

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
13.06.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin İÇ HASTALIKLARI 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.	AERESOL MASKE (PEDIATRİK)	1000 ADET	
2.	AİRWAY 3	1000 ADET	
3.	AİRWAY 4	1000 ADET	
4.	ANESTEZİ MASKESİ 4	1000 ADET	
5.	ASPIRASYON SONDASI NO:10 (SİYAH)	2000 ADET	
6.	ASPIRASYON SONDASI NO: 16 (TURUNCU)	2000 ADET	
7.	ÇİFTLİ BASINÇ SETİ MONİTÖRİNG KİT	100 ADET	
8.	İDRAR TAKİP SETİ (SAATLİK)	500 ADET	
9.			
	(ŞARTNAMESİ 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 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 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 24/06/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

AEROSOL MASKE SETİ PEDIATRİK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Setin içerisinde bir adet maske, nebulizasyon haznesi ve nebul bağlantı kanülü (Oksijen kaynağına) bulunmalıdır.
2. İlaç nebulizasyonu yapılmasına uygun olmalıdır.
3. Set tekli olarak paketlenmiş olmalıdır.
4. İlaç nebulizasyonu için hazne kolay açılıp kapanmalıdır.
5. Bağlantı kanülü universal olup hastane oksijen hattına uyumlu olmalıdır.
6. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
7. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

ASPIRASYON SONDASI (NO:8-10-12-14-16) TEKNİK SARTNAMESİ

1. Sonda şeffaf ve PVC'den yapılmış olmalıdır, bükülme ve rotasyon hareketini yapmaya elverişli olmalı,
2. Konnektör kısmı renkli PVC'den yapılmış olmalıdır.
3. Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı,
4. Uç kısmı kapalı veya travma oluşturmayan, yuvarlatılmış, esnek ve açık distal olmalı,
5. Konnektör dişi olmalı,
6. Sondalar tek kullanımlık ve tekli steril ambalajlarda olmalı,
7. Paket üzerinde ürün lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalı, Raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalı,
8. Sondalar oral yada nazal kullanıma uygun olmalı,
9. Sondalar nontoksik ve apirojen özellikte olmalı,
10. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir. Paket üzerinde barkodu bulunmalı,
11. Her teklif edilen ürün için 10 adet deneme numunesi verilecektir. Denenen örneklerde tekrarlanan deformasyon oluşma sıklığı %10 ve üzeri olan ürünler teknik açıdan yetersiz sayılacaktır.


Dr. Özgür Üyes Recep Civan YÜKSEL
İç Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 11587-137522
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

İDRAR TAKİP SETİ SAATLİK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. En az 400 ml kapasitesi olmalıdır.
2. İdrarın rezervuar kısmıyla torba kısmı birbirine monteli olmalı, kontaminasyon açısından monte gerektirmemelidir.
3. 50 ml'ye kadar hassas ölçekli olmalı ve en az iki bölmeli toplama odası olmalıdır. Rezervuarın diğer kısmında ki ölçüm aralıkları 10'ar mm'lik olmalıdır. Bölmeler sırayla dolmalı, bir bölme dolmadan diğer bölmelere idrar geçişi olmamalı.
4. Toplama bölümüne gelen hat üzerinde klemp olmalıdır.
5. Toplama bölümünün iki yanında yatak askısı olmalıdır.
6. İdrarı ileten hattın uzunluğu yaklaşık 120 cm olmalıdır.
7. Hattın toplama bölümüne girdiği yerde örnek alma portu olmalıdır.
8. Hidrofobik bakteri filitreli hava girişi olmalıdır.
9. Taşmayı önleyen by-pass sistemi olmalıdır.
10. Tüm bölmeleri aynı anda, kolayca ek bir müdahaleye gerek kalmadan boşaltılabilmeli.
11. Kullanıma hazır kontaminasyonu önleyen kapalı sistem dizaynında olmalıdır.
12. Toplama kabının altında 2000 ml kapasiteli 100 ml arayla işaretlenmiş ve alttan boşaltma musluklu idrar torbası olmalı, musluktan idrar sızmamalıdır.
13. İdrar torbasının toplama kabı ile birleştiği yerin altında toplama kabına dönüşü önleyen valf olmalıdır.
14. Torba takılıyken idrar sette beklememeli hava akışıyla rezervuar kısmına sürüklenebilecek özelliğe sahip olmalıdır.
15. Steril ve tekli paketlerde olmalıdır. Paket üzerinde ürün lot numarası, onaylı barkodu ve son kullanma tarihi yazılı olmalı,
16. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.
17. Ürüne klinikte kullanılıp denendikten sonra uygunluk verilecektir. Bu nedenle en az 5 hastada denenmek üzere numune getirilmesi gerekmektedir.
18. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.


Dr. Öğr. Üyesi Dr. Öğr. Üyesi Çiğdem YÜKSEL
İç Hast. ve Cerrahi Uzmanı
Doğ. Tıp No: 153810-11444-157522
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastanesi

AIRWAY TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Anatomik kıvrımlı olmalıdır.
2. Nontoksik, kanamaya neden olmayacak sertlikteki tıbbi PVC'den yapılmış olmalı
3. Travma oluşturmeyen yuvarlatılmış yumuşak kenarlara sahip olmalı, mukozaya zarar vermemeli
4. Aspiratör kateteri geçişine uygun ısırma bloğu bulunmalı
5. Renk kodu bulunmalı
6. Ambalaj tekli, temiz paketlerde olmalı
7. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve CE'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
8. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
- 9 . Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

Prof.Dr. Kudret DOĞRU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dip.No: 5695 Dip.Tes.No: 43589
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

ANESTEZİ MASKESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Anestezi maskesi tek kullanımlık olmalıdır.
2. Maskenin yüzeyi hasta ile tam temas etmelidir.
3. Hastanın vital fonksiyonlarını rahatça izleyebilmek için şeffaf olmalıdır.
4. Hastanın rahatı ve yüz yapısına uygun olabilmesi için, valfli bir hava yastığı bölümü olmalı ve bu bölüm istenilen oranda havayla doldurulabilmelidir.
5. Maske silikon ya da pvc den yapılmış olmalıdır.
6. Değişik boylarda temin edilmelidir. (00'dan 05'e kadar)
7. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
8. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

Prof. Dr. Kadir DOĞRU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dip. No: 5695 Dip. Tes. No: 43569
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

MONİTÖRİNG KİT (TRANSDUCER) ÇİFTLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Hastanelerde invaziv basınç kanalı olan monitörlerde kullanılmak üzere basınç monitörizasyonu için komple monitarizasyon sistemidir.
2. Set, kendinden yıkama sistemli ve aynı anda 2 basınç birden izlemeye olanak sağlayan 2 adet disposable transdüser, 2 adet bağımsız yıkama ünitesi ve üçlü musluklar ve 2 basınç hattından oluşur.
3. Tüm muslukların üzerinde sıvı akış yönlerini gösteren işaretler olmalı ayrıca musluğun kapalı yönü bir yazı ile belirtilmelidir
4. İki transducer aynı serum hattından beslenecektir. S mim bağlantısı için bir makrodrip hazne olmalı, makrodrip hazne ile transdüser'in bağlantı konnektörü arası yaklaşık 120cm olmalıdır.
5. Damlama haznesinden sonra akışı kontrol etmeye veya kapamaya yarayan bir roller klemp ve transducere giden iki hat üzerinde akış kapamaya yarayan birer slide klemp olmalıdır.
6. Transducerden basınç kablosuna uzanan hat 30 cm'den kısa olmamalıdır.
7. Transducer üzerindeki flush sistemi, yan port ve 3 yollu musluk; sızıntı ve bağlantı gevşemelerini önlemek amaçlı tek parça olmalıdır.
8. Yıkama sistemi, hem çekmeli lastik (intraflo), hemde sıkmalı (squeeze) olmalıdır.
9. Sıkmalı sistem, kullanıcıya akışı yavaştan tam açığa kadar kontrol etme imkanı verecek dizaynda olmalıdır.
10. Transducerlerin basınç kablosuna bağlanan konnektörleri üzerinde, dışardan gelebilecek olası konnektör ıslanmalarından korunmak için muhafazası olmalı ve basınç kablosunu dışardan boşluk bırakmayacak şekilde kavramalıdır.
11. CVP hattı: Transdüser 1 adet mavi çizgili basınç izleme hattı (120 cm'den kısa olmamalıdır), 2 adet üç yollu musluk içermelidir. Musluk kapaklar mavi renkli olmalıdır ve line şeffaf olup, hat tipi line üzerinde yazı ile belirtilmiş olmalıdır.
12. Arter Hattı: Transdüser 1 adet kırmızı çizgili basınç izleme hattı (120 cm'den kısa olmamalıdır) ayrıca 2 adet üç yollu musluk içermelidir. Musluk ve kapaklar kırmızı renkli olmalıdır ve line şeffaf olup, hat tipi line üzerinde yazı ile belirtilmiş olmalıdır.
13. Arter hattında bir uzatma line bulunmalıdır.
14. Basınç hatları kinle rezistan, luer-lock uygulamalı, çok iyi frekans cevabı veren PYC olmalıdır.
15. Basınç setinde kullanılması muhtemel ARTER, CVP, PA ve LAP yapışkan etiketleri bulunmalıdır.
16. Set hastaya bağlandığında devamlı olarak 3 ml/saat hızda istendiğinde bolus yıkama yapabilmelidir.
17. Serum seti içerisinde filtre bulunmalıdır.
18. Transdüser ile birlikte monitörün, kablonun transdüser in hassasiyetini ölçebilen, bozukluk olduğunda hangisinden olduğu konusunda fikir veren ve 0 ila 100 mmHg basınç uygulanan transdüser simulator verilmelidir.
19. Çalışma basıncı aralığı -50 ile +300 mmHg ve yüksek basınç limitleri -400 ile 5000 mmHg arasında olmalıdır.
20. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir. Palcet üzerinde lot numarası, son kullanma tarihi ve onaylı barkodu bulunmalıdır
21. Ürünün yoğun balcım ünitelerinde kullanılan tüm hasta başı monitörlerde kullanılabilir hale getirilmesi firmanın yükümlülüğünde olacaktır.
22. Monitöring kit tespiti için kullanılan aparat (Holder) hastanenin talebi doğrultusunda karşılanacaktır.
23. Malzeme, teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miadlı olmalıdır.

Prof. Dr. Kudret DOĞRU
Tıbbi Cihazlar ve Basınçlar
Dip. No: 43565
Eğilimli Hastaneler