

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
03.05.2024

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.	BİLİER GİRİŞİM SETİ (AKUSTİK SET)	60 ADET	
2.	YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ 16G 10CM	300 ADET	
3.	INTRADUCER SET SİRALLİ 8-9F 24CM	30 ADET	
4.			
	(ŞARTNAMELER EKTEDİR)		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİTİR		
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	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 sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 20/05/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi’ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

BİLİER GİRİŞİM SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Girişim Seti:
 - a. 1 adet Girişim Seti (co-axial 4F dilator,radio-opak markerlı 6F şit); kilitlenerek kuvvetlendirilen kanül ile birlikte,
 - b. 1 adet 21 gauge 15 cm. diagnostik iğne, iç stilet'i ile birlikte,
 - c. 1 adet 0.018 inch, nitinol floppy tip uç kısmı yumuşak, ekstra sert kılavuz tel,
2. Sistemin 21 gauge diagnostik iğnesi, doku travmasını azaltacak özellikte olmalıdır.
3. Sistemin 0.018 nitinol tipli extra sert kılavuz tel'i, ilerlemeyi kolaylaştırmalı ve görünebilirliği sağlamalıdır.
4. Sistemin co-axial dilator/şit seti ve kilitlenen kanülü, stabil over-the-wire (telin üzerinden) şekilde yerleştirmeyi sağlamalıdır.
5. Sistemin şit'inin uç kısmında yer alan radio-opak marker, doğru yerleştirme için görünebilirliği sağlamalıdır.
6. Sistemin büyük şitin ucunun iç çapı, 0.018 inch nitinol kılavuz tel yerinde "güvenlik" için kalırken, 0.035 inch çalışma kılavuz telinin yerleştirilmesine izin vermelidir.
7. Sistemin dilatörü üzerindeki referans işareti, şit ve dilatörün tam olarak aynı hizaya getirilmesini, böylelikle doğru kılavuz tel yerleştirilmesini sağlamalıdır.
8. Girişim Seti, nonvaskular prosedürlerde, 0.035 inch kılavuz telin kolay, doğru ve non-travmatik bir şekilde yerleştirilmesini sağlayacak özellikte olmalıdır.
9. Girişim Seti, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
10. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
11. Ürün teslim tarihinden itibaren 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 ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Biyopsi iğnesi 16 G 10 cm ölçüsünde olmalıdır.
2. Biyopsi iğnesi yarı otomatik olarak kurulabilmelidir.
3. İğne trasesi boyunca uzunluğu belirtecek ölçü işaretleri bulunmalıdır.
4. İğne bıçakları yeterli kesiciliğe sahip olmalıdır. (Bu kesicilik klinik tarafından uygulamalı olarak değerlendirilecektir)
5. İğnenin tetik mekanizması kusursuz çalışmalı, biyopsi aldıktan sonra alınan parçayı kolaylıkla serbest bırakmalıdır.
6. Ürünler klinik tarafından denendikten sonra onay verilecektir.
7. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
8. İğne steril bir ambalaj içinde olmalıdır. Son kullanma tarihi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
9. Ürün teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
10. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
11. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
12. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş yada benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

SPİRALLİ İNTRADUCER SET ŞARTNAMESİ

1. Intraducer kılıflar, turtuoz damarlarda ve dışardan gelebilecek basınçlar altında ezilmemeli, kırılmamalı ve çok esnek olmalıdır.
2. Kılıf metalik spiralli özellikte olmalıdır.
3. Kılıfların uçlarında hidrofilik kaplama olmalı, böylece sürtünme azaltılmalıdır.
4. Dilatör, kılıfın içine kilitlenebilmelidir.
5. Paketin içerisinde 1 (bir) adet metalik spiralli kılıf, 1 (bir) adet basamaklı dilatör bulunmalıdır.
6. Intraducerler 8F-9 F çaplarında ve 24 cm uzunluğa sahip olmalıdır. Kılıfa bağlı bir yan uzatma ve bunun ucunda bir üçlü musluk bulunmalıdır.
7. Malzeme ölçüleri daha sonra bölüm tarafından belirlenecektir.
8. Malzemeler steril orijinal ambalajında teslim edilecektir.
9. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
10. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
11. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
12. Frma malzemenin miadına 3(üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
13. Ölçüsü biten ürünler başka ölçülü ürünlerle değişebilmelidir.
14. Fabrika üretiminin durması ya da başka benzeri durumlarda ürün eş ya da benzer ürünlerle değiştirilmelidir

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi