

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

KAYSERİ
02.08.2022

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

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanelerinin **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	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1	EPİDURAL SPİNAL SET	80 ADET	
2	EPİDURAL KOMBİNE SET	80 ADET	
3	OTOMATİK LOR ENJEKTÖR	20 ADET	
	TEKLİFLE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR, NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR.		
	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 EDİLMEMEYECİKTİR		
	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	FATURA TARİHİNDEN ÖDEMeye 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 **16/08/2022** günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi Satınalma Müdürlüğü'ne bırakılmasını rica ederiz.
Mail adresi: Satinalma1@erciyes.edu.tr

OTOMATİK LOR ENJEKTÖR TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Enjektör direnç kaybı tekniğine uygun olmalıdır. (LOSS OF RESİSTANCE)
- 2- Lateks içermemelidir.
- 3- Contalı hava ve sıvı direnç kaybı tekniğine uygun olmalıdır.
- 4- Krom yay sistemi sayesinde uygulayıcının enjektör pistonuna bası yapmasını gerektirmemelidir.
- 5- 4 ve 6 cc kademeli kilitleme özelliğine sahip olmalıdır.
- 6- Numuneler klinik tarafından denenerek uygunluk verilecektir.
- 7- Son Kullanma tarihi en az 3 yıl olmalıdır
- 8- Ambalaj üzerinde steril olduğunu ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
- 9- Ürün takip sistemine kayıtlı olmalıdır.

Doc. Dr. Ayşe ÜLGEY
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dip. No: 89347 Sicil No: 3082
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

Prof. Dr. Kudret DOĞRU
Dip. No: 5595 Sicil No: 5577
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

STANDART EPİDURAL SET TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. **AMBALAJ:** Set muhteviyatı blister ambalaj içerisinde dir
2. **ENJEKTÖR:** Set muhteviyatında düşük dirençli (Loss Of Resistance) lâteks içermeyen contalı, hava ve sıvı tekniğine uygun, 10 ml. Luer lock veya Slip lock Enjektör bulunmalıdır.
3. **FİLTRE:** Kilit konektörlü, Luer lock ve Slip lock uyumlu, en az 7 bar basınca dayanıklı, 0,2 µ hassasiyetinde olmalıdır.
4. **EPİDURAL İĞNE:** Tuohy uçlu 90 mm, her 10 mm de fonksiyon derinliğini göstermek için işaretlenmiş, renk kodlu mandrenli, plastik veya metal stiletli, Luer lock ve Slip lock kilitlemeye uyumlu ve kanatlı olmalıdır. Mandren üzerinde iğne uç yönünü gösteren çentik bulunmalıdır.
5. **KATETER:** 90 ± 10 cm uzunluğunda, şeffaf, derinlik mesafeleri işaretlenmiş, üç lateral delikli 20 G veya 21 G olmalıdır. Soft uçlu olmalıdır.
6. Bir adet, kateter kilit konektörü (tuohy borst) ve bir adet kateter kanalı bulunmalıdır.
7. Bir adet, epidural filtreyi vücuda tespit edebilen filtre fiksatorü bulunmalıdır.
8. Bir adet Epidural kateterin uygulama alanından çıkmasını engelleyen ve vücuda tespit eden kanallı kateter sabitleme fiksatorü bulunmalıdır.
9. Ürün steril olup, raf ömrü teslim tarihi itibariyle 5 yıl olmalıdır.
10. Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G) gaugelar ISO 9626 standardına uygun üretilmiş olmalıdır.
11. Ürün Kullanma talimatı ve zorunlu uyarılar Türkçe olmalıdır.
12. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (UBB) kayıtlı olmalıdır.

Doc. Dr. Ayşe ÜLGEY
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dip. No: 89817 Sicil No: 3082
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

Prof. Dr. Kadir DOĞRU
Dip. No: 5695 Sicil No: 5577
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

KOMBİNE SPİNAL-EPİDURAL SET ŞARTNAMESİ

1. **AMBALAJ:** Set muhteviyatı blister ambalaj içerisinde olmalıdır.
2. **ENJEKTÖR:** Set muhteviyatında düşük dirençli (Loss Of Resistance) lâteks içermeyen contalı, hava ve sıvı tekniğine uygun, 10 ml. Luer lock ve Slip lock Enjektör bulunmalıdır.
3. **FİLTRE:** Kilit konektörlü, Luer lock ve Slip lock uyumlu, en az 7 bar basınca dayanıklı, 0,2 µ hassasiyetinde; EN:ISO 8536-11 standardına uygun olmalıdır.
4. **EPİDURAL İĞNE:** Üzerinde kilitlenme mesafesinin bilinmesi için işaretleri olan yuvarlak kilit mekanizmalı, asılı damla tekniğine uygun olarak şeffaf hub kısmı bulunan, 90 mm, tuohy uçlu, her 10 mm de fonksiyon derinliğini göstermek için işaretlenmiş, renk kodlu mandrenli, plastik veya metal stiletli, Slip lock kilitlemeye uyumlu, kanatları rahat kullanım için istendiğinde çıkarılabilen epidural iğne olmalıdır. Mandreni üzerinde iğne uç yönünü gösteren çentik bulunmalıdır.
5. **SPİNAL İĞNE:** 27 G ve pencil point uç yapısına sahip, kilit mekanizmasına uygun olarak yuvarlak ve enjeksiyon kısmı şeffaf olan, üzerinde kilit noktasını gösteren renkli ok işareti bulunan hublı, renk kodlu mandrenli, çelik stiletli, mandreninde ve şeffaf hub kısmında sıvı çıkış yönünü gösteren çentik olmalıdır. Luer lock ve Slip lock kilitlemeye uygun olmalıdır. Spinal iğnenin şeffaf hub kısmı iğne rotasyonuna neden olmayacak şekilde 360° dönebilme özelliğine sahip olmalıdır. 0-14 mm arasında her mesafede güvenli olarak kilitlenmelidir.
6. Hem epidural iğne konnektörü, hem de spinal iğne konnektörü özel dizayna sahip olmalıdır ve kilitleme işlemi iğnelerin bu özel konnektörler vasıtasıyla yapılabilmelidir. Epidural iğnenin konnektörü üzerinde tırtıklı alanlar olmalıdır.
7. **KATETER:** 90 ± 10 cm uzunluğunda, 5mm lik uç kısmı soft yapıda, şeffaf, derinlik mesafeleri işaretlenmiş, üç lateral delikli 20 G veya 21 G olmalıdır.
8. Bir adet epidural filtreyi vücuda tespit edebilen filtre fiksatorü bulunmalıdır.
9. Bir adet kateter kilit konektörü (tuohy borst) ve bir adet kateter kanalı bulunmalıdır.
10. Bir adet Epidural kateterin uygulama alanından çıkmasını engelleyen ve vücuda tespit eden kanallı kateter sabitleme fiksatorü bulunmalıdır.
11. Ürün steril olup, raf ömrü teslim tarihi itibariyle 4 yıl olmalıdır.
12. Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G) gaugelar ISO 9626 ve ISO 15811 standartlarına uygun üretilmiş olmalıdır.
13. Ürün Kullanma talimatı ve zorunlu uyarılar Türkçe olmalıdır.
14. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (UBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır.

Doç. Dr. N. Y. UYGUR
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.B.D.
Dip. No: 55377 Sicil No: 2052
Etiler Hastanesi, Cerrahpaşa Yaşam Hastanesi

Prof. Dr. Kudret DOĞRU
Dip. No: 5595 Sicil No: 5577
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.B.D.
Etiler Hastanesi, Cerrahpaşa Yaşam Hastanesi