

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
10.10.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin ÜROLOJİ 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.	471205 Fenestrated Bipolar Forceps	1 ADET	
2.	470179 Monopolar Curved Scissors (Hot Shears)	1 ADET	
3.	470347 Tip-Up Fenestrated Grasper	1 ADET	
4.	471296 Large Suture Cut Needle Driver	1 ADET	
5.			
	(ŞARTNAMESİ EKTEDİR)		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR		
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 tekliflerini sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 24/10/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi’ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

DAVİNCİ X ROBOTİK CERRAHİ SİSTEMİ ENSTRÜMAN/AKSESUARLARI **TEKNİK ŞARTNAMESİ**

26.09.2024

471006 Large Needle Driver

Enstrüman da Vinci X veya da Vinci Xi Sistemi ile kullanıma uygun olmalıdır.

- 1- Enstrüman cerrahın el bileği hareketini hastanın içine iletebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 2- Çenelerin açılma açısı kapasitesi 0 ila 30 derece arasında olmalıdır.
- 3- Çenelerin her birinin uzunluğu 0,9cm ile 1,1cm arasında olmalıdır.
- 4- Enstrümanın çalışma uzunluğu 31cm ile 32cm arasında olmalıdır.
- 5- Enstrüman çapı 8mm olmalıdır.
- 6- Enstrüman 15 ameliyatta kullanılabilmelidir.

471296 Large Suture Cut Needle Driver

- 1- Enstrüman da Vinci X veya da Vinci Xi Sistemi ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 2- Enstrüman cerrahın el bileği hareketini hastanın içine iletebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 3- Sutür atma ve sutür kavrama özelliğine sahip yapıda olmalıdır. Ayrıca enstrümanın çene iç kısmında sutür kesici makas bulunmalıdır.
- 4- Çenelerin açılma açısı kapasitesi 0 ile 38 derece arasında olmalıdır.
- 5- Çenelerin her birinin uzunluğu 1cm ile 1,2cm arasında olmalıdır.
- 6- Enstrümanın çalışma uzunluğu 31cm ile 32cm arasında olmalıdır.
- 7- Enstrüman çapı 8mm olmalıdır.
- 8- Enstrüman 15 ameliyatta kullanılabilmelidir.

471093 Prograsp Forceps

- 1- Enstrüman da Vinci X veya da Vinci Xi Sistemi ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 2- Enstrüman cerrahın el bileği hareketini hastanın içine iletebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 3- Çenelerin açılma açısı kapasitesi 0 ile 55 derece arasında olmalıdır.
- 4- Çenelerin her birinin uzunluğu 2,7cm ile 2,9cm arasında olmalıdır.
- 5- Enstrümanın çalışma uzunluğu 33cm ile 34cm arasında olmalıdır.

- 6- Enstrüman çapı 8mm olmalıdır.
- 7- Enstrüman 18 ameliyatta kullanılabilmelidir.

471205 Fenestrated Bipolar Forceps

- 1- Enstrüman da Vinci X veya da Vinci Xi Sistemi ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 2- Enstrüman cerrahın el bileği hareketini hastanın içine iletebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 3- Çenelerin açılma açısı kapasitesi 0 ila 45 derece arasında olmalıdır.
- 4- Çenelerin her birinin uzunluğu 2cm ile 2,2cm arasında olmalıdır.
- 5- Enstrümanın çalışma alanında bulunan maksimum toplam uzunluğu 32cm ile 33cm arasında olmalıdır.
- 6- Enstrüman çapı 8mm olmalıdır.
- 7- Enstrüman 14 ameliyatta kullanılabilmelidir.

471172 Maryland Bipolar Forceps

- 1- Enstrüman da Vinci X veya da Vinci Xi Sistemi ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 2- Enstrüman cerrahın el bileği hareketini hastanın içine iletebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 3- Çenelerin açılma açısı kapasitesi 0 ila 45 derece arasında olmalıdır.
- 4- Çenelerin her birinin uzunluğu 1,9cm ile 2,1cm arasında olmalıdır.
- 5- Enstrümanın çalışma uzunluğu 32cm ile 33cm arasında olmalıdır.
- 6- Enstrüman çapı 8mm olmalıdır.
- 7- Enstrüman 14 ameliyatta kullanılabilmelidir.

471405 Forced Bipolar Forceps

- 1- Enstrüman da Vinci X veya da Vinci Xi Sistemi ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 2- Enstrüman cerrahın el bileği hareketini hastanın içine iletebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 3- Çenelerin açılma açısı kapasitesi 0 ila 42 derece arasında olmalıdır.
- 4- Çenelerin her birinin uzunluğu 2,7cm ile 2,9cm arasında olmalıdır.
- 5- Enstrümanın çalışma alanında bulunan maksimum toplam uzunluğu 33cm ile 34cm arasında olmalıdır.

- 6- Enstrüman çapı 8mm olmalıdır.
- 7- En az 12 ameliyatta kullanılabilirdir.

470179 Monopolar Curved Scissors (Hot Shears)

- 1- Enstrüman da Vinci X veya da Vinci Xi Sistemi ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 2- Enstrüman cerrahın el bileği hareketini hastanın içine iletebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 3- Çenelerin açılma açısı kapasitesi 0 ile 30 derece arasında olmalıdır.
- 4- Çenelerin her birinin uzunluğu 1,2cm ile 1,4cm arasında olmalıdır.
- 5- Enstrümanın çalışma uzunluğu 31cm ile 32cm arasında olmalıdır.
- 6- Enstrüman çapı 8mm olmalıdır.
- 7- Enstrüman 10 ameliyatta kullanılabilirdir.

470361 5mm-8 mm Cannula Seal

- 1- Malzeme da Vinci X veya da Vinci Xi sistemi ile kullanılan robotik kanüller ile uyumlu olmalıdır.
- 2- 8 mm robotik enstrümanlarla kullanıma uygun olmalıdır.
- 3- Üzerinde 5mm çap düşürücü bulunmalı bu sayede 5mm enstrümanlarla da kullanıma uygun olmalıdır.
- 4- İnsüflasyon için kanül üzerinde musluğu bulunmalıdır.

400180 Tip Cover Accessory

- 1- Malzeme da Vinci Si, da Vinci X ve da Vinci Xi sistemi ile kullanılan monopolar makas ile uyumlu olmalıdır.
- 2- Tip Cover Aksesuarı'nın etrafında makas ucuna takılmasını kolaylaştırmak için koruyucu bir kılıf bulunmalıdır.
- 3- Koruyucu kılıf, malzeme makasa takıldıktan sonra yana doğru açılarak makas ucundan ayrılabilirdir.
- 4- Tip Cover Aksesuarı, monopolar makasın bilek kısmından dokuya elektrik akımını engellemek üzere izolasyon yapabilme özelliğine sahip olmalıdır.
- 5- Makasın hareketlerini engellemeyecek esneklikte olmalıdır.

470015 Instrument Arm Drape

- 1- Malzeme da Vinci X veya da Vinci Xi robotik cerrahi sisteminin enstrüman kollarını örtmek ve bu sayede steril olan ameliyat sahasında kolların kullanımını sağlamak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
- 2- Malzeme tekli paketler halinde steril ve cerrahi operasyon için kullanıma hazır olmalıdır.

- 3- Örtüler şeffaf naylondan üretilmiş olmalıdır.
- 4- Üzerlerine monte edilmiş plastik aparatlar sayesinde örtüler kollara tutturulabilmelidir.
- 5- Plastik aparatlar ameliyat esnasında kullanılan enstrümanlar ile robotik kolları birbirine bağlayan ve robotik kolların hareketlerini sınırlamayacak tarzda dizayn edilmiş olmalıdır.
- 6- Örtünün üzerinde örtüyü kola tutturabilmek için metal aparatlar bulunmalıdır.

470359 8 mm Bladeless Obturator (Optical)

- 1- Malzeme da Vinci X veya da Vinci Xi sistemi ile kullanımına uygun olmalıdır.
- 2- Obturator 8 mm olmalıdır ve 8 mm kanüller ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 3- Obturatorün uç kısmı batin duvarından kolay ve daha az travmatik bir giriş sağlayacak yapıya sahip olmalıdır.
- 4- Obturator tek kullanımlık yapıda olmalıdır.
- 5- Obturator üzerinde, kanül sızdırmazlık contasına sabitlenebilmesi için kilit mekanizması bulunmalıdır.

470008 8 mm Blunt Obturator

- 1- Malzeme da Vinci X veya da Vinci Xi sistemi ile kullanımına uygun olmalıdır.
- 2- Obturator 8 mm olmalıdır ve 8 mm kanüller ile kullanıma uygun olmalıdır.
- 3- Obturatorün uç kısmı dokuya zarar vermemesi için köreltilmiş (blunt) yapıya sahip olmalıdır.
- 4- Obturator çok kullanımlık (reusable) olmalıdır.
- 5- Obturator üzerinde, kanül sızdırmazlık contasına sabitlenebilmesi için kilit mekanizması bulunmalıdır.

Doç. Dr. Numan BAYDİLLİ

Üroloji ABD Başkanı



Dr. Öğr. Üyesi Halil TOSUN

Üroloji ABD Öğretim Üyesi

