

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

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

KAYSERİ
04/09/2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemiz Beyin Cerrahi Anabilim Dalında Kullanılmak üzere İhtiyacı olan 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

SIRA NO	MALZEMENİN CİNSİ	Birim	Miktar	Birim fiyatı	TOPLAM FİYAT
1	DBS UZATMA KABLOSU	ADET	40		
2	LEAD SETİ DBS DERİN BEYİN SİMİLATÖR	ADET	40		
3	ÇİFT KANALLI ÇOKLU PROGRAMLI BDS PİL	ADET	20		
				GENEL TOPLAM	
	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.				
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.				
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞKLI 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.				
I	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. (VARSA)				
K	İSTEKLİ FİRMALAR; SOSYAL GÜVENLİK KURUMUNUN YAYINLAMIS OLUĞU 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. (VARSA)				
L	ÖDEME SİRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMEİSNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YMNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.				
O	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 sađlık hizmeti sunucuları tarafından MEDULA sistemine hizmet kaydının yapılamamađı, ilgili firmalarca eşleřtirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca anıla Kurumun hazırlanmış olduđu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleřtirme işlemlerini gerçekleřtirmeleri zorunludur. İdareimizce; Eşleřtirilen ürünlerin tamamen firmaların beyanı esas alınarak Medula sistemine kaydedilmiş olması sebebi ile yanlış eşleřtirme olduđunun herhangi bir tespit edilmesi halinde oluřan zararlar firmalardan tazmin edilecektir. İdareimizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındıđı tarih itibariyle TİTUBB sisteminde 'Sađlık Bakanlığı (S.B. Durum)' durumunun uygun olması, hastaya kullanıldıđı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.' Hususları belirtilmiştir.

İdareimizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin deđerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlıđı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunmaları Teklif mektuplarının en geç 10/09/2024 tarihi mesai bitimine kadar E..Döner Sermaye İřletmesi'ne bırakılmasını rica eder.

UZATMA KABLOSU DBS

1. Uzatma, nörostimülatörün verdiği düşük voltajdaki elektrik akımının, DBS Lead'e taşınmasını sağlayan sistem olmalıdır.
2. Uzatma;
 - silikon kauçuk,
 - platin-iridyum, polikarbonat, silikon elastomer materyallerinden herhangi birisinden üretilmiş olmalıdır.
3. Uzatma, uzunluğu 10cm-110cm aralığında olmalıdır.
4. Uzatma, esneyebilen yapıda olmalıdır.
5. 8 elektrotlu lead ile uyumlu olmalıdır.
6. Uzatma kablosu paketleme öncesi etilen oksit ile steril edilmiş olmalı ve tek kullanımlık olmalıdır.
7. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
8. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası ve teknik özellikleri belirtilmelidir.
9. Ürün ve aksesuarları oda koşullarında saklanabilmeli, depolama için soğuk ortam gerektirmemelidir.

Yrd. Doç. Dr. HAHİ ULUTABANCA
Beyin Cerrahisi A.D.
Dip. No: 99 - 944
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Prof. Dr. Ahmet KÜÇÜK
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. No: 99 - 944 / 111884
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

CONFIDENTIAL
JAN 19 1964
U.S. DEPARTMENT OF THE ARMY
WASHINGTON, D.C.

BRAİN SENSE ÇİFT KANALLI ÇOKLU PROGRAM SEÇENEKLİ DERİN BEYİN STİMÜLASYONU YAPABİLEN NÖROSTİMÜLATÖR

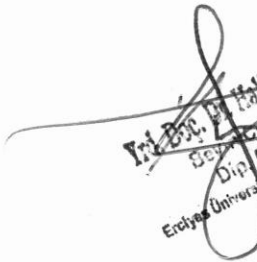
- 1- Çift kanallı çoklu program seçenekli derin beyin stimölasyonu yapabilen nörostimölätör, dışarıdan programlanabilir, Parkinson hastalığı, Hareket Bozuklukları ve Distoni tedavisinde kullanılabilen, beyindeki iki bölgeye düşük akımda elektrik akımı vererek stimölasyon saęlayan bir sistem olmalıdır.
- 2- Nörostimölätör titanyumdan yapılmış olmalıdır.
- 3- Nörostimölätör, RF sistemi ile çalışan programlayıcısı aracılığı ile programlanabildiğı gibi programlanabilen özellikleri arasında batarya ömrü, akım şiddeti, frekans, dalga genişliğı ve elektrod polariteleri ile ilgili parametreler yer almalıdır.
- 4- Nörostimölätör, kraniyel 3Tesla MR görüntülemesi için uyumlu olmalıdır.
- 5- Nörostimölätörün Parkinson, Esansiyel Tremor ve Distoni endikasyonları için CE onayları bulunmalıdır.
- 6- Nörostimölätör aynı lead üzerindeki farklı iki kontakt noktasını aynı anda farklı akım değerleriyle stimüle edebilmelidir.
- 7- Nörostimölätör hastanın farklı gereksinimlerine göre en az 4 farklı program moduna ayarlanabilmelidir.
- 8- Nörostimölätör, hastanın endikasyonuna baęlı olarak aşıęıda belirtilen iki ayrı çalışma moduna programlanabilmelidir.
 - Cycling Mod : Programlanan zaman aralıklarına göre gün içerisinde nörostimölätörün otomatik olarak çalışıp durması
 - Continuous mod:Programlanan ayarda nörostimölätörün sürekli çalışması
- 9- Nörostimölätör, 24 ay (2 yıl) garantili olmalıdır.
- 10- Nörostimölätör LFP ölçümü yapıyor ve brain sense özellikte olmalıdır.
- 11- Malzeme steril orijinal ambalajında teslim edilmelidir.Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası, CE işaretli ve teknik özellikleri belirtilmelidir.
- 12- Ürün miadı en az 6 ay olacaktır.Firma ürünün miadının 1 ay kala kullanılmamış ürünü deęiştirmeyi taahhüt etmelidir
- 13- Ürün çift paketli steril ve kuru olmalı paketlenmiş olmalı, oda sıcaklığında saklanabilmeli, taşıma ve depolama için soęuk ortam gerektirmemelidir.
- 14- Tıbbi cihaz kapsamına giren ürünler için İsteklilerin T.C.İlaç ve Tıbbi cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na(TİTUBB) kayıtlı olması ve alımı yapılacak tıbbi cihazların TİTUBB'da Saęlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir.

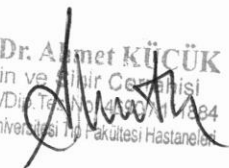

Prof. Dr. Mehmet KUTANCA
Beyin ve Sinir Cerrahisi A.D.
Dip. No. 99-844
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri


Prof. Dr. Ahmet KÜÇÜK
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip.No./Dip.Tel. No. 4831111884
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

DBS DIRECTIONAL(YÖNLENDİRİCİ) ELEKTROD

1. DBS Lead, nörostimülatörün verdiği düşük voltajdaki elektrik akımını beyinde hedeflenen bölgeye ulaştırmak için tasarlanmış, nörostimülatör sistemin bir parçası olmalıdır.
2. Lead, platinum/iridium'dan yapılmış olmalıdır.
3. Lead'in kontak uzunlukları 1,5 mm, kontak arası uzunluklarında ise 0,5 ve 1,5 mm seçenekleri olmalıdır.
4. Lead 1-3-3-1 yerleşimli 4 sıra ve 8 adet aktif kontağa (DIRECTIONAL) sahip olmalıdır.
5. Lead belirli koşullar altında tüm vücut MR görüntüleme uyumlu olmalıdır.
6. 3 kontaklı sıralar 120 derecelik açılarla akım gönderecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
7. Verilen akım hassas şekilde hastaya özgü olarak ayarlanabilmelidir.
8. Lead istenildiğinde "Directional" stimülasyondan çıkarılarak geleneksel stimülasyon modu ile kullanılabilirdir.
9. Lead tek kullanımlık olmalıdır.
10. Lead paketlenme öncesi Etilen Oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Paket açıldıktan sonra tekrar steril edilmemeli ve tekrar kullanılmamalıdır.
12. Malzeme steril orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
13. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası, CE işaretli ve teknik özellikleri belirtilmelidir.
14. Ürün steril ve kuru olmak üzere ürüne özel koruyucu muhafaza ve sterilizasyon poşeti ile çift paketlenmiş olmalıdır.
15. Ürün oda sıcaklığında saklanabilmeli, taşıma ve depolama için soğuk ortam gerektirmemelidir.
16. DBS lead ve aksesuarları için saklama koşulu 57°C üzeri ve -34°C altı olmamalıdır.


Prof. Dr. Ahmet KÜÇÜK
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. No./Dip. Tez No: 4407/1-1384
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri


Prof. Dr. Ahmet KÜÇÜK
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. No./Dip. Tez No: 4407/1-1384
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri