

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
31.03.2022

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	ASPIRASYON TORBASI 3000 ML	2000 ADET	
2	ENTÜBASYON Tüpü KAFLI NO:3	20 ADET	
3	ENTÜBASYON Tüpü KAFLI NO:4	20 ADET	
4	ENTÜBASYON Tüpü KAFLI NO:4,5	100 ADET	
5	ENTÜBASYON Tüpü KAFLI NO:5	20 ADET	
6	ENTÜBASYON Tüpü KAFLI NO:8	400 ADET	
7	ANESTEZİ MASKESİ NO:2	100 ADET	
8	ANESTEZİ MASKESİ NO:4	1500 ADET	
9	ANESTEZİ MASKESİ NO:5	1000 ADET	
10	ÇİFTLİ BASINÇLI MONİTORİNG KİT	50 ADET	
	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 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 ÖDEMEYE KADAR GEÇEN SÜRE İÇERİSİNDE FİRMALAR VADE FARKI VEYA FAİZ TALEP ETMEYECİKLERDİR		

NOT : Teklif mektuplarının en geç 11/04/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

ASPIRASYON TORBASI 3000 TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kitler hortum ve torbalardan oluşmalıdır.
2. Torba üzerinde biri hasta diğeri vakum olmak üzere en az 2 adet giriş bulunmalıdır. Seri bağlantı portu torba üzerinde veya canister üzerinde bulunmalıdır.
3. Sistem tamamen kapalı olmalıdır.
4. Kitler, fleksibi (esnek) polietilen yapıda 3000 cc olacaktır.
5. Kitin vakum kaynağı bağlantı girişinde, entegre, çift kademeli bir filtre bulunmalıdır. Bu filtrenin kontaminasyon riskini engelleyecek şekilde 0.45 mikronluk bakteriyel bir filtre ile aerosolleri tutabilecek ikinci bir filtreden oluşması gerekmektedir.
6. Hastadan aspire edilen materyalin, kite giriş yerinde geri akışı engelleyen "tek yönlü valf" bulunmalıdır.
7. Aspire edilecek materyalin hacim artışına bağlı olarak, kitler birbirine ayrı bir giriş sayesinde seri olarak bağlanabilmelidir.
8. Kitin vakum kaynağı bağlantı girişinde ayrıca mekanik bir shut off valf (mekanik şamandra) bulunmalıdır.
9. Canister üzerinde açma/kapama (on/off) düğmesi bulunmalıdır.
10. Canister'ler transparan polikarbonat yapıda olmalı ve 122C'ye kadar ısıda, otoklavda sterilize edilebilmelidir.
11. Kitler tam kapasite doldurulmaya uygun olmalıdır.
12. Ürünlerin CE belgesi bulunmalıdır.
13. Kitlerin kullanımı için gerekli olan donanım, hastane yönetiminin talebi doğrultusunda ücretsiz olarak karşılanacaktır. (Yoğun bakım için duvar bağlantı plakaları, vakum monometresi v.s)
14. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.
15. Malzeme ilgili uzman üye ve bölüm tarafından numuneler değerlendirildikten sonra karar verilecektir.

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.

ANESTEZİ MASKESİ TEKNİK SARTNAMESİ

1. Anestezi maskesi tek kullanımlık olmalıdır.
2. Maskenin yüzeyi hasta ile tam temas etmelidir.
3. Hastanın vital fonksiyonlarını rahatça izleyebilmek için şeffaf olmalıdır.
4. Hastanın rahatı ve yüz yapısına uygun olabilmesi için, valfli bir hava yastığı bölümü olmalı ve bu bölüm istenilen oranda havayla doldurulabilmelidir.
5. Maske silikon ya da pvc den yapılmış olmalıdır.
6. Değişik boylarda temin edilmelidir. (00'dan 05'e kadar)
7. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, barkodu ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
8. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır.

MONİTÖRİNG KİT (TRANSDUCER) ÇİFTLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Hastanelerde invaziv basınç kanalı olan monitörlerde kullanılmak üzere basınç monitörizasyonu için komple monitarizasyon sistemidir.
2. Set, kendinden yıkama sistemli ve aynı anda 2 basınç birden izlemeye olanak sağlayan 2 adet disposable transdüser, 2 adet bağımsız yıkama ünitesi ve üçlü musluklar ve 2 basınç hattından oluşur.
3. Tüm muslukların üzerinde sıvı akış yönlerini gösteren işaretler olmalı ayrıca musluğun kapalı yönü bir yazı ile belirtilmelidir.
4. İki transducer aynı serum hattından beslenecektir. S mim bağlantısı için bir makrodrip hazne olmalı, makrodrip hazne ile transdüser'in bağlantı konnektörü arası arası yaklaşık 120cm olmalıdır.
5. Damlama haznesinden sonra akışı kontrol etmeye veya kapamaya yarayan bir roller klemp ve transducerlere giden iki hat üzerinde akış kapamaya yarayan birer slide klemp olmalıdır.
6. Transducerden basınç kablosuna uzanan hat 30 cm'den kısa olmamalıdır.
7. Transducer üzerindeki flush sistemi, yan port ve 3 yollu musluk; sızıntı ve bağlantı gevşemelerini önlemek amaçlı tek parça olmalıdır.
8. Yıkama sistemi, hem çekmeli lastik (intraflo), hemde sıkmalı (squeeze) olmalıdır.
9. Sıkmalı sistem, kullanıcıya akışı yavaştan tam açığa kadar kontrol etme imkanını verecek dizaynda olmalıdır.
10. Transducerlerin basınç kablosuna bağlanan konnektöleri üzerinde, dışardan gelebilecek olası konnektör ıslanmalarından korunmak için muhafazası olmalı ve basınç kablosunu dışardan boşluk bırakmayacak şekilde kavramalıdır.
11. CVP hattı: Transdüser 1 adet mavi çizgili basınç izleme hattı (120 cm'den kısa olmamalıdır), 2 adet üç yollu musluk içermelidir. Musluk kapaklar mavi renkli olmalıdır ve line şeffaf olup, hat tipi line üzerinde yazı ile belirtilmiş olmalıdır.
12. Arter Hattı: Transdüser 1 adet kırmızı çizgili basınç izleme hattı (120 cm'den kısa olmamalıdır) ayrıca 2 adet üç yollu musluk içermelidir. Musluk ve kapaklar kırmızı renkli olmalıdır ve line şeffaf olup, hat tipi line üzerinde yazı ile belirtilmiş olmalıdır.
13. Arter hattında bir uzatma line bulunmalıdır.
14. Basınç hatları kinle rezistan, luer-lock uygulamalı, çok iyi frekans cevabı veren PYC olmalıdır.
15. Basınç setinde kullanılması muhtemel ARTER, CVP, PA ve LAP yapışkan etiketleri bulunmalıdır.
16. Set hastaya bağlandığında devamlı olarak 3 ml/saat hızda istendiğinde bolus yıkama yapabilmelidir.
17. Serum seti içerisinde filtre bulunmalıdır.
18. Transdüser ile birlikte monitörün, kablonun transdüser in hassasiyetini ölçebilen, bozukluk olduğunda hangisinden olduğu konusunda fikir veren ve 0 ila 100 mmHg basınç uygulanan transdüser simulator verilmelidir.
19. Çalışma basıncı aralığı -50 ile +300 mmHg ve yüksek basınç limitleri -400 ile 5000 mmHg arasında olmalıdır.
20. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir. Palsit üzerinde lot numarası, son kullanma tarihi ve onaylı barkodu bulunmalıdır.
21. Ürünün yoğun balmı ünitelerinde kullanılan tüm hasta başı monitörlerde kullanılabilir hale getirilmesi firmanın yükümlülüğünde olacaktır.
22. Monitöring kit tespiti için kullanılan aparat(Holder) hastanenin talebi doğrultusunda karşılanacaktır.
23. Malzeme, teslim tarihinden itibaren itibaren en az 2 yıl miadlı olmalıdır.