



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241304

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 01/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	TUBING SET 2	120,00	ADET
2	MICRO SPONGE	2.000,00	ADET
3	OFTALMIC MICRO DRAPE	800,00	ADET
4	SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)	600,00	ADET
5	STILETTO 20 GAUGE	200,00	ADET
6	25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP	12,00	ADET
7	HİDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)	100,00	ADET
8	25 G İLM FORSEPSİ	12,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241304

NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL :

E-MAIL : simge.ozbay@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/10



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241304

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 01/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

9	25 G ENDOLAZER	12,00	ADET
10	DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241304

NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL :

E-MAIL : simge.ozbay@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/10

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0042.000	TUBING SET 2	ADET	120
212.0048.000	MICRO SPONGE	ADET	2000
212.0050.000	OFTALMIC MICRO DRAPE	ADET	800
212.0065.000	SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)	ADET	600
212.0068.000	STILETTO 20 GAUGE	ADET	200
212.0086.000	25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP	ADET	12
212.0090.000	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)	ADET	100
212.0127.000	25 G ILM FORSEPSİ	ADET	12
212.0140.000	25 G ENDOLAZER	ADET	12
212.0141.000	DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G	ADET	10

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(12178) HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)

Açıklama : HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)

1. Mavi renkli pmma haptiklere sahip olmalı ve haptikleri yapıştırma olmamalıdır.
2. Lenslerin su içeriği %3 'den fazla olmamalıdır.
3. Akrilat metakrilat optiğe sahip olmalıdır.
4. Hidrofobik yapıda (akrilat-metakrilat)optiğe sahip olmalı kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
5. Refraktif indeksi 1.47-1.55 arası olmalıdır.
6. Total lens uzunluğu 13.0 mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Asimetrik bikonveks veya aseferik bikonveks optik yapısında olmalıdır.Bu bilgiler ürünün üzerinde ve katalogunda yazılı olmalıdır.
9. 6.0mm optik çapında olmalıdır.
10. Optik haptik düzlemi arasında 5 veya 10 derecelik açığa sahip olmalıdır.
11. Haptikler modifiye C olmalıdır.
12. Ön kamara derinliği5.20-5.60 mm arasında olmalıdır.
13. A sabiti 118.4-119.1 olmalıdır.
14. +10 +30 0.5 diopti arasında türkiye pazarında stoklu olmalıdır.0.5 Diopti arasında olması vazgeçilmez bir özelliktir.

15. Lensleri ve kartuşların miatları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
16. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.8mm kesiden rahatça implant edilebilmelidir.
17. Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
18. Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır. Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte ubb kaydı ve katalog veya belge vermelidir.
19. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 72 saat içinde yapacağına dair taahhünameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
20. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
21. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
22. 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.
23. 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.
24. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4857) OFTALMIC MICRO DRAPE

Açıklama : OFTALMIC MICRO DRAPE

1. Steril şartlarda göz cerrahisi kullanımı için üretilmiş olmalıdır.
2. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Tek kullanım için (disposable) üretilmiş olmalıdır.
4. Göz çevresini korumak için saydam cilde yapışan kısmı örtüyle bütünleşik olmalıdır.
5. Saydam örtünün yanında sıvı toplanması için örtüye yapışık cebi bulunmalıdır.
6. Cebin sıvı alma kapasitesi en az 250 ml olmalıdır.
7. Sıvıyı göz çevresinden cebe taşımak için üretilmiş sıvı emen bir iplikçik (wick) bulunması tercih nedenidir.
8. Cebin yönünün ok ile belirtilmesi tercih nedenidir.
9. Örtü en az 130 x 150 cm boyutlarında olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. 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.
14. 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.

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

(7423) 25 G ENDOLAZER

Açıklama : 25 G ENDOLAZER

1. Hastanemizde bulunan Endolazer cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Her hangi bir ara ataçmana ihtiyaç duymadan, direkt olarak cihaza bağlanabilmelidir.
3. Prob 23 Gauge veya 25 Gauge kalınlığında olmalıdır.
4. Prob trokarlardan göz içine girmeli ve ucundan 40 derece kıvrım açılı ve 6 mm uzunluğunda esnek ve kıvrık laser ucuna sahip olmalıdır.
5. Steril ambalajlar içinde , kullanıma hazır olmalıdır.
6. Prob,özel olarak imal edilmiş, plastik bir paket içerisinde ,tek kullanımlık steril ambalajlarda olmalıdır.
7. Sarf malzemesi üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu ve lot numarası mutlaka bulunmalıdır.
8. Sarf malzemesinin nereden güvenle açılabileceğini gösterecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7372) 25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP

Açıklama : 25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP

1. 25 Gauge gövde ölçüsünde eğimli makas özelliğinde olmalıdır.
2. Uç bölümü mükemmel keskinliğe ve çok amaçlı kullanıma sahip şekilde üretilmiş olmalıdır.
3. Hassas membran girişimlerinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
4. Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber Revolution ve New generation handpiece'e uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
6. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
7. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunubelirten renk kodu olmalıdır.
8. Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır, bu durum vazgeçilmez özelliktir.

9. Alet ucu mikroskop ışığı altında kesinlikle parlamamalıdır.
10. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
11. Orjinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemedan kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tastikli belge verecektir, ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. 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.
16. 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.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7379) 25 G ILM FORSEPSİ

Açıklama : 25 G ILM FORSEPSİ

1. 25 Gauge ölçüsünde imal edilmiş olmalıdır.
2. Uç bölümü hassas tutma sağlayacak şekilde asimetrik olarak üretilmiş olmalıdır.
3. Forsepsin tutuş açısı retinanın eğimine uyumlu olmalıdır.
4. Tutuş esnasında mükemmel görüş sağlayacak şekilde üretilmiş olmalıdır.
5. Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dzaynına sahip olmalıdır.
6. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber Revolution ve New generation handpiece'e uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
7. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
8. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
9. Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır bu durum vazgeçilmez özelliktir.
10. Alet ucun mikroskop ışığı altında kesinlikle parlamamalıdır.
11. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
12. Orjinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemedan kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tastikli belge verecektir. Ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

16. 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.
17. 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.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4637) SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)

Açıklama : SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)

1. Göz içi cerrahilerde kullanılmak amacıyla hazırlanmış olmalı.
2. Steril kullanıma hazır cam enjektörü içinde ve ambalajında 27 G ön kamera kanülü ve aynı renkte kanül kilit halkası içermelidir.
3. Her bir flakonda en az 0,85ml, 10-14mg/ml Sodyum Hylaüronat içermeli, Viskozitesi 50000+/-20000 MPaS olmalıdır.
4. Teklif edilen malzemenin örneği ve kataloğu sunulmalı ve kutusunda katalog ve seri numarası bulunmalı.
5. Şartnameye cevaplar tek tek ve yukarıdaki sıraya göre verilmelidir, sıraya göre verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
6. PH değeri 6,8-7,4 arası olmalıdır.
7. %1 veya %1,4 NaHA olmalıdır.
8. Moleküler ağırlık en az 2500000 dalton olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

(4638) STILETTO 20 GAUGE

Açıklama : STILETTO 20 GAUGE

1. Çelikten ileri teknoloji ile elde edilmiş kesici ucu olan bıçak olmalıdır.
2. Polisülfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı ve bu sapın üstünde kesici yüzeylerin doğrultusunu gösteren işaretleri olan 20g'lık v-lance olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskopun altında parlamamalıdır.

5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. 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.
8. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8033) TUBING SET 2

Açıklama : TUBING SET 2

1. Kaset ihale ile birlikte verilecek olan cihaza uyumlu olmalıdır.
2. Kaset monoblok yapıda ve sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. İrrigasyon ve aspirasyon sisteminin sıvı iletimi kaset sistemindeki özel sert kanallar sayesinde sağlanmalıdır.Kaset içerisindeki bu iletimi sağlamak için silikon hortumlar kullanılmış olmamalıdır.
4. Kaset kullanılacağı fakoemülsifikasyon cihazına yüklendiğinde otomatik olarak tanınmasını sağlayacak düzeneğe sahip olmalıdır ve kasetin türü ekran üzerinden okunabilmelidir.
5. Kaset 30 derece balanced özellikte tip içermelidir.
6. İrrigasyon ve aspirasyon hatları ile ameliyatta kullanılan sıvının kasete ulaşmasını sağlayan hortum hattı, kasete üretim esnasında sabitlenmiş olmalıdır ve herhangi bir şekilde yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
7. İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının fako elciğine takılacak konnektörleri yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
8. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin yüksek vakumlarda güvenle kullanılması için yeterli sertliği ve et kalınlığı artırılmış olmalıdır.
9. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin rengi kolay ayırt edilebilmesi için irrigasyon hattını oluşturan hortum sisteminin renginden farklı olmalıdır.
10. Kaset üzerinde hortumlarının ve sensörlerinin kalibrasyon bilgileri gibi karakteristik özelliklerini taşıyan lazerle işlenmiş iki boyutlu barkod olmalıdır.
11. Kasetin irrigasyon hattı ameliyat sırasında elcekten çıkmasını önlemek amacıyla elceğe sıkıştırılabilmelidir.
12. Kaset cihazın pompa sistemine otomatik olarak yüklenebilmelidir.
13. Kaset sisteminin üzerinde hassas şekilde ölçüm yapabilmek amacıyla bulunan metal irrigasyon ve aspirasyon sensörleri sayesinde vakum ve irrigasyon basıncı değerleri sürekli olarak ölçülebilmelidir.
14. Kaset özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
15. Steril kaset sistemi kutusu içinde steril cihaz tepsisi örtüsü ve örtünün ne şekilde takılabileceğini gösteren resim bulunmalıdır.
16. Kaset kutusu üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, lot numarası ve UBB kodu bulunmalıdır.
17. Kaset cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.Üretici firma tarafından üretilmemiş kasetler hastaya zarar verme, komplikasyon oluşturma ve cihazın bozulma risklerini taşıdığı için değerlendirme dışı kalabilir ve/veya bu durumlara karşılık oluşabilecek zararı karşılamak için taahhütname istenebilir.

18. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, cihazın malzemeden kaynaklanan arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.
19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
20. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
21. 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.
22. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4892) MICRO SPONGE

Açıklama : MICRO SPONGE

1. Steril tek kullanımlı poşet içinde olmalıdır.
2. Poşette her biri 5'lik poşetler halinde olmalıdır.
3. Cerrahi alanında hızlı aspirasyon yapabilen üçgen uçlu olmalıdır.
4. Emici spanc sabit olarak yaklaşık 7cm'lik sap üzerinde monte olmalıdır.(2 ¾ in)
5. Cerrahi alanda lif bırakmamalıdır.
6. Son kullanım tarihine en az 3 yıl olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Orijinal paketler içinde steril olmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. 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.
11. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7376) DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G

Açıklama : DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G

1. 23 Gauge ve 25 Gauge steril ambalajında tek kullanımlık olmalıdır.
2. Doku hemorajilerinde kullanılmak amaçlı yapılmış olmalıdır.
3. Aspirasyon ve backflush kontrolü doktor tarafından yapılmaya uygun olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Hem aktif Hemde pasif aspirasyona uygun tasarlanmış olmalıdır.
5. Silikon uçlu olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. 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. 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.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.