



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241446

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 12/03/2024 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	ARTER VEN SETİ	2.000,00	ADET
2	CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERİSKİN)	5,00	ADET
3	DIALİZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)	50,00	ADET
4	KATETER HEMODİALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241446

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SİMGE 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.

1/6

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

204.0002.000	ARTER VEN SETİ	ADET	2000
218.0022.000	CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERİSKİN)	ADET	5
204.0007.000	DIALİZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)	ADET	50
218.0345.000	KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UÇLU	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5185) KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UÇLU

Açıklama : KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UÇLU

- Hemodiyaliz için uzun süreli damar,yolu sağlamak için İnternal Jugular Vene uygulanabilir olmalıdır.
- Kateter 14,5 fr simetrik veya ayırık uçlu 19cm, 23cm, 24 cm(~/+ 1cm),28cm,32cm(~/+ 1cm),36cm (~/+ 3cm)-55cm olmalıdır. Alınması planlanan kateter ölçü sayıları Nefroloji Bilim Dalı tarafından belirlenecektir.
- Kateter düz olmalıdır.
- Kateter yuvarlak dizayn edilmiş olmalıdır.bu özelliği ile kolay takılmalı ve hasta konforunu arttırmalıdır.
- Kateter yüksek biouyumlu poliüretan materyalden (karbotan) yapılmış olmalı ve damar yapısına uyum sağlamalıdır.Bu özelliği ile yüksek hasta toleransı sağlamalıdır.
- Kateter materyal yapısından dolayı kink yapmaya dirençli olmalıdır.
- Bu poliüretan dizayn ile betadin ve alkol tabanlı dezenfektanlara uyum sağlamalıdır.
- Kateter ameliyatta ada Seldinger tekniği ile takılmaya uygun olmalıdır.
- Kateterin implante edilebilen cuff kısmı güvenli iç fiksasyon sağlamalıdır ve enfeksiyonlara karşı bariyer oluşturmalıdır.
- Kateterin dikiş kanatları güvenli dış fiksasyon sağlamalıdır.II.Kateterin %5 den daha az resirkülasyon oranı olmalıdır.
- Kateterin daha kolay kullanımı için priming volümü extensin line üzerinde yazılı olarak belirtilmelidir.
- Akış oranı 400 ml/min olabilmelidir.
- İki lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı,ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
- Hemoflow Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır.
 - 1 adet çift lümenli düz, 14,5fr-16fr cufflu kateter
 - 1 adet giriş iğnesi olmalıdır.
 - 1 adet J tip kılavuz tel olmalıdır.
 - 2 adet vessel dilatörü olmalıdır.
 - 2 adet injection cap olmalıdır.
 - 1 adet metal,delici uçlu tunneling tool (trokar) olmalıdır.

- 14.7. 1 adet valfli PTFE peelaway sheath olmalıdır.Bu özelliği ile hava embolisi ve kan sızıntısı riskini minimize etmelidir.
- 14.8. Kateter kitinde 1 adet Adhesive Wound Dressing olmalıdır.Şayet,bu pansuman seti kateter kitinin içinde yoksa kateter kiti sayısı kadar ilgili firma tarafından dışarıdan temin edilebilmelidir
15. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhüdü verilecektir.
16. İhaleye iştirak edecek firma katetere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koyacaktır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.4. 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.
- 17.5. 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.
- 17.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4825) ARTER VEN SETİ

Açıklama : ARTER VEN SETİ

1. Arter seti ucunda hava yolu ve "priming spike" bulunmalıdır.
2. Arter seti ucunda tırnak ayarlı klemp olmalıdır.
3. Arter setinde (yeterli uzunlukta) heparin infüzyon hattı bulunmalıdır.
4. Arter hattında pompa segment başlangıcında bir arter basıncı ölçüm için uygun hat bulunmalıdır. Ayrıca infüzyon için bir enjeksiyon portu bulunmalıdır.
5. Arterial pompa segment çapı (dış çapı max, 8.5-12 mm, iç çapı max 6.3-8.5 mm) olmalıdır.
6. Arter setinde "kan damlama odacığı" bulunacaktır. Drip Chamber 30 mm ve 2 yollu olmalıdır.
7. Hava alma portunda 1 adet klemp bulunmalıdır
8. Arter set üzerinde yada yanında 1 adet izolatör bulunmalıdır.
9. Arter seti ven setiyle beraber ya da ayrı paketlerde alınabilecek ancak her iki halde de paket üzerinde setin sterilizasyon şekli, tarihi ve son kullanım tarihleri ile pompa segment çapı gibi bilgiler belirtilmelidir.
10. Arter seti uzunluğu universal set standartlarına uygun olmalıdır.
11. Ven seti ucundabir sirkülasyon adaptörü bulunacaktır.
12. Ven seti ucunda tırnak ayarlı klemp bulunmalıdır.
13. Venöz kan damlama odacığından pıhtı tutucu filtre bulunmalıdır.
14. Venöz basınç hattı üzerinde 1 adet izolatör bulunmalıdır.(Ayrı paket halinde de verilebilir.)

15. Venöz hatta , basınç bağlantı hattında ,kan damlama odacığı ve hava alımı hattında 1'er adet klemp bulunmalıdır.
16. Venöz hattın uzunluğu universal standartlara uygun ve atık poşeti olmalıdır.
17. Arter ven setinin uzunlukları tüm cihazlarda kullanılabilecek uzunlukta olmalıdır.
18. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.
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.

(4835) DIALIZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)

Açıklama : DIALIZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Diyalizerün membran materyali kuru tip sentetik(Polysulfone, polyamide, Poliamix, Helixon, Pan) yapıda olmalıdır.
3. Diyalizörün sterilizasyon yöntemi Eto, Buhar, Gama olmalı
4. Diyalizör membranı maksimum 42 C (107.6 F) de fonksiyon görebilmeli, bu ısılarda hasar görmemelidir.
5. Diyalizörün dış yapısı kırılmalara karşı dayanıklı olmalıdır.
6. Diyalizör membranın iç çapı 185-220 mikron metrei membran duvar kalınlığı ise 30-60 mikron metre arasında olmalıdır.
7. Diyalizör membranı ortalama 500 mmHg basınca dayanıklı olmalıdır.
8. Diyalizör maksimum kan akımı 200-600 ml/dk diyalizat akımı ise 400-600 ml/dk arasında fonksiyon görebilmelidir.
9. Sterilizasyon en az 2 yıl olmalıdır. Membranlarda üretim hatası olduğunda firma yenisiyle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
10. Diyalizörün dolum hacmi 60 ml. Küçük olmalı,rezidüel kan volümü 1 ml'den düşük olmalıdır.
11. Diyalizör steril ambalajda olmalı, ambalaj veya diyalizör üzerinde teknik özelliklerini gösteren bilgiler, sterilizasyon türü ve geçerlilik süresini belirten bilgiler bulunmalıdır.
12. Diyalizörün invitro klirens değerleri aşağıdaki aralıkta olmalıdır.(QB 200 ml/dak)
13. M2=0,7-0.8 m2
14. UF Katsayısı :9 ml/hmmHg ve altı

15. Üre Klerensi :165-180 ml/dakika
16. Kreatinin Klerensi :145-155 ml/dakika
17. Fosfor Klerensi :120-130 ml/dakika
18. B12 Klerensi :70-80 ml/dakika
19. M2=0.3-0,4 M2
20. UF Katsayısı :7 ml/hmmHg ve altı
21. Üre Klerensi :120-135 ml/dakika
22. Kreatinin Klerensi :85-155 ml/dakika
23. Fosfor Klerensi :45-55 ml/dakika
24. B12 Klerensi :15-30 ml/dakika
25. M2 = 1.0 m2
26. UF Katsayısı :11 ml/hmmHg ve altı
27. Üre Klerensi :180-220 ml/dakika
28. Kreatinin Klerensi :165-195 ml/dakika
29. Fosfor Klerensi :140-160 ml/dakika
30. B12 Klerensi :85-90 ml/dakika
31. Yukarıda belirtilen özellik ve değerlere sahip olmayan diyalizerler red edilecek ve bu vasıftaki malzeme ihaleyi alan firmadan istenecektir.
32. GENEL ÖZELLİKLER

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

32.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

32.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

32.4. 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.

32.5. 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.

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

(7412) CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERISKIN)

Açıklama : CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERISKIN)

1. Kateter silikon malzemeden üretilmiş olup 60-64 cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter üzerinde radyoopak şerit bulunmalıdır.
3. Kateterin kalınlığı iç çapı 2,5-3.0 mm, dış çapı 4,5-5.0 mm olmalıdır.
4. Kateter çift keçeli ve vücut içinde kalan kısmı helezonik kıvrımlı olmalıdır.
5. Kateterin keçelerinin genişliği 1 cm olmalıdır.
6. İki keçe arasındaki mesafe 5-7 cm olmalıdır.
7. Helozonik kıvrım uç uzunluğu 20-22 cm olmalıdır.
8. Helozonik kıvrım uç başlangıcı ile keçe arasındaki mesafe 12-14 cm olmalıdır.
9. Düz uç ile keçe arasındaki mesafe 18-22 cm olmalıdır.
10. Kateter steril paketlenmiş ve paket içinde 1 adet kateter, 1 adet beta cap klemp, 1 adet beta cap adaptörü ve 1 adet cap olmalıdır.
11. Ambalajın üzerinde son kullanma tarihi vb. bilgiler yer almalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 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. 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.
 - 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.