

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
06.12.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin ANESTEZİYOLOJİ ve REANİMASYON AD. 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.	DİSPOSABLE LAMBA SAPI	2000 adet	
2.	KAMERA KILIFI	2000 adet	
3.	SODALİME	500 kg	
4.	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.		
5.			
	*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 AIT 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 içi, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 10/12/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Sıra No:1 DİSPOSABLE LAMBA SAPI TEKNİK ŞARTNAME

1. Tek tek steril ambalajlarda olmalıdır.
 2. Kullanılacak cihaza uygun olmalıdır.
 3. Ambalaj üzerinde imal tarihi ve son kullanma tarihi olmalıdır.
- İstekliler tarafından teklif edilen ürünlerin teknik şartnameye uygunluğu, ürün numunesi denenerek tespit edilecektir.

Sıra No:2 KAMERA KILIFI (AMELİYATHANE)TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Medikal amaçlı kullanıma uygun PE malzemeden üretilmelidir.
- 2- Kılıf içinden geçen malzemeyi gösterecek şeffaflıkta olmalıdır.
- 3- 2,5 metre uzunluğunda 14 cm genişliğinde ebatlarda olmalıdır.
- 4- Kılıf kullanıma uygun bir şekilde iç içe geçerek katlanmalıdır.
- 5- Katlama sayısı 12 den az olmamalı kat araları 16-20 cm aralıklarla olmalı. Böylelikle kullanıcıya seçenek sağlamalı kullanıcı istediği aralıkta açılım yapabilmelidir.
- 6- PE 8 Microndan düşük olmamalıdır.
- 7- Kılıf başında karton başlık olmalıdır.

Sıra No:3 SODALİME TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Soda lime %78-84 oranında kalsiyum hidroksit, %2-4 sodyum hidroksit,%14-18 su ve %1'den az indikatör ethyl violet içermelidir, potasyum hidroksit içermemelidir.
- 2-Soda lime,içeriği organik uçucu kimyasal maddeler içermemelidir,
- 3-Absorban içeriği kullanım esnasında beyazdan menekşe rengine dönmelidir,
- 4-Ürün klinik koşullarda karbonmonoksit, formaldehit gibi toksik yan ürünlerin oluşumuna yol açmamalıdır,
- 5-Soda lime, içeriğinde ozon tabakasına zarar veren kimyasal maddeler içermemelidir,
- 6-Soda lime, beyaz yarım küresel ve her biri düzgün parçacıklardan oluşmalı ve bu sayede ekspire edilen hava kanisterin içinden eşit bir şekilde geçebilmelidir.Sodalime'in renk değişimi kanisterin zemininden yukarıya doğru olmalı ve böylece sodalime'in tamamen tükenmesi sağlanmalıdır,
- 7-Partiküler boyutu : 9 mm'den büyük %0,
4 mm'den büyük %7'den az,
4 - 2 mm arasında dengede
2 - 0.425 mm arasında % 15'ten az,
0,425 mm'den az % 2'den az olmalıdır.
- 8-Düşük, minimal ve yüksek akımlarda kullanılmalıdır,
- 9-Sertlik derecesi %75'ten büyük olmalıdır,
- 10-Kullanım sırasında kesinlikle granülasyonu bozulmamalı,tozlanma yapmamalıdır,bu sayede solunum yoluna veya cihazın içine toz kaçıışı olmamalıdır,
- 11-CO2 tutma kapasitesi USP (United States Pharmacopedia) verilerine göre en az %27 olmalıdır,
- 12-Ürünün raf ömrü en az 4 yıl olmalıdır,
- 13-Ürün -20 °C ile +50 °C arasındaki sıcaklıklarda saklanabilmelidir
- 14-Ürün üzerinde üretim tarihi ve son kullanma tarihi ile kullanım tavsiyeleri bulunan 5 litrelik (4,16 kg)bidonlarda verilmelidir.

Doç.Dr. Ozlem ÖZ GERGIN
Anesteziyoloji ve Reanimasyon AD
Dip.Tes.No: 006436/89343 Sicil No: 4320
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneler

uygundur
Prof.Dr. Mehmet DOĞRU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dip.No: 5695 Dip.Tes.No: 43589
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneler