

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

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

KAYSERİ
05.02.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **RADYOLOJİ A.D.** belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

kullanılmak üzere ihtiyacı 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.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1.	MİKRO GİRİŞ SETİ	50 ADET	
2	GLİDE CATH.4F-5F HİDROF.ANJ.KATETER	10 ADET	
3	ANJIO KATETER	100 ADET	
4	INTERNAL EXTERNAL DRENAJ KATET.12 F	20 ADET	
	(ŞARTNAME EKTEDİR)		
	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN, TEKLİF MEKTUBU 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 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	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.

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

Teklif mektuplarının en geç 19/02/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

MİKRO GİRİŞ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün, küçük damarlara girişim yapmak için üretilmiş olmalıdır.
2. Intraduser kılıflar, turtuoz damarlarda ve dışardan gelebilecek basınçlar altında ezilmemeli, kırılmamalı ve çok esnek olmalıdır.
3. Kılıfların uçlarında hidrofilik kaplama olmalı, böylece sürtünme azaltılmalıdır.
4. Dilatör, kılıfın içine kilitlenebilmelir.
5. Paketin içerisinde
 - 1 (bir) adet kılıf,
 - 1 (bir) adet basamaklı dilatör
 - 1 (bir) adet artere girişi sağlayan 21G çapında ve yaklaşık 7 cm uzunluğunda ponksiyon iğnesi bulunmalıdır.
6. Intraducerler 4F kalınlığa ve en az 10 cm uzunluğa sahip olmalıdır.
7. Kılıfı yerleştirmek için iğne içerisinden geçecek en az 40 (kırk) cm uzunluğunda 0.018 nitinol kılavuz tel bulunmalıdır.
8. Ürün CE onayına sahip olmalıdır.
9. Ürünler teslim tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde sterilizasyon tarihi, yöntemi ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
11. Malzemeler steril orijinal ambalajında teslim edilecektir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

GLİDE CATH (HİDROFİLİK) ANJİOGRAFİ KATETERİ

1. Kateter 4-5 F olmalıdır.
2. Kateter, içinden 0.035- 0,038 Guide wire geçecek kadar geniş lümene sahip olmalıdır.
3. Kateter,çift serili paslanmaz çelik örgülü olup,kateterin shaftı hidrofilik kaplama ile kaplı olmalıdır.
4. Kateter fluoroskopi altında kullanıma uygun olmalı ve **kateterin radio-opak özelliği olmalıdır.**
5. Kateter uzunluğu 55 -110 cm. arası olmalıdır.
6. Kateterin tork kontrolü yüksek olmalıdır.
7. Kateter frenci,uzunluğu,ve kılavuz teli çapı bu hub üzerinde yazılı olmalıdır.
8. Kateterlerin uç şekilleri açılı seçilebilmelidir. Sim 1, Headhunter, CL (Çölyak), 45° Vertebral , Cobra , Renal , Pigtail uç şekillerine sahip olmalıdır.
9. Kateter konfigürasyon ve adetleri bölüm tarafından belirlenecektir.
10. Ürün CE onayına sahip olmalıdır.
11. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
12. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
13. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
15. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş yada benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

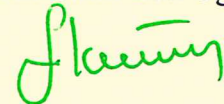
DİAGNOSTİK ANJİOGRAFİ KATETERİ

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter kalınlığı 4F ve 5F, uzunluğu en az 40-100 cm. aralığında olmalıdır.
2. Değişik işlemlerde kullanılmak üzere Pigtail, Simmons 1, Headhunter, Cobra, Renal, Vertebral , CL (Çölyak), Omniesos, Ber II ve USL uç yapılarına sahip olmalıdır.
3. Önceden şekillendirilmiş uçlarının damara girişte yönlendirilirken kılavuz tel ile düzeltildiğinde tekrar eski haline gelebilecek kuvvetli plastik hafızası olmalıdır.
4. Kateter , içinden 0.035 inch kılavuz tel geçecek kadar geniş lümeneye sahip olmalıdır.
5. Kateter fluoroskopi altında kullanıma uygun, **distal ucu belirgin radio-opak özelliği olmalıdır.**
6. Kateter en az 750 PSİ basınca kadar dayanıklı olmalıdır.
7. Kateterin bağlantı ucu (Hub'ı) universal luerlock sistemine uygun plastikten mamül ve üzerinde french numarası, iç lümen çapı ve uç tipi belirtilmiş olmalı veya yazılı olmalıdır. Bu bilgiler ayrıca ambalaj üzerinde de bulunmalıdır.
8. Kateterin bağlantı noktası (Hub'ı) kullanılan kılavuz telin kateterin içine ucunun rahatça yönlendirilmesini sağlayacak konfigürasyonda olmalıdır.
9. Malzeme CE onayına sahip olmalıdır.
10. Teslim edilen her bir malzeme teslim tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
11. **Kateter konfigürasyon ve adetleri bölüm tarafından belirlenecektir.**
12. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
13. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
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



12 F KİLİTLİ İNTERNAL EKSTERNAL BİLİER DRENAJ KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter perkütan bilier drenaj için dizayn edilmiş olmalı.
2. Eksternal-internal bilier drenajı sağlamak için distal ucunda ve orta kesiminde drenaj delikleri bulunmalıdır. Kateter gövdesindeki mevcut delikler yeterli drenaja imkan verecek kadar olmalıdır.
3. Set içinde 1 adet esnek kanüllü obturator ve 1 adet metal sertleştiricisi bulunmalıdır.
4. Kateterin gövdesinde son drenaj deliğini gösterecek şekilde **radyoopak marker olmalıdır.**
5. Kateter materyali bükülmeye, kırılmaya karşı direnç özelliği taşımalıdır
6. Kolay girişim sağlanabilmesi ve hasta konforu için kateter hidrofilik olmalıdır.
7. Kateter 12 F kalınlıkta olmalıdır.
8. Kateter uzunluğu 35-50 cm arasında olmalıdır.
9. Kateterin distal ucu pigtail görünümde olmalı ve kateterin pigtail ucunun hastadan çıkmasını önleyici bir kilitlenme mekanizması olmalıdır.
10. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
11. Kateter steril paket içerisinde olmalı, son kullanma tarihi belirtilmeli ve en az 1 (bir) yıl miadlı olmalıdır.
12. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
13. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
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