sistemli olmalı veya yapışkan bant kullanan sistemler, her bir kanül ile birlikte 10'ar adet yedek bant vermelidir. Bu sayede septumda oluşabilecek sıkıntılar ortadan kaldırılabilir.
- Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin kanüller ayrı ambalajlarda olmalı ve her kanülün üzerinde veya ambalajında belirli bir oksijen akışında hastaya giden oksijen akışı litre/dakika olarak belirtilmiş olmalıdır.
- Prematüre, infant ve pediatrik hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 4 (dört) farklı boyda, yetişkin hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 3 (üç) farklı boyda ve her bir kanülün veya ambalajın üzerinde beslenme veya çıkış değerleri açıkça belirtilmiş olmalıdır. Farklı boy kanül sayıları alım esnasında belirlenecektir.
- Hangi boy kanülden ne kadar alınacağı ünite tarafından belirlenecektir.
- Tekliflerin değerlendirilmesi sırasında numuneler denenecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeyecektir.
- Numune denendikten sonra uygunluk verilecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
- Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazların klinikler arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır. Veya kliniğin kullanımına bırakılacak cihazın dezenfeksiyona ihtiyaç duymadığına dair Sağlık Bakanlığı'ndan onay almış olmalıdır. Sağlık Bakanlığı'ndan alınmış yazı teklif ile birlikte sunulmalıdır. Sağlık Bakanlığı onaylı dezenfeksiyon ihtiyacı yoktur yazısı olması durumunda hastadan dönebilecek kontamine havanın cihaza bulaşmasını engelleyen ve bu sayede dezenfeksiyon ihtiyacını ortadan kaldıran tek yönlü check valve sistemler kabul edilecektir. Dezenfeksiyona ihtiyaç duyan cihazlar için her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon bedelsiz verilmelidir.

12. Tedarikçi firma, teklif edilen kit ve kanüllere uyumlu olarak kurumun belirleyeceği ihtiyaca göre 25 adet Nazal yüksek akış cihazını kurumun göstereceği birimlere kurulumunu yaparak sözleşme süresince hastanenin kullanımına bedelsiz olarak verecek ve cihazlarda oluşacak arızalarda birbir değişim yapacaktır. Temin edilecek kit ve kanüller hastanemiz demirbaşında mevcut olan 7 adet Dijital Nazal yüksek akış cihazı (Airvo) ve 3 adet Mekanik nazal akış cihazı (Optiflow) sistemlerine uyumlu olmalıdır, teklif edilecek kit ve kanüllerin bu sistemlerde kullanıma uyumlu olmaması durumunda tedarikçi firma teklif edeceği kit ve kanül ile ayrıca 10 adet nazal yüksek akış cihazı daha bedelsiz olarak hastanenin ilgili ünitelerine kurulumunu yaparak teslim edecektir.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. 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.
 - 13.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 13.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8431) COMPOUNDER VALF SETİ

Açıklama : COMPOUNDER VALF SETİ

1. Cihaz ile birlikte kullanılacak olan sıvı aktarım seti cihaz giriş sayısı ile uyumlu olmalıdır.
2. Steril tekli ambalajlarda paketlenmiş olmalı ve ne ile steril edildiği ile ürünün son kullanma tarihi paket üzerinde yazılı olmalıdır.
3. Sıvı aktarım seti dolum cihazına ve cihazda kullanılan tranfer setlerle uyumlu olmalıdır.
4. 24 saat kullanıma imkan vermelidir.

(8939) GIRISIMSEL ANJIO ENJEKTOR SİRİNGASI

Açıklama : GIRISIMSEL ANJIO ENJEKTOR SİRİNGASI

1. Şırıngalar, kullanmakta olduğumuz Medrad marka Mark 7 Arterion model enjektör cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Şırıngalar, steril paketler halinde ve tek kullanımlık olmalıdır.
3. Şırıngaların kapasitesi 150 ml olmalıdır.
4. Her steril şırınga paketi içinde bir adet 150'lik şırınga ve kontrast madde doldurma tüpü olmalıdır.
5. Kontrast madde doldurma tüpleri (Qft) "J" şeklinde olmalı ve şırınga ucuna kolay takılıp çıkarılabilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Şırıngaların tırnak kısmı, kullanım esnasında yıpranma ve kırılma sonucu kullanımı engellemeyecek bir materyalden yapılmış olmalıdır.
7. Şırıngalar tamamen şeffaf yapıda olmalıdır.
8. Şırıngaların üzerinde cihaza doğru yerleşimi gösteren dışarı doğru çıkıntılı kılavuz bölüm olmalıdır.
9. Şırıngaların üzerinde şırınganın tek elle yüksek basınca dayanıklı tüpe bağlanmasını sağlayan lüer-lok konnektör üzerine monte edilmiş bağlantı aparatı bulunmalıdır.
10. Enjektör üzerinde bulunan sistem kullanılarak şırınga içinde opak madde olması halinde bile çıkarılabilmeli ve şırınga kaldığı yerden başka bir işlem için kullanılabilmelidir.
11. Teklif edilen şırıngalar, cihazı üreten firmanın (Medrad Inc.) ürünü orjinal şırınga veya uygunluğunu yazılı olarak onayladığı ürünler olmalıdır.
12. Şırıngaların ambalajı üzerinde içeriği, üretim ve son kullanma tarihi, maksimum basınç limiti, lot numarası ve steril olduğu ibaresi bulunmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. 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.
 - 13.5. 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.
 - 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.