

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
28.03.2025

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin RADYOLOJİ 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.	RENAL GUIDING KATETER	10 adet	
2.	UZATMA HATTI 15-30 CM	500 adet	
3.	SANTRAL VE BİLİER BALON KATETER	50 adet	
4.	KEMİK İLİĞİ BİYOPSİ İĞNESİ	50 adet	
5.			
6.			
7.	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.		
8.			
	*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 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 15/04/2025 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

RENAL GUIDİNG KATETER TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter uç kısmı yüksek derecede **radio-opak** olmalıdır.
2. Kateter, **6 F çap için 0.70'' 7 F çap için 0,81'' 8 F çap için 0.88 ''** kateter iç lümen ölçüsüne sahip olmalıdır.
3. Kateter uzunluğu **55cm. - 80cm** arası olacaktır.
4. Kateterler, tortüöz damarlara uygun olmalı ve mükemmel torque değerlerine sahip olabilmelidir.
5. Kateterler, 1/1 manipulasyona sahip olabilmeli ve uç şekilleri hafızalı yapıya sahip olmalıdır.
6. Kateterlerin uç açıları renal uç yapısına sahip olmalıdır.
7. Kateterlerin, iç lümen ölçüleri ve kaç French oldukları kateterin başlığında yazmalıdır.
8. Kateterler, CE onaylı olmalıdır.
9. Kateterler, tekli steril ambalajında olmalı ve üzerlerinde son kullanma tarihi yazmalıdır.
10. Malzemelerin ölçüleri ihale sonrası klinik tarafından belirlenecektir.
11. Ürünler teslim tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
12. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
13. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
14. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

BASINCA DAYANIKLI ARA UZATMA

1. Ara uzatmalar **30-50 cm** uzunlukta ve **500-700 PSI** arasında basınca dayanıklı olmalıdır.
2. Ara uzatmaların bir ucu diagnostik katetere bağlamak için kullanılacaktır, diğer ucu otomatik enjektöre bağlanacaktır. (**bir ucu erkek, bir ucu dişi olacaktır**)
3. Katetere bağlanacak ucun şeffaf olması tercih edilecektir.
4. Ara uzatmalar disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
5. Ara uzatmaların yapıldığı plastik madde yumuşak ve kolayca katlanabilir olmalıdır.
6. Ara uzatmaların CE belgesi olmalı ve kutu üzerinde işareti bulunmalıdır.
7. Ürünler teslim tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
8. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
9. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
10. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.

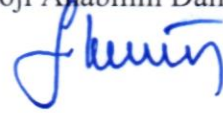
Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

SANTRAL BİLİER BALON KATETER

1. Balon kateter uzunluđu 70-100 cm arası seçilebilmelidir.
2. İki gold markır ile tam lezyona ayarlanabilmelidir.
3. Patlama basıncı 5 atm üzerinde olmalıdır.
4. Balon kateter proksimalinde balonun ölçüleri yazılı olmalıdır.
5. Balon kateter çapı 14-20 mm arası, uzunluđu 4-6 cm aralıklarında seçilebilmelidir.
6. En fazla 8F size intraduser ile uyumlu olmalıdır.
7. Balon ölçüleri daha sonra klinik tarafından belirlenecektir.
8. Balon kateter 0.035 inç tel ile uyumlu olmalıdır.
9. Balon kateter CE onayına sahip olmalıdır.
10. PTA Balon Dilatasyon Kateteri fleksibl şafta sahip olmalı ve bu özelliđi sayesinde itilebilirliđi, esnekliđi ve kontrolü oldukça iyi olmalıdır.
11. PTA Balon kateter şişirildikten sonra, maksimum inme hızına sahip olmalıdır.
12. PTA Balon Dilatasyon Kateteri disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
13. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl süreli olmalıdır.
14. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala deđiştirmeyi taahhüt etmelidir.
15. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile deđiştirilecektir.
16. Ürün deđişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi



KEMİK İLİĞİ BİYOPSİ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İğne Kemik iliğinden biyopsi almak için dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Kemik iliğine rahat ulaşım için iğnenin içinden geçen stilenin iğnenin boyunu geçmeli ve uç kısmı trokar şeklinde olmalıdır.
3. Düzgün ve yapısı bozulmamış biyopsi alabilmek için iğnenin uç kısmında 5 adet diş bulunmalı ve "testere" misali kemik iliğini bastırmaksızın sağa sola çevirme hareketleri ile rahatça kesebilmelidir.
4. Tek uygulama ile maksimum örnek almayı sağlamak amacı ile iğnenin ucu konik olmalı.
5. Örneği iğnenin içinden çıkartabilmek için setin içinde itici stile ve biyopsi çıkartma adaptörü bulunmalıdır.
6. İğnenin sağlamlığını arttırmak amacıyla tutaç iğnenin üzerine fabrikasyon olarak dökülmüş olmalıdır. Tutaç iğnenin üzerine yapıştırılmış olmamalıdır.
7. Aspirasyon yapabilmek amacıyla iğnenin başı "luer lock" sistemine sahip olmalıdır. "Luer Lock" sistemi çelik olmalı plastik olmamalıdır.
8. **Mandren iğnenin tutacına kilitlenmeli ve istenildiğinde çevirerek açılabilmelidir.**
9. Set, iğne kalınlığı 8G- 11G aralığında, uzunluğu 8-13cm aralığında seçilebilmelidir.
10. Ürün ölçüleri ihale sonrası klinik tarafından belirlenecektir.
11. İğnenin ergonomitesini arttırmak amacı ile setin içinde iğne kapağı bulunmalıdır.
12. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
13. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
14. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
15. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

