



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20227838

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 02/12/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KEMİK İLİGİ BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM	480,00	ADET
2	PORT İGNESİ	300,00	ADET
3	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6	15,00	ADET
4	KIRSCHNER TELİ 0,6 MM	40,00	ADET
5	KIRSCHNER TELİ 1,0MM	100,00	ADET
6	KIRSCHNER TELİ 2.0MM	300,00	ADET

TEKLİF NO : 20227838
NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.
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.

196.0004.000	KEMİK ILIGI BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM	ADET	480
242.0032.000	PORT İGNESİ	ADET	300
235.0012.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6	ADET	15
249.0097.001	KIRSCHNER TELİ 0,6 MM	ADET	40
249.0097.004	KIRSCHNER TELİ 1,0MM	ADET	100
249.0097.008	KIRSCHNER TELİ 2.0MM	ADET	300

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7818) KIRSCHNER TELİ 1,0MM

Açıklama : KIRSCHNER TELİ 1,0MM

1. Teller, ISO 5832-1'de belirtilen malzemeden üretilmiş ve ISO 5838-1'de ve ISO 5838-3 standartlarına uygunluğu test edilip belgelendirilmiş olmalıdır.
2. Tellerin bir ucu trokar şeklinde, diğer ucu yuvarlatılmış olmalıdır.
3. Eğilmeye ve kırılmaya karşı dirençli olmalıdır.
4. Boyları 300mm $\pm$ 25 mm aralığında olmalıdır.
5. Tel kalınlıkları 0.6 mm'den 3,0 mm'ye kadar değişik çaplarda olmalı ve çaplar 0,2 mm aralıklarla artmalıdır. (0,6; 0,8; 1,0; 1,2; 1,4; 1,6; 1,8; 2,0; 2,2; 2,4; 2,6; 2,8; 3,0). Bu ölçüler $\pm$ 0,1 mm farklılık gösterebilir.
6. Teklif veren firmalar her bir çaptan 5 (beş) adet numune verecek ve bu numuneler ilgili birim tarafından kullanıldıktan sonra malzeme ile ilgili karar verilecektir.
8. Üretici firmanın CE Belgesi olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası ve barkodu bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.
 - 9.5. 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.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11240) PORT IGNESİ

Açıklama : PORT IGNESİ

1. Port silikonu zedelemeyecek şekilde atravmatik uçlu olmalıdır. Birinci basamak keskin, ikinci basamak özel teknikle yuvarlatılmış olmalıdır.
2. 20 gauge, 15-25 mm arası olmalıdır.
3. Üzerinde klemp bulunmalıdır.
4. Enjeksiyon line'lı olmalıdır.
5. Steril orjinal ambalajda bulunmalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. 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.
 - 6.5. 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.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7818) KIRSCHNER TELİ 0,6 MM

Açıklama : KIRSCHNER TELİ 0,6 MM

1. Teller, ISO 5832-1'de belirtilen malzemeden üretilmiş ve ISO 5838-1'de ve ISO 5838-3 standartlarına uygunluğu test edilip belgelendirilmiş olmalıdır.
2. Tellerin bir ucu trokar şeklinde, diğer ucu yuvarlatılmış olmalıdır.
3. Eğilmeye ve kırılmaya karşı dirençli olmalıdır.
4. Boyları 300mm $\pm$ 25 mm aralığında olmalıdır.
5. Tel kalınlıkları 0.6 mm'den 3,0 mm'ye kadar değişik çaplarda olmalı ve çaplar 0,2 mm aralıklarla artmalıdır. (0,6; 0,8; 1,0; 1,2; 1,4; 1,6; 1,8; 2,0; 2,2; 2,4; 2,6; 2,8; 3,0). Bu ölçüler $\pm$ 0,1 mm farklılık gösterebilir.
6. Teklif veren firmalar her bir çaptan 5 (beş) adet numune verecek ve bu numuneler ilgili birim tarafından kullanıldıktan sonra malzeme ile ilgili karar verilecektir.
8. Üretici firmanın CE Belgesi olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası ve barkodu bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.

- 9.5. 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.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11140) KEMİK ILIGI BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM

Açıklama : KEMİK ILIGI BIOPSI İGNESİ 11 G 15 CM

1. İğne kemik iliği biyopsisi için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. "Matek MBMB1106" marka ve model ürün referans olarak verilmiş olup, muadili marka ve modeller de teklif edilebilir.
4. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
5. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, luer lock Konnektörü olmalıdır.
6. 11G (3 mm) ve 6" (150 mm) boyutlarında olmalıdır.
8. Tek kullanımlık, dayanıklı PVC olmalıdır. Avuç içine alınan üst bölümü geniş olmalı, el ayasını tahriş etmeyecek ve avuç içine tam oturacak şekilde olmalıdır.
9. Parmak uçlarının tutunduğu alan kaymamalı ve girintisi olmalıdır.
10. İğne ucu 5 açılı kesilmiş trokar uç yapısına sahip olmalıdır.
11. Keskin iğne ucu ile deriden girişi rahat olmalı, kemiğe saplanma sırasında beklenenin üzerinde zorlanmamalı, eğilip bükülmeyecek sertlikte olmalıdır.
12. Plastik tutma sapı ile iğne bağlantısı materyalin alınarak iğnesinin çekilmesi sırasında ayrılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
13. Mandren dönüşünü ayarlayan plastik vida takılmadan çevrilebilmelidir.
14. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır. Alınan doku örneğinin iğneden çıkartılmasını kolaylaştıran kılavuz tel parçası olmalıdır.
15. Hastanemizde rutinde kullanılan 5-10-20 cc'lik bütün steril plastik tek kullanımlık enjektörlerin girişine uygun olmalıdır.
16. İhale sonrası firma tarafından hastanemize teslim edilen biyopsi iğneleri içinde, biyopsi iğnelerinin rutin kullanımında, kullanım sırasında kopar, eğilir veya kesici-delici uç kısmı kesmez ise ve durum kullanıcı tutanaklarıyla belirtildiğinde, ihaleyi kazanan biyopsi iğneleri ihale sırasında getirilen şahit numuneler ile aynı marka, model ve boyut özelliklerinde olmasına rağmen, ürünler firmaya iade edilecektir. Firmanın elinde teslim için bekleyen biyopsi iğnelerinin de hiçbir alınamayacak, hastane deposunda bulunan kullanılmamış biyopsi iğneleri de firmaya iade edilecektir. İade edilen biyopsi iğneleri ile ilgili bedel ödemesi yapılmayacaktır. Firmalar bu hususu bilerek ihaleye katılmalıdır ve firmalar tarafından kendi antetli kağıtlarında da yetkili imzalı olarak kabul edildiğine dair belgelenerek ihale dokümanları içinde teslim edilecektir.
17. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır
18. Belirtilmeyen hususlarda idari şartname hükümleri geçerlidir
19. GENEL ÖZELLİKLER

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

- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. 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.
- 19.5. 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.
- 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6

1. Thermoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası,iç ve dış çapı,kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır.Obtüratörün ortası,gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.
13. Soft Seal Profil kaflı kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası,ref nosu,iç ve dışçapı,son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır.Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi,kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır.Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.

21. GENEL ÖZELLİKLER

- 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
- 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 21.4. 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.
- 21.5. 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.
- 21.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7818) KIRSCHNER TELİ 2.0MM

Açıklama : KIRSCHNER TELİ 2.0MM

1. Teller, ISO 5832-1'de belirtilen malzemeden üretilmiş ve ISO 5838-1'de ve ISO 5838-3 standartlarına uygunluğu test edilip belgelendirilmiş olmalıdır.
2. Tellerin bir ucu trokar şeklinde, diğer ucu yuvarlatılmış olmalıdır.
3. Eğilmeye ve kırılmaya karşı dirençli olmalıdır.
4. Boyları 300mm $\pm$ 25 mm aralığında olmalıdır.
5. Tel kalınlıkları 0.6 mm'den 3,0 mm'ye kadar değişik çaplarda olmalı ve çaplar 0,2 mm aralıklarla artmalıdır. (0,6; 0,8; 1,0; 1,2; 1,4; 1,6; 1,8; 2,0; 2,2; 2,4; 2,6; 2,8; 3,0). Bu ölçüler $\pm$ 0,1 mm farklılık gösterebilir.
6. Teklif veren firmalar her bir çaptan 5 (beş) adet numune verecek ve bu numuneler ilgili birim tarafından kullanıldıktan sonra malzeme ile ilgili karar verilecektir.
8. Üretici firmanın CE Belgesi olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası ve barkodu bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.
 - 9.5. 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.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.