

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
28.11.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin TIBBİ SARF DEPO 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.	AMBU YETİŞKİN	1 200 adet	
2.	ELEKTROT YETİŞKİN	140 000 adet	
3.	AMBU PEDIATRİK	300 adet	
4.			
5.	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.		
6.			
	*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 ADLI		

	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 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 tekliflerin sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 05/12/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Sıra No:1 AMBU YETİŞKİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Tek kullanımlık olmalıdır,
- 2-O2 Bağlantı yeri, oksijene bağlantı hortumu ve oksijen rezervuar torbası,rezervuar valfi olmalı.
- 3-En az 2 adet airway , 2 adet pvc ağız maskesi olmalı,
- 4-Ambu cihazı kullanımı, teknik özellikleri ve saklanma koşullarını içeren türkçe kitapçığı bulunmalı.
- 5-Kolay yırtılmamalı, patlamamalı, kırılmamalı.
- 6-Pvc'den yapılmış olmalı,
- 7-Ek oksijen verilmediği hallerde rezervuar kılıfı ve oksijen rezervuarı çıkarılabilirmeli.
- 8-Balon sıkıldığında etkin hava dolumu sağlamalı ve özel hava içeri alma valf sistemine sahip olmalı.
- 9-Bağlantı yerleri kolay takılabilir nitelikte olmalı, fakat özel kilitleme sistemi ile ayrılabilirmeli.
- 10-Ambu ve diğer parçalar kolay kırılmayan, taşınabilir çanta içinde olmalı.
- 11-Erişkin basınç kapasitesi 60±20 cm H2O olmalı, basınç kapasitesi 40±20cm H2O olmalı
- 12-Basınç 60 cm H2O'yu aştığında verilen nefesi atmosfere veren basınç rahatlatma valfine sahip olmalı.
- 13-Ambu balon kapasitesi erişkin için 1500/1350ml,
- 14-Rezarvuar torbası kolay yırtılmamalı.
- 15-Rezarvuar torbası yerinden kolayca ayrılmalı, bunun bir konnektör ile tespiti sağlanmalı .
- Temizliği için çıkarılabilir olmalı.
- 16-Rezervuar torba kapasitesi erişkin için 2500/1200ml,
- 17-Rezervuar kesesi kendiliğinden şişebilir olmalı.
- 18-Erişkin ambularında rezervuarın altında ek oksijen giriş yeri olmalı.
- 19-ISO, CE, EN vb. belgelerden birine sahip olmalı.
- 20-2 yıl garantili olmalı.

Sıra No:2 ELEKTROT (YETİŞKİN)

- 1- Elektrodlar yoğun bakımda, ameliyathanede ve acil servislerde kullanmaya uygun olmalıdır.
- 2- Elektrod polietilen köpükten imal edilmiş olmalıdır.
- 3- Yapışkanı kuvvetli olup, hipoallerjenik olmalıdır.
- 4- Elektrodların ortasındaki kablo bağlantısının yapıldığı yer Ag/AgCl olmalı, altında kurumamış jel bulunmalıdır.
- 5- Elektrod aşağıdaki Jeknik özelliklere sahip olmalıdır. Çap 5.5 ± 1 cm olmalıdır. Hava ve nem geçirmeyen yapıda olmalıdır.
- 6- Esnek olmalı, vücut kıvrımlarına uyum sağlamalı, kullanımı rahat olmalıdır.
- 7- Yapışkanlığı suya dirençli olmalı, terlemeyle kolay çıkmamalıdır. Yapışkanlığını uzun süre muhafaza, etmeli, uzun kullanımlarda ideal olmalıdır. Çıkarıldığında ciltte atık bırakmamalı, cildi tahriş etmemelidir.
- 8- Jeli katı (solid) olmalı, sızıntı yapmamalı, yapışkanlığı bozmamalı, cilt üzerinde atık bırakmamalıdır. Non-irritan olmalı, cildi tahriş etmemelidir.
- 9- Paket hava temasını önleyecek özel dizaynda olmalıdır.
- 10- Paket üzerinde son kullanma tarihi olmalıdır.
- 11- Firmalar birer paket numune verecektir. Numuneler Holter, Efor testlerinde, kliniklerde, yoğun bakımda denendikten sonra uygunluk verilecektir.
- 12- Elektrod çıkıtı ile bağlantı kurulan kablo çıkıtı arasında uyum olmalı, birleştirme ve ayırmada problem olmamalıdır.
- 13- Elektrod paketi ambalajı kolay açılabilir olmalıdır.
- 14- Teslimattan itibaren raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.

Prof.Dr. Kudret DOĞRU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dip.No: 5695 Dip.Tes.No: 43589
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Sıra No:3 PEDİATRİK EKG ELEKTRODU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- EKG elektrodu tek kullanımlık, uzun dönem görüntüleme için kullanılabilir yapıda, ıslak jelli ve pediatrik hastalara uygun şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 2- Elektrodun cilt yüzeyine temas eden kavrama bölgesi uzun dönem uygulamalarda cildin rahat nefes alabilmesine olanak verebilecek şekilde dizayn edilmiş poliüretan bio uyumlu köpük yapıda olmalıdır.
- 3- Yapışkanı hipoalerjik olmamalı, cildi tahriş etmemelidir.
- 4- Ekg elektrodu sensör kısmı gümüş/gümüş klorid yapıda olmalıdır.
- 5- Ürün 50'lik adetler halinde paketlenmiş orijinal ambalajında olmalıdır.
- 6- Paketler açıldığında ortalama elektrod ömrü 1 ay, açılmamış paketlerin miyadı üretim tarihini müteakip ortalama minimum 18-24 ay olmalıdır.

Prof.Dr. Kudret DOĞRU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.B.
Dip.No: 5695 / Tıp Fak. No: 43589
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Doç. Dr. Yılmaz Sevilmez