

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

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

KAYSERİ
08.03.2022

Üniversitemiz Tıp Fakültesi CERRAHİ SARF ANA DEPO 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	AERESOL MASKE (YETİŞKİN)	3 000 ADET	
2	AİRWAY NO:3 (YEŞİL)	1 000 ADET	
3	ASPIRASYON SONDASI NO:16	3000 ADET	
4	NELATON SONDA NO:16	2000 ADET	
5	PORT KATETERİ YETİŞKİN	100 ADET	
6	CERRAHİ ELDİVEN PUDRALI NO:7	2000 ADET	
7	TRAKEOSTOMİ MASKESİ (YETİŞKİN)	200 ADET	
8	ABTHERA AÇIK KARIN PANSUMANI (EPHİTERA MARKAYA UYUMLU)	15 ADET	
9			
10			
	TEKNİK ŞARTNAME İKİNCİ SAYFADADIR		
	TEKLİFLE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR		
	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 GETİRİLEMİYEN CİHAZLAR İÇİN KATALOG GÖNDERİLECEKTİR.		
H	ÖDEME SİRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASEBE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR		
I	FATURA TARİHİNDEN ÖDEMEEYE KADAR GEÇEN SÜRE İÇERİSİNDE FİRMALAR VADE FARKI VEYA FAİZ TALEP ETMEYECEKLERDİR		

NOT : Teklif mektuplarının en geç 21/03/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

AEROSEL MASKE SETİ -YETİŞKİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Setin içerisinde bir adet maske, nebulizasyon haznesi ve nebül bağlantı kanülü (Oksijen kaynağına) bulunmalıdır.
2. Etkif ilaç nebulizasyonu yapılmasına uygun olmalıdır.
3. Set tekli olarak paketlenmiş olmalıdır.
4. İlaç nebulizasyonu için hazne kolay açılıp kapanmalıdır.
5. Hazne kısmı Őeffaf olmalı
6. İlai oksijenle buharlaştırıp gönderecek mekanizması olmalı
7. Kanallı, özellikle kırılma ve bükülmeye dayanıklı 200± 10 cm baėlantı hortumu olmalı.
8. Baėlantı kanülü niversal olup hastane oksijen hattına uyumlu olmalıdır.
9. Setin içerisinde; mekanik ventilatördeki hastalara da nebl tedavisi verebilmek için inspirasyon hattındaki solunum devresine baėlantı saėlayacak uygun aparat (T Őeklinde) olmalı.
10. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, barkodu, lot no, ürünün içeriėi hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
11. rne hastanedeki farklı kliniklerde kullanılıp denendikten sonra uygunluk verilecektir. Bu nedenle yeteri kadar numune saėlanabilmelidir.
12. Malzeme, depoya teslim tarihinde itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

AIRWAY TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Anatomik kıvrımlı olmalıdır.
2. Nontoksik, kanamaya neden olmayacak sertlikteki tıbbi PVC'den yapılmış olmalı
3. Travma oluşturmeyen yuvarlatılmış yumuşak kenarlara sahip olmalı, mukozaya zarar vermemeli
4. Aspiratör kateteri geçişine uygun ısırma bloğu bulunmalı
5. Renk kodu bulunmalı
6. Ambalaj tekli, temiz paketlerde olmalı
7. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve CE'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
8. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
- 9 . Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miiat'lı olmalıdır.

ASPIRASYON SONDASI (NO:8-10-12-14-16) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sonda şeffaf ve PVC'den yapılmış olmalıdır, bükülme ve rotasyon hareketini yapmaya elverişli olmalı,
2. Konnektör kısmı renkli PVC'den yapılmış olmalıdır.
3. Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı,
4. Uç kısmı kapalı veya travma oluşturmayan, yuvarlatılmış, esnek ve açık distal olmalı,
5. Konnektör dişi olmalı,
6. Sondalar tek kullanımlık ve tekli steril ambalajlarda olmalı,
7. Paket üzerinde ürün lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalı, Raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalı,
8. Sondalar oral yada nazal kullanıma uygun olmalı,
9. Sondalar nontoksik ve apirojen özellikte olmalı,
10. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir. Tekli paket üzerinde barkodu bulunmalı,
11. Her teklif edilen ürün için 10 adet deneme numunesi verilecektir. Denenen örneklerde tekrarlanan deformasyon oluşma sıklığı %10 ve üzeri olan ürünler teknik açıdan yetersiz sayılacaktır.

NELATON SONDA ŞEFFAF (NO:8-10-12-14-16) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Büküldüğünde kırılmayan ve kanamaya neden olmayan sertlikte olmalı, rotasyonel hareketleri rahat yapılabilir özellikte olmalı
2. Non toksik ve apirojenik özellikte tıbbi PVC den üretilmeli
3. Paket üzerinde son kullanma tarihi belirtilmiş olmalı
4. Uç kısmı kapalı,yuvarlatılmış ve atravmatik olmalı
5. Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı
6. Boyutları kolayca tanımlanan renk kodlu konnektör olmalı ve kolay yerleştirmeyi sağlayıcı sertlikte olmalı
7. Konnektör konik şekilde olmalı ve çift-tek taraflı çam ağacına uyumlu olmalı
8. Şeffaf ve tek kullanımlık olmalı
9. Steril edilmiş özel ambalajında olmalı, sterilitiyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir özellikte olmalı
10. Oral ve nazal kullanıma uyumlu olmalı,
11. Yüklenici firma şartnameye uymayan veya eksik ve kusurlu oldukları tespit edilen malları, İdarenin talimatı ile belirlenen süre içinde bedelsiz olarak değiştirmek veya düzeltmek zorundadır.
12. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.Uzerinde lot numarası, son kullanma tarihi ve steril bilgileri bulunmalıdır.
13. Malzeme,depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

PORT KATETER YETİŞKİN

1. Port titanyumdan yapılmış veya yüksek kaliteli plastikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Port 8-10 french'lik katetere uyumlu olmalıdır.
3. Kateter radiopak sliakondan yapılmış olmalıdır.
4. Kateter venöz yapıda olmalıdır.
5. Kateter 8-10 french, 60-80cm uzunlukta ve single lümen olmalıdır.
6. Kateter lümeninin iç çapı 1.5-1.7mm olmalıdır.
7. Port ve kateter set halinde verilmeli; ve verilecek setin içinde aşağıdaki elemanlar mevcut olmalıdır:
 - a) 2 adet kateter kilidi
 - b) 1 adet J uçlu 0097mm (0.038 inç),50-70cm uzunlğunda guide wire,
 - c) 1 adet I.D. Card
 - d) 1 adet implant report
 - e) 1 adet kullanma kılavuzu
 - f) 1 adet dilatörlü peel apart intraducer
 - g) 1 adet iğne, intraducer, 18 gauge x7cm (2.75inch)
 - h) 1 adet düz, 1 adet 90 derece açılı 22 G olmak üzere 2 adet iğne
 - i) 1 adet şırınga
 - j) 1 adet tüneller
8. Malzeme depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

STERİL CERRAHİ EL DİVEN PUDRALI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Eldivenin lateks protein içeriği, kullanıcının doğal kauçuk lateks alerji riskini ve ön hassasiyetini minimize etmek amacıyla 50 ug/gr'dan küçük olmalıdır, Tip IV hızlandırıcı kimyasallara karşı alerji oluşumu riskini önlemek amacıyla da Thiuram ve MBT hızlandırıcı kimyasalları içermemelidir. Bu hususlar için eldiven kimyasal içerik testi ve akredite laboratuvar test sonuçları ihale dosyasında sunulmalıdır.
2. Pudralı olmalıdır.
3. Cerrahi amaçla kullanmaya elverişli anatomik el yapısında olmalıdır.
4. Dokusu düzgün olmalıdır.
5. Delinmeye karşı dirençli olmalı ve çabuk yırtılmamalıdır.
6. Eldivenlerin özellikle avuç içi ve parmak bölgelerinde maksimum hassasiyet sağlamalıdır.
7. Dış paket kısmına eldiven dış yüzeyinin raflarda güvenli ve aynı zamanda sterilizasyon güvenilirliği açısından poşetlerde belirgin bombeleşme olmayacaktır.
8. Ameliyathanede eldivenler kullanım sırasında parmak uçlarında bolarma olmayacaktır.
9. Dış paket; bir yüzü medikal kağıt diğer yüzü şeffaf veya Polietilen ile ambalajlanmış olacak ve ambalaj üzerinde eldivene ait bilgiler olacaktır. Isıyla yapıştırılan kenarın dışında kalan kısımda malzemenin açılma işlemini kolaylaştıracak ve sterilizasyon devamlılığını sağlayacak kısım bulunmalıdır.
10. Steril orijinal ambalajında olmalı ve sterilizasyon şekli, tarihi ve son kullanım tarihi paket üzerinde yazılı olmalıdır.
10. 1adet =1 çift olarak teklif edilmelidir.
11. İstekliler tarafından teklif edilen eldivenlerin parmakları gereğinden fazla uzun veya kısa olmamalıdır.
12. İstekliler tarafından teklif edilen eldiven gereğinden fazla kalın olmamalıdır.
13. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.
14. Ürünler en son numuneler değerlendirildikten sonra nihayi karar verilecektir.
15. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.
16. Malzeme ilgili uzman üye ve bölüm tarafından numuneler değerlendirildikten sonra karar verilecektir.

TRAKEOSTOMİ MASKESİ YETİŞKİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Set içinde bir adet trakeostomi maskesi ve maskeye uygun, oksijen kaynağına bağlantı hortumu bulunmalıdır.
2. Maske, trakeostomi açılan hastalarda, hastayı ventilatörden ayırınca oksijen vermek için kullanılabilmelidir.
3. Maske, trakeostomi açılan bölgeye anatomik olarak kolayca uyum sağlayabilecek yapıda ve şeffaf olmalıdır.
4. Maske üzerindeki lastik esnek ve fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.
5. Maskenin hava girişi ve CO2 çıkışı için delikleri olmalıdır.
6. Malzeme, depoya teslim tarihinde itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.