

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
01.07.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **DAHİLİYE YOĞUN BAKIM ÜNİTESİ**. 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.	PICC KATATERİ	5 ADET	
	(ŞARTNAMESİ EKTEDİR)		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİTİR		
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 KAPALİ OLMALİ VE TEKLİF KONUSU ZARFİN ÜZERİNE YAZİLİ OLMALİDİR.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALİDİR.		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALİDİR.		
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 17/07/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAIL:erudsim@erciyes.edu.tr

MAXFLO EXPERT PICC KATETER TEKNİK ÖZELLİKLER

1. Kateter, orta ve uzun vadeli intravenöz tedavi uygulanacak hastalarda periferik olarak yerleştirilen santral venöz kateter olmalıdır.
2. Kateter, enfeksiyon riskini minimuma indiren ve vücut ısı ile yumuşayabilen poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalı ve X-Ray altında görülebilir olması için radyopak olmalıdır.
3. Kateter, kan dolaşımı enfeksiyonlarının insidansını azaltmak için özel bir teknolojiyle üretilmiş olmalıdır.
4. Kateter, duvarına entegre edilmiş gümüş iyonlarından yapılmış AgION™ antimikrobiyal ajan içeren Expert Teknolojisi ile tasarlanmış olmalıdır.
5. Kateter, kullanım süresi boyunca iç ve dış yüzeylerinden gümüş iyonları salmalıdır. Bu özelliği sayesinde hem ekstraluminal hem de intraluminal koruyucu etki sunmalıdır.
6. Kateter, BT (bilgisayarlı tomografi) prosedürleri sırasında uygulanan yüksek basınçlı kontrast madde enjeksiyonu için 325 psi / 22.4 bar basınç altında çalışabilmelidir.
7. Kateter uygulama kolaylığı sağlayabilmesi için stileli olmalıdır. Stilenin ilerletilmesi, çıkartılması ve salin uygulamaları için lateral port bulunmalıdır.
8. Kateter, 1, 2 veya 3 lümen olarak seçilebilmelidir.
9. Kateter çapı kullanıcının isteğine göre 4 Fr, 5 Fr veya 6 Fr olarak seçilebilmelidir.
10. Kateter akış hızları;
 - 4 Fr için 5 ml/saniye,
 - 5 Fr 1 lümen için 6 ml/saniye, 2 lümen için 5 ml/saniye,
 - 6 Fr 2 lümen için 6 ml/saniye, 3 lümen için 5 ml/saniye olmalıdır.
11. Kateter Mikro Seldinger Teknik ile yerleştirilmeye uygun kit içeriğine sahip olmalıdır.
12. Kit içerisinde;
 - 1 adet Poliüretan, Gümüş İyon kaplı 55 cm kateter
 - 1 adet 21 G, 7 cm güvenli uygulama iğnesi
 - 1 adet Nitinol kaplı, başparmak ilerletmeli 0.46 mm çapında, 50 cm kılavuz teli
 - 1 adet güvenli büstiri
 - 1 adet Bionector (nötral, iğnesiz ven valfi)
 - 1 adet 10 ml enjektör
 - 1 adet mezura
 - 1 adet Grip-Lok sabitleme cihazı (Çinko oksit yapıştırıcılı, lateksiz, hipoalerjenik)
13. Set içerisinde yer alan Bionector ven valfi iğnesiz kullanıma uygun olmalı ve iğne ucu yaralanmalarını azaltmalıdır. Nötr basınç özelliği sayesinde infüzyon işleminden sonra kan

reflüsü riskini azaltmalı ve kateter tıkanması, hava embolisi ve enfeksiyon gibi riskleri minimize etmelidir.

14. Set içerisinde yer alan Griplik sabitleme cihazı sutürsüz fiksasyon özelliği sayesinde kan dolaşımı enfeksiyonunu azaltmalı, kolay ve konforlu bir işlem sunmalıdır.
15. Kateter üzerinde, damar içerisinde ne kadar ilerletildiğini tanımlamak için 1 cm aralıklarla derinlik işaretçileri bulunmalıdır.
16. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için uzatma hattı olmalıdır. Uzatma hattı üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemp bulunmalıdır.
17. Kateter, damar hasarı riskini azaltan atravmatik özellikte dizayn edilmiş olmalıdır.
18. Kateter yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
19. Kateter CE Belgesi'ne sahip olmalıdır.
20. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
21. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az iki yıl miadlı olmalıdır.

Dr. Öğr. Üyesi Şahin TEMEL
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 01003226-112747-134073
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Dr. Öğr. Üyesi Recep Civan YÜKSEL
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 150640-115817-137522
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri