

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

KAYSERİ
10.03.2022

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

Üniversitemiz Tıp Fakültesi CERRAHİ 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	ANESTEZİ DEVRESİ (YETİŞKİN)	2 000 ADET	
2	ANESTEZİ DEVRESİ (PEDİATRİK)	500 ADET	
3	ENTÜBASYON TÜPÜ KAFLI NO:4	100 ADET	
4	ENTÜBASYON TÜPÜ KAFLI NO:4.5	200 ADET	
5	ENTÜBASYON TÜPÜ KAFLI NO:5	100 ADET	
6			
7			
8			
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 VERİLMEYEN,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 GETİRİLEMİYECİK CİHAZLAR İÇİN KATALOG GÖNDERİLECEKTİR.		
H	ÖDEME SİRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASEBE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR		
I	FATURA TARİHİNDEN ÖDEMEE KADAR GEÇEN SÜRE İÇERİSİNDE FİRMALAR VADE FARKI VEYA FAİZ TALEP ETMEYECEKLERDİR		

NOT : Teklif mektuplarının en geç 23/03/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

ANESTEZİ DEVRESİ YETİŞKİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Solunum devresi tamamen kapalı universal sistem olmalıdır.
2. İnspiryum ve ekspiryum hatları tek hat üzerinde olmalıdır. İnspiryum hatlı, ekspiryum hattı içerisinde geçerek kuru ve soğuk havanın doğal olarak ısıtılmasını sağlanmalıdır.
3. Solunum devresi erişkin hastalarda kullanıma uygun olmalıdır.
4. Solunum devresinin ekspiryum hattı içerisinde kapnograf cihazı ile bağlantı kurularak CO₂ ölçümünü sağlayan gaz örnekleme hattı geçmelidir ve inspiryum girişi üzerindeki luer porta bağlı olmalıdır.
5. Solunum devresinin 26 mm çaplı ekspiryum hortumu ortasında dahili su tutucu bulunmalıdır.
6. Hasta bağlantısını sağlayan elbowkonektörün üzerinde CO₂ ölçüm portu bulunmalıdır ve ayrıca solunum devresi kullanılmadığı dönemde kontamine olmasını engelleyen ve kaçak testi yapılmasını sağlayan koruyucu kapak bulunmalıdır.
7. Solunum devresi uzunluğu maksimum ISO (± 10 cm) olmalıdır.
8. Solunum devresinin inspiryum hattı içerisinde kapnograf cihazı ile kullanılmak üzere CO₂ örnekleme hattı geçmelidir ve inspiryum cihaz bağlantı konektörü üzerinde CO₂ ölçüm portu bulunmalıdır. İnspiryum hattı içerisinde geçen dahili gaz örnekleme hattının kapnograf cihazına bağlanması için maksimum 120 cm uzunluğunda ayrıca paketlenmiş halde gaz örnekleme hattı verilmelidir.
9. Set içerisindeki lateks anestezi balonu, 2 lt. hacminde olup balonun limb bağlantı konektörünün iç yapısı kıvrılıp bükiilmeyi önleyici tırnak uzantılarıyla kaplı olmalı ve bu konektör üzerinde balon hacmi yazılı bulunmalıdır.
10. Solunum devresi seti içerisinde devre ile aynı markalı ayrıca paketlenmiş olan polipropilen hammaddeden imal . %99.999 bakteri . %99.999 virüsidial etkinliği akredite ve bağımsız raporlar ile kanıtlanmış . maksimum 35 ml ölü boşluğa sahip, kelepçeli CO₂ portu bulunan bakteriyel viral filtre verilmelidir.
11. Setin içerisinde maksimum 120 cm uzunluğunda extendible PP uzayabilen yapıda limb bulunmalıdır.
12. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı: ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu, üretim tarihi ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.
13. Set, en az 100.000 dassclean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
14. Ürünün, TC. Sağlık Bakanlığı ve SGK Ulusal Bilgi Bankası'nda kaydı olması ve onaylı bir barkod numarasının ürün etiketi üzerinde olması gerekmektedir.
15. Kliniğin isteği doğrultusunda 0.5lt ve 1 lt' lik balonlar temin edilmelidir.
16. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olacaktır.

ANESTEZİ DEVRESİ (PEDIATRİK) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Hastanemizdeki anestezi cihazları ile uyumlu olmalıdır.
2. Anestezi devresi pediatrik hastalarda kullanıma uygun, tamamen kapalı üniversal sistem olmalıdır.
3. İnspiryum ve ekspiryum hatları tek hat üzerinde olmalıdır. İnspiryum hattı, ekspiryum hattı içerisinden geçerek kuru ve soğuk havanın doğal olarak ısıtılmasını sağlanmalıdır.
4. Anestezi devresi seti ile birlikte, devre ile aynı markalı olan ve ayrıca paketlenmiş 3,0 metre uzunluğunda C02 Örneklem hattı teslim edilmelidir.
5. Hasta bağlantısını sağlayan elbow konektörün üzerinde C02 ölçüm port bulunmalıdır ve ayrıca solunum devresi kullanılmadığı dönemde kontamine olmasını engelleyen ve kaçak testi yapılmasını sağlayan koruyucu kapak bulunmalıdır.
6. Setin içerisinde kokusuz ve lateks içermeyen hammaddeden üretilmiş, 0,5 lt hacminde anestezi balonu bulunmalıdır. İhtiyaç duyulması halinde 1 lt kokusuz ve lateks içermeyen hammaddeden üretilmiş balonda teslim edilecektir.
7. Setin içerisinde maksimum 180 cm uzunluğunda, extendible PP uzayabilen yapıda limb bulunmalıdır.
8. Anestezi devresi seti ile birlikte veya setin içerisinde, devre ile aynı markalı ayrıca paketlenmiş olan polipropilen hammaddeden imal, %99.9999 bakteri, %99.999 virüsidial etkinliği akredite ve bağımsız raporlar ile kanıtlanmış, maksimum 35ml ölü boşluğa sahip bakteri filtresi verilmelidir.
9. Set ile birlikte; uzayabilen ve döner başlıklı, aspirasyona uygun tam kapaklı bir kateter mount ayrı pakette teslim edilmelidir.
10. Üretici firmanın T.C. Sağlık Bakanlığı tedavi hizmetleri genel müdürlüğünden alınan ürünlerin Türkiye'de serbestçe satılmakta ve kullanılmakta olduğuna dair ihracat sertifikası bulunmalıdır.
11. Setler tek tek poşetlenmiş, tek kullanımlıktır. Setler 10.000 class cleanroom ortamında üretilmiş olmalıdır.
12. Ürünün akredite olmuş bir kurumdan alınmış CE belgesine sahip olmalıdır.
13. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmiş olmalıdır.
14. Hasta devresi kaçak olma ihtimaline karşı bölümde denendikten sonra karar uygunluk verilecektir.
15. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

ENTÜBASYON TÜPÜ ŞEFFAF KAFLI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tüpler tek kullanımlık steril tekli paketlerde olmalıdır.
2. Tüp nontoksik ve Apirojen özellikli olmalıdır.
3. Tüp Polivinilklorür (PVC) den yapılmış olmalıdır.
4. Vücut içine giren kısmın seviyesini (uzunluğunu) gösterir işaret olmalıdır.
5. Konnektör tüp ile tümleşik olmalıdır.
6. Kaflı, oral-nasal kullanımlara uygun olmalıdır.
7. Tüpün ucunda murphy deliği olmalıdır.
8. Düşük basınçlı Balonlu olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
10. Teklif edilen ürünler için deneme numunesi verilecektir.
11. Malzeme, depoya teslim tarihinde itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.