

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
22.08.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin TIBBİ SARF DEPO 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.	NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ YET.	14 000 adet	
2.	OKSİJEN MASKESİ HAZNESİZ YET.	6 000 adet	
3.	PAMUK	1 500 adet	
4.	SÜRGÜ	6 000 adet	
5.	AMBU YET.	1 200 adet	
	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 VERİLMİYEN, 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 SİRASININ 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. 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 tekliflerin sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç **27/08/2024** günü 17.00 e kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Sıra No:1 NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ (YETİŞKİN) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kanül hortumu non toksik tıbbi PVC'den yapılmış olmalı, yumuşak olmalı, fakat king yapmamalı,
2. Burun girişleri yumuşak ve ergonomik olmalı,
3. Mukoza kurumasını engelleyici ve tahrişi engelleyici nitelikte olmalı,
4. Bağlantı konnektörü O₂ flowmetresi ile uyumlu olmalı,
5. Bağlantı konnektörü O₂ flowmetresine rahatça ulaşılabilir uzunlukta (en az 205 cm) olmalıdır.
6. Hastanın başına göre yukardan ayarlanabilmeli, kendiliğinden açılmamalı, gevşememeli.
7. Yetişkin ve çocuk boyları olmalı,
8. Tekli temiz paket içinde olmalı,
9. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
10. Ürün ambalajı üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, referans numarası, lot numarası, kullanım ve firma bilgileri bulunmalıdır.
11. Ürün miyadı, hastanemiz tıbbi sarf deposuna teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.

Sıra No:2 OKSİJEN MASKESİ (YETİŞKİN) TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalı.
- 2- Yumuşak tahriş etmeyen non- toksik medikal sınıf PVC 'den yapılmış olmalı.
- 3- Kolayca temizlenebilmeli.
- 4- Maskenin O₂ giriş yeri ile fluometre arasında ara konnektörü olmalı ve hortum uzunluğu 165 cm ± 2 olmalı.
- 5- Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalı.
- 6- Maskenin her iki yanında fazla O₂ ve CO₂ çıkaracak delikler olmalı.
- 7- Hortumu kaza ile kırılırsa bile O₂ 'yi iletebilme özelliğine sahip olmalı fleksible olmalı.
- 8- Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
- 9- Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.
- 10- Maskenin hortum kısmı ambuya da takılabilir nitelikte olmalı.
- 11- Arkadan başa geçirilmesi için boyu ayarlanabilir lastiği bulunmalı.
- 12- Ambalajı tekli, temiz poşet içinde olmalı.
- 13- Şeffaf olmalı.
- 14- Maskenin yüze değen kısmı yuvarlatılmış ve düz kenarlı olmalı.
- 15- Oksijen manometresine kolay yerleştirilebilmeli, yüksek akımda O₂ kullanılırken manometreden ayrılmamalı.
- 16- Ürüne klinikte kullanıldıktan sonra uygunluk verilecektir.

Sıra No:3 PAMUK TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Hidrofil pamuk TS 4786 Hidrofil pamuk standardına uygun üretilmelidir.
- 2- Hidrofil pamuk %100 pamuk liflerinde yapılmış olmalıdır.
- 3- Gözle muayene edildiğinde koza veya çiğit parçacıkları vb. gibi yabancı maddeler görülmemelidir.
- 4- Hidrofil pamuk %0,3 den çok kül içermemelidir.
- 5- Hidrofil pamuğun yapısında optik beyazlatıcılar kullanılmamalı nem miktarı %7 den fazla olmamalıdır.

Prof. Dr. Ayşe T. Güler
Anestezist ve Reanimasyon Uzmanı
/ Diş Hekimliği - Sıd No 3082
Ergo 11. Kuruluş Tıp Fakültesi Hastahane

