



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264762

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 04/08/2026 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	OTOTRANSFUZYON SETİ	20,00	ADET
---	---------------------	-------	------

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264762

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB 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.

242.0051.000	OTOTRANSFUZYON SETİ	ADET	20
--------------	---------------------	------	----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(14428) OTOTRANSFUZYON SETİ

Açıklama : OTOTRANSFUZYON SETİ

- OTOTRANSFÜZYON SETİNDE; 1 (bir) Adet Kardiotomi Rezervuarı, 1 (bir) Adet Bowl, 1 (bir) Adet Atık Torbası, 1 (bir) antikoagülasyon hattı ile kombine masa hattı, 1 (bir) vakum hattı ve bağlantı hatları (line) bulunmalıdır
- Kardiotomi Rezervuarı, en az 40?m? lik filtre içermeli ve hacmi en az 4000 olmalıdır
- Ototransfüzyon setinde; vakum kaynağı ile kardiotomi rezervuarı arasında vakumu sağlayacak vakum hattı olmalı ve rezervuar üzerine takılabilmelidir.
- Kardiotomi rezervuarı üzerine, hastadan gelen kanı toplayacak olan masa hattı takılabilmelidir. Masa hattı, antikoagülasyon hattı ile kombine olmalı ve antikoagülasyon hattı damla odası ve spike içermelidir.
- Kardiotomi rezervuarı üzerinde; en az 3 (üç) adet 1/4? ve 1 (bir) adet 3/8? ölçüsünde kan toplama portu bulunmalıdır.
- Set içinde; santrifüj edilecek kanı, santrifüj edilmiş kanı ve yıkama solüsyonunu taşıyan hatlar (line) olmalıdır. Hatlar kullanım amaçlarına göre farklı renklerle (mavi, sarı, kırmızı) işaretlenmiş olmalıdır.
- Set, 1000 ml kapasiteli eritrosit süspansiyonu toplama torbası içermelidir. Torbanın hattan ayrılabilme özelliği olmalı ve torbanın en az 2 (iki) adet klempli çıkışı olmalıdır.
- Santrifüje takılan bowl şeffaf yapıda ve hacmi pediatrik için 55 ml, 125ml, yetişkin için ise ihtiyaca göre 175 ml ve 225ml olabilmelidir.
- Santrifüje takılan bowl, 5600 RPM? de (dakikadaki dönüş sayısı) mayı içerisindeki eritrositleri ayırarak, geri kalan istenmeyen kan ürünlerinden ayırabilme özelliğinde olmalıdır.
- Yıkama hattı, eritrosit süspansiyonu taşıma hattı ve kardiotomi rezervuarı kan taşıma hatları konektörle birleşmiş olmalı ve roller pompa modülüne tek bir hat olarak takılabilmelidir
- Yıkama hattı; ?Y? konektörle ikiye ayrılarak, aynı anda iki yıkama solüsyonu torbasına bağlanabilmeli ve hatlar üzerinde klemp bulunmalıdır.
- Atık torbası, en az 10 (on) lt. kapasiteli olmalı, boşaltma musluğu içermeli ve setten ayrılabilir özellikte olmalıdır.
- Ototransfüzyon seti, elde edilen eritrosit süspansiyonunun hemotokritini ve yıkamanın kalitesini gösterecek sensörlere uyumlu olmalıdır.
- Set, etilen oksitle steril edilmiş olmalı ve karton kutu ile paketlenmelidir.
- GENEL ÖZELLİKLER

15.1. 1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

15.2. 2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

15.3. 3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

15.4. 4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT Kodları ile eşleşmiş, SGK'nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı yazılı olarak taahhüt edilmelidir.

15.5. 5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi?ne (ÜTS) kayıtlı olmalıdır. Ayrıca yüklenici firma, ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi?nde (ÜTS) satın alınan ürünün kurumumuza satıldığına ilişkin bildirimde bulunmalıdır.

15.6. 6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemi?ne (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

15.7.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti hâlinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhâl geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.