

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

KAYSERİ
11.08.2022

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	İNFÜZYON POMPA SETİ (ÇİFTLİ)	10 000 ADET	
2	KARBON KAPLI KEMOTERAPİ SETİ	750 ADET	
3	TRAKEOSTOMİ MASKESİ YETİŞKİN	50 ADET	
4			
5			
6			
7			
8			
9			
	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.		
	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
	ZAMANINDA VERİLMİYEN,ACIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF ZARFININ KAPALI OLMASI TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALI.		
C	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN,MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALI		
D	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN,BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALI		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN,TEKLİF MEKTUPU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEK.NUMUNESİ GETİRİLEMeyecek CİHAZLAR İÇİN KATALOG GÖNDERİLECEKTİR.		
F	ÖDEME SIRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASEBE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR		
G	FATURA TARİHİNDEN ÖDEMEYE KADAR GEÇEN SÜRE İÇERİSİNDE FİRMALAR VADE FARKI VEYA FAİZ TALEP ETMEYECEKLERDİR		

NOT : Teklif mektuplarının en geç 18/08/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletme Müdürlüğü'ne bırakılmasını rica ederiz.

İNFÜZYON POMPA SETİ ÇİFTLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Pompa seti kaset mekanizmalı olmalı ve bu kaset mekanizması bir pompalama odasına sahip olmalıdır. Setin kaset mekanizması 2 ml'ye kadar havayı hapsedebilmeli ve bu sayede hastaya hava gönderme riski oluşturmamalıdır.
2. Kaset mekanizması sayesinde set gönderim esnasında kesinlikle ezilmemeli ve bu sayede hijyen koşulları altında, gönderim doğruluğundan sapmadan, stabil ve sorunsuz olarak 48 saat kullanıma uygun olmalıdır.
3. Kasetli set çift kanallı/yollu olmalı, tek setle iki farklı sıvıyı alıp, kullanıcının infüzyon pompasında girdiği bilgilere göre farklı hızlarda ve dozlarda; aynı kanaldan aynı anda veya ardışık olarak dağıtabilme özelliğine sahip olmalıdır. Setin sekonder hattı (2. Sıvı giriş yeri) diğer setlerle mayı vermeye ve enjektörlerle kullanıma uyumlu olmalıdır.
4. Setin sekonder hattı (2. sıvı giriş yeri) gerektiğinde needle-free (iğnesiz) aparat ve konnektörlerin girişlerine uygun olmalıdır.
5. Set hava kapanında hapsedilen havayı hastadan seti ayırmadan çıkarabilme özelliğine sahip olmalıdır; bu sayede sistem enfeksiyondan, ortam da kontaminasyondan korunmalıdır.
6. Kasetli set infüzyon pompasına bağlandığında, sıvı kabının yerden ve hastadan yüksekliğine bağımlı olmadan her türlü konumda ve yükseklikte hacimsel olarak sıvı göndermelidir.
7. Kaset üzerinde proksimal veya distal yol hava sensörlerine, distal basınç ölçüm sensörlerine uygun parçalar bulunmalıdır.
8. Set pompadan çıkarıldığında otomatik olarak kilitlenmeli ve serbest akışa geçmemelidir. Set, pompasız kullanıma da uygun olmalı ve bunun için kaset üzerinde sıvı akış düzenleyicisi bulunmalıdır. Set steril ve nonprojenik olmalıdır.
9. Cihazları sağlayacak olan firmanın Teknik Servis Bölümü olmalı ve bu teknik servis ISO 9001:2000 Belgesi, TSE Hizmet Yeri Yeterlilik Belgesi ve Sanayi ve Ticaret Bakanlığı'ndan Satış Sonrası Hizmetleri Yeterlilik Belgesi'ne sahip olmalıdır.
10. İhaleye iştirak eden firma ürünü ile ilgili uluslararası platformlarda yapılmış klinik değerlendirme ve klinik çalışmalar sunmalıdır. İhaleye iştirak eden firma katalog vermek zorundadır.
11. Ürünün ambalajı üzerinde Sosyal Güvenlik Kurumu ve Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankası'na kayıtlı ve onaylanmış ürün numarası (barkod) bulunmalıdır.
12. Kasetli set ezilmediğinden hacimsel doğruluk sürekli olarak sağlanmalıdır, gönderimde sıvı miktarında değişken sapma olmamalıdır. (Maksimum % 3 sapma oranı)
13. İhaleyi alan firma hastanenin ihtiyacı doğrultusunda en az 300 adet infüzyon pompa cihazını hastaneye kurmalıdır.
14. Cihazların elektrik kaçak testinin yapılmış olması gereklidir.
15. Ürün; T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.
16. Pompa gönderme hız limitleri isteyen bölümün talebine göre belirlenecektir. Pompa dilinin Türkçe olması tercih sebebi sayılacaktır.
17. Cihazın sertifikalı bir merkezden kalibre edilmiş olmalı ve kullanım sırasında kalibrasyonu firma tarafından ücretsiz sağlanmalıdır.
18. Cihazların elektrik kaçak testinin yapılmış olması gereklidir.
19. Cihazların arızalanması durumunda tamiri firma tarafından ücretsiz sağlanmalı, tamir edilemeyecek cihazlar yerine yenisi verilmeli, tamir sonrası fonksiyonlarının bozulduğu ilgili bölüm tarafından bildirilen cihazlar değiştirilmelidir.
20. Hava problemi yapmamalıdır.
21. Gereksiz kod hatası vermemelidir.
22. Haznesi dik durumda bulunmalıdır.
23. Türkçe menü içermelidir.
24. İğne ve benzeri kullanım aletleri ile delinip deformasyona izin vermemelidir.
25. Ürün; T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.
26. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miat'lı olmalıdır

KARBON KAPLI KEMOTERAPİ SETİ, KEMOTERAPİ İÇİN
TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Opak (ışıktan korumalı) serum seti; damlacık odası, serum hortumu, ayar/kesme klemp, enjeksiyona uygun elastik ara hazne ve erkek lüor konnektörden meydana gelmiş olmalıdır.
2. Damlacık odası en az 5rnl kapasiteli, 20damla=İml akış hızında, havalandırma portlu (kırmızı veya mavi renkli kapaklı), en az 20 mikron solüsyon filtreli ve siyah renkli ışıktan koruma kılıflı olmalıdır. Siyah ışıktan koruma kılıfı damlacık odası içinde damla akışını görmeye engel olmayacak ebatlarda(yükseklikte) olmalıdır.
3. Serum hortumu 120cm uzunluğunda, anti-kink özellikli, siyah renkli ve iç çapı 3mm dış çapı 4,1 mm olmalıdır.
4. Klemp beyaz gövdeli, mavi veya kırmızı renkli ayar tekerlekli olmalıdır.
5. Elastik ara hazne enjeksiyona uygun lateks içermeyen bir materyalden olmalıdır.
6. Ürün orijinal ambalajında, ETO ile steril edilmiş ve en az 2 yıl miyatlı olmalıdır.
7. Ürün ambalajının üzerindeki etikette, üretim tarihi, son kullanma tarihi, ürünün referans numarası ve sterilizasyon metodu (EtO) bulunmalıdır.

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.