

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
15.11.2024

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.	KANAMA DURDURUCU 5*5	10 adet	
2.	KANAMA DURDURUCU 2*4	10 adet	
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 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 sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 25/11/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

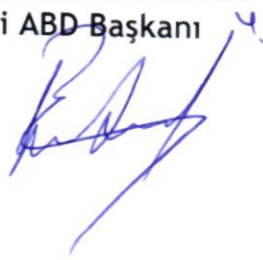
MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

TRİLSİN VE REAKTİK POLİETİLEN GLİKOL (PEG) EMDİRİLMİŞ PLASTER
TEKNİK ÖZELLİKLER

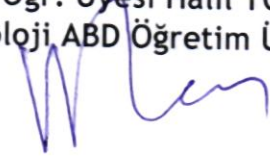
05.11.2024

1. Kanama durdurucu Tampon Tuzlar, Trilsin ve reaktif Polietilen Glikol (PEG) Emdirilmiş Oksitlenmiş Selülozdan meydana gelmelidir.
2. Gamma ışınması ile sterilize edilmiş olmalıdır. Patch şeklinde olmalıdır
3. Hemostatik patch istenilen uygulama için gerekli olduğu şekilde kesilebilmelidir ve aynı zaman emilebilen sütürlerle suture edilebilmelidir.
4. Emilebilir yapıda olmalıdır ve 4 hafta içinde emilmelidir.
5. Ortalama olarak 30 sn içinde hemostatik etki ortaya çıkacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
6. 60 saniye süre zarfında hemostatic etki tamamen görülmelidir. Uygunlandığı yüzeye tam tutunmalıdır.
7. İnsan veya hayvan bileşeni içermemelidir.
8. Ürün paketten çıkartıldığında kullanıma hazır olmalıdır. Herhangi bir hazırlık aşaması gerektirmemelidir. Nemlendirilmemeli ve/veya ıslatılmamalıdır.
9. Ürün ambalajı açıldıktan sonra 1 saat içinde kullanılabilir olmalı ve bu bir saat içinde etkisini korumalıdır.
10. Tek kullanımlık olmalı ve tekrar steril edilmeyecek özellikte olmalıdır.
11. Laparoskopik kullanım için uygun olmalı ve trocar dan geçebilmesi için kıvrılabilir formda olmalıdır.
12. Laparoskopik vakalarda, doğru tarafın kanamalı alana uygulanabilmesi için ürün üzerinde iki taraf arasında renk farklılığı olmalıdır.
13. Kanama durdurucu 10-25°C arasında saklanmalıdır.
14. Kanama durdurucu 5 x 5 cm boyutlarında olmalıdır.
15. Ürünlerin miadları üretim tarihinden itibaren 1 yıl olmalıdır.

Doç. Dr. Numan BAYDİLLİ
Üroloji ABD Başkanı



Dr. Öğr. Üyesi Halil TOSUN
Üroloji ABD Öğretim Üyesi



**TRİLSİN VE REAKTİK POLİETİLEN GLİKOL (PEG) EMDİRİLMİŞ PLASTER
TEKNİK ÖZELLİKLER**

05.11.2024

1. Kanama durdurucu Tampon Tuzlar, Trilsin ve reaktif Polietilen Glikol (PEG) Emdirilmiş Oksitlenmiş Selülozdan meydana gelmelidir.
2. Gamma ışınması ile sterilize edilmiş olmalıdır. Patch şeklinde olmalıdır
3. Hemostatik patch istenilen uygulama için gerekli olduğu şekilde kesilebilmelidir ve aynı zaman emilebilen sütürlerle suture edilebilmelidir.
4. Emilebilir yapıda olmalıdır ve 4 hafta içinde emilmelidir.
5. Ortalama olarak 30 sn içinde hemostatik etki ortaya çıkacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
6. 60 saniye süre zarfında hemostatic etki tamamen görülmelidir. Uygulandığı yüzeye tam tutunmalıdır.
7. İnsan veya hayvan bileşeni içermemelidir.
8. Ürün paketten çıkartıldığında kullanıma hazır olmalıdır. Herhangi bir hazırlık aşaması gerektirmemelidir. Nemlendirilmemeli ve/veya ıslatılmamalıdır.
9. Ürün ambalajı açıldıktan sonra 1 saat içinde kullanılabilir olmalı ve bu bir saat içinde etkisini korumalıdır.
10. Tek kullanımlık olmalı ve tekrar steril edilmeyecek özellikte olmalıdır.
11. Laparoskopik kullanım için uygun olmalı ve trocar dan geçebilmesi için kıvrılabilir formda olmalıdır.
12. Laparoskopik vakalarda, doğru tarafın kanamalı alana uygulanabilmesi için ürün üzerinde iki taraf arasında renk farklılığı olmalıdır.
13. Kanama durdurucu 10-25°C arasında saklanmalıdır.
14. Kanama durdurucu 2 x 4 cm boyutlarında olmalıdır.
15. Ürünlerin miadları üretim tarihinden itibaren 1 yıl olmalıdır.

Doç. Dr. Numan BAYDİLLİ
Üroloji ABD Başkanı

Dr. Öğr. Üyesi Halil TOSUN
Üroloji ABD Öğretim Üyesi