

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
23.05.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin BEYİN VE SİNİR CERRAHİSİ 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.	DBS UZATMA KABLOSU	4 ADET	
2.	DBS DIRECTIONNAL ELEKTROD	4 ADET	
3.			
4.			
	(ŞARTNAMESİ EKTEDİR)		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİTİR		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLİKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANİNDA 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 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. 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 tekliflerini sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 29/05/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

UZATMA KABLOSU DBS

1. Uzatma, nörostimülatörün verdiği düşük voltajdaki elektrik akımının, DBS Lead'e taşınmasını sağlayan sistem olmalıdır.
2. Uzatma;
 - silikon kauçuk,
 - platin-iridyum, polikarbonat, silikon elastomer materyallerinden herhangi birisinden üretilmiş olmalıdır.
3. Uzatma, uzunluğu 10cm-110cm aralığında olmalıdır.
4. Uzatma, esneyebilen yapıda olmalıdır.
5. 8 elektrotlu lead ile uyumlu olmalıdır.
6. Uzatma kablosu paketleme öncesi etilen oksit ile steril edilmiş olmalı ve tek kullanımlık olmalıdır.
7. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
8. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası ve teknik özellikleri belirtilmelidir.
9. Ürün ve aksesuarları oda koşullarında saklanabilmeli, depolama için soğuk ortam gerektirmemelidir.

Prof.Dr. Ahmet KÜÇÜK
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip.No: 99 / 111884
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Yrd. Doç. Dr. Emel KUTABANCA
Beyin Cerrahisi A.D.
Dip. No: 99 - 944
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

DBS DİRECTIONAL(YÖNLENDİRİCİ) ELEKTROD

1. DBS Lead, nörostimülatörün verdiği düşük voltajdaki elektrik akımını beyinde hedeflenen bölgeye ulaştırmak için tasarlanmış, nörostimülatör sistemin bir parçası olmalıdır.
2. Lead, platinum/iridium'dan yapılmış olmalıdır.
3. Lead'in kontak uzunlukları 1,5 mm, kontak arası uzunluklarında ise 0,5 ve 1,5 mm seçenekleri olmalıdır.
4. Lead 1-3-3-1 yerleşimli 4 sıra ve 8 adet aktif kantağa (DIRECTIONAL) sahip olmalıdır.
5. Lead belirli koşullar altında tüm vücut MR görüntüleme uyumlu olmalıdır.
6. 3 kontaklı sıralar 120 derecelik açılarla akım gönderecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
7. Verilen akım hassas şekilde hastaya özgü olarak ayarlanabilmelidir.
8. Lead istenildiğinde "Directional" stimülasyondan çıkarılarak geleneksel stimülasyon modu ile kullanılabilir.
9. Lead tek kullanımlık olmalıdır.
10. Lead paketleme öncesi Etilen Oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Paket açıldıktan sonra tekrar steril edilmemeli ve tekrar kullanılmamalıdır.
12. Malzeme steril orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
13. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası, CE işaretli ve teknik özellikleri belirtilmelidir.
14. Ürün steril ve kuru olmak üzere ürüne özel koruyucu muhafaza ve sterilizasyon poşeti ile çift paketlenmiş olmalıdır.
15. Ürün oda sıcaklığında saklanabilmeli, taşıma ve depolama için soğuk ortam gerektirmemelidir.
16. DBS lead ve aksesuarları için saklama koşulu 57°C üzeri ve -34°C altı olmamalıdır.

Prof. Dr. Ahmet KÜÇÜK
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip.No./Tıp Fak. No: 4693 / M. 884
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Prof. Dr. Hakan ULUTABANCA
Beyin ve Sinir Cerrahisi A.D.
Dip. No: 89 - 944
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri