

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
14.06.2024

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.	STENT, VASKÜLER, PERİFERİK, KENDİLİĞİNDEN AÇILAN, ÇELİK	10 ADET	
2.	İNFLATÖR (BALON ŞİŞİRME AMAÇLI) / DEFLATÖR	50 ADET	
3.	KATATER, TORASENTEZ-PARASENTEZ, TEK AŞAMALI	200 ADET	
	(ŞARTNAMESİ EKTEDİR)		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANİNDA 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. 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 10/07/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi’ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

SELF EXPANDABLE, NİTİNOL STENT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Stent Vasküler girişimsel radyolojik işlemler için uygun olmalıdır.
2. Stent süper elastik ve önceden programlanmış çapa ulaşan nitinol malzemeden imal edilmiş olup ısı etkisi ile kendi kendine açılmalıdır.
3. Stent birbirinden bağımsız hareket eden parçalardan oluşmuş dizayn ile düzgün ve tam olarak implante edilmeli ve damar ceperine tam olarak temas etmelidir.
4. Stent yapısı itibari ile yüksek radial güç fileksibilite ve radyoopasite özelliğine sahip olmalıdır.
5. Stent post dilatasyona olanak tanımalı, işlemde kullanılan balonu patlatmamalıdır.
6. Stent açıldığı zaman pencere büyüklükleri eşit olarak kalmalıdır.
7. Stent açıldığı zaman kısalma olmamalıdır.
8. Stentin distal ve proksimal uçlarında radyo-opak belirteçler (marker) olmalıdır.
9. Stent magnetik rezonanstan (**MR**) etkilenmemeli ve artefakt oluşturmamalıdır.
10. Stent taşıma-yükleme sistemi over the wire olmalı en fazla 8F sheath intraducer ve 0,035-0,038 inch kılavuz tel ile kullanılabilmelidir. Çapı küçük taşıma-yükleme sistemi olan teklifler, klinik tarafından tercih edilecektir.
11. Stent taşıma yüklem sisteminin tek hareketi ile (dış kılıfının geriye doğru çekilmesi) stent yerleştirilebilmeli yüksek fileksibilite ve kontralateral uygulanabilme özellikleri ile kullanımı kolay bir sistem olmalıdır.
12. Stent taşıma yüklem sistemini oluşturan kateter örgülü bir yapıya ve fileksibl bir uca sahip olup kılavuz teli çok iyi izleyebilmeli ve çok rahat itilebilmelidir.
13. Stent taşıma yüklem sisteminde kateterlerin uç kısmı lezyondan geçiş kolaylığı için inceltilmiş (tapered) damara zarar vermemesi için yumuşatılmış fileksibl (esnek) olmalıdır. Bu amaçla stent taşıma yüklem sisteminin uç kısmına radio-opak oliv implante edilmiş ise bu yapı taşıma yüklem sisteminin iç kateterine sağlam bir şekilde tutturulmuş olmalı ve manipülasyonlar sırasında hiçbir şekilde yerinden ayrılmamalıdır. Ayrıca bu yapı (oliv) stent açıldıktan sonra stent taşıma yüklem sistemi geri alınırken stente takılmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
14. Stent taşıma yüklem sisteminde biri iç, biri dış kateterde olmak üzere en az iki adet radio-opak marker bulunmalıdır.
15. **30** mm.den **80** mm' ye kadar değişik uzunluklarda seçenekleri olmalıdır.
16. **6** mm den **12** mm'ye kadar değişik çaplarda seçenekleri olmalıdır.
17. Stentin kateter shaft uzunluğu **70cm.-100** cm. arasında olmalıdır.
18. Malzeme CE onayına sahip olmalıdır.
19. Bölümün talebine göre alınacak stentlerin uzunlukları ve çapları belirlenecektir.
20. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
21. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
22. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
23. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
24. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş yada benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

İNDEFLATÖR CİHAZI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Basınç göstergesi analog olması atm/bar ve psi olarak en az 25 atm / bar (300psi) değerleri gösterebilmeli.
2. Basınç göstergesi otomatik sıfır ayarlı olmalıdır.
3. Hazne üzerinde en az 20 ml 'ye kadar gösterge olmalıdır.
4. Şırınga elçiliği özel kilit mekanizması içermeli, kilitlendikten sonra seviyesinde herhangi bir değişim olmamalıdır.
5. Luer konnektörlü özel bağlantı borusu ile birlikte verilmelidir.
6. PTA uygulamalarında kullanıma uygun olmalıdır.
7. Ürün CE onayına sahip olmalıdır.
8. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
9. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
10. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
11. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

PARASENTEZ / TORASENTEZ KATETER

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter torasentez ve parasenteز kullanım amaçlı dizayn edilmiş olmalı.
2. Set 5/6 F kateter ile buna uygun iğneden oluşmalıdır.
3. Kateter uzunluğu 7-10 cm arasında olmalıdır.
4. Kateterin lup kısmında, içerdeki havanın çıkmasını sağlayacak ancak sıvı kaçışına engel olacak şekilde bir tıpa bulunmalıdır.
5. Kateter, uca doğru incelen tip yapıda olmalıdır.
6. İğne ucu ekojenik olmalıdır.
7. Kateterin yanlarında 3(üç) adet oval geniş delik olmalıdır.
8. Kateter drenaj torbasına ara konnektör ile bağlanabilmelidir.
9. Steril ve orijinal paketler içinde olmalıdır.
10. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
11. Ürün ölçüleri ihale sonrası bölüm tarafından değerlendirilecektir.
12. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
13. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
14. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
15. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
16. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

06/06/2024

GEREKÇE

Girişimsel Radyoloji doğrudan temin istekleri ünitemiz tarafından kullanılmakta olup, tamamının alınmasına aşağıdaki sebeplerden dolayı ihtiyaç duyulmaktadır.

- İhale sürecinin uzaması.
- İhaledeki bazı malzemelere teklif verilmemesi ve sayılarının düşürülmesi.
- Doğrudan temin isteklerindeki miktarların düşürülmesi ve tekrar tekrar istek yapılması.
- Self expandable metalik stent stoğumuzda 7 adet olup farklı ölçüde gerek olmuştur.
- Parasentez – Torasentez kateteri günlük ortalama 10 –15 adet kullanılmaktadır.

Ünitemizdeki malzemelerin temininin yapılmaması durumunda birçok işlem yavaşlamakla birlikte durma noktasına gelecektir.

Gereği bilgilerinize sunulur.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi