

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.	YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ 16G 10 CM	200 ADET	
2.	YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ 18G 10 CM	200 ADET	
3.	YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ 16G 15 CM	25 ADET	
4.	YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ 16G 20 CM	10 ADET	
5.	SET, İLK GİRİM, MİKRO, VASKÜLER, STANDART	20 ADET	
	(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 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 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

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

YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Biyopsi iğnesi 18G 10cm 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

YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Biyopsi iğnesi 16 G 15 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

YARI OTOMATİK BİYOPSİ İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Biyopsi iğnesi 16 G 20 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

MİKRO GİRİŞ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün, küçük damarlara girişim yapmak için üretilmiş olmalıdır.
2. Intraduser kılıflar, turtuoz damarlarda ve dışardan gelebilecek basınçlar altında ezilmemeli, kırılmamalı ve çok esnek olmalıdır.
3. Kılıfların uçlarında hidrofilik kaplama olmalı, böylece sürtünme azaltılmalıdır.
4. Dilatör, kılıfın içine kilitlenebilmelir.
5. Paketin içerisinde
 - 1 (bir) adet kılıf,
 - 1 (bir) adet basamaklı dilatör
 - 1 (bir) adet artere girişimi sağlayan 21G çapında ve yaklaşık 7 cm uzunluğunda ponksiyon iğnesi bulunmalıdır.
6. Intraducerler 4F kalınlığa ve en az 10 cm uzunluğa sahip olmalıdır.
7. Kılıfı yerleştirmek için iğne içerisinden geçecek en az 40 (kırk) cm uzunluğunda 0.018 nitinol kılavuz tel bulunmalıdır.
8. Ürün CE onayına sahip olmalıdır.
9. Ürünler teslim tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde sterilizasyon tarihi, yöntemi ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
11. Malzemeler steril orijinal ambalajında teslim edilecektir.

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