

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88

SAYI : 8447197-934-01-
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
15/01/2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizde Kullanılmak üzere aşağıda cins ve miktarla belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.
Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise Yaklaşık Maliyet tespitinde kullanılmak üzere birim fiyatı teklif verilmesini rica ederim.

Tacım DEMİRTAŞ
İşletme Müdür V.

GÖĞÜS CER. AD.İÇİN YAKLAŞIK MALİYET					
Sıra No	Malzeme Adı	Birimi	Miktarı	Birim Fiyat	Toplam Tutar
1	Port Kateter Yetişkin	Adet	300		

KAŞE - İMZA

	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.			
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.			
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.			
C	ZAMANINDA VERİLMEYEN, AÇIK ADRES, KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.			
D	TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFIN 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 TIBBİ MALZEMELERİN TC. 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.			
H	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.			
I	ÖDEME SIRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMEİSNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YMNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.			
İ	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 anı Kurumun hazırlanmış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdareimizce; 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. İdareimizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibariyle TİTUBB sisteminde ‘Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)’ durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.’ Hususları belirtilmiştir.

İdareimizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi içi, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı’nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunmaları

Teklif mektuplarının en geç 26/01/2024 Cuma günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi’ne bırakılmasını rica eder.

BASINCA DAYANIKLI VENOZ PORT KATETERİ

1. Set, Venöz Giriş Portu, Port Kateteri, İğne Ucu Ve Yerleştirme Setinden oluşmalıdır,
2. Port, kaliteli plastik (Delrin) ve biouyumlu silikon materyalden yapılmış olmalıdır ve 5,2 gr. ağırlığında olmalıdır.
3. Port kontrast madde verilmesine olanak sağlamak için 300 PSI basınca dayanıklı olmalıdır.
4. Port kısmının yüksekliği 11,7 mm olmalıdır.
5. Portun taban çapı 29 mm. olmalıdır.
6. Portun septum çapı 13 mm. olmalıdır.
7. Port kateteri Poliüretan Chronoflex materyalden yapılmış ve 8F, 61 cm. olmalıdır.
8. Port kateterinin iç çapı 1,6 mm. olmalıdır.
9. Port kateterinin üzerinde uzunluk belirteçleri bulunmalıdır.
10. Portun üzerinde sütür ile deriye birleştirebilmek için yeterli sayıda sütür deliği olmalıdır ve delikler silikon materyal ile dolgu olmalıdır.
11. Portun üst yüzey kısmı kendi kendine sızmayı önleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
12. Portun 0,6 ml. iç rezervuar hacmi olmalıdır.
13. Port tek lümenli Olmalıdır.
14. Port ve kateterler ayrı iki parçadan oluşmalıdır.
15. Set içeriği aşağıdaki gibi olmalıdır:
 - 1 adet 300 PSI basınca dayanıklı plastik (Delrin) port
 - 1 adet 61 cm. poliüretan Chronoflex tek lümenli kateter
 - 2 adet kateter sabitleyici
 - 1 adet flush konnektörü
 - 1 adet 0.035 inch x 45 cm J tip guidewire
 - 1 adet 18 G x 7 cm introducer iğne
 - 1 adet intoducer sheath ve dilatör
 - 1 adet 22 G x 25 mm düz port iğnesi
 - 1 adet 22 G x 25 mm sağ açılı port iğnesi
 - 1 adet 12 ml şırınga
 - 1 adet bukulebilir tünel acici
 - 1 adet 20 G x 25 mm kelebek infüzyon seti
17. Set içerisindeki iğne non-coring olmalıdır.
18. Venöz Port Seti ile Beraber Hasta Dosyasına Konulmak Üzere Marka - Lot Numarasını Taşıyan Hasta Adı Ve Soyadı Ve İşlem Tarihinin Yazıldığı Bir Adet Etiket İçermelidir.
19. Set steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
20. Setin son kullanma tarihi paket üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
21. Set CE belgesine sahip olmalıdır.