

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88
MAIL: erudsim@erciyes.edu.tr

SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
15.05.2025

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **AMELİYATHANE** 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	EPİDURAL SET	100 ADET	
2	EPİDURAL KOMBİNE SET	600 ADET	
3	İNTRAKET NO:24 (SARI)	600 ADET	
4	EPİDURAL İĞNE	75 ADET	
	(TEKNİK ŞARTNAMELER 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 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 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 ALINACAKTIR.		
O	SİPARİŞLER TEK PARTİ HALİNDE TESLİM EDİLMELİDİR.		
P	TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALINACAKTIR.		

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. İdareimizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibariyle 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 23/05/2025 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAIL:erudsim@erciyes.edu.tr

24G İ.V. KANÜL ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

1. Kapiller ile iğne ucu arası mesafesi çok az olmalıdır, bu sayede kapiller girişim aşamasında geriye doğru kıvrılma yapmamalıdır.
2. Tek elle ponksiyon tekniğine uygun dizayn edilmiş olmalıdır.
3. 0,7*19mm ölçülerinde, kapillerle minimal ponksiyon travması olmalıdır ve 22ml/dk akış hızı sağlayabilmelidir.
4. Düz yüzey, gömülmüş 4 radyoopak çizgi olmalıdır,Radyoopak olması ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
5. FEP kapiller olmalıdır.
6. Transparan , kan geri akımını görme imkanı olmalıdır.
7. Küçük fiksasyon kanatları ve sütur deliği olmalıdır. Üstten giriş olmamalıdır.
8. Luer - Lock bağlantılı olmalıdır.
9. Hidrofoblu kan tutuculu olmalıdır.Gerektiğinde kullanılmak üzere aynı kanülün iğne batma yaralanma önleyici korumalı kanül seçeneğinde olmalı ilgili bölüme broşür ile gösterilebilmelidir.
10. Uluslararası renk kodlu 24G olmalıdır.
11. PVC'siz ve Tyvek benzeri şeffaf kısmı sert olmayan steril ambalajda olmalıdır, bu sayede servis ve depolamada az yer kaplamalı acil müdahale araçlarında daha çok taşınabilmelidir.
- 11.Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no,kapillerin üretim maddesi ve ölçüsü, akış hızı gibi ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
12. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.

Doç.Dr. Gamze TALİH
Anesteziyoloji ve Reanimasyon AD.
Doç. Dr. Gamze TALİH
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Prof.Dr. Gülen GÜNER
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Anabilim Dalı Başkanı
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

KOMBİNE SPİNAL-EPİDURAL SET ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

1. Spinal kanül, pencil point uçlu 0.42 mm (27 G çapında), 138.5 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. Epidural kanül içerisinden geçirilirken, metal sürtünmesine engel olmak için, 2-3 cm'lik uç kısmı dışında spinal iğnenin üzeri tamamen kaplı olmalıdır.
3. Epidural kanül, atraumatik tuohy bileyli olmalıdır.
4. Epidural kanül, spinal kanülün direkt olarak geçebileceği ikinci bir deliğe sahip olmalıdır.
5. Epidural kanül, 1.30 mm (18 G) çapında, 88 mm uzunluğunda olmalıdır.
6. Epidural kateter, poliamid, radyoopak olmalıdır.
7. Epidural kateterin, 5 mm uzunluğunda fleksibl soft ucu farklı renk ve materyalden imal edilmiş olmalıdır.
8. Epidural kateter, 100 cm uzunluğunda, 0.85 x 0.45 mm (20 G) çapında, uzunluk işaretli ve yandan 3 delikli olmalıdır.
9. Epidural kateter, kateterin rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçalı olmalıdır.
10. Ponksiyon sonrası, spinal kanül ile tuohy kanülün kolay ve emin fiksasyonu için ve spinal kanülün enjeksiyon esnasında doğru pozisyon emniyeti için kilit sistem olmalıdır.
11. Kateter konnektörü, timsah ağzı dizaynında, latekssiz, ergonomik, kolay kullanım ve güvenli konneksiyonlu olmalıdır.
12. Kateter konektörü şeffaf olmalı olası kan geri akışı kolaylıkla tespit edilebilmelidir.
13. Filtre ve kateteri hastaya tespit etmek için yapışkanlı aparat olmalıdır.
14. 0.2 µm'lik epidural yassı filtre, 7 bar basınca dayanıklı ve toplam hacmi 0.45 ml olmalıdır.
15. Latekssiz LOR enjektör (8 ml) olmalıdır.
16. Kullanım klavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
16. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
17. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
18. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

Doç.Dr. Gamze TALİH
Anesteziyoloji ve Reanimasyon AD.
Diy. Tıp No: 33714 Scl No: 3327
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Prof.Dr. Gülen GÜLER
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Anabilim Dalı Başkanı
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

EPIDURAL SET (soft uçlu)

1. Kanül, atraumatik tuohy bileyli, (18 G) çapında, olmalıdır.
2. İğne üzerinde 1'er cm'lik uzunluk işaretleri olmalıdır.
3. Kanül, şeffaf kilit bağlantılı olmalıdır.
4. Kanül, renk kodlu mandrenli olmalıdır.
5. Epidural kateter, poliamid, radyoopak olmalıdır.
6. Epidural kateterin, 5 mm uzunluğunda fleksibl soft ucu farklı renk ve materyalden imal edilmiş olmalıdır.
7. Epidural kateter, 100 cm uzunluğunda, ve uzunluk işaretli olmalıdır.
8. Epidural kateter, yandan 3 delikli olmalıdır.
9. Epidural kateter, kateterin rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçalı olmalıdır.
10. Kateter konnektörü, yukarı doğru açılan, sızdırmayan,latekssiz, ergonomik, kolay kullanım ve güvenli konneksiyonlu olmalıdır.
11. Kateter konektörü şeffaf olmalı olası kan geri akışı kolaylıkla tespit edilebilmelidir
12. 0.2 µm'lik epidural yassı filtre, 7 bar basınca dayanıklı ve toplam hacmi 0.45 ml olmalıdır.
13. Latekssiz LOR enjektör olmalıdır.
14. Kullanım klavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
15. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
14. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
15. Ürünler orjinal etiketli orjinal ambalajlı olmalıdır. Sonradan yapıştırılmış ürün bilgisi etiketi güvenlik sebebiyle Kabul edilmeyecektir.


Doç.Dr. Gayze TALİH
Anesteziyoloji ve Reanimasyon AD.
Dış Tıp No: 150/14 Soru No: 5237
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri


Prof.Dr. Gülen GÜLER
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Anabilim Dalı Başkanı
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

EPİDURAL İĞNE VE ENJEKTÖR ŞARTNAMESİ

1. **EPİDURAL İĞNE**: Tuohy uçlu 90 mm, her 10 mm de fonksiyon derinliğini göstermek için işaretlenmiş, renk kodlu mandrenli, plastik veya metal stiletli, Luer lock ve Slip lock kilitlemeye uyumlu ve kanatlı olmalıdır. Mandren üzerinde iğne uç yönünü gösteren çentik bulunmalıdır.
2. **ENJEKTÖR** : Set muhteviyatında düşük dirençli (Loss Of Resistance) lâteks içermeyen contalı, hava ve sıvı tekniğine uygun, 10 ml. Luer lock veya Slip lock Enjektör bulunmalıdır.
3. Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G) gaugelar ISO 9626 standardına, 93/42 EEC medikal cihazlar direktifine uygun olup ürün CE sertifikalı olmalıdır.
4. Ürün steril olup, raf ömrü teslim tarihi itibariyle 4 yıl olmalıdır.
5. Ürün Kullanma talimatı ve zorunlu uyarılar Türkçe olmalıdır.
6. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (UBB) kayıtlı ve üründe “Sağlık Bakanlığı Onaylıdır”ibaresi olmalıdır.

Doç.Dr. Gülşen GÜLER
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Dış Tıbbi Bilimler Fakültesi Hastaneleri
Etiler Kampüsü 100714 Sıfır No: 2207

Prof.Dr. Gülşen GÜLER
Anesteziyoloji ve Reanimasyon
Acil Tıp Dalı Başkanı
Etiler Kampüsü 100714 Sıfır No: 2207