

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
26.09.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **FİZİKSEL TIP VE REH.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	KONSANTRİK İĞNE;ELEKTROD 37 MM	250 ADET	
2	KONSANTRİK İĞNE;ELEKTROD 50 MM	250 ADET	
3	KONSANTRİK İĞNE;ELEKTROD 75 MM	100 ADET	
4			
	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 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 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 tekliflerin sunulması,

Teklif mektuplarının **en geç 09/10/2024** günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Konsantrik İğne 37mmx0.46mm/26G Elektrot Teknik Şartnamesi

- 1) Konsantrik İğne elektrok, 37mmx0.46mm uzunluk(26G) ve çapda olmalıdır. Kayıt alanı 0,07 mm kare olmalıdır.
- 2) İğne elektrot mutlaka hasta konforunu artıran ve acısız giriş kolaylığı sağlayan optimal keskinlikte silikon kaplanmış(coated) iğne ve dış kanülü paslanmaz çelikten olmalıdır.
- 3) Güvenilir ve doğru sinyal algılama sağlayan hassas merkezli paslanmaz çelik çekirdekli iğne olmalıdır.
- 4) Yeniden pozisyonlandırmanın sürtünmesiz şekilde kolaylıkla yapılmasını sağlamak için mutlaka silikon kaplanmış olmalıdır.
- 5) Mutlaka gamma irradiation tipte steril edilmiş olmalıdır ve ilgili yönetmeliklere uygun şekilde ürün veya kataloğunda bu husus gösterilmelidir.
- 6) Doğru kayıt ve sinyal kalitesi için düşük empedans değerlerine sahip olmalıdır.
- 7) Üzerinde mutlaka kayıt alanı yönünü gösteren gösterge ve renk kodlu tutma göbeği yer almalıdır. Renk kodlu tutma tutma göbeği mutlaka her yönde sıkı bir şekilde yerleştirilebilme esnekliğine sahip olmalıdır.
- 8) İğne kablosuna takıldığında kavrama yeri en az 1 cm uzunluğunda, tutma göbeği kavrama yeri olmalı ve iğne üzerindeki konnektör/iğne tutucu giriş noktası her yönden takılabilir dairesel çelik yuvaya sahip olmalıdır.
- 9) Her 250 adet iğne için 1 adet 1.5 metre uzunluğunda 5-pin DIN konnektöre sahip her yönden takmaya serbest iğne tutucu verilmelidir. İğne elektrodun bitişi pogo pin olmalıdır.
- 10) İğne ambalajı tek yönlü hava geçirgenliği olan buhar, nem dengeleyici Tyvek* teknolojide olmalıdır ve firma bunu ürünün orjinal kataloğunda göstermelidir.
- 11) 25 adetlik karton kutularda teslim edilmelidir. Kutuların üzerinde ürün ile ilgili renk kodu, ürün kodu, sterilizasyon bilgisi, son tüketim tarihi gibi yönetmeliğe uygun bilgileri içeren lot bilgileri yer almalıdır.
- 12) Artefakta sebep olmamalıdır. nCihaz ile tam uyumlu çalışmalıdır.
- 13) RoHS uygunluğu olmalıdır.
- 14) Sınıf II A sınıfında ve Annex II of Directive 93/42/EEC normlarına uygun olmalıdır. CE belgesi ve uygunluk beyanı mutlaka belgelenmelidir.
- 15) Ürün ÜTS kodu mutlaka bulunmalıdır.
- 16) Ürün menşei Avrupa birliği ülkeleri (EU), Uk, İrlanda, Amerika, Kanada dışında olmamalıdır.
- 17) İğnelerin koruyucu tüpleri polyethylene olmalıdır. Üzerinde renk kodları kapağı ABS (Acrylonitrille-Butadiene_Styrene) olmalıdır.

Öğr. Gör. Dr. Bülent KARA
Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Dalı Öğr. Üy.

Prof. Dr. Mustafa ÇALIŞ
Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon A. D.
Erişim: 0312 277 77 77
Erişim: 0312 277 77 77

Konsantrik İğne 50mmx0.46mm/26G Elektrot Teknik Şartnamesi

- 1) Konsantrik iğne elektrok, 50mmx0.46mm uzunluk(26G) ve çapda olmalıdır. Kayıt alanı 0,07 mm kare olmalıdır.
- 2) İğne elektrot mutlaka hasta konforunu artıran ve acısız giriş kolaylığı sağlayan optimal keskinlikte silikon kaplanmış(coated) iğne ve dış kanülü paslanmaz çelikten olmalıdır.
- 3) Güvenilir ve doğru sinyal algılama sağlayan hassas merkezli paslanmaz çelik çekirdekli iğne olmalıdır.
- 4) Yeniden pozisyonlandırmanın sürtünmesiz şekilde kolaylıkla yapılmasını sağlamak için mutlaka silikon kaplanmış olmalıdır.
- 5) Mutlaka gamma irradiation tipte steril edilmiş olmalıdır ve ilgili yönetmeliklere uygun şekilde ürün veya kataloğunda bu husus gösterilmelidir.
- 6) Doğru kayıt ve sinyal kalitesi için düşük empedans değerlerine sahip olmalıdır.
- 7) Üzerinde mutlaka kayıt alanı yönünü gösteren gösterge ve renk kodlu tutma göbeği yer almalıdır. Renk kodlu tutma tutma göbeği mutlaka her yönde sıkı bir şekilde yerleştirilebilme esnekliğine sahip olmalıdır.
- 8) İğne kablosuna takıldığında kavrama yeri en az 1 cm uzunluğunda, tutma göbeği kavrama yeri olmalı ve iğne üzerindeki konnektör/iğne tutucu giriş noktası her yönden takılabilir dairesel çelik yuvaya sahip olmalıdır.
- 9) Her 250 adet iğne için 1 adet 1.5 metre uzunluğunda 5-pin DIN konnektöre sahip her yönden takmaya serbest iğne tutucu verilmelidir. İğne elektrodun bitişi pogo pin olmalıdır.
- 10) İğne ambalajı tek yönlü hava geçirgenliği olan buhar, nem dengeleyici Tyvek* teknolojiye olmalıdır ve firma bunu ürünün orjinal kataloğunda göstermelidir.
- 11) 25 adetlik karton kutularda teslim edilmelidir. Kutuların üzerinde ürün ile ilgili renk kodu, ürün kodu, sterilizasyon bilgisi, son tüketim tarihi gibi yönetmeliğe uygun bilgileri içeren lot bilgileri yer almalıdır.
- 12) Artefakta sebep olmamalıdır. Cihaz ile tam uyumlu çalışmalıdır.
- 13) RoHS uygunluğu olmalıdır.
- 14) Sınıf II A sınıfında ve Annex II of Directive 93/42/EEC normlarına uygun olmalıdır. CE belgesi ve uygunluk beyanı mutlaka belgelenmelidir.
- 15) Ürün ÜTS kodu mutlaka bulunmalıdır.
- 16) Ürün menşei Avrupa birliği ülkeleri (EU), Uk, İrlanda, Amerika, Kanada dışında olmamalıdır.
- 17) İğnelerin koruyucu tüpleri polyethylene olmalıdır. Üzerinde renk kodları kapağı ABS (Acrylonitrille-Butadiene_Styrene) olmalıdır.

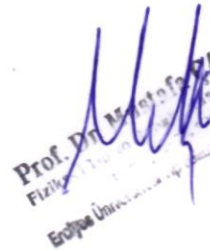
Öz. Gör. Dr. Mustafa KARA
Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Uzmanı
Doktora Öğr. Üyesi

Prof. Dr. Mustafa KALIS
Fiziksel Tıp ve Rehabilitasyon Uzmanı
Doktora Öğr. Üyesi
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi

Konsantrik İğne 75mmx0.46mm/23G Elektrot Teknik Şartnamesi

- 1) Konsantrik iğne elektrot, 75mmx0.46mm uzunluk(23G) ve çapda olmalıdır. Kayıt alanı 0,07 mm kare olmalıdır.
- 2) İğne elektrot mutlaka hasta konforunu artıran ve acısız giriş kolaylığı sağlayan optimal keskinlikte silikon kaplanmış(coated) iğne ve dış kanülü paslanmaz çelikten olmalıdır.
- 3) Güvenilir ve doğru sinyal algılama sağlayan hassas merkezli paslanmaz çelik çekirdekli iğne olmalıdır.
- 4) Yeniden pozisyonlandırmanın sürtünmesiz şekilde kolaylıkla yapılmasını sağlamak için mutlaka silikon kaplanmış olmalıdır.
- 5) Mutlaka gamma irradiation tipte steril edilmiş olmalıdır ve ilgili yönetmeliklere uygun şekilde ürün veya kataloğunda bu husus gösterilmelidir.
- 6) Doğru kayıt ve sinyal kalitesi için düşük empedans değerlerine sahip olmalıdır.
- 7) Üzerinde mutlaka kayıt alanı yönünü gösteren gösterge ve renk kodlu tutma göbeği yer almalıdır. Renk kodlu tutma tutma göbeği mutlaka her yönde sıkı bir şekilde yerleştirilebilme esnekliğine sahip olmalıdır.
- 8) İğne kablosuna takıldığında kavrama yeri en az 1 cm uzunluğunda, tutma göbeği kavrama yeri olmalı ve iğne üzerindeki konnektör/iğne tutucu giriş noktası her yönden takılabilir dairesel çelik yuvaya sahip olmalıdır.
- 9) Her 250 adet iğne için 1 adet 1.5 metre uzunluğunda 5-pin DIN konnektöre sahip her yönden takmaya serbest iğne tutucu verilmelidir. İğne elektrodun bitişi pogo pin olmalıdır.
- 10) İğne ambalajı tek yönlü hava geçirgenliği olan buhar, nem dengeleyici Tyvek* teknolojiye olmalıdır ve firma bunu ürünün orjinal kataloğunda göstermelidir.
- 11) 25 adetlik karton kutularda teslim edilmelidir. Kutuların üzerinde ürün ile ilgili renk kodu, ürün kodu, sterilizasyon bilgisi, son tüketim tarihi gibi yönetmeliğe uygun bilgileri içeren lot bilgileri yer almalıdır.
- 12) Artefakta sebep olmamalıdır. Cihaz ile tam uyumlu çalışmalıdır.
- 13) RoHS uygunluğu olmalıdır.
- 14) Sınıf II A sınıfında ve Annex II of Directive 93/42/EEC normlarına uygun olmalıdır. CE belgesi ve uygunluk beyanı mutlaka belgelenmelidir.
- 15) Ürün ÜTS kodu mutlaka bulunmalıdır.
- 16) Ürün menşei Avrupa birliği ülkeleri (EU), Uk, İrlanda, Amerika, Kanada dışında olmamalıdır.
- 17) İğnelerin koruyucu tüpleri polyethylene olmalıdır. Üzerinde renk kodları kapağı ABS (Acrylonitrille-Butadlene_Styrene) olmalıdır.


Dr. Mehmet KARA
Fizyoloji ve Rehabilitasyon Anabilim Dalı Öğ. Üy.


Prof. Dr. Mustafa ZALİŞ
Fizyoloji ve Rehabilitasyon Anabilim Dalı
Etiler Üni. Hastanesi