



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202320

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 09/01/2023 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	MASKE STANDART CPAP	120,00	ADET
2	THERMOVENT O2 (LINE)	1.000,00	ADET
3	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)	3.000,00	ADET
4	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)	5.000,00	ADET

TEKLİF NO : 202320

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.

226.0016.000	MASKE STANDART CPAP	ADET	120
238.0018.000	THERMOVENT O2 (LINE)	ADET	1000
232.0050.000	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)	ADET	3000
232.0051.000	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)	ADET	5000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(10877) ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)

Açıklama : ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)

- Disposable drenaj sistemi torbaları:
 - Aspirasyon torbası, esnek, şeffaf ve disposable olmalıdır.
 - Torbalar 2000 cc ve 3000 cc lik olmalı.
 - Torbalar valfli olmalı ve torba dolduğunda akım kesilmelidir.
 - Torbalar, dikişsiz ve sızdırma yapmayan sağlam yapıda olmalıdır.
 - Torba dolduktan sonra taşmayı ve kontaminasyonu engelleyecek torba yapısına monte konnektör kapak içermelidir.
 - Torbalar parçalanmaz akıtmaz ve sızdırmaz özellikte olmalı, kanistere yerleştirildiğinde kanisterin şeklini almalıdır.
 - Kanisterler transparan yapıda olmalı ve üzerinde miktarı belirten volum skalası olmalıdır.
 - Torbada bakteri tutma özelliğine sahip filtre sistemi olmalı ve verimlilik testleri belgelendirilmiş olmalıdır.
 - Hastane aspirasyon torbalarını aktif olarak kullanabilmesi için yüklenici firma tarafından 200 adet monometre ile birlikte 400 adet 2000 CC kanister, 50 adet 3000CC kanister ve bu montajların yapılabilmesi için tüm askı aparatları ile birlikte kurulumu tamamlaması gerekir. Bu ürünler ile ilgili kullanıcılara dataylı eğitim iki iş günü içinde verilmelidir.
 - Ameliyathanede kullanılması için yüklenici firma 25 adet paslanmaz kanister arabası teslim etmelidir.
 - Kurulum miktarları haricinde hastane yönetiminin uygun gördüğü birimlere en fazla kurulum miktarının % 10'u kadar ilave kanister monometre aparat ve kanister arabası yüklenici firma tarafından karşılanacaktır
- Disposable aspirasyon hortumları:
 - Aspirasyon hortumlarının uzunluğu 200 cm'nin altında olmamalıdır.
 - Hortum yumuşak fakat vakumla daralmayacak yapıda olmalıdır.
 - Hortumun kesiti 6,00(+0,2) x 8,0 mm olmalıdır.
 - İki ucu standart bağlantı konektörü olmalıdır.
 - Diğer ucunda vakum kontrolünü sağlayan kapkon konektör bulunmalıdır.
 - Elle kontrol imkanı sağlamak amacıyla, hastaya uygulanacak kısmında plastik materyalden yapılmış spiral parça veya kapkon konektör bulunmalıdır.
 - Aspiratör kateterleri ile güvenli ve uyumlu bir kullanım sağlamalıdır.

3. Sistem ihaleyi kazanan firma tarafından hastanede belirlenen birimlerde kurulumu yapıp denendikten sonra uygunluk kararı verilecektir.
4. Hastanede bulunan aspirasyon sistemlerinin bakım ve onarımları yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
5. Tedarikçi firma her bir torba için bir adet hava kapaklı çam ucu malzemesi teslim etmelidir.
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.

(5907) THERMOVENT O2 (LINE)

Açıklama : THERMOVENT O2 (LINE)

1. Oksijen bağlantı hortumu hastanemizde kullanılan Trakeostomi HME filtresi ile uyumlu olmalıdır.
2. Oksijen bağlantı hortumunu en az 180 cm uzunluğunda olmalıdır.
3. Kolay deforme olmayan ve kink yapmayan tıbbi malzemeden üretilmiş olmalıdır.
4. Hastanemizde kullanılan oksijen başlığına uyumlu olmalıdır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
 - 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 5.4. 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.
 - 5.5. 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.
 - 5.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10877) ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)

Açıklama : ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)

1. Disposable drenaj sistemi torbaları:
 - 1.1. Aspirasyon torbası, esnek, şeffaf ve disposable olmalıdır.
 - 1.2. Torbalar 2000 cc ve 3000 cc lik olmalı.
 - 1.3. Torbalar valfli olmalı ve torba dolduğunda akım kesilmelidir.
 - 1.4. Torbalar, dikişsiz ve sızdırma yapmayan sağlam yapıda olmalıdır.
 - 1.5. Torba dolduktan sonra taşmayı ve kontaminasyonu engelleyecek torba yapısına monte konnektör kapak içermelidir.
 - 1.6. Torbalar parçalanmaz akıtmaz ve sızdırmaz özellikte olmalı, kanistere yerleştirildiğinde kanisterin şeklini almalıdır.
 - 1.7. Kanisterler transparan yapıda olmalı ve üzerinde miktarı belirten volum skalası olmalıdır.
 - 1.8. Torbada bakteri tutma özelliğine sahip filtre sistemi olmalı ve verimlilik testleri belgelendirilmiş olmalıdır.
 - 1.9. Hastane aspirasyon torbalarını aktif olarak kullanabilmesi için yüklenici firma tarafından 200 adet monometre ile birlikte 400 adet 2000 CC kanister, 50 adet 3000CC kanister ve bu montajların yapılabilmesi için tüm askı aparatları ile birlikte kurulumu tamamlaması gerekir. Bu ürünler ile ilgili kullanıcılara dataylı eğitim iki iş günü içinde verilmelidir.
 - 1.10. Ameliyathanede kullanılması için yüklenici firma 25 adet paslanmaz kanister arabası teslim etmelidir.
 - 1.11. Kurulum miktarları haricinde hastane yönetiminin uygun gördüğü birimlere en fazla kurulum miktarının % 10'u kadar ilave kanister monometre aparat ve kanister arabası yüklenici firma tarafından karşılanacaktır
2. Disposable aspirasyon hortumları:
 - 2.1. Aspirasyon hortumlarının uzunluğu 200 cm'nin altında olmamalıdır.
 - 2.2. Hortum yumuşak fakat vakumla daralmayacak yapıda olmalıdır.
 - 2.3. Hortumun kesiti 6,00(+/-0,2) x 8,0 mm olmalıdır.
 - 2.4. İki ucu standart bağlantı konektörü olmalıdır.
 - 2.5. Diğer ucunda vakum kontrolünü sağlayan kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.6. Elle kontrol imkanı sağlamak amacıyla, hastaya uygulanacak kısmında plastik materyalden yapılmış spiral parça veya kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.7. Aspiratör kateterleri ile güvenli ve uyumlu bir kullanım sağlamalıdır.
3. Sistem ihaleyi kazanan firma tarafından hastanede belirlenen birimlerde kurulumu yapıp denendikten sonra uygunluk kararı verilecektir.
4. Hastanede bulunan aspirasyon sistemlerinin bakım ve onarımları yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
5. Tedarikçi firma her bir torba için bir adet hava kapaklı çam ucu malzemesi teslim etmelidir.
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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(5283) MASKE STANDART CPAP

Açıklama : MASKE STANDART CPAP

1. Set,ventilatör cihazına bağımlı olarak tedavi edilen hastalarda CPAP terapisi için kullanıma uygun olmalıdır.
2. Set içerisinde çift girişli CPAP maskesi, inspiratuar ve expiratuar hat ile head-strap bulunmalıdır.
3. Maske ora-nasal yapıda, şeffaf, CO2 retansiyonunu engellemek için çift girişli ve girişlerinde tek yönlü valfler ile gerektiğinde basınç-CO2 takibi veya oksijenasyon desteği için tıpalı bir port bulunan özellikte olmalıdır.
4. Yüzle temas eden yastığı dekübit ve nekroz oluşumunu engelleyebilmek üzere bir valf ile basıncı ayarlanabilir özellikte ve şeffaf olmalıdır.
5. Seti oluşturan hortumlar kolay deforme olmayacak ve kink yapmayacak özellikte tıbbi malzemeden üretilmiş olmalı, 19-22 mm. çaplı ve en az 160 cm. uzunluğunda olmalıdır.
6. Maske üzerinde sabitleme amaçlı olarak sağ ve sol kenarlarda her türlü fiksasyon için elverişli tırnaklar olmalı ve her maske ile birlikte maskenin yüze sabitlenmesini sağlayacak nitelikte sağlam ve geniş kafa bantları verilmelidir.
7. Inspiratuar ve expiratuar hortum ile maske arasında adaptasyonu sağlayacak konektörler maske üzerinde olmalıdır.
8. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maximum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
9. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı kurumun adı bulunmalıdır.
10. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
11. Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıttıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün kutusu içerisinde kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir kullanım kılavuzu bulunmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.3. 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.
 - 12.4. 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.
 - 12.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.