

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : (0.352) 437 49 20 – Fax : (0.352) 437 52 88

KAYSERİ
01.07.2022

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

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanelerinin RADYOLOJİ 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	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1	RADYOLOJİ A.D. MUHTELİF MALZEME ALIMI		
	MALZEME LİSTESİ VE TEKNİK ŞARTNAME EK SAYFADA		
	NOT:BU İLAN TARİHİNDEN ÖNCEKİ SON 1 (BİR) YIL İÇERİSİNDE İDAREMİZİN YAPMIŞ OLDUĞU DOĞRUDAN TEMİN ALIMLARINDA TAAHHÜTLERİNİ LAYIKI İLE YERİNE GETİRMEDİĞİ TUTANAK İLE TESPİT EDİLEN İSTEKLİLERİN TEKLİFLERİ KABUL EDİLMEMEYECİTİR		
	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.		
	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN,TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİTİR		
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 FİATİ RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALI		
G	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN,TEKLİF MEKTUPU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEK.NUMUNESİ GETİRİLEMEYECİK CİHAZLAR İÇİN KATALOG GÖNDERİLECEKTİR.		
H	ÖDEME SIRASININ 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 ETMEYECİKLERDİR		
J	FİRMANIN İŞ UHDESİNDE KALMASI HALİNDE, İŞ SAĞLIĞI GÜVENLİĞİNİ GEREKTİREN HALLERDE GEREKLİ TEDBİRLER FİRMA TARAFINDAN ALINACAKTIR		

NOT : Teklif mektuplarının en geç 18/07/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

11/11/20

Sıra No	Depo Malzeme Kod Numarası	SUT Kodu	SUT Adı	SUT Fiyatı	Malın veya Hizmetin Cinsi	Kaç Aylık İhtiyaç	Birimi	İstenen Miktar	Karşılanan Miktar	Depo Stok Durumu
1	150.03.03.02.84.01.103	GR1131	STENT, VASKÜLER, PERİFERİK, KENDİLİĞİNDEN AÇILAN, ÇELİK	1.579.66 TL	SELF EXPANDABLE METALİK BİLİER STENT		ADET	15		+
2	150.03.03.02.84.27.096	GR1126	EMBOLİZAN, TIKAÇ, ÇOK SEGMENTLİ	2.213.75 TL	VASCULAR PLUG		ADET	15		Teklif
3	150.03.03.02.84.13.093	GR1280	KATETER, İNFÜZYON, SANTRAL VENÖZ, TÜNELLİ, 4-6F / 6F YUKARISI	534.19 TL	CVP KATETER SİLİKONLU 6F / 50CM		ADET	50		Teklif
4	150.03.03.02.84.27.023	GR1001	KATETER, ANJİYOGRAFİ, ÖRGÜLÜ, YUMUŞAK UÇLU	75.08 TL	MANİPLASYON KATATERİ		ADET	50		+
5	150.03.03.02.84.12.008	GR1001	KATETER, ANJİYOGRAFİ, ÖRGÜLÜ, YUMUŞAK UÇLU	75.08 TL	ÇOLİAK TRUNK 5F 80 cm		ADET	100	96 kez	—
6	150.03.03.02.84.14.1838	OR4146	SİYANOAKRİLAT İÇEREN ÜRÜNLER (CERRAHİ ALANLAR/ENDO VASKÜLER KULLANIM İÇİN)	352 TL	HISTOACRYL MAVİ DOKU YAPIŞTIRICI 0.5ML		ADET	20		—

Depo Memuru

M. Nevzat ÇELİKADAM
Başlık Yetkilisi

Sonuç:

İhale

Doğrudan
Tahmin

Üst
Kurul

SELF EXPANDABLE, NİTİNOL STENT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Stent Vasküler girişimsel radyolojik işlemler için uygun olmalıdır.
2. Stent süper elastik ve önceden programlanmış çapa ulaşan nitinol malzemeden imal edilmiş olup ısı etkisi ile kendi kendine açılmalıdır.
3. Stent birbirinden bağımsız hareket eden parçalardan oluşmuş dizayn ile düzgün ve tam olarak implante edilmeli ve damar ceperine tam olarak temas etmelidir.
4. Stent yapısı itibari ile yüksek radial güç fileksibilite ve radyoopasite özelliğine sahip olmalıdır.
5. Stent post dilatasyona olanak tanımalı, işlemde kullanılan balonu patlatmamalıdır.
6. Stent açıldığı zaman pencere büyüklükleri eşit olarak kalmalıdır.
7. Stent açıldığı zaman kısalma olmamalıdır.
8. Stentin distal ve proksimal uçlarında radyoopak belirteçler (marker) olmalıdır.
9. Stent magnetik rezonanstan etkilenmemeli ve artefakt oluşturmamalıdır.
10. Stent taşıma-yükleme sistemi over the wire olmalı en fazla 8F sheath intraducer ve 0,035-0,038 inch kılavuz tel ile kullanılabilmelidir. Çapı küçük taşıma-yükleme sistemi olan teklifler tercih edilecektir.
11. Stent taşıma yüklem sisteminin tek hareketi ile (dış kılıfının geriye doğru çekilmesi) stent yerleştirilebilmeli yüksek fleksibilite ve kontralateral uygulanabilme özellikleri ile kullanımı kolay bir sistem olmalıdır.
12. Stent taşıma yüklem sistemini oluşturan kateter örgülü bir yapıya ve fleksibl bir uca sahip olup kılavuz teli çok iyi izleyebilmeli ve çok rahat itilebilmelidir.
13. Stent taşıma yüklem sisteminde kateterlerin uç kısmı lezyondan geçiş kolaylığı için inceltilmiş (tapered) damara zarar vermemesi için yumuşatılmış fleksibl (esnek) olmalıdır. Bu amaçla stent taşıma yüklem sisteminin uç kısmına radyoopak oliv implante edilmiş ise bu yapı taşıma yüklem sisteminin iç kateterine sağlam bir şekilde tutturulmuş olmalı ve manipülasyonlar sırasında hiçbir şekilde yerinden ayrılmamalıdır. Ayrıca bu yapı (oliv) stent açıldıktan sonra stent taşıma yüklem sistemi geri alınırken stente takılmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
14. Stent taşıma yüklem sisteminde biri iç, biri dış kateterde olmak üzere en az iki adet radyoopak marker bulunmalıdır.
15. **30 mm.**den **80 mm'** ye kadar değişik uzunluklarda seçenekleri olmalıdır.
16. **6 mm** den **12 mm'**ye kadar değişik çaplarda seçenekleri olmalıdır.
17. Stentin kateter shaft uzunluğu **70cm.-100 cm.** arasında olmalıdır.
18. Malzeme FDA ve CE onayına sahip olmalıdır.
19. Bölümün talebine göre alınacak stentlerin uzunlukları ve çapları belirlenecektir.
20. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
21. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
22. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
23. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
24. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş yada benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi



VASCULAR PLUG SİSTEMİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Damar tıkamak için kullanılacak malzeme kendiliğinden açılabilen yapıda olmalıdır.
- 2- Hızlı tıkama yapmalıdır.
- 3- Malzeme vücuda uyumlu olmalıdır.
- 4- Tamamen bırakılmadan önce, yeniden pozisyonlandırma için kolaylıkla kapatılıp yeniden açılabilmelidir.
- 5- Endothelial doku oluşumu çok hızlı ve düzgün olmalıdır.
- 6- Kullanılabilir sheath kalınlığı 4F ile 9F arasında olmalıdır.
- 7- Malzeme ileti için kullanılacak tele yüklenmiş ve 4-20 mm aralığında olmalıdır.
- 8- Malzeme steril orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
- 9- Malzeme FDA ve CE belgesine sahip olmalıdır.
- 10- Alınacak cihazların çapları bölüm tarafından belirlenecektir.
- 11- Ürün teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
- 12- Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
- 13- Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
- 14- Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
- 15- Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş yada benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN
Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

SANTRAL VENÖZ KATETER (POWERLINE) TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Santral venöz kısa ve uzun dönem kateterizasyon için endike olmalıdır.
2. IV sıvılar, kan ürünleri ilaçlar, parenteral beslenme çözümleri, kan alma işlemleri için dizayn edilmiş olmalıdır.
3. Kateter özelliği sayesinde basınca dayanıklı olmalı, kontrast ajanların kontrast pompası (güçlü basınç) ile enjeksiyonu ve santral venöz basınç takibi yapılmasını sağlamalıdır.
4. Kateter özelliği sayesinde maksimum 5 ml/sn infüzyon oranı sağlamalıdır.
5. Kateterin üzerinde ciltaltı tespiti için hub bölümüne 5 cm uzunlukta (cuff) keçe olmalıdır.
6. Kateter uzunluğu 50 cm toplam uzunluğu 62-66 cm arası olmalıdır.
7. Kateter materyali poliüretan yapıda ve basınç özelliğini belli eden mor renk olmalıdır.
8. Kateter çift lümenli olmalı, 5F ve 6F kalınlığında seçenekleri olmalıdır. 5F için 0.55 ml, 6F için 0.61 yıkama hacmi olmalıdır.
9. Set Cuff lı poliüretan kateter, mikro introducer, giriş iğnesi, 70 cm guidewire, tünel açıcı, bistüri, takılabilen sütür kanadı, şeffaf pansuman bandı, enjeksiyon kapağı ve şırınga içermelidir.
10. Ürün ölçüleri ihale sonrası bölüm tarafından belirlenecektir.
11. Set steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
12. Ürün teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
13. Ürünün FDA ve CE belgeleri olmalı ve kutu üzerinde işareti bulunmalıdır.
14. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
15. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
16. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.
17. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

DIAGNOSTİK ANJİOGRAFİ KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter kalınlığı 5 F uzunluğu 65cm.-80 cm. aralığında olmalıdır.
2. Değişik işlemlerde kullanılmak üzere USL uç biçimine sahip olmalıdır.
3. Önceden şekillendirilmiş uçlarının damara girişte yönlendirilirken kılavuz tel ile düzeltildiğinde tekrar eski haline gelebilecek kuvvetli plastik hafızası olmalıdır.
4. Kateter ,içinden 0.035 inch kılavuz tel geçecek kadar geniş lümenine sahip olmalıdır.
5. Kateter, çift serili paslanmaz çelik örgülü olup, hidrofilik kaplama tercih nedenidir.
6. Kateter fluoroskopi altında kullanıma uygun olmalıdır.
7. Kateterin radyoopak özelliği yüksek olmalıdır.
8. Kateter en az 750 PSİ basınca kadar dayanıklı olmalıdır.
9. Kateterin bağlantı ucu (Hub'ı) universal luerlock sistemine uygun plastikten mamül ve üzerinde french numarası,iç lümen çapı ve uç tipi Uluslararası renk kodlarına uygun olarak belirtilmiş olmalı veya yazılı olmalıdır. Bu bilgiler ayrıca ambalaj üzerinde de bulunmalıdır.
10. Kateterin bağlantı noktası (Hub'ı) kullanılan kılavuz telin kateterin içine ucunun rahatça yönlendirilmesini sağlayacak konfigürasyonda olmalıdır.
11. Malzeme FDA ve CE onayına sahip olmalıdır.
12. Teslim edilen her bir malzeme teslim tarihi itibarı ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
13. Kateter konfigürasyon ve adetleri bölüm tarafından belirlenecektir.
14. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
15. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
16. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
17. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

DIAGNOSTİK ANJİOGRAFİ KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter kalınlığı 5 F uzunluğu 40cm. - 65 cm. aralığında olmalıdır.
2. Değişik işlemlerde kullanılmak üzere BER II , TEGT, KMP, ACN 1 uç biçimine sahip olmalıdır.
3. Önceden şekillendirilmiş uçlarının damara girişte yönlendirilirken kılavuz tel ile düzeltildiğinde tekrar eski haline gelebilecek kuvvetli plastik hafızası olmalıdır.
4. Kateter ,içinden 0.035 inch kılavuz tel geçecek kadar geniş lümenine sahip olmalıdır.
5. Kateter, çift serili paslanmaz çelik örgülü olup, hidrofilik kaplama tercih nedenidir.
6. Kateter fluoroskopi altında kullanıma uygun olmalıdır.
7. Kateterin radyoopak özelliği yüksek olmalıdır.
8. Kateter en az 750 PSİ basınca kadar dayanıklı olmalıdır.
9. Kateterin bağlantı ucu (Hub'ı) universal luerlock sistemine uygun plastikten mamül ve üzerinde french numarası,iç lümen çapı ve uç tipi Uluslararası renk kodlarına uygun olarak belirtilmiş olmalı veya yazılı olmalıdır. Bu bilgiler ayrıca ambalaj üzerinde de bulunmalıdır.
10. Kateterin bağlantı noktası (Hub'ı) kullanılan kılavuz telin kateterin içine ucunun rahatça yönlendirilmesini sağlayacak konfigürasyonda olmalıdır.
11. Malzeme FDA ve CE onayına sahip olmalıdır.
12. Teslim edilen her bir malzeme teslim tarihi itibarı ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
13. Kateter konfigürasyon ve adetleri bölüm tarafından belirlenecektir.
14. Ürün değişimleri 3 hafta içinde gerçekleştirilecektir.
15. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
16. Ölçüsü biten ürün başka ölçülü ürün ile değiştirilecektir.
17. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eş ya da benzeri ürün ile değiştirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

DOKU YAPIŖTIRICI ŖARTNAMESİ

1. İçerisinde n-butyl siyanoakrilat içermelidir.
2. 0.5-1 ml'lik steril ambalajlarda olmalıdır.
3. Doku yapıŖtırıcı özellięi olmalıdır.
4. Kanla teması sonucu embolizan etkisi oluŖmalıdır.
5. Toksik etkisi olmamalıdır.
6. Ürünün FDA ve CE belgeleri olmalıdır.
7. Malzemeler steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
8. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
9. Ürün, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.
10. Firma malzemenin miadına 3 (üç) ay kala deęiŖtirmeyi taahhüt etmelidir.
11. Ürün deęiŖimleri 3 hafta içinde gerekleŖtirilecektir.
12. Malzemenin üretimi durması veya fabrikanın kapanması durumunda ürün eŖ ya da benzeri ürün ile deęiŖtirilmelidir.

Prof. Dr. Güven KAHRİMAN

Radyoloji Anabilim Dalı Öğr. Üyesi