

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
20.09.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **KARDİYOLOJİ A.D.** kullanılmak üzere ihtiyacı 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	GUIDE WIRE 0.038X260CM EXCHANGE TEL	500 ADET	
2	KATETER ABLASYON DONDURMALI	5 ADET	
3	BAĞLANTI HORTUMU OPAK MADDE İÇİN DAYANIKLI 600-800 PSI	400 ADET	
4	KATETER ABLASYON KOMPLEX HARİTALAMA 3 BOYUTLU	1 ADET	
	(TEKNİK ŞARTNAME EKTEDİR)		
	TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR		
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. 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 sunulması,

Teklif mektuplarının en geç 24/09/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

J TIP 0,038" EXCHANGE GUIDE WIRE TEKNİK ŞARTNAMESİ

Vasküler girişimlerde, intravasküler kateterlerde kullanılmak üzere dizayn edilmiş guide wire'lardır.

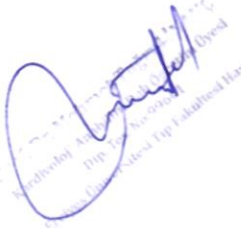
1. Yüzeyleri PTFE kaplı olmalıdır.
2. Gövde dizaynları kateter ve damar içerisinde kayarak rahat ilerlemesi için özel olmalıdır.
3. Shaft çapı 0,038" (inç) olmalıdır.
4. Uzunluğu en az 260 cm. olmalıdır.
5. Coil yapısı paslanmaz çelik olmalı, bu sayede kontrol edilebilmesi kolaylaşmaktadır.
6. Guide wire'in 7 cm'lik distal kısmı flexible olmalıdır.
7. Distal ucu J şeklinde olmalıdır.
8. 'J' şeklindeki distal kısım manuplasyon ile düzleştirilebilir yapıda olmalıdır.
9. Ürün orijinal ambalajında teslim edilmeli. Ayrıca üzerinde sterilizasyon yöntemi, tarihi ve son kullanım tarihleri belirtilmiş olmalıdır.
10. CE onaylı olmalıdır.
11. Teslim edilen malzeme teslimat tarihi itibariyle en az 1 (bir) yıl miadlı olmalıdır.
12. Paketler üzerinde ayrıntılı açıklayıcı bilgiler yer almalıdır.
13. Firma malzemenin miadına 3(üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Ölçüsü biten ürünler başka ölçülü ürünlerle değişebilmelidir.

Dr. Şaban KELEŞOĞLU
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tıp. Fak. 1982
Erciyes Univ. Tıp. Fakültesi Hastaneleri

Prof. Dr. Ali DOĞAN
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tıp. Fak. 1982
Erciyes Univ. Tıp. Fakültesi Hastaneleri

KRİYO (DONDURMALI) ABLASYON KATETERİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Kateter seti kalpteki istenmeyen ileti yollarında dokunun dondurularak iletimin sonlandırılmasında kullanılacaktır.
2. Dondurmalı ablasyon kateteri 6 mm uç elektrot büyüklüğü için 7Fr. çapında, 8 mm uç elektrot büyüklüğü için 9Fr. çapında ve shaft uzunluğu 90-108 cm arasında olmalıdır.
3. Elektrofizyolojik çalışma yapmak amacı ile kateter ucundaki dondurma halkasından sonra 2/ 5/ 2 mm veya 3/5/2 mm elektrot aralığı bulunmalıdır.
4. Kateter ucu kalp içinde değişik açılarda yönlendirilebilmelidir. Yönlendirme için 6 mm uçlu kateterde 49 mm, 55 mm, 60 mm ve 8 mm uçlu kataterde 55 mm, 66 mm sapma sağlanabilecek seçenekleri olmalıdır.
5. Kateter ile -75°C'taki ablasyona başlamadan önce, -30°C'ta soğutma mapping yapılabilmelidir. Ablasyon yapıldığında kateter ucu dokuya yapışmalı, böylece ablasyon işlemine geçildiğinde yalnız o bölgenin daha düşük sıcaklıklara soğutulması sağlanabilmelidir.
6. Koaksiyel dondurucu iletim hortumu, hem sıvı N2O'ı katetere taşımalı, hem gaz N2O'ın kateterden uzaklaştırılmasını sağlamalıdır.
7. Elektrik bağlantı kablosu kateter ile cihaz arasındaki elektrik bağlantısını sağlamalıdır.
8. Miadı 3 (üç) ay kalan malzemenin değişimi sağlanmalıdır.


Prof. Dr. Ali DOĞAN
Kardiyoloji AD Başkanı
Dip. Tıp No 3012
Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi


Prof. Dr. Ali DOĞAN
Kardiyoloji AD Başkanı
Dip. Tıp No 3012
Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi

ARA UZATMA 100 CM BASINCA DAYANIKLI

1. Ara bağlantı en az 100 cm uzunluğunda olmalıdır. M/F şeklinde olmalıdır.
2. Ara bağlantılar steril tekli paketler halinde ve tek kullanımlık olmalıdır.
3. Ara bağlantılar 800 PSI basınca dayanıklı olmalıdır.
4. Teslim edilen malzeme teslimat tarihi itibariyle en az 1 (bir) yıl miadlı olmalıdır
5. Paketler üzerinde ayrıntılı açıklayıcı bilgiler yer almalıdır.
6. Ölçüsü biten ürünler ve son kullanma tarihine 3 ay kalan ürünler başka ölçülü ürünlerle değişebilmelidir.
7. Fabrika üretiminin durması ya da başka benzeri durumlarda ürün eş yada benzer ürünlerle değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Mehmet ÖZKAN
Kardiyoloji Uzmanı
Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Hast.

Prof. Dr. Ali DOĞAN
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tıp No: 3622
Ege Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastahane

