

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
13.02.2025

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **NÖRORADYOLOJİ A.D.** 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	DOKU YAPIŞTIRICISI (ENDOVASKÜLER KULLANIMA UYGUN)	10 ADET	
2	KORONER GREFT STENT	10 ADET	
3	FEMORAL GİRİŞ İĞNESİ	300 ADET	
	(ŞARTNAME EKTEDİR.)		
	*Ürünlerin marka ve modelleri belirtilecektir. *Ürünün UBB-SUT kodu-Barkod no'su teklif formunda yazılı olmalıdır. *Teklif veren firmalar antetli formlarında firma bilgileri vergi numarası, mail, telefon v.s. okunaklı 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 BAYISI 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. 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 27/02/2025 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

NÖRORADYOLOJİ

Adhezif Sıvı Embolizan Ajan (Akrilat) Teknik Şartnamesi

1. Nöroradyolojik ve periferik girişimlerde arteriyovenöz malformasyonların veya fistüllerin süper selektif kalıcı embolizasyonunda kullanılır. Bu durumu belgeleyen dünya literatüründe yayınlanmış güvenli kullanımı gösteren ve/veya takip sonuçlarını liste olarak verecek, istenen literatürü firma temin edecektir.
2. İçeriği n-butyl cyanoacrylate olmalıdır.
3. 0.5 ml.lik steril plastik tüp formda sunulmalıdır.
4. Işık almayan ve koruyuculu orijinal ambalajlar içerisinde steril halde bulunmalı ve +5 °C altında depolanmış olmalıdır.
5. Saydan sıvılarla karıştırılmaması için renklendirilmiş olmalıdır.
6. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az bir yıl miatlı olmalıdır.

Prof. Dr. Halil DÖNMEZ

Radyoloji Ana Bilim Dalı Öğretim Üyesi

Prof. Dr. HALİL DÖNMEZ
Radyoloji A.B.D.
Dis.No: 94.58.00.00.00.00 No: 4397
Erciyes Üniv. Tıp Fak. Radyasyon Hastaneleri

NÖRORADYOLOJİ

Stent, Vasküler, Greft Kaplı, PTFE'li, Balonla Açılan, Monorail Teknik Şartnamesi

1. Stent küçük çaplı vasküler yapılara yönelik girişimsel radyolojik işlemler için uygun olmalıdır.
2. Stent paslanmaz çelikten lazer kesim ile elde edilmiş olmalıdır.
3. Stent, çok ince graft malzemesi ile kaplanmış olmalıdır. Stent açıldığında bu malzeme uzunlamasına olarak sabit kalmalı, çap olarak esnemelidir.
4. Stent segmental yapıda ve esnek (flexible) olmalı; her bir segment birbirinden bağımsız hareket ederek kılavuz teli (guide wire) çok iyi takip etmeli ve tortüyo damarlardan rahatlıkla geçmelidir. Böylelikle "direk stent" uygulamalarında kolaylıkla kullanılabilir.
5. Stentin açık alan oranı (open area) bütün boylarda %78-91 civarında olmalı, birbirine yakın stent hücreleri sayesinde stent içine strut aralıklarından doku sarkması engellenmelidir.
6. Stent işlem sonrası eğer gerekirse daha büyük çaplı bir balon ile genişletmeye olanak vermelidir.
7. Stent tortüyo damarlardan geçerken deforme olmamalı, uç kısımları balon yüzeyinden ayrılmamalıdır ve gerekirse guiding kateter içine geri alınabilmelidir.
8. Stentin balon taşıma sistemi monorail olmalı, 0.014 inch kılavuz tel ile çalışmalıdır. Bu kateterin kullanılabilir uzunluğu 140 cm'den kısa olmamalıdır. Distal shaft koaksial ve 20-30cm uzunluğunda olmalıdır.
9. Stentin balon taşıma sisteminde kateterin uç kısmı, lezyondan geçiş kolaylığı için inceltirilmiş (tapered) olmalı ve 0.016" den kalın olmamalıdır. Damara zarar vermemesi için uç kısmı yumuşatılmış ve flexible (esnek) olmalıdır.
10. Stentin balon taşıma sisteminde kateterlerin iç ve dış yüzeyleri, kılavuz tel kontrolü ve lezyondan geçiş kolaylığı için hareketi artırıcı kaygan özel madde ile kaplanmış olmalıdır.
11. Kullanıcıya daha rahat ve güvenli bir çalışma imkanı, hastanın rahatlığı ve emniyeti için stentin balon taşıma sisteminde balonun şişme/inme süresi hızlı olmalıdır.
12. Stentin üzerine yerleştirildiği balon dayanıklı ve sağlam bir materyalden mamul olmalıdır. Bu nedenle basınç arttırıldıkça balonun çapı da kontrollü olarak artmalıdır. Nominal şişirme basıncı 8 atm. olmalı; direk stentleme uygulamalarına olanak sağlamalıdır. Ancak balon şişirme basıncı, çapa göre değişmekle birlikte 20 atmosfere kadar çıkabilmelidir.
13. Stentin balon taşıma sisteminde balonun distal ve proximalinde toplam iki adet, radiopak markeri olmalı; stent bu iki marker arasında bulunmalıdır. Balon markerları profile etki etmemelidir.
14. Lezyondan geçiş kolaylığı için stentin balon üzerine yüklenmiş profili düşük olmalı (4.0mm'lik stentte geçiş (crossing) profili 0.057" den büyük olmamalıdır) ve maksimum 6F sheath introducer ile kullanılabilir. Çapı küçük taşıma-yükleme sistemi olan teklifler tercih edilecektir.
15. Stent balonun üzerine güvenli şekilde yerleştirilmiş olmalı, lokalizasyon sırasında ve guiding kateter içerisine geri çekme durumunda balon üzerinden ayrılmamalıdır.
16. Stent yerleştirme sırasında, balonun distal ve proximal uçları balonun diğer kısımları ile aynı çapa ulaşmalı, fazla şişerek uç kısımlarda diseksiyona sebebiyet vermemelidir.
17. 8-40 mm'den arasında değişik uzunluklarda seçenekleri olmalıdır.
18. 2-5 mm'ye arasında değişik çaplarda seçenekleri olmalıdır.
19. Bölümün talebine göre alınacak stentlerin uzunlukları ve çapları belirlenecektir.
20. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçüdeki stentleri istenilen ölçüdeki stentle değiştirmeyi kabul edecektir. Bu en geç 2 hafta içinde gerçekleştirilmelidir.
21. Malzeme, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
22. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az bir yıl miadlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürün yeni ürünle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

Prof. Dr. Halil DÖNMEZ
Radyoloji Ana Bilim Dalı Öğretim Üyesi

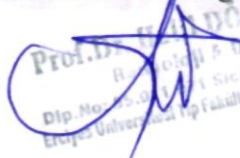

Prof. Dr. Halil Dönmez
Radyoloji Ana Bilim Dalı Öğretim Üyesi
Siyahıy Fakültesi Hastaneleri
Sicil No: 4337

NÖRORADYOLOJİ

Vasküler Giriş iğnesi Teknik Şartnamesi

1. Tek kanül içeren kesici ve delici uçlu venöz iğne özelliğinde olmalıdır.
2. İğne hubı luerlock şırınga bağlanabilecek şekilde olmalıdır.
3. İğne hublarının şeffaf görülebilir renkte olması tercih nedenidir.
4. İğne hubları kullanılan kılavuz telin iğnenin içine ucunun rahatça yönlendirilmesini sağlayacak konfigürasyonda olmalıdır.
5. Dayanıklı çelik materyalden imal edilmiş olmalıdır.
6. Uzunluğu 7 cm olmalıdır.
7. İğnelerin ucu, doku veya damar girişini kolaylaştırması açısından keskin olmalıdır.
8. İğne çapı 18G olmalıdır. Kanülden 0.038 kılavuz tel geçmelidir.
9. Steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
10. Firmalar teklif ettikleri ürünün 1 adet numunesini vereceklerdir.
11. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az bir yıl miatlı olmalıdır. Firma miadı dolan ürünü yeni ürünle değiştirmeyi mal tesliminde taahhüt etmelidir.

Prof. Dr. Halil DÖNMEZ
Radyoloji Ana Bilim Dalı Öğretim Üyesi


Prof. Dr. Halil DÖNMEZ
Dip. No: 4397
Etiler Üniversitesi Tıp Fakültesi Radyasyon