

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
06.06.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **DAHİLİYE YOĞUN BAKIM ÜNİTESİNDE** 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.	SİTÜMÜLATÖR (UYARICI) ELEKTRİKLİ KARDİYAK DİYAGNOSTİK	50 ADET	
2.			
3.			
4.			
5.			
	(ŞARTNAMESİ 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 SİRASININ 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	SİPARİŞLER TEK PARTİ HALİNDE TESLİM EDİLMELİDİR.		
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 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. İdaremizce; 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. İdaremizce; 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.

İdaremizce 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 03/07/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Navigasyon Destekli Kardiyak Analiz Cihazı
ÖLÇÜM SENSÖRÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1.Tek kullanımlık olmalıdır.

2.Sensör, T.C Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi'ne (ÜTS) kayıtlı olmalıdır.

3-Sensör iki parçadan oluşmalı,el ve ayak bileklerine uyumlu herbiri üç elektrodlu ve jel muhteva etmelidir.

4- 50 adet Sensör ile birlikte 1adet aşağıda teknik özellikleri belirtilen non invaziv hemodinamik

kardiyak analiz cihazı ücretsiz olarak kliniğe bırakılmalıdır.

4.1. Cihaz Bio Impedance teknolojisi ile çalışabilmeli ve kateterizasyon gerektirmeden tamamen non invaziv olarak hemodinamik takibi yapabilmelidir

4.2.Yoğun bakımda hemodinamisi takip edilecek hastalarda Cardiac Output, Cardiac Index, Stroke Volume, Stroke Index, Stroke Volume Variation, Body Mass Index, Mean Arterial Pressure, Delta Resistance, Heart Rate, Left Ventricular Systolic Function ,Cardiac Power Index, Arterial Compliance, Cardiac Reserve, Total Peripheral Resistance, Total Peripheral Resistance Index, Delivered Oxygen, Delivered Oxygen Index, Total Body Water(KG), Total Body Water (%) ,Extracellular Water (kg) , Extracellular Water (%) ,Total Fluid Removed (ml), Ultra Filtration Rate Index (ml/hr/kg),Respiration Rate, EKG parametrelerini kateterizasyona gerek kalmadan ve bunun neden olabileceği çeşitli komplikasyon risklerini almadan çok kısa sürede elde edebilmeli ve tedaviyi buna göre yönlendirebilmelidir.

4.3.Cihaz ekranında sürekli olarak, listede belirtilen veya kullanıcı tarafından seçilen parametreler gosterilebilmeli, ayrıca rapor olarak PDF formatında verebilmeli ve cihaz içerisinde hasta bilgileri altında kayıt altına almalı ve saklamalıdır.

4.4.Sistem sadece iki sensörle çalışabilmeli,ve sensörler sadece bileklere yerleşebilmelidir.

4.5.Sistem hasta oturarak,ayakta ve yatarken,her üç pozisyonda da düzgün ölçüm yapabilmelidir

4.6.Sistem üzerinde 4 farklı monitörizasyon ekran seçeneği olmalı,ve bu seçenekler arasında geçiş yapılabilirdir.

4.7.Standart Anlık Ölçüm Ekranı,tek, kısa süreli ölçümler için uygun olmalıdır.

4.8.Karşılaştırma Ekranı,hasta için hekim tarafından hedeflenen değerler girilmeli ve hastanın hedef ile durumunun karşılaştırılmasına imkan vermelidir.

4.9.Kardiyovasküler Trend Navigasyon Ekranı,hastanın uzun süreli ölçümlenmesi sırasındaki zaman içerisindeki gidişat ve trendi, Kardiyovasküler durum ve Kardiyak fonksiyonları hakkında navigasyon imkanı sağlamalıdır.

4.10.Hemodinamik Trend Navigasyon Ekranı ,hastanın uzun süreli ölçümlenmesi sırasındaki zaman içerisindeki gidişat ve trendi,Hemodinamik volüm durumu,ve kardiyak fonksiyonları navigasyonu vermeli ve ayrıca Ultrafiltrasyon indeksi ve toplam uzaklaştırılan sıvı değerleri ve trendlerini de göstermelidir.

4.11.Raporlama, sistem üzerinden 4 farklı rapor alınabilmeli,bu raporlar hastane tarafından silinene kadar sistem üzerinde kalmalıdır.

4.12.Tek Ölçüm Raporu,seçilen parametreler normal değer,eşik üstü ve eşik altı değerler gösterilmeli,normal sınırdaki olan değerler yeşil,alt veya üstde olan değerler kırmızı renk ile gösterilmelidir.Rapor üzerinde ayrıca EKG ve Δ Rezistans da görülmelidir

4.13.Hasta Seri Raporu,sürekli uzun süreli ölçümlerde birkaç ölçümün ortalaması raporu vermelidir.

4.14.Hasta Geçmiş Raporu,seçili hastanın sistem üzerinde kayıtlı tüm elde edilen oluşturduğu rapor görülebilmelidir.

4.15.Hemodinamik Navigasyon Raporu,online ilaç titrasyonu için kardiyovasküler durum ve kardiyak fonksiyon verilerini grafik olarak verilebilmeli, ayrıca bu rapor sistemle verilen chard ile birlikte teşhis ve tedavi protokolu hakkında kullanıcıya bilgi sağlamalıdır.

4.16.Cihaz mouse ile opere edilebilen LCD ekrana sahip olmalıdır.

4.17.Cihaz,ölçülen parametreleri grafiksel veya sayısal trend ekranlarından gösterebilmelidir.

4.18.Cihazda, kardiyak fonksiyon,kardiyovasküler status ve hemodinamik volum statusleri için hemodinamik navigatör ekranı bulunmalı,hastanın,preload,kontraktilite,afterload durumlarını efektif bir sıvı yönetimi,katekolamin ve inotrope ve bunun gibi verilecek tedavilerin takibi yapılabilirmeli,hastanın tedaviye verdiği cevap anlık ve sürekli şekilde gözlemlenebilmelidir.

4.19.Cihaz geçmişe yönelik tüm hasta kayıtlarını muhafaza etmeli,geriye dönük olarak tüm raporlara ulaşabilinmeli,daha sonra aynı hastanın tekrar cihaza bağlanması sırasında yeniden bilgi girilmesine gerek kalmadan aynı hasta üzerinden yeni ölçüm yapabilmelidir.

4.20.Sistem PLR (Passive Leg Raise) ölçüm modu içermelidir.

Yüklenici firma cihazı kurumca gösterilen yere ücretsiz olarak monte edecek ve tüm malzeme ve aksesuarları ile çalışır durumda teslim edecektir.

SUT Kodu : AN1190

Dr.Öğr.Üyesi Recep Civan YÜKSEL
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip.Tes.No: 15880-115817-137522
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Dr.Öğr.Üyesi Sahin TEMEL
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip.Tes.No: 0100226-112747-134073
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri