

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
15.02.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **RADYOLOJİ A.D.** kullanılmak üzere İhtiyacı 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	HEMODİYALİZ KATET.(KALICI)14.5F	100 ADET	
2	HEMODİYALİZ KATET.(KALICI) 8F-18CM	10 ADET	
3	GUIDE WİRE 0.035X180 CM ROAD RUNNER	50 ADET	
4	MAKRO SNARE KATETER	3 ADET	
	(ŞARTNAME EKTEDİR)		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANINDA VERİLMİYEN, 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	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 ALINACAKTIR.		
O	SİPARİŞLER TEK PARTİ HALİNDE TESLİM EDİLMELİDİR.		
P	TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALINACAKTIR.		

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 yapılamadığı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca adına Kurumun hazırlamış 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 kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.' Hususları belirtilmiştir.

İdareimizce 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 26/02/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

HEMODİYALİZ KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Hemodiyaliz için uzun süreli damar yolu sağlamak için İnternal Jugular Ven , Subklavyen ven ve Femoral ven uygulanabilir olmalıdır.
2. Kateter 14.5 Fr ve en az 4 farklı boyutta olmalıdır.
3. Kateter kolay takılmalı ve hasta konforunu arttırmalıdır.
4. Kateter yüksek biyouyumlu olmalı ve damar yapısına uyum sağlamalıdır.
5. Kateter materyal yapısından dolayı kink yapmaya dirençli olmalıdır.
6. Kateterin implante edilebilen cuff kısmı güvenli iç fiksasyon sağlamalıdır ve enfeksiyonlara karşı bariyer oluşturmalıdır.
7. Kateterin güvenli dış fiksasyon sağlamalıdır.
8. İki lümenli kateter üzerinde arter ven yolu için mavi renkli birer klemp bulunmalıdır.
9. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
10. Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır.
11. 1 adet çift lümen 14.5F cufflu kateter olmalıdır.
12. 1 adet giriş iğnesi
13. 1 adet markerlı J tip Guide wire olmalıdır.
14. 2 adet damar dilatörü olmalıdır.
15. 1 adet enjektör olmalıdır.
16. 1 adet tünel açıcı, metal trokar olmalıdır.
17. 1 adet valfli peelaway sheath olmalıdır. Bu özelliği ile hava embolisi ve kan sızıntısı riskini minimize etmelidir.
18. Steril, şeffaf ve orjinal ambalajında olmalıdır.
19. Ürün ölçüleri ihale sonrası klinik tarafından belirlenecektir.
20. Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.
21. Sterilizasyon süresi ambar teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
22. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
23. Değişim 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
24. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
25. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş yada benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

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

PEDİATRİK 8 F SİLİKON TÜNELLİ KATETER TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Hemodiyaliz ve kemoterapik işlemlerde uzun süreli damar yolu sağlamak için çift lümenli santral vene uygulanabilir olmalıdır.
2. Kateter 8 F kalınlığında 18-21 cm uzunluğunda olmalıdır.
3. Kateter silikon materyalden yapılmış olmalı ve damar yapısına uyum sağlamalıdır.
4. Kateterin implante edilebilen cuff kısmı güvenli fiksasyon sağlamalıdır.
5. Kateterin döndürülebilen dikiş kanatları güvenli dış fiksasyon sağlamalıdır.
6. Kateterin yuvarlaklığı daha kolay giriş ve hasta rahatlığı sağlamalıdır.
7. İki lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı, ven yolu için mavi renkli birer klemp bulunmalıdır.
8. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
9. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
10. Sterilizasyon süresi ambar teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
11. Ürün ölçüleri ihale sonrası klinik tarafından belirlenecektir.
12. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
13. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
14. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

DİYALİZ KATETER KİTİ İÇİNDE

Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır.

- 1 adet çift lümenli düz 8 F 18-21 cm cufflu kateter olmalıdır.
- 1 adet giriş iğnesi olmalıdır.
- 1 adet J tip Guide wire olmalıdır.
- 2 adet injection cap olmalıdır.
- 1 adet tünel açıcı trokar olmalıdır.
- 1 adet peelaway sheath olmalıdır.
- 1 adet 10 ml şırınga olmalıdır.
- 1 adet şeffaf pansuman bandı olmalıdır.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

0.35x 180 CM ROAD RUNNER GUIDE WIRE

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter deęiřimi veya yönlendirmesi, darlık geçiři için ekstra desteęe ihtiyaç duyulan kompleks tanısal ve girişimsel işlerde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. 0,35 inch kalınlığında ve 175-190 cm aralığında uzunluęu olmalıdır
3. Özel inceltilmiş süper elastik nitinol uç yapısı olmalıdır.
4. Manevra hareketini distal uca aktarma kabiliyetine sahip olmalıdır.
5. Dar ve zor anotomilerde ulaşmayı sağlamak için üzeri hidrofilik kaplama olmalıdır, manipölasyon 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, bükölme oluşturmamalıdır. Telin sertlięinin yeterlilięi ayrıca klinik tarafından deęerlendirilecektir.
8. 3 cm lik distal uç kısmı incelerek sonlanmalı, hareket iletilirlięi 1:1 olmalıdır. uç 5 cm lik kısmı **radio-opak** 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 deęiřtirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Ürün deęiřimleri 3 hafta içinde gerçekleřtirilecektir.
15. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eř ya da benzeri ürün ile deęiřtirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

SNARE KATETER TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sistem ucunda loop'u bulunan kement (snare) ve buna uygun taşıyıcı kateterden meydana gelmelidir.
2. Kement nitinol'den oluşmalı ve kement loop'u shaft ile 90° açı yapmalıdır.
3. Kement loop'unun metal hafızası olmalıdır.
4. **Kement loop'u yüksek radio-opasiteye sahip olmalıdır .**
5. 10-40 mm arası loop çapı seçenekleri olmalıdır.
6. Taşıyıcı kateter uzunluğu 100+/-10cm olmalıdır.
7. Taşıyıcı kateter proksimal çapı 4-6 Fr olmalıdır.
8. Loop çapı ve adetleri bölüm tarafından belirlenecektir.
9. Ürün CE onayına sahip olmalıdır.
10. Steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
11. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
12. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
13. Ürün ölçüleri ihale sonrası klinik tarafından belirlenecektir.
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