



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20263052

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 04/06/2026 TARİHİ, SAAT 16:00 '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

ALIM KONUSU MALZEMELER	MİKTAR
1 RIJIT URETERO-RENOSKOP SETİ	1,00 ADET

ÖDEME SÜRESİ: 90 GÜN

TEKLİF NO : 20263052

NOT : TEKLİFLERDE MARKA-MODEL ÜTS BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : BINAY YEŞİLYAYLA

TEL : 4123945

E-MAIL : binay.yesilyayla@deu.edu.tr

* TEKLİFLE BİRLİKTE TEKNİK ŞARTNAMEYE CEVAP YAZISI VERİLECEKTİR. TEKNİK ŞARTNAMEYE CEVAP YAZISI OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

* TEKLİFLE BİRLİKTE MARKA, MODEL VE UBB KODLARININ DA VERİLMESİ GEREKMEKTEDİR

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

442.3844.000	RIJIT URETERO-RENOSKOP SETİ	ADET	1
--------------	-----------------------------	------	---

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(14165) RIJIT URETERO-RENOSKOP SETİ

Açıklama : RIJIT URETERO-RENOSKOP SETİ

1. Teklif edilecek semi-rijit üreterorenoskop, üretroskopi vakalarında kullanılacak olup aşağıdaki özelliklere sahip olmalıdır:
2. Görüş yönü 6° olmalıdır.
3. Distal uçta çapı 8 Fr, proksimalde ise 9.8 Fr. olmalıdır. Kalınlığı distal uçtan proksimal uca konik olarak artmalı, kılıf üzerinde kademeli olarak kalınlık artışı görülmemelidir.
4. Şaftı, kırılmaları minimize etmek amacıyla yeterli esneme payına sahip olmalıdır.
5. Çalışma uzunluğu en az 43 cm, toplam uzunluğu en az 60 cm olmalıdır.
6. Bir adet merkezi enstrüman kanalı ve iki adet lateral irrigasyon kanalı bulunmalı, merkezi kanal 5 Fr. çapındaki enstrümanların çalışmasını sağlamalıdır. Kanaldan Double-J çalışabilmelidir. Yanal kanallar ise sürekli irrigasyon ve emme işlemine imkan sağlamalıdır.
7. Üreterorenoskop merkezi kanalından enstrüman kullanım adaptörü üzerinde kendi kendine kapanan valf sistemi olmalı ve böylece enstrüman kullanılmadığı zamanlarda sıvı akışı engellenmelidir.
8. Aspirasyon-irrigasyon muslukları daha dayanıklı olması açısından paslanmaz metal olmalı, plastik olmamalı ve iyi sterilizasyon yapılabilmesi için pratik bir şekilde sökülüp-takılabilmelidir.
9. Üreterorenoskop ile birlikte 10'luk paket halinde conta verilmelidir.
10. Üreterorenoskop çiftli ve kompakt yapıda olmalıdır, endoskop köprüsü sökülüp takılabili özelliğe olmamalıdır.
11. Vizör kısmı, kolay kavranabilir olması için teleskop gövdesine çift açılı olmalıdır, tek açılı olmamalıdır.
12. Fiber optik ışık transmisyonu bulunmalıdır. Işık transmisyonunun hastanemizde kullanılan tüm marka (Storz, Amnotec, Olympus) fiber optik kablolarla ve ileride temin edilme olasılığı olan en az üç farklı markanın fiber optik kablolarıyla uyumlu olacak şekilde en az iki adaptörlü olmalıdır ve bu husus orijinal katalogda belirtilmelidir.
13. Görüntü kalitesi HD olmalı, bu husus katalogda ve yapılacak demonstrasyonda gösterilmelidir. Cihazdan alınan görüntü net olmalıdır.
14. Enstrüman köprüsünde çevirmeli lazer sabitleme adaptörü bulunmalıdır.
15. 1340C'de otoklavlanabilir olmalıdır.
16. Paslanmaz çelikten mamul olmalıdır.
17. Teknik Servis Yeterliğini göstermek üzere ithalatçının TS 13703, TS 13011 ve TS 12426 standartlarında TSE Hizmet Yeterlik Belgesi bulunmalıdır.
18. Üreterorenoskop ile birlikte aşağıda belirtilen aksesuarlar ile birlikte verilmelidir.
 - 1 Adet Luer-Lock konnektör
 - 1 Adet Musluklu Konnektör
 - 1 Adet Akış Kontrollü Musluk veya Luer-Lock Konnektör
19. Teklif edilen ürünün, teklif tarihi itibarıyla T.C. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde kayıtlı olması zorunludur. ÜTS onaylı barkod numarası, "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi"nde belirtilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20. KAREKOD / BARKOD ETİKETLEME ZORUNLULUĞU:

Cerrahi alet, hastanemizde hâlihazırda kullanılan karekod okuma sistemi ve okuyucuları ile tam uyumlu olmalıdır.

Alet üzerinde, üretici fabrika çıkışı olacak şekilde ardışık seri numarası (unique serial number) bulunmalıdır.

Bu numara, aletin üzerine lazer kazıma veya eşdeğeri silinmeyen bir yöntemle işlenmiş olmalıdır.

Alet üzerindeki karekod okutulduğunda, kurumumuzun belirlediği bilgiler (alet adı, marka, seri numarası, barkod vb.) sistemde görüntülenebilmelidir. Karekod içeriğinin düzenlenmesi (veri girişi) kurumumuz ilgili birimleri tarafından yapılacaktır.

Fabrika çıkışı olarak alet üzerinde bulunmayan veya okunamayan / ardışık olmayan karekodların yüklenici firma tarafından uygulanması (retrofit edilmesi) zorunludur. Bu durumda yüklenici, karekod uygulamasını yapmakla yükümlüdür ve bu işlem sonrasında şartnamede belirtilen garanti hükümleri aynen geçerliliğini korur.

İstisna: Aletin malzeme yapısı (örneğin çok ince, yuvarlak veya pürüzsüz yüzey), fiziksel kalınlığı veya üzerinde karekod işlenebilecek yeterli alanın bulunmaması gibi objektif teknik nedenlerle karekod uygulamasının mümkün olmadığı durumlarda, üretici ve/veya distribütör firma tarafından düzenlenmiş gerekçeli ve onaylı yazı sunulması kaydıyla karekod/barkod uygulama şartı aranmaz.

21. Teklif edilen cerrahi alet, üretici firmanın yayınladığı kullanım, bakım ve sterilizasyon talimatlarına uygun kullanım şartıyla, imalat ve malzeme hatalarına karşı en az 2 (iki) yıl garantili olmalıdır. Garanti süresi, aletin idareye teslim tarihinde başlar.

C.U