

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88

KAYSERİ
19.01.2022

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

Üniversitemiz Tıp Fakültesi GENEL CERRAHİ A.D. ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarları belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.
Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

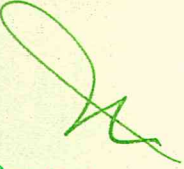
Selma ÖZLÜ
Hastane Müd. Yrd.

S.no		Miktarı	Birim fiyatı
1	ENDOSKOPIK YABANCI CİSİM ÇIKARMA FORSEPSİ	10 ADET	
2	0 NOLU 25MM ¼ İĞNELİ 90 CM POLYESTER İPLİK	60 ADET	
3	13MM 400CC REZERVUARLI FLAT DREN	20 ADET	
4			
5			
6			
	TEKNİK ŞARTNAME İKİNCİ SAYFADADIR		
	NOT: Yukarıda cins ve miktarları yazılı ürünlerin teklifleri değerlendirme sonucu hangi firmada kalır ise sipariş tarihinden itibaren 15 gün içinde hastaneler ayniyat deposuna teslim edilecektir.		
A	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
B	ZAMANINDA VERİLMİYEN,ACIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
C	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
D	TEKLİF ZARFININ KAPALI OLMASI TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALI.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN,MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALI		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN,BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALI		
G	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN,TEKLİF MEKTUPU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEK.NUMUNESİ GETİRİLEMEYECEK CİHAZLAR İÇİN KATALOG GÖNDERİLECEKTİR.		
H	ÖDEME SİRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASEBE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR		
I	FATÜRA TARİHİNDEN ÖDEMEYE KADAR GEÇEN SÜRE İÇERİSİNDE FİRMALAR VADE FARKI VEYA FAİZ TALEP ETMEYECEKLERDİR		

NOT : Teklif mektuplarının en geç 03/02/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

FLAT DREN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün medikal grade silikon dan imal edilmiş olmalıdır.
2. Ürünün CH 7 VE CH 10 olmak üzere iki tipi olmalıdır.
3. Ürün drenajın gözlenebilmesi için şeffaf olmalı, üzerinde x-ray çizgi bulunmalıdır.
4. Ürün üzerindeki yassı ve round kısımlar kullanım esnasında birbirinden kesinlikle ayrılmalıdır.
5. Yassı bölümün iç kısmı vakum esnasında yapışmayı önlemek için perforeli olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
6. Ürün tıkanıklığın engellenmesi için özel yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
7. Ürün etiketi üzerinde üretim, son kullanma tarihi, lot numarası, ref numarası, barkodu bulunmalıdır.
8. Ürün steril tekli ambalajda olmalı, miyadı en az 3 yıl olmalıdır.
9. Üretici firma, ürüne ait Notified Body' den alınmış CE belgesine sahip olmalıdır.


Doç. Dr. Tutkun TALİH
Dip. Tes. No: 131722 Uzm. Tes. No: 99675
Genel Cerrahi A.D.
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

0 NUMARA 25MM ½ İĞNELİ 90 CM POLYESTER İPLİK TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Cerrahi Sentetik Multiflament Polyester ve polyethylene terephthalate?dan imal edilmiş olacak, kaplaması silicon olmalıdır. Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonu U.S.P. ve Avrupa FarmakopisiPne uygun olacaktır.
- 2- Cerrahi Sentetik Multiflament Polyester iplikler, cerrahi iğneye takılı durumda ve kıvrılmayı engelliycek şekilde, alüminyum folyo poşette ambalajlanmış olacaktır.
- 3- Cerrahi Sentetik Multiflament Polyester iplikler steril olacaktır.
- 4- Teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl miatlı olacaktır.Raf ömrü 5 yıl olmalıdır.
- 5- İğne İle İlgili Şartlar: İğne Boyu 10mm. nin üzerindeki için +/- 2 tolerans tanınmalıdır. İğneler dokudan çok rahat geçmeli, güçlü olmalı, iğne sert (kalsifiye) dokularda rahatlıkla kullanılmalı, yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivriliğini operasyon boyunca devam ettirebilmelidir.
- 6- a) Kırılmaya karşı dirençli Cardiopoint iğne çeliği olmalıdır.
b) İğne portegüye takılıyken sert dokularda kolay dönmesini engelleyecek yapıda olmalı.
c) İğneler numune değerlendirme aşamasında uygun yüzeylerde çoklu geçiş performansı test edilecek ve keskinliğini koruması değerlendirilecektir.
- 7- **Birim Ambalaj:** Sentetik multifilament absorbe olmayan cerrahi İplik, kullanım anına kadar sterilizesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelecektir. Ayrıca paketlerin üzerinde CE markalaması ve numarası bulunmalıdır.
a) Dış ambalaj kullanım anına kadar nemden,ısıdan korunması için , bir yüzü şeffaf nylon, diğer yüzü yırtılmaya (tyvek) kağıttan olmalıdır.
b) İç ambalaj, sütürün kıvrılmasını engelleyecek şekilde karton folyo poşetten oluşacaktır. Fonksiyonelliği sağlamak için karton folyo işaret edilen yerden açıldığında iğne direk görünmeli ve kolaylıkta portegüye yerleştirilebilir konumda olmalıdır.
c) Folyo üzerindeki bilgiler soğuk baskı ile yazılmış olmalı, hiçbir şekilde silinmemeli ve bozulmamalıdır.
d) Birim ambalajın üzerinde aşağıdaki bilgiler çıkartılmayacak şekilde yazılmış olacaktır. - İmalatçı firmanın ticari adı ve/veya kısa adı, -Ürünün ticari ismi ve etken maddesi
- İğne cinsi (yuvarlak, keskin, spatul, tapercut, küt uçlu), iğne adedi (tek veya çift olduğu görülecek şekilde), iğne boyu (mm olarak),
- İğne büyüklüğü 1/1 oranında görülebilmeli,
- Sütürün kalınlığı (Metrik ve U.S.P. olarak),
- Sütürün uzunluğu (İne ve Cm olarak)
- Steril ibaresi, sterilizasyon metodu,
- Son kullanma tarihleri,
-Ürünün kod numarası (Verilen katalog ve broşürde belirtilen tutmalıdır)
-Lot numarası
-Poşetin açılmasını belirten sembol olmalı
- 8- Ulusal Bilgi Bankası (UBB)?na kayıtlı ürünlerin üzerine birebir teklif mektubunda verilen UBB numaraları barkot şeklinde yapılmış olarak teslim edilecektir.
UBB kayıtlı olmayan malzemeler için ürün üzerinde ürün tanımlayıcı barkotu olacaktır


Doç. Dr. Tutkun TALİH
Dip. Tes. No: 131722 Uzm. Tes. No: 36675
Genel Cerrahi A.D.
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

DİSPOSABLE TRİPOT ✓

1. TEKLİF EDİLEN FORCEPS 2.8 MM KANALDAN GEÇEBİLMELİDİR.
2. TEKLİF EDİLEN FORCEPS 2300 MM UZUNLUĞA SAHİP OLMALIDIR.
3. TEKLİF EDİLEN FORCEPS AĞZI 20 MM AÇILABİLMELİDİR
4. TEKLİF EDİLEN FORCEPS 3 AYAKLI OLMALIDIR.
5. TEKLİF EDİLEN FORCEPS AYAK UÇLARIİÇERİYE DOĞRU KIVRIK OLUP ATRAVMATİK ÖZELLİKTE OLMALIDIR.
6. TEKLİF EDİLEN FORCEPS STERİL PAKETTE OLMALIDIR.
7. TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ, VÜCUD A YERLEŞTİRİLEBİLİR AKTİF TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ, VÜCUT DIŞINDA KULLANILAN (İN VİTRO) TIBBİ TANI CİHAZLARI YÖNETMELİĞİ KAPSAMINDA ÜRÜN TEKLİF EDEN İSTEKLİLER, TIBBİ CİHAZ SATIŞ, REKLAM VE TANITIM YÖNETMELİĞİ GEREĞİ SATIŞ MERKEZİ YETKİ BELGESİNİİHALE DOSYASINDA SUNMALIDIRLAR.


Doç. Dr. Tutkun TALİH
Dip. Tes. No: 131722 Uzm. Tes. No: 99675
Genel Cerrahi A.D.
Erdiyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri