

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
18.04.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **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.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1	DOUBLE J HİDROFİLİK 8F 10FR	15 ADET	
2	PEG KATETERİ (YETİŞKİN)	10 ADET	
3	DRENAJ KATET. 8F HİDROFİLİK KİLİTLİ (NEFROSTOMİ)	80 ADET	
4	CHİBA İĞNE 18G 10CM	40 ADET	
	ŞARTNAME LİSTESİ EKTEDİR.		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR		
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 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 OLMAMASI 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. İdareміzce; 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. İdareміzce; 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.

İdareміzce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 03/05/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

RADYOLOJİK AMAÇLI ÜRETERAL STENT SİSTEMİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Double pigtail kateter sistemi, radio-opak ve 8 Fr – 10 Fr aralığında olmalıdır.
2. Double pigtail kateter sisteminin yetişkin hastalar için 22-28 cm arasında uzunluk seçenekleri olmalıdır.
3. Double pigtail kateter sistemi; 1 adet double pigtail kateter, pozisyon verici sütür ve itici ile birlikte verilmelidir.
4. Double pigtail kateter sisteminin **her iki uç kısmı açık** olmalıdır.
5. Double pigtail kateter tamamen kaygan hidrofilik kaplama olmalıdır ve bu sayede girişim esnasında açılanma yapmamalı, en zor anatomilerde bile kolayca ilerleyebilmelidir.
6. Double pigtail kateter'in iç hacmi ve drenaj delikleri geniş olmalı ve bu sayede optimal akım sağlanmalıdır.
7. Double pigtail kateter sistemi dispoziabl ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
8. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
9. Ürün ölçüleri ihale sonrası bölüm tarafından belirlenecektir.
10. Ürünler teslim tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
11. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
12. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
13. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.
14. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

PERKÜTAN ENDOSKOPIK GASTROSTOMİ SETİ

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Perkütan Endoskopik gastrostomi tüpü 20 F kalınlığında olmalı.
2. Perkütan Endoskopik gastrostomi tüpü pull (çekilen) tip olmalıdır.
3. Set içerisinde ;
 - 150 cm uzunluğunda insertion wire olmalıdır.
 - Teflon kaplı snare olmalıdır.
 - 1 adet tüpü sabitleme silikon diski olmalıdır.
 - 1 adet silikon besleme konnektörü olmalıdır.
 - 1 adet çabuk çıkarılabilen klemp olmalıdır.
 - 1 adet metal makas olmalıdır.
 - 1 adet metal eğri kelly klemp olmalıdır.
 - 1 adet karından mideye girebilecek uzunlukta iğne olmalıdır.
 - 1 adet bistüri bulunmalıdır.
 - 1 adet hasta örtüsü olmalıdır.
 - İşlem sırasında kullanılmak üzere gazlı bez olmalıdır.
4. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
5. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
6. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
7. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
8. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

8F EKSTERNAL DRENAJ KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter pigtail uçlu, bilier drenaj, nefrostomi, apse, hematoma ve diğcr yoğun vasıflı sıvıların drenajlarında kullanılmak üzere sürtünmesiz, bükölme ve kırılmalara dayanıklı, kolay yerleştirilme ve kolay çekilme özelliklerine sahip olmalıdır.
2. Kateterler hidrofilik kaplı olmalıdır.
3. Kateter 8F 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 deliklerinin genişliğı ve sayısı klinik tarafından değcrlendirilecektir.
8. Kateter kilitli olmalı kilit ipi guide wire lümeni ile aynı lümende kitleme yapmayan mac-loc kitleme sistemine sahip olmalıdır.
9. Ürün steril ambalajında ve üzerinde tüm teknik bilgileri yazılı olmalıdır.
10. Kateterin uç şekli pigtail olmalıdır.
11. Drenaj kateteri One Step (trocar tekniğı) kullanımına uygun olmalıdır.
12. Kateterin uç kısmı incclerek gelmelidir.
13. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
14. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
15. Ürün değışimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
16. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değıştirmeyi taahhüt etmelidir.
17. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değıştirilecektir.
18. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değıştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHİRMAN

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