

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
29.01.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **GENEL CERRAHİ 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.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1.	GENEL CERRAHİ A.D. 8 KALEM MALZEME ALIMI		
	(MALZEME LİSTESİ ŞARTNAME EKTEDİR)		
	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN, TEKLİF MEKTUPU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR.		
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 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	YÜKLENİCİ FİRMALARIN TEKLİFLERİYLE BİRLİKTE ADLİ SİCİL KAYIT BELGESİNİ SUNMALARI ZORUNLUDUR.		
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 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 itibarıyla TİTUBB sisteminde ‘Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)’ durumunun uygun olması, hastaya kullandığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.’ Hususları belirtilmiştir.

İdareimizce istekli ifrmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi içi, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunulması,

Teklif mektuplarının en geç 09/02/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

[illegible]

V BİÇAKLI UNIVERSAL KANÜLLÜ TROKAR 11 MM (FİKSASYONLU)
TEKNİK ÖZELLİĞİ

1. Disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlara kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokarsistemi obtüratör vekanülden oluşmalı, kanülü çapı 11.47 mm ve dış çapı 13.97 mm olmalıdır.
4. Trokarsistemi 5mm'den 11mm çapına kadar el aletlerinin geçişine uygun yapıda olmalıdır.
5. Trokar sisteminin obtüratörünün kafa kısmı manipülasyonu kolaylaştıracak şekilde düşük profilli olmalıdır.
6. Trokar sisteminin kanülü şeffaf olmalıdır, bu sayede, trokarın kaviteye girişi sırasında kanül içinin görünmesine olanak sağlamalıdır.
7. Şeffaf kanül, gerektiğinde, aynı marka 11mm bıçaksız ve optik trokarlar ile de kullanılabilir universal yapıda olmalıdır.
8. Şeffaf kanülün dış yüzeyi kavite duvarında tutunmayı sağlayacak fiksasyonlu yapıda ve kanül uzunluğu 100mm olmalıdır.
9. Trokar, el aletlerinin giriş çıkışı sırasında gaz kaçağını engellemeli, vaka boyunca bu özelliğini korumalıdır.
10. Trokarın kanülü, obtüratörü ve çap düşürücüsü üzerinde kaç mm oldukları yazmalıdır.
11. Trokarın bıçağı V2 dizayn şeklinde olmalı, bıçak V yapıda olup düz kesi yapma özelliğine sahip olmalı, aynı zamanda bıçağın arka ve ön yüzü keskinleştirilmiş olmalıdır.
12. Trokar avuç içerisinde sıkılarak emniyet mekanizması aktive edilebilmeli ve bu mekanizma obtüratör üzerindeki indikatörden takip edilebilmelidir.
13. Bıçak emniyet mekanizması sesli ve görsel uyarı vermeli ve trokar obtüratörünün üst kısmında bulunan işaret, kılıf bıçağın üzerinde iken 'ON', üzerinde değilken 'OFF' işaretlerini göstermelidir.
14. Trokarda bulunan V şeklindeki bıçağın üzerinde, bıçak kaviteye girişini tamamladıktan sonra, iç organlara zarar vermemesi için kılıfı otomatik olarak kapatan bir sistem olmalıdır.
15. Trokarın V bıçağının yer aldığı uç kısmı, yunus burunlu parabolik genişleyen bir yapıda olmalıdır. Böylece trokar bıçağı kavite içine hızla girse bile genişleyen kısım, hızı kesmeli ve bıçağın kavite içindeki yapılara zarar vermesini engellemelidir.
16. Trokar kanülü üzerinde, insüflasyon ve hızlı desüflasyon için kullanılabilir, üç yollu (def., inf., kapalı) vana sistemi olmalıdır, bu vana, trokar, steril paketinden çıkarıldığında pnömoperiton kaybını engellemesi, cerrahın veya hemşirenin kontrolüne gerek kalmaması için, kapalı konumda olmalıdır.
17. Trokar kanülü, 11 mm çapına kadar olan el aletlerinin geçişine ekstra bir konvertör ihtiyaç duymaksızın kullanılabilir.
18. Trokar kanülünde, aletler porta yerleştirildiğinde veya porttan tümüyle geri çekildiğinde pnömoperiton kaybını önlemek için bir iç contası bulunmalıdır.
19. Kanülün ucu parabolik yapıda olmalı bu sayede kanül ve obtüratör tek bir düzeleme sahip olmalı, bu sayede dokulara zarar vermeden giriş kuvvetini azaltmalıdır.
20. Kanül ucu 30 derece açılı olmalı bu özellik ameliyat esnasında organın kanül tarafından travmatize etmesi engellenmelidir.
21. Trokar giriş esnasında emniyet mekanizması ekstra bir kurma gerektirmeden kullanım sırasında otomatik olarak devreye girmelidir, kuruluma gerek kalmadığı için kullanıcıya kolaylık sağlamalıdır.
22. Kanül içerisinde alet giriş çıkışlarında hava kaçağını engellemek için 360 derece hareketli konvertör içine sabit hava kaçağı engelleyici valf olmalıdır. Hareketli yapısı sayesinde el

LAPAROSKOPİK DİSEKTÖR 5 MM TEKNİK ÖZELLİĞİ

1. Disposable Olmalıdır.
2. Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Laparoskopik disektör 5 mm çapında olmalıdır.
4. Laparoskopik disektörün çene uzunluğu en az 19mm , çene açıklığı en az 21mm olmalıdır.
5. Laparoskopik disektörün shaft uzunluğu en az 31cm olmalıdır.
6. Laparoskopik disektörün operasyon süresi boyunca hastada aynı performansı sağlaması ve vaka sırasında dokuda aynı güçte çalışması için, disektör çene ve shaft özelliği 301, 302, 303, 304 ve 17-4 P.H. Paslanmaz Çelik, Polikarbonat % 20 cam, % 10 Cam Dolgulu Polikarbonat, Alüminyum 2011-T3, PVC Sınıf 6K10 alaşımından oluşmalıdır ve belgelendirilmelidir.
7. Laparoskopik disektör cerrahın manipülasyonunu kaybetmemesi , manevra avantajı sağlaması ve dar alanlarda erişimi arttırabilmek için shaft 10 derecelik bir açığa sahip olmalıdır.
8. Cerrahın vaka esnasında manipülasyonunu kaybetmemesi için disektörün 360° rotasyon özelliği çenelerin ağızı açıkken çalışabilmeli, kapalıyken kilitlenmelidir.
9. Laparoskopik disektör üzerinde ürünün ne olduğunu anlatan yeşil renk kodu olmalıdır.
10. Laparoskopik disektör monopolar koterle kullanılabilme özelliğine sahip olmalıdır.
11. Laparoskopik disektör, kullanıcının manipülasyon kabiliyetini arttırabilmek için monopolar soketi tutacın arka kısmında shafta paralel olmalıdır.
12. Laparoskopik disektörün uç kısmı rahat kullanım açısından kıvrık ve künt , çene iç yüzeyi atravmatik tırtıklı olmalıdır.
13. Laparoskopik disektörün shaft kısmı , endoskopik uygulamalarda parlayarak görüntünün bozulmaması için siyah renkli yalıtkan materyalle kaplanmış olmalıdır. Yalıtkan malzeme tutaçtan çenelerin eklemli kısmını da içine alacak şekilde ağza kadar tam kaplı olmalı, bu özelliği sayesinde istenmeyen koterizasyona neden olmamalıdır.
14. Laparoskopik disektörün shaftını kaplayan yalıtkan materyal vaka boyunca sürtünme ile yırtılmamalı ve shafttan ayrılmamalıdır.
15. Laparoskopik disektörün ağız operasyon süresi boyunca cerraha aynı performansı sağlamalıdır.
16. Hasta güvenliğini riske atacak ve komplikasyona sebep verebilecek gözle görülebilen malzemeler(vida,punto vb) disektörün tutaç kısmında bulunmamalıdır.
17. Steril paketli malzeme en az 1 yıl miadlı olmalı ve ürün bilgileri steril paket üzerinde olmalıdır.
18. Ürün UBB'na kayıtlı olmalıdır.
19. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
20. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir. Değerlendirmede ; ürünün kullanım kolaylığı, teknik özelliklerinin üstünlüğü ve vaka esnasında sağladığı avantajlar dikkate alınacaktır.

Doç. Dr. Muhammet AKYÜZ
Genel Cerrahi
Tic. Sic. No: 25587
Erciyes Üniv. Tıp Fak. Hastaneleri

Dr. Öğr. Üyesi Fatma DAL
Genel Cerrahi
Tic. Sic. No: 25587
Erciyes Üniv. Tıp Fak. Hastaneleri

LAPAROSKOPİK MAKAS 5 MM TEKNİK ÖZELLİĞİ

1. Laparoskopik makas disposable olmalıdır.
2. Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Laparoskopik makas 5 mm çapında olmalıdır.
4. Laparoskopik makasın çene uzunluğu en az 16 mm olmalıdır.
5. Laparoskopik makasın şaft uzunluğu en az 31 cm olmalıdır.
6. Laparoskopik makasın operasyon süresi boyunca hastada aynı performansı sağlaması ve vaka sırasında dokuda aynı güçte çalışması için, makasın çene ve şaft özelliği 301, 302, 303, 304 ve 416 Paslanmaz Çelik, % 10 Cam Dolgulu Polikarbonat, Polikarbonat %20 Cam, PVC Sınıf 6K10, Style Vw-1, Aluminum 6061-T6 alaşımından oluşmalıdır ve bu özellik belgelendirilmelidir.
7. Laparoskopik makas cerrahın manipülasyonunu kaybetmemesi , manevra avantajı sağlaması ve dar alanlarda erişimi arttırabilmek için şaft 10 derecelik bir açıya sahip olmalıdır.
8. Cerrahın vaka esnasında manipülasyonunu kaybetmemesi için Laparoskopik makasın 360° rotasyon özelliği çenelerin ağız açıkken çalışabilmeli, kapalıyken kilitlenmelidir.
9. Laparoskopik makas üzerinde ürünün ne olduğunu anlatan gri renk kodu olmalıdır.
10. Laparoskopik makas 360° rotasyon yapabilme özelliğine sahip olmalıdır.
11. Laparoskopik makas monopolar koterle kullanılabilme özelliğine sahip olmalıdır.
12. Laparoskopik makas kullanıcının manipülasyon kabiliyetini arttırabilmek için monopolar soketi tutacın arka kısmında şafta paralel olmalıdır.
13. Laparoskopik makasın şaft kısmı , endoskopik uygulamalarda parlayarak görüntünün bozulmaması için siyah renkli yalıtkan materyalle kaplanmış olmalıdır. Yalıtkan malzeme tutaçtan çenelerin eklemli kısmını da içine alacak şekilde ağız kadar tam kaplı olmalı, bu özelliği sayesinde istenmeyen koterizasyona neden olmamalıdır.
14. Laparoskopik makasın uç kısmı rahat kullanım açısından kıvrık , künt ve parlamayacak şekilde mat olmalıdır.
15. Laparoskopik makasın çenesi ergonomik eğime sahip olmalıdır. Bu sayede anatomik olarak ulaşılması zor bölgelerde de kolay kesi sağlamalıdır.
16. Laparoskopik makasın çeneleri eş zamanlı olarak hareket edebilmeli ve makasın çenelerinin iki tarafı da vaka boyunca keskin olmalıdır.
17. Vaka esnasında doku kaymalarından kaynaklı oluşabilecek deformasyonu engellemek için, makas çenelerinin tam olarak kapanmasını sağlayan kanallar bulunmalıdır.
18. Laparoskopik makasın çeneleri dokuyu arada sıkıştırarak ezmeden kesmesi için hiç boşluk kalmayacak şekilde kapanmalıdır.
19. Gerektiğinde kullanılmak üzere, makasın çenelerini olası bir zarar vermeyecek şekilde kapatan bir kılıf paketin içinden hazır çıkmalıdır.
20. Laparoskopik makasın şaftını kaplayan yalıtkan materyal vaka boyunca sürtünme ile yırtılmamalı ve şafttan ayrılmamalıdır.
21. Laparoskopik makas, operasyon süresi boyunca cerraha aynı performansı sağlamalıdır. Makasın çenesi eklem yerlerinden hareket etmemelidir.
22. Hasta güvenliğini riske atacak ve komplikasyona sebep verebilecek gözle görülebilen malzemeler(vida,punto vb) makasın tutaç kısmında bulunmamalıdır.
23. Steril paketli malzeme en az 1 yıl miadlı olmalı ve ürün bilgileri steril paket üzerinde olmalıdır.
24. Ürün UBB'na kayıtlı olmalıdır.
25. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Muhammet AKYÜZ
Cerrahi
Dp No: 95587
Erciyes Üniv. Tıp Fak. Hastaneleri

Dr. Öğr. Üyesi Fatih O. L.
Erciyes Üniv. Tıp Fak. Hastaneleri

DOKUZ HOLE ENDOSKOPİK İRRİGASYON VE ASPIRASYON SİSTEMİ 5 MM
TEKNİK ÖZELLİĞİ

1. Disposable Olmalıdır.
2. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sistemi endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır
3. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sisteminin shaftı 5 mm çapında olmalıdır.
4. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sistemi tutaç, shaft, aspirasyon-irrigasyon hortumlarından oluşmalı ve aynı steril paket içinde bağlantıları yapılmış halde hazır bulunmalıdır.
5. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sisteminin aspirasyon hortumu en az 440 cm ve irrigasyon hortumu en az 270 cm olmalıdır. Bu sayede kolay kullanım sağlamalıdır.
6. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sistemindeki shaftın uzunluğu en az 34cm olmalıdır.
7. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sistemi tutacı üzerinde irrigasyon ve aspirasyon işlemlerini kumanda etmek için I ve S harfleri ile belirtilmiş 2 adet buton olmalıdır.
8. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sisteminde shaftın ucunda irrigasyon ve aspirasyon işlemini hızlandıran 9 delik olmalıdır.
9. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sistemi aspire ettiği sıvıları batına tekrar boşaltmamalı ve batin içindeki gazı aspire etmemelidir.
10. Dokuz hole aspirasyon ve irrigasyon sistemi, shaftında tıkanması durumunda kumanda üzerinde bulunan I ve S harfleri ile belirtilen butonlara aynı anda basılarak shafttaki tıkanıklık giderilebilir özellikte olmalıdır.
11. Steril paketli malzeme en az 1 yıl miyadlı olmalı ve ürün bilgileri streil paket üzerinde belirtilmelidir.
12. Ürün UBB'na kayıtlı olmalıdır.
13. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
14. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
15. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir. Değerlendirme de ;Ürünün kullanım kolaylığı,teknik özelliklerinin üstünlüğü ve vaka esnasında sağladığı avantajlar dikkate alınacaktır.

Doç. Dr. Mustafa AKYÜZ
Genel Cerrah
Dip. No: 95587
Erciyes Ün. Tıp Fak. Hastaneleri

Doç. Dr. Mustafa AKYÜZ
Genel Cerrah A.D.
Dip. No: 81539 Uzm. Tes. No: 76464
Erciyes Üniversitesi Tıp Fak. Hastaneleri

ANAL SPONGOSTAN

- 1-En az % 95 jelatin içermelidir.
- 2-Silindirik yapıda, 8x3 cm boyutlarında ve ortasında bir delik bulunmalıdır.
- 3-Kıvrılabilir, eldivenlere ve cerrahi aletlere yapışmayacak özellikte olmalıdır.
- 4-Ürünler tek tek, steril paketlerde olmalıdır.
- 5-Ürünün üzerinde ve/veya ambalajının üzerinde CE işareti bulunacaktır.
- 6- Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miadlı olmalıdır.

Doç. Dr. Muhammet AKYÜZ
Genel Cerrahi
Dip. No: 76587
Erciyes Üniv. Tıp Fak. Hastaneleri

Dr. Öğr. Üyesi Fatih DAL
Genel Cerrahi
Dip. Tes. No: 76484
Erciyes Üniv. Tıp Fak. Hastaneleri