



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20212541

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 07/06/2021 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KANAMA DURDURUCU (HEMOSTATİK MATRIX)	120,00	ADET
---	--------------------------------------	--------	------

TEKLİF NO : 20212541
NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR. TEKLİFLERİNİZDE MARKA VE UBB BELİRTİNİZ.
İLGİLİ KİŞİ : CEREN KURT
TEL :
E-MAIL : ceren.kurt@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

217.0004.000	KANAMA DURDURUCU (HEMOSTATİK MATRIX)	ADET	120
--------------	--------------------------------------	------	-----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4618) KANAMA DURDURUCU (HEMOSTATİK MATRIX)

Açıklama : KANAMA DURDURUCU (HEMOSTATİK MATRIX)

1. Ürün insan trombini ve jelatin matristen oluşmuş olmalıdır.
2. Ürün yüksek viskoziteli jel kıvamında olmalı, toz formunda olmamalıdır.
3. Ürün kontak aktivasyon yöntemine bağlı kalmaksızın pıhtılaşma kaskatının son basamağını taklit ederek pıhtı oluşumunu sağlamalıdır.
4. Ürün uygulama alanında çevre dokulara bulaşmadan, uygulandığı yerde kanamayı durdurmak için fonksiyon göstermelidir.
5. Ürün kanamanın her çeşidinde etkili olup kapiller sızıntılardan arter ve venöz kanamalarına kadar her türlü kanamanın durdurulmasında kullanılabilir.
6. Ürün ıslak ve aktif kanamalı alanlara uygulanabilmeli ve 2dk içinde kanamayı durdurabilmelidir.
7. Ürün faktör eksikliği olan heparinize hastalarda da güvenle kullanılabilir.
8. Ürün kiti içinde karıştırma ve uygulama aparatı bulunmalıdır.
9. Ürün vücut dokuları ile uyumlu olup 4-8 hafta içinde dokular tarafından emilerek ortadan kaldırılmalıdır.
10. Ürün sert ve yumuşak dokulara uygulanabilir.
11. Yaraya entegre olmayan ürün artıkları yumuşak bir irrigasyon ile hemostatik oluşumu zedelemekten uzaklaştırılabilir.
12. Ürün biyolojik olarak uyumlu biyoçözünürlüğe ve nötral pH'a sahip olmalıdır.
13. Ürün enjektör ile uygulanmalıdır.
14. Üretici firma ürünün istenen kalite belgelerini sunmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER

- 15.1. Ambalaj üzerinde ürünün üretim, sterilizasyon veya son kullanım tarihleri, ürünün barkod ve UBB kodları kullanım talimatı mutlaka bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 15.5. 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.
- 15.6. 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.

15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.