

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
09.01.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizi **RADYOLOJİ A.D.** kullanılmak üzere ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarla belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

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.	HİDROFİLİK KLAVUZ TEL 0.35 180 CM	30 ADET	
2	SERT KLAVUZ TEL 0.35	50 ADET	
3	EXTERNAL DRENAJ KATETERİ 12F	30 ADET	
4	CHİBA İĞNE 18G 10CM	150 ADET	
	(ŞARTNAMELER 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		

	KATOLOG 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 sunulması,

Teklif mektuplarının en geç 17/01/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

0.35 GUIDE WIRE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter değişimi veya yönlendirmesi, darlık geçişi için ekstra desteğe ihtiyaç duyulan kompleks tanısal ve girişimsel işlerde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. 0,35 inch kalınlığında ve 175-190 cm aralığında uzunluğu olmalıdır
3. Özel inceltilmiş süper elastik nitinol uç yapısı olmalıdır.
4. Manevra hareketini distal uca aktarma kabiliyetine sahip olmalıdır.
5. Dar ve zor anatomilerde ulaşmayı sağlamak için üzeri hidrofilik kaplama olmalıdır, manipülasyon esnasında sürtünmesi sıfır olmalıdır.
6. Görüntü alabilmek için uç kısmı platinium sarmal yapıda ve floppy (esnek) olmalıdır.
7. Ekstra sert şaftlı olup, zor anatomik yapılarda kırılma, bükülme oluşturmamalıdır. Telin sertliğinin yeterliliği ayrıca klinik tarafından değerlendirilecektir.
8. 3 cm lik distal uç kısmı incelerek sonlanmalı, hareket iletilirliği 1:1 olmalıdır. uç 5 cm lik kısmı radyoopak olmalıdır.
9. Kılavuz tel gönderebilmek ve yönlendirebilmek için bir adet Torgue içeren set halinde olmalıdır.
10. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
11. Ürün tek bir steril paket içinde olmalıdır.
12. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
13. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
15. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

SERT KILAVUZ TEL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sert kılavuz teller ucuna doğru nitinol olmalı, bu sayede çok esnek ve şekil verilebilir bir uca sahip olmalıdır.
2. Sert kılavuz tellerin uç alanları, belirgin radio-opak olmalıdır.
3. Sert kılavuz tel 0.035" olmalıdır.
4. Sert kılavuz tellerin kullanılabilir uzunlukları 175-200 cm. arasında olmalıdır.
5. Sert kılavuz teller disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
6. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
7. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
8. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
9. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
10. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
11. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

12 F EKSTERNAL DRENAJ KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter pigtail uçlu, bilier drenaj, nefrostomi, apse, hematoma ve diğer yoğun vasıflı sıvıların drenajlarında kullanılmak üzere sürtünmesiz, bükülme ve kırılmalara dayanıklı, kolay yerleştirilme ve kolay çekilme özelliklerine sahip olmalıdır.
2. Kateterler hidrofilik kaplı olmalıdır.
3. Kateter 12 F kalınlıkta, geniş delikli olmalıdır ve uzunluğu 25-40 cm aralığında olmalıdır.
4. Kateter 0.035" rehber tel ile uyumlu olmalıdır.
5. Kateter set içerisinde kanül ihtiva etmelidir.
6. Drenaj delik sayısı en az 4 olmalıdır.
7. Kateter kilitli olmalı kilit ipi guide wire lümeni ile aynı lümende kilitleme yapmayan mac-loc kilitleme sistemine sahip olmalıdır.
8. Ürün steril ambalajında ve üzerinde tüm teknik bilgileri yazılı olmalıdır.
9. Kateterin uç şekli pigtail olmalıdır.
10. Drenaj kateteri One Step (trocar tekniği) kullanımına uygun olmalıdır.
11. Kateterin uç kısmı incelerek gelmelidir.
12. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
13. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
14. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
15. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
16. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
17. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

ÖLÇÜLÜ CHİBA İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Chiba iğnesi iç içe geçmeli ve içteki iğnenin delici özelliği olan şekilde olmalıdır.
2. 18 Gauge ve 10 cm uzunlukta olmalıdır.
3. İğne üzerinde, 1 cm aralıklarla markırları bulunmalıdır.
4. İğne içindeki mandren iğne uç kısmına sabitlenmelidir.
5. İğne içerisinden 0,038" kılavuz tel geçebilmelidir.
6. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
7. Ürün CE onayına sahip olmalıdır.
8. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
9. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
10. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi