

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 AD 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.	ÜRETERAL ACCESS (GRİŞİM) KILIFI	5 adet	
2.			
3.			
	*Ürünlerin marka ve modelleri belirtilecektir. *Teklif veren firmalar antetli formlarında firma bilgileri vergi numarası,mail,telefon v.s. okunaklı olmalıdır. *Ürünün UBB-SUT kodu-Barkod nosu formda yazılı olmalıdır.		
	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 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 TITUBB 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 22/10/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

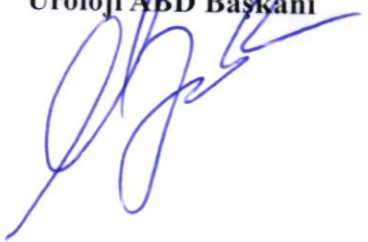
ÜRETERAL ACCESS (GİRİŞİM) KILIFI (EMME – TAHLİYE ÖZELLİKLİ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

02.10.2024

Üreteral Access kılıfı, retrograde operasyonlarda üreteri dilate etmek, üreteri korumak, katater veya benzeri girişimsel bir cihazı operasyonun gerçekleşeceği bölgeye (üriner sisteme) erişebilmesini sağlayarak operasyona uygun bir çalışma kanalı oluşturmak ve emme – tahliye (Negatif basınç) özelliği ile böbrek ve üst üreter taşlarını tahliye etmek için tasarlanmış olmalı ve aşağıdaki teknik özelliklere sahip olmalıdır.

- 1 Kateterin iç çapı 9,5 Fr, dış çapı 11 Fr aralığında seçenekleri olmalıdır.
- 2 Uzunluk seçenekleri 26cm, 36cm, 40cm, 46 cm ve 55cm olmalıdır. Kullanıcı hekimin seçtiği boylarda teslimat yapılmalıdır.
- 3 0.035 veya 0.038 inç kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
- 4 Üreteral Access Kılıfı'nın negatif basınç özelliği olmalıdır. Bu özellik sayesinde böbrek içerisindeki taşları tahliye edebilmelidir.
- 5 Böbreğin her noktasına ulaşabilmesi için ucu deflekte olabilmelidir.
- 6 Dilatör atravmatik yapıda olmalı, handle ile dilatör birbirine kilitlenebilir özellikte olmalıdır.
- 7 Üzerinde opak madde ve enstrüman gönderebilmek için kanalı bulunmalıdır.
- 8 Handle üzerinde negatif basınçla emme- tahliye özelliğini aktif hale getirebilen ergonomik, açılı yan portu olmalıdır.
- 9 Handle üzerinde, endoskopun taş tahliyesi sırasında geri çekilme sınırını gösteren kırmızı bant bulunmalıdır.
- 10 Dış yüzeyi ince cidarlı tüpten oluşmalı ve geniş iç lümen sağlıyor olmalıdır.
- 11 Üreteral Access kılıf, dilatör sürtünmeyi engellemek için yeterli hidrofilik yapıda olmalıdır.
- 12 Sürekli irigasyon ve aspirasyon işlemi yaparak lümen içi basıncı azaltabilmelidir.
- 13 Negatif basınç aspirasyonu ile retrograd taş migrasyonunu önleyebilmelidir.
- 14 Negatif basınç özelliği ile taş sepetlere ve forsepslere ihtiyaç duymadan anti-retropulsiyon işlevi görmelidir.
- 15 Sürekli irigasyon ve aspirasyon sağlayarak, taş parçalanmasından kaynaklanan tozların ve kanamanın görüş alanını engellemesinin önüne geçebilmelidir.
- 16 Floroskopik görüntü sağlayabilecek yapıda olmalıdır.
- 17 Tek elle kullanılabilir olmalıdır.
- 18 Ürün tekli steril orijinal paketlerde olmalıdır.
- 19 Ürün ambalajı üzerinde ürün ölçüleri, son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgileri olmalıdır.
- 20 Her 10 adet Emme – Tahliye özelliğine sahip tipteki girişim kılıfı için 1 adet tekrar kullanılabilir taş toplama şişesi ve aspirasyon bağlantı aksesuarları mülkiyeti firmada kalmak koşulu ile ürünler bitirilene kadar sağlık tesisine kullanım amaçlı bırakılmalıdır.

Doç. Dr. Numan BAYDİLLİ
Üroloji ABD Başkanı



Dr. Öğr. Üyesi Halil TOSUN
Üroloji ABD Öğretim Üyesi

