



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20247321

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 02/12/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KLİP ATICI (L) 10 MM	100,00	ADET
2	DAİRESEL STAPLER 29 MM	15,00	ADET
3	POLİPROPİLEN MESH 30X30 CM	25,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20247321

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

223.0071.000	KLIP ATICI (L) 10 MM	ADET	100
234.0051.000	DAİRESEL STAPLER 29 MM	ADET	15
224.0010.000	POLİPROPİLEN MESH 30X30 CM	ADET	25

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(12718) POLİPROPİLEN MESH 30X30 CM

Açıklama : POLİPROPİLEN MESH 30X30 CM

- Mesh polipropilen yapısında olmalıdır.
- Laporoskopik kullanım için uygun olmalıdır.
- Trokardan rahatça geçebilmeli ve içeride rahatça açılabilmelidir
- Farklı boyutlarda mesh alınacaktır:10x15±2cm,15x15±2cm,35x22±2cm
- Fonksiyonellik ve kullanım kolaylığı için tüm boyutlar aynı marka olmalıdır.
- CE belgesi olmalıdır.
- Makro gözenekli yapıda olmalıdır
- Büyük gözenekler (2,0±0,4 x 2,4±0,4 mm) büyüklükte olmalıdır
- Açık inguinal ve açık ventral ve ekstraparitoneal herni onarımı için uygun olmalıdır
- Kolay kullanımı olmalı, karın duvarı uyumluluğu sağlamalı, aşırı esneme ve yırtılmaya karşı dirençli olmalıdır.
- İstenildiğinde boyuta göre kesilebilir olmalıdır
- Yüzey Yoğunluğu 46±3 g/m2'lik optimum yüzey yoğunluğunda olmalıdır.

13. GENEL ÖZELLİKLER

- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. 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.
- 13.5. 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.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

(12705) KLİP ATICI (L) 10 MM

Açıklama : KLİP ATICI (L) 10 MM

1. Disposable olmalıdır ve Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
2. Endoskopik Large klip atıcının içinde en az 15 adet titanium klip ve Endoskopik ML klip atıcı içinde en az 20 adet titanium klip bulunmalıdır.
3. Klip atıcı L-ML boylarında olmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcısındaki klabin iç yüzeyinde, kapandığında ligasyon emniyeti sağlayan yatay ve dikey çentikler bulunmalıdır.
5. Klipler kapatma esnasında dokunun klip dışına kaymasını önleyen, distal ucun önce kapanması özelliğine sahip olmalıdır.
6. Endoskopik klip atıcının şaft çapı 10 +/- 0.5 mm olmalıdır veya ML 10 mm, L-12 mm olmalıdır.
7. Endoskopik klip atıcının şaft uzunluğu 30 ± 5 cm olmalıdır.
8. Endoskopik klip atıcının şaftı her iki tarafa 360° dönebilmelidir.
9. Klipler ağıza yarım otomatik olarak veya tam otomatik olarak sürülebilmelidir.
10. Endoskopik klip atıcıda klip kalmadığında, boş ateşlemeyle doku travması yaratılmasını önleyecek, son klip kilitleme mekanizması ya da son klip indikatörüne sahip olmalıdır.
11. Şaft trokardan geçiş esnasında esnemeyecek özellikte sert malzemeden yapılmış olmalıdır
12. Klipler dokuyu tahrip etmemelidir.
13. Klip bacakları üst üste tam kapanmalıdır.
14. Klip atıcı trokardan geçirilirken trokar valf mekanizmasına zarar vermemelidir
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. 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.
 - 15.5. 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.
 - 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12724) DAİRESEL STAPLER 29 MM

Açıklama : DAİRESEL STAPLER 29 MM

1. Tek elle kullanılabilir özellikli olmalıdır.
2. Farklı doku kalınlıklarına göre güvenli kapamanın ve düzgün anastomoz hattının oluşturulabilmesi için 1.0-2.5 mm aralığında kontrollü doku sıkıştırması ile kapama yapabilmelidir.
3. Kontrollü doku sıkıştırma alanının dışında iken zımbalamayı engelleyen mekanizma bulunmalıdır. İstenmeyen ateşlemeyi engellemek için staplerin ön kısmındaki pencerede kapanış yüksekliğini gösteren renkli (turuncu) indikatör işaretlerle belirlenmiş (yeşil) alan içine girmeden ateşleme mandalının güvenliği devredışı kalmamalıdır.

4. Steril orijinal ambalajında ve üzerinde delici trokar ve anvil koruyucu bulunmalıdır.
5. Aynı anda daire şeklinde çift sıra zımba atma ve paslanmaz çelikten imal edilmiş bıçak ile kesmelidir. Bu sayede anostomoz hattı içinde dokuyu deforme etmeden işlem rahatlıkla tamamlanmalıdır.
6. Bıraktığı lümen çapı 20.4 mm olmalıdır.
7. Zımba eni 4.0 mm, açık bacak uzunluğu farklı doku kalınlıklarına göre (1.0-2.5 mm) kontrollü doku kompresyonu ve düzgün B formasyonu oluşabilmesi için 5.5 mm olmalıdır.
8. Güvenli zımbalama ve kesme işleminin tamamlandığını belirten, cerrahın duyabileceği yükseklikte sesli geri bildirim veren polycarbonate materyalinden üretilmiş mekanizma olmalıdır.
9. Güvenli zımba hattının sağlanabilmesi, düzgün B formasyonu oluşabilmesi ve vücut ile reaksiyona girmeyen inert malzeme olması için zımbalar alfa-beta titanyum alaşım olmalıdır.
10. Zımbalar titanyum alaşım olmalıdır.
11. Staplerin içindeki zımba sayısı 24 olmalıdır.
12. Stapler zımba telinin çapı 0.28 mm olmalıdır.
13. Tutacının üzerinde açılış ve kapanış yönlerini gösteren yönlendirme işaretleri bulunmalıdır.
14. İstenmeden ateşlemenin engellenmesi için, tutaç üzerinde bir emniyet mandalı olmalıdır.
15. Stapler transanal kullanıma uygun yapıda olmalıdır
16. Ateşleme sonrası stapler çıkarılırken şaft ve anvil dokuya zarar vermeyecek şekilde çıkmalıdır
17. Ateşleme tek elle yapılabilmeli, ateşleme mekanizması tek el gücü ile çalışabilecek sertlikte olmalıdır
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 18.4. 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.
 - 18.5. 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.
 - 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.