



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20224960

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 01/08/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK	40,00	ADET
2	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM	30,00	ADET
3	SENGSTAKEN BLAKEMOORE TUP	5,00	ADET
4	PERKUTAN CERRAHİ ORTU SETİ	30,00	ADET

TEKLİF NO : 20224960
NOT : ÖDEMELER 120 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE UBB KODU BELİRTMENİZİ RİCA EDERİM.
İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER
TEL : 2324122405
E-MAIL : yusuf.guler@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.

218.0021.000	BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK	ADET	40
233.0015.000	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM	ADET	30
209.0027.000	SENGSTAKEN BLAKEMOORE TUP	ADET	5
245.0012.000	PERKUTAN CERRAHI ORTU SETİ	ADET	30

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3691) PERKUTAN CERRAHI ORTU SETİ

Açıklama : PERKUTAN CERRAHI ORTU SETİ

- Setler non woven tabir edilen dokunmamış kumaştan mamul olup, tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımaktadır.
- Hasta üst örtüsünde kullanılan üst katı, ameliyat esnasında oluşacak kan alkol ve/veya bu özellikteki sıvıların tamamı ile örtü tarafından absorbe edilebilmesini sağlayan 28 gr/m2 çok emici medikal non woven, bu sıvıların alta geçmesini engelleyen bakteri bariyerli 30 mikron medikal polietilenden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır.
- Örtü üretiminde kullanılacak malzemeler arkasını göstermeyecek tipte olacaktır.(Şeffaf yada yarı şeffaf malzeme kabul edilmez) Hammaddeler medikal amaçla üretilmiş malzemeler olacak.
- Örtülerde kullanılan cilde yapıştırılacak olan bantlar non-alerjik ve özellikle bu iş için üretilmiş olmalıdır.
- Perkütan Nefrolitotomi Örtüsü 150±5x 300±5 cm. boyutlarında, hastayı tek seferde tamamen örtebilecek yeterlilikte olmalı ve operasyon sahasında 25x25 cm bir delik bulunmalı ve bu deliğin hastanın vücuduna temas eden kısmı yapışkan cerrah filmle kaplı olmalıdır. Deliğin çevresi non alerjik cilt bandı ile çevrelenmiş olmalıdır.
- Perkütan Nefrolitotomi Örtüsü operasyon sırasında çıkan sıvıları toplayacak bir torbaya sahip olmalıdır. Torba üzerinde aspirasyon için bir adet boşaltma tapası bulunmalıdır. Sıvının akışını kolaylaştırmak için cerrahi poşu ayarlayabilmesi için bükülebilir tele sahip olmalıdır. Torba içerisinde sıvıların geçişini sağlayan ancak dokuların geçişini engelleyen bir düzenek olmalıdır.
- Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.
- Set alet masa örtüsüne sarılı olarak bir yüzü medikal kağıttan imal edilmiş Etilenoksit gazı ile sterilizasyon yöntemine uygun sterilizasyon poşeti ile paketlenmiş olmalıdır. Bu poşetler kullanıcıya kolaylık sağlaması için "V" şeklinde kapatılmış olmalıdır.
- Set Etilenoksit ile steril edilmelidir.
- Üretici firma ISO 9000 Kalite Sistem belgelerinden birine sahip olmalıdır. Ürünler CE ürün kalite işaretini taşımali ve bu işaretle ilgili sertifikanın kopyası ihale evrakları ile verilmelidir.
- Set içinde aşağıdaki malzemeler bulunacaktır.

11.1. 1 Adet 150X300 cm. ebadında Perkütan Nefrolitotomi Örtüsü

11.2. 1 adet 150X200 cm ebadında alet masa örtüsü

11.3. 2 Adet Kamera kılıfı

11.4. 1 adet C kollu skopi kılıfı

11.5. 2 adet 10X30 non-woven bant

11.6. 2 adet takviyesiz cerrahi gömlek

11.7. 2 adet 40X40 el kurulama havlusu

12. Önlüklerde kullanılan malzeme cerrahi operasyonlarda kullanılmak üzere en az 50 gr/m" ağırlığında medikal non-woven malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
13. Önlükler sterilizasyonu bozulmadan giyilebilecek şekilde katlanmış olmalıdır.
14. Önlüklerde non-steril kişinin bağlamasını sağlayan ve tutma yerini gösteren kart sistemi olmalıdır.
15. Önlüklerde kol manşetleri giyenin bileğini rahatsız etmeyecek şekilde dikişsiz tüp şeklinde örgü olmalıdır.Kol manşetleri min. 8-10 cm olmalıdır.
16. Önlükler sağlamlığı arttırmak için kilitli çift iğne dikişle dikilmeli,kolların gövdeye tutturulması ve kol üst dikişlerinin kilitli çift iğne ile yapılması gereklidir.Kolların dikişi üst tarafta kalmalı ve bu sayede kontaminasyon riskini minimuma indirmelidir.
17. Seti oluşturan parçalar 150X200 cm boyutlarında bir alet masa örtüsüne bohçalanmalıdır.Bu örtü malzeme alındıktan sonra alt masa örtüsü olarak kullanılmaya uygun olmalıdır.
18. Teslim edilen malzemelerin,teslim tarihinden itibaren en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.

(4803) BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK

Açıklama : BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK

1. İç içe geçirilmiş iki kateterden oluşmalı, içteki kateterin kontamine olmaması için dış kateterin ucu kapalı olmalıdır
2. Dış kateter PE (Polietilen) yapıda, iç kateter PTFE (Politetrafloretilen) yapıda olmalıdır
3. Kateter pediatrik 6F 40 cm-75 cm ölçülerinde, yetişkin 8F 60 cm-90 cm 12F 60 cm-85 cm ölçülerden teslim edebilmelidir.
4. Dış kateterin uç kısmında kontaminasyonu önlemek için suda eriyebilen polietilen glikoz tıpa olmalıdır
5. İç içe geçirilmiş farklı boydaki iki kateterden kültür örneğini alan iç kateterin kontaminasyonunu önlemek ve tam kapalı kalışını garanti etmek üzere, boyut sabitleyici bir sisteme sahip olmalıdır
6. Kateter steril paketlerde ve kullanım sırasında kontaminasyonu önleyici koruyucu bir kılıf içinde olmalıdır.
7. Malzemeler teslim tarihinden itibaren 24 ay miyatlı olmalıdır.
8. CE belgesine sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.3. 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.
 - 9.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 9.5. 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.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5188) DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM

Açıklama : DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM

1. Stent Percuflex veya poliüretan materyalinden yapılmış olup,vücut içinde komplikasyonsuz kalabilmelidir.
2. Stentin üstünde delikler olmalı,ayrıca ucunda sütür bulunmalıdır.
3. Diğer ucu ise incelerek gelmelidir.
4. Stent 6fr ve 24, 26 cm olmalıdır.
5. Her steril paket içinde, 1 adet,uç kısmında radyopak işareti olan açık uçlu stent yerleştirici bulunmalıdır.
6. Stentin her iki ucu da açık olmalıdır.
7. Stent radyopak olmalı ve fluoroskopi altında rahatlıkla görülebilmelidir.
8. Stent üzerinde derinlik belirteçleri (marker) olmalı ve kateter ölçüsü belirtilmiş olmalıdır.
9. Stent klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte ve ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER

- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. 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.
- 10.5. 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.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10390) SENGSTAKEN BLAKEMOORE TUP

Açıklama : SENGSTAKEN BLAKEMOORE TUP

1. Özafagus varis kanamalarında kullanılan bu sondanın özafagus ve fundus varislerinde kuvvetli basınç uygulayabilir olmalıdır.
2. Ürün katater uzunluğu en az 10 cm olmalıdır.
3. Ürün radyopak özellikte olmalıdır.
4. 3 valfli olmalıdır.
5. Ürün 24F olmalıdır.

6. 3 yollu ve tampon görevi yapabilmesi için mide ve özafagusta şişecek şekilde 2 ayrı balonu olmalıdır.
7. Ürünün UTS ve SUT kaydı olmalıdır.