

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88
MAIL:erudsim@erciyes.edu.tr

SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
14.08.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin PEDİATRİ AD. YENİDOĞAN YOĞUNBAKIM ÜNT. 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.	UMBLİKAL KATETER NO 4	30 adet	
2.	UMBLİKAL KATETER NO 5	30 adet	
3.			
4.			
	MALZEME LİSTESİ VE TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİTİR		
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. 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 28/08/2024** günü 17.00 e kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAIL:erudsim@erciyes.edu.tr

5 FRTEK LÜMENLİ PVC UMBİLİKAL KATETER TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Kateter, yeni doğan bebeklerde göbek damarlarından (arter veya venöz) ilaç ve parenteral beslenme solüsyonu vermek için imal edilen santral kateter olmalıdır.
1. Kateter, DEHP (fitalat) içermeyen PVC materyalden üretilmiş olmalıdır.
2. Kateter, X-Ray altında görülebilir olması için radyopak olmalıdır.
3. Kateter teklümenli olmalıdır.
4. Kateter 5Fr ve 37 cm uzunlukta olmalıdır.
5. Kateterin yıkama hacmi 0,38 ml, akış hızı 31 ml/dakika olmalıdır.
6. Kateter üzerinde, damar içerisinde ne kadar ilerletildiğini tanımlamak için 4 cm'den 25 cm'e kadar 1 cm aralıklarla derinlik işaretçileri bulunmalıdır.
7. Kateter proksimal ucu luer kilit yapıda olmalıdır.
8. Kateter ucu damar hasarı riskini azaltan atravmatik özellikte dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Kateter CE Belgesi'ne sahip olmalıdır.
10. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
11. 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.

Prof. Dr. M. Adnan ÖZTÜRK
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Diyarbakır 71701
E-posta: ozturk@diyarbakir.gov.tr

Prof. Dr. M. Adnan ÖZTÜRK

Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları

Anabilim Dalı

4 FR TEK LÜMENLİ UMBİLİKAL KATETER TEKNİK ÖZELLİKLER

1. Kateter, yeni doğan bebeklerde göbek damarlarından (arter veya venöz) ilaç ve parenteral

beslenme solüsyonu vermek için imal edilen santral kateter olmalıdır.

1. Kateter, DEHP (fitalat) içermeyen PVC materyalden üretilmiş olmalıdır.

2. Kateter, X-Ray altında görülebilir olması için radyopak olmalıdır.

3. Kateter tek lümenli olmalıdır.

4. Kateter 4 Fr ve 37 cm uzunlukta olmalıdır.

5. Kateterin yıkama hacmi 0,27 ml, akış hızı 16 ml/dakika olmalıdır.

6. Kateter üzerinde, damar içerisinde ne kadar ilerletildiğini tanımlamak için 4 cm'den 25

cm'e kadar 1 cm aralıklarla derinlik işaretçileri bulunmalıdır.

7. Kateter proksimal ucu luer kilit yapıda olmalıdır.

8. Kateter ucu damar hasarı riskini azaltan atravmatik özellikte tasarlanmış olmalıdır.

9. Kateter CE Belgesi'ne sahip olmalıdır.

10. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.

11. 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.

Prof. Dr. M. Adnan ÖZTÜRK
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Doktora Öğretim Üyesi
Eğilim Alanı: Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
1701

Prof. Dr. M. Adnan ÖZTÜRK

Çocuk Sağlığı Ve Hastalıkları

Anabilim Dalı