

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88
MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
08.01.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizi **TIBBİ SARF DEPO** belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

kullanılmak üzere İhtiyacı olan aşağıda cins ve miktarla

Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

TACİM DEMİRTAŞ
Dön.Ser.İşlt. Müd.Vek.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1.	TIBBİ SARF DEPOYA 10 KALEM MALZEME ALIMI		
	(TEKNİK ŞARTNAMESLER VE MALZEME LİSTESİ EKTEDİR.)		
	YÜKLENİCİ FİRMALARIN TEKLİFLERİYLE BİRLİKTE ADLİ SİCİL KAYIT BELGESİNİ SUNMALARI ZORUNLUDUR.		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANINDA VERİLMEYEN,ACIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
D	TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFİN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALIDIR.		
G	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN, TEKLİF MEKTUPU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR. .NUMUNESİ GETİRİLEMeyecek CİHAZLAR İÇİN KATALOG GÖNDERİLECEKTİR.		
H	İSTEKLİ FİRMALARIN T.C. SAĞLIK BAKANLIĞININ ÜRÜN TAKİP SİSTEMİNE (ÜTS) KAYITLI OLDUĞUNU TEŞVİK EDİCİ T.C. BAKANLIĞININ İLGİLİ WEB SİTESİNDEN ALINAN KAYIT		

	BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR. (ÜTS KAYIT ZORUNLULUĞU OLMAMAMSI HALİNDE BU BELGE ARANMAYACAKTIR)		
I	TEKLİF EDİLEN TIBBİ MALZEMELERİN T.C. İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ ULUSAL BİLGİ BANKASI'TARAFINDAN ONAYLANMIŞ ÜRÜN (BARKOD) NUMARASI ÜRÜNÜN ÜZERİNDE, ÜRÜN KODU VE BRANŞ KODU ETİKET VE MARKA ADI TEKLİF MEKTUPLARINDA YAZILI OLACAKTIR.		
K	İSTEKLİ FİRMALAR; SOSYAL GÜVENLİK KURUMUNUN YAYINLAMIS OLDUĞU SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİ (SUT) HÜKÜMLERİNE GÖRE TEKLİF ETMİŞ OLDUKLARI MALZEMELER İLE İLGİLİ, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLUP OLMADIĞINI, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLMASI DURUMUNDA SUT KODUNU FİRMA ORJİNAL ANTETLİ KAĞIDA YAZARAK BİLDİRECEKLERDİR.		
L	İSTEKLİ FİRMALARIN TEKLİF EDİLEN ÜRÜNÜNÜN İMALATÇISI VEYA İTHALATÇISI OLMADIĞI DURUMLARDA ÜRÜNÜN TEDARİKÇİ FİRMASININ BAYİSİ OLDUĞUNU GÖSTERİR ÜTS KAYITLI BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR.		
M	ÖDEME SIRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.		
N	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERE AİT KALİTE BELGELERİNDE BİRİSİ VE CE BELGESİ VERİLMELİDİR. O NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR. P TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		
O	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR		
P	TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		

NOT:SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI'NIN 26.11.2015 TARİHLİ DUYURUSUNDA,

'Yatarak tedavide kullanılan ancak MEDULA sisteminde SUT kodlarına tanımlı olmayan hiçbir tıbbi malzemenin 01/12/2015 tarihinden itibaren sağlık hizmeti sunucuları tarafından MEDULA sistemine hizmet kaydının yapılamamağı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca anılan Kurumun hazırlanmış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdaremizce; Eşleştirilen ürünlerin tamamen firmaların beyanı esas alınarak Medula sistemine kaydedilmiş olması sebebi ile yanlış eşleştirme olduğunun herhangi bir tespit edilmesi halinde oluşan zararlar firmalardan tazmin edilecektir. İdaremizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibarıyla TİTUBB sisteminde 'Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)' durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.' Hususları belirtilmiştir.

İdaremizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunulmaları,

Teklif mektuplarının en geç 10/01/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Sıra No	Depo Malzeme Kod Numarası	SUT Kodu	SUT Adı	SUT Fiyatı	Malın veya Hizmetin Cinsi		Kaç Aylık İhtiyaç	Birimi	İstenen Miktar	Karşılanan Miktar	Dep Du
1	150.03.03.02.15.02.007	OR4250		13.9	ANESTEZİ MASKESİ 2		3	ADET	600		
2	150.03.03.02.15.02.008	OR4250		13.9	ANESTEZİ MASKESİ 3		3	ADET	600		
3	150.03.03.02.15.02.010	OR4260		14.15	ANESTEZİ MASKESİ 5		3	ADET	1.200		
4	150.03.03.02.15.08.029	OR2790		34.29	ENTÜBASYON TUPÜ SİRALLİ KAFLI NO:5		3	ADET	100		
5	150.03.03.02.15.08.020	OR2800		35.27	ENTÜBASYON TUPÜ SİRALLİ KAFSIZ NO:3		3	ADET	50		
6	150.03.03.02.61.02.072	OR2790		34.29	ENTÜBASYON TUPÜ SİRALLİ KAFLI NO:4		3	ADET	50		
7	150.03.03.02.61.02.075	OR2790		34.29	ENTÜBASYON TUPÜ SİRALLİ KAFLI NO:4.5		3	ADET	50		
8	150.03.03.02.15.07.006	-		-	FLEX TUP MOUNT KATETER		3	ADET	200		
9	150.03.03.01.07.02.006	OR1440		2.09	NAZOGASTRİK SONDA NO:20 (SARI)		3	ADET	100		
10	150.03.03.02.26.03.001	OR4510		15.36	BONEWAX (KEMİK MUMU		3	ADET	500		

ANESTEZİ MASKESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Anestezi maskesi tek kullanımlık olmalıdır.
- 2.Maskenin yüzeyi hasta ile tam temas etmelidir.
- 3.Hastanın vital fonksiyonlarını rahatça izleyebilmek için şeffaf olmalıdır.
- 4.Hastanın rahatı ve yüz yapısına uygun olabilmesi için, valfli bir hava yastığı bölümü olmalı ve bu bölüm istenilen oranda havayla doldurulabilmelidir.
- 5.Maske silikon ya da pvc den yapılmış olmalıdır.
- 6.Değişik boylarda temin edilmelidir. (00'dan 05'e kadar)
- 7.Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no,barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
8. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

ENTÜBASYON TÜPÜ SEFFAF KAFLI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tüpler tek kullanımlık steril tekli paketlerde olmalıdır.
2. Tüp nontoksik ve Apirojen özellikli olmalıdır.
3. Tüp Polivinilklorür (PVC) den yapılmış olmalıdır.
4. Vücut içine giren kısmın seviyesini (uzunluğunu) gösterir işaret olmalıdır.
5. Konnektör tüp ile tümleşik olmalıdır.
6. Kaflı, oral-nasal kullanımlara uygun olmalıdır.
7. Tüpün ucunda murphy deliği olmalıdır.
8. Düşük basınçlı Balonlu olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
10. Teklif edilen ürünler için deneme numunesi verilecektir.
11. Malzeme, depoya teslim tarihinde itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

ENTÜBASYON TÜPÜ ŞEFFAF KAFSIZ TEKNİK
SARTNAMESİ

1. Tüpler tek kullanımlık steril tekli paketlerde olmalıdır.
2. Tüp nontoksik ve Apirojen özellikli olmalıdır.
3. Tüp Polivinilklorür (PVC) den yapılmış olmalıdır.
4. Vücut içine giren kısmın seviyesini (uzunluğunu) gösterir işaret olmalıdır.
5. Konnektör tüp ile tümleşik olmalıdır.
6. Kafsız,oral-nasal kullanımlara uygun olmalıdır.
7. Tüpün ucunda murphy deliği olmalıdır.
8. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
9. Teklif edilen ürünler için deneme numunesi verilecektir.
10. Malzeme, depoya teslim tarihinde itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

SPIRALLİ ENDOTRAKEAL ENTÜBASYON TÜPÜ
TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tüp steril olmalıdır.
2. Oral ve nazal kullanıma uygun olmalıdır.
3. Tüpün uç kısmı travma oluşturmaya uygun biçimde yuvarlatılmış olmalıdır.
4. Gövdeye yerleştirilmiş metal spiral içermelidir.
5. Balonlu balonsuz olmak üzere 2 çeşidi olmalıdır.
6. Tüp uzunluğu üzerinde cm olarak işaretlenmiş olmalıdır.
7. Tüpün üzerinde radyopak çizgi olmalıdır.
8. Tüpün iç ve dış çapı üzerinde belirtilen numaralara uygun olmalıdır.
9. Balonlu modellerde, tüpün kafi yüksek volumda ve düşük basınçlı bir balon ve valfli balonu mevcut olmalıdır.
10. Ürünün ce belgesi olmalıdır.
11. Üretici firmanın iso 9001 veya iso'9002, en 46001 kalite belgelerine sahip olmalıdır.
12. Teklif eden firmanın yetki belgesi bulunmalıdır.
13. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

Kateter Mount (Flex Tube)

Teknik Şartnamesi

1. Konektörleri hasta tarafı 22M/15F, devre tarafı 22F olmalıdır.
2. Katater mount PVC materyalden yapılmış olmalıdır.
3. Bronkoscopi portu bulunmalıdır.
4. Bronkoscopi portu açılıp kapanabilir olmalıdır.
5. Aspirasyon portu bulunmalıdır.
6. Aspirasyon portu kapaklı olmalıdır.
7. Tekli paketlenmiş olmalıdır.
8. Bronkoscopi ve aspirasyon portu plastik yumuşak malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
9. Maske veya entübasyon tüpüne direk bağlanabilmelidir.
10. Hasta bağlantı portu 360 derece dönebilmelidir.
11. Devre bağlantı portu 360 derece dönebilmelidir.
12. Bağlantı konektörlerinin numaraları ürünün üzerinde yazılı olmalıdır.
13. Hasta bağlantı ve devre bağlantı portu şeffaf olmalıdır.
14. Bronkoscopi ve aspirasyon portunun kapağının kaybolmaması için ürüne bağlı olmalıdır.
15. Kullanımı kolay ve ergonomik olmalıdır.
16. EO ile Steril edilmiş olmalıdır.
17. Ürünler depo tesliminde en az 1 yıl miadlı olmalıdır.

NAZOGASTRİK SONDA ŞEFFAF(NO:10-12-14-16-18-20) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Bükülmeye dirençli, kolay yerleştirilmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
2. Non Toksik ve apirojen özellikte Tıbbi PVC'den üretilmelidir.
3. Paket üzerinde lot numarası, steril bilgileri ve son kullanma tarihleri belirtilmiş olmalıdır.
4. Kateter 120 (±10) cm uzunluğunda olmalıdır.
5. Uç Kısmı açık yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır.
6. Uç kısmına yakın yerleştirilmiş doku emilimini engelleyen 4 adet delik bulunmalıdır.
7. Boyutları kolayca tanımlayan renk kodlu konnektör bulunmalıdır.
8. Konnektör Konik şekilde olmalıdır.
9. E.O. ile steril edilmiş olmalıdır.
10. Şeffaf ve tek kullanımlık olmalıdır.
11. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir. Üzerinde lot numarası son kullanım tarihi ve Onaylı barkodu bulunmalıdır.
12. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

KEMİK MUMU BONEWAX 2,5 GR KEMİK MUMU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Vücut için toksik etkisi ve allerjen özelliği olmamalı
- 2) Vücut sıcaklığında erimemeli
- 3) Kıvamı çok yumuşak veya sert olmamalı
- 4) Cerrahi aletlere tutturulabilir olmalı
- 5) Kemik yüzeye sürüldüğü zaman kemikteki gözenekleri rahat kapatabilmeli
- 6) Kemikteki kanamaları durdurmada başarısız kalırsa satıcı firma tarafından iade alınmalı
- 7) CE veya FDA onaylı olmalıdır.
- 8) Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.