

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88

SAYI : 8447197-934-01-
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
02/07/2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizde Kullanılmak üzere aşağıda cins ve miktarla belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.
Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise Yaklaşık Maliyet tespitinde kullanılmak üzere birim fiyatı teklif verilmesini rica ederim.

Tacım DEMİRTAŞ
İşletme Müdürü

ÜROLOJİ AD. 1 KALEM YAKLAŞIK MALİYETİ					
Sıra No	Malzeme Adı	Birimi	Miktarı	Birim Fiyat	Toplam Tutar
1	KALICI YILLIK ÜRETERAL TÜMÖR STEND SET (İÇ-DİŞ KAPLAMALI) 8 FR 26 CM	ADET	100		

KAŞE - İMZA

	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.			
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 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	TEKLİF EDİLEN TIBBİ MALZEMELERİN TC. 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.			
H	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.			
I	ÖDEME SIRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMEİSİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.			
İ	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 yapılamamağı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca anı Kurumun hazırlanmış 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 tekliflerin sunmaları

Teklif mektuplarının en geç 11/07/2024 Perşembe günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica eder.

**KALICI YILLIK ÜRETERAL TÜMÖR STEND SET (iç-dış kaplamalı)
8 FR 26 CM TEKNİK ŞARTNAMESİ**

14.06.2024

- 1- Stent özgün PercuShield materyalinden yapılmış olup, 1 sene komplikasyonsuz vücut içinde kalabilmelidir.
- 2- Stentin iç ve dış yüzeyi percushield kaplamalı olup tuz adezyonu olasılığını azaltmalıdır.
- 3- Sürtünmeyi azaltma amacı ile HydroPlus kaplı olmalıdır.
- 4- Soft ve firm olarak 2 farklı seçeneği olmalıdır.
- 5- Stentin üstünde delikler olmalı, ayrıca ucunda suture bulunmalıdır.
- 6- Diğer ucu ise incelemek gelmelidir.
- 7- Stent 8 fr ve 26 cm olmalıdır.
- 8- Her steril paket içinde, 1 adet, uç kısmında radyopak işareti olan açık uçlu stent yerleştirici bulunmalıdır.
- 9- Stentin her iki ucu da açık olmalıdır.
- 10- Stent ile birlikte aşağıdaki teknik özelliklerde guide wire verilmelidir.
 - a. Hidrofilik uçlu kılavuz telin çekirdeğinde esnek özel Nikel-Titanyum alaşımından yapılmış (Nitinol) radiopak solid bir metal içermelidir.
 - b. Hidrofilik uçlu kılavuz tel PTFE kaplı olmalıdır.
 - c. Hidrofilik uçlu kılavuz telin gövdesi mavi renkli, hidrofilik olan uç kısmı siyah renkli olmalıdır.
 - d. Hidrofilik uçlu kılavuz tel 0.035 inç yada 0.038 inç kalınlığında ve 150cm uzunluğunda olmalıdır.
 - e. Hidrofilik uçlu kılavuz telin düz uçlu ve açılı uçlu seçenekleri olmalıdır. Düz uçlu ve açılı uçlu seçenekleri 3cm'lik ucu esnek olmalıdır.
 - f. Hidrofilik uçlu kılavuz telin sadece ilk 5 cm'lik kısım hidrofilik olmalıdır.
 - g. Hidrofilik uçlu kılavuz telin uç kısmı tungstenle radyopaklaştırılmış olmalıdır.
 - h. Talep edilmesi durumunda telin Proksimal ucunda, Flexible URS ile kullanıma imkan vermesi için, 10 cm'lik esnek bir bölüm daha bulunan Dual-Flex seçeneği olmalıdır.
 - i. Kılavuz telin ambalajı üzerinde son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
 - j. Teslim edilen kılavuz tel teslimat tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
 - k. Kılavuz tel perkütan, ürolojik veya radyolojik girişimsel işlemlerde kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
 - l. Kılavuz tel, steril ve tek kullanımlık olacaktır.

Doç. Dr. Numan BAYDİLLİ
Üroloji ABD Başkanı

Dr. Öğr. Üyesi Halil TOSUN
Üroloji ABD Öğretim Üyesi