

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

KAYSERİ
29.11.2022

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

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanelerinin **CERRAHİ ANA MALZEME 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	CERRAHİ ANA DEPOYA 8 KALEM MALZEME ALIMI (MALZEME LİSTESİ VE ŞARTNAMELER EKTEDİR)		
	TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR.		
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 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 ETMEYECİLERDİR		
J	FİRMANIN İŞ UHDESİNDE KALMASI HALİNDE, İŞ SAĞLIĞI GÜVENLİĞİNİ GEREKTİREN HALLERDE GEREKLİ TEDBİRLER FİRMA TARAFINDAN ALINACAKTIR		

NOT: Teklif mektuplarının en geç 12/12/2022 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi Satınalma Müdürlüğü'ne bırakılmasını rica ederiz.

Mail: Satinalma@erciyes.edu.tr

TEL : (0.352) 437 49 20 – Fax : (0.352) 437 52 88

4.7.2020

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	150.03.03.02.23.14.015	OR1770		16.98	İNFÜZYON POMPA SETİ (TEKLİ)	1 aylık	Adet	3000		
2	150.03.03.01.07.01.009	--		--	READYCARE AĞIZ İÇİ ASPIRASYON SONDASI (5Lİ ÇUBUK)	1 aylık	Adet	500		
3	150.03.03.02.17.27.001	OR3080		26.95	CİLT STAPLERİ	1 aylık	Adet	300		
4	150.03.03.02.25.02.005	GHC1620		11.55	GÖĞÜS DRENAJ KATATERİ NO:32	1 aylık	Adet	100		
5	150.03.03.02.25.04.003	GHC1630		42.35	GÖĞÜS DRENAJ ŞİŞESİ 2000CC	1 aylık	Adet	200		
6	150.03.03.01.01.04.004	OR2510		1.66	İNTRAKET NO:22 (MAVİ)	1 aylık	Adet	10000		
7	150.03.03.01.07.03.005	OR1410		0.96	NELATON SONDA NO:16 (TURUNCU)	1 aylık	Adet	1000		
8	150.03.03.02.23.15.016	OR1920		20.21	SİLİKON VALF KAPAK (ÜÇLÜ İĞNESİZ)	1 aylık	Adet	1000		

Nezret ÇELİKADAM

İNFÜZYON SETİ TEKLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Set infüzyon pompası vasıtasıyla uzun süreli IV mayi ve ilaç uygulamalarında kullanılacaktır.
- 2- Hava girişli delme ucu bulunmalı
- 3- Açma kapama klempı olmalı
- 4- Damla ayarlayıcısı olmalı ve az miktardaki mayiyi istenen şekilde verebilmeli
- 5- Setler üzerinde 2 adet Y giriş olmalıdır. Setlerle verilecek cihazlar aynı marka olmalıdır.
- 6- Hortum uzunluğu en az 1,5 m olmalı 20 damla=1ml olmalı
- 7- Ucu luer veya ajutaj konnektörlü olmalı
- 8- Teklif edilecek setler steril, nonpirojen ve enfeksiyon riskini ortadan kaldırmak için tek parça olmalıdır, parçalar sonradan eklenmemiş olmalı ve kopmamalı, tek tek ambalajlar halinde sunulmalıdır.
- 9- Haznesi yumuşak ve kolay dolabilir olmalı ve en az 10 cc hacminde olmalı.
- 10- Setin birlikte kullanılacağı pompa en az bir yollu olmalıdır. Pompa volümetrik sıvı akışını sağlamak üzere pompalama mekanizmasına sahip olmalıdır.
- 11- Set cihazdan ayrıldığında sette oluşabilecek herhangi bir basınçta serbest akış yapmamalıdır.
- 12- Setin hava girişinde bakteri filtresi bulunmalıdır.
- 13- Setin uç kısmı kateter ağızları ve IV iğne girişlerine uyumlu olmalıdır.
- 14- Set tek parça olmalı, serbest akışı engellemek için ek bir aperiata ihtiyaç duyulmamalıdır.
- 15- Pompa 220-240VAC,50/60Hz,şehir şebeke cıreyanıyla çalışmalı ve +/-10 voltaj değışikliklerinden etkilenmemelidir. Pompa sadece Ambulatory değıl yoğun bakımlarda da kullanıma uygun olmalıdır.
- 16- Pompa akış hızı en az 0,1-999,0ml/saat sınırları arasında 0,1ml kademelerde ayarlanabilmelidir. Ayrıca volume değeri, 0.1- 9999.ml sınırları arasında ayarlanabilmelidir.
- 17- Cihazların elektrik kaçak testinin yapılmış olması gereklidir.
- 18- Pompa elektrik kesilmelerine karşı dahili batarya ile çalışabilmeli, dahili batarya otomatik olarak devreye girmelidir.Pompanın bataryası cihazı en az 2 saat besleyebilmelidir.
- 19- Pompa kapağı açıldığında cihaz görsel olarak alarm vermeli ve set çıkarıldığında, setin üzerindeki antisifon valf, vb özellik sayesinde otomatik olarak akışkan sıvı kesilmelidir.
- 20- Ambalajı sterilitıy bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalı
- 21- Setin uyumlu olduđu pompalar yüklenici tarafından temin edilecek, 400 adet pompa yüklenici tarafından, setler tükeninceye kadar hastanede hazır bulundurulacaktır. Bu süre içerisinde pompaların bakım ve arızalarının giderilmesi her türlü yedek parça ve işçilik dahil olmak üzere yüklenicinin sorumluluğundadır. Arıza tesbit ve/veya tamiri için hastaneden pompa götürülmesi halinde, yüklenici tamir ve/veya tesbit işlemi tamamlanıp pompa getirilinceye kadar olan sürede hastanede çalışır vaziyette aynı sayıda pompa bulundurulacaktır. Cihaz sayısı ihtiyaç halinde artırılabilir.
- 22- Pompa gönderme hız limitleri isteyen bölümün talebine göre belirlenecektir. Pompa dilinin Türkçe olması tercih sebebi sayılacaktır.
- 23- Cihaz sertifikalı bir merkezden kalibre edilmiş olmalı ve kullanım sırasında kalibrasyonu firma tarafından ücretsiz sağlanmalıdır.
- 24- ISO veya TSE kalite belgelerine sahip olmalı CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
- 25- Teklifveren firmaların TSE Kurumu ve Sanayi Bakanlıđından alınmış bulunan Hizmet yeterlilik belgesine sahip teknik servisi olmalı, bu belgeler teklifle beraber verilmelidir.
- 26- Tekliflerin değeriendirilmesi açısından bu şartnamenin maddelerine sırasıyla cevap veren "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" mutlaka hazırlanacaktır. Bu belgede ver alacak cevapların da orijinal dökümanlardaki bilgilerle aynı olması gerekmektedir, farklılık olduđu takdirde teklifler değeriendirilmeyecektir.
- 27- Steril tekli paketlerin üzerinde ürünün lot numarası, son kullanma tarihi, onaylı barkodu bulunmalıdır.
29. Ürünlerin son kullanma tarihi; teslimden itibaren en az 1 yıl miadlı olmalıdır.

Prof. Dr. Künyat Güneş
Dahiliye Yoğun Bakım Uzmanı
Etiyes Üniversitesi Sıhı Fakültesi
Etiyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastane

Dr. Öğr. Üyesi Kenan Fiksel
Dahiliye Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 150810-115017-137522
Etiyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastane

READYCARE AĞIZ İÇİ ASPIRASYON SONDASI (5'li PAKET)

1. Readycare steril iç ve dış ambalajlarında bulunmalıdır.
2. Set açılırken yere düşmesi esnasında sterilizasyon bozulmayıp ikinci ambalaj seti korumalıdır
3. Readycareler tüm aspirasyon hortum ve sistemlerine uygun olmalıdır.
4. Readycareler sump ve standart uçlu olmalıdır kurumun isteğine göre teslim edilmelidir.
5. Readycareler (5 li adetler halinde steril paketler içerisinde olmalıdır.
6. Teklif edilen malzemelerin ISO ve CE belgeleri olmalıdır.
7. Ürün üzerinde lot numarası son kullanma tarihi ve onaylı UBB barkodu bulunmalıdır.
8. Malzemeler depoya teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miat lı olmalıdır.

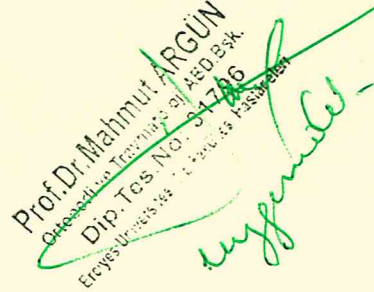
Prof. Dr. K. GÜNDOĞAN
Dahiliye Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 83394
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

Dr. Öğr. Üyesi Recep Çiğdem YÜKSEL
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 150810-115817-137522
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

CİLT STAPLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Cilt staplerinin içinde ön yükleme yapılmış 35 adet W tipi medikal derece paslanmaz çelikten imal edilmiş tel bulunmalıdır.
2. Cilt staplerinin içindeki telin uçları, doku travmasını en aza indireyecek şekilde keskinleştirilmiş olmalıdır.
3. Cilt stapleri kesintisiz ve sürekli besleme yapabilecek patentli mekanizmaya sahip olmalıdır.
4. Cilt staplerinin tel ebatları 6.5 (± 0.5) mm x 4.7 (± 0.7) mm geniş boyda olmalıdır.
5. Cilt staplerinin tel ebatları sökmeyi kolaylaştıracak şekilde uzun olmalıdır.
6. Cilt stapleri ele kolay uyum sağlayan ergonomik yapıya sahip olmalıdır.
7. Cilt staplerinin ön yüzünde kolay tel görünürlüğü sağlayan açık pencere bulunmalıdır.
9. Cilt stapleri steril olarak paketlenmiş olmalı ve tek kullanımlı olmalıdır.
10. Cilt stapleri etilenoksit ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miat'lı olmalıdır.

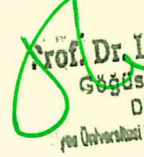

Öğr. Gör. Dr. Sercan YÜCEL
Diyadin, Plastik ve Estetik Cerrahi A.D.
Dip. Tesis No: 130760/123865
Kocaeli Üni. Tıp Fakültesi Hastaneleri


Prof. Dr. Mahmut ARGÜN
Ortopedi ve Travmatoloji A.B.D. Başk.
Dip. Tesis No: 51776
Erciyes Üni. Tıp Fakültesi Hastaneleri

GÖĞÜS DRENAJ KATETERİ (DÜZ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. 2 ± 5 cm uzunluğunda, plevra boşluğuna uyum sağlayan, esnek polimerden imal edilmiş bir kateter olmalıdır
2. Toraks kateteri travma oluşturmayan yuvarlatılmış, açık distal uca sahip olmalıdır.
3. Kateterde doku emilimini engelleyen çapraz yan delikler bulunmalıdır.
4. Toraks kateteri X Ray ışını altında görüntülenebilmek için radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
5. Kateterin üzerinde cm işaretli ölçek bulunmalıdır.
6. Toraks kateteri her türlü bağlantıya uyacak şekilde tasarlanmış genişleyen proksimal uca sahip olmalıdır.
7. Toraks kateterinin kıvrık ve düz olmak üzere iki ayrı modeli mevcut olmalıdır
8. Toraks kateterlerinin düz ve kıvrık olarak 16-36 aralığındaki her ölçüsü mevcut bulunmalıdır.

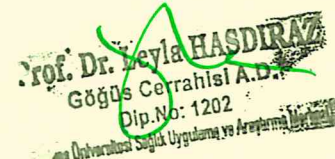

Dr. Ahmet ORAL.
Göğüs Cerrahisi A.D.
Dip. Tes. No: 131940
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri


Prof. Dr. Leyla HASDIRAZ
Göğüs Cerrahisi A.D.
Dip. No: 1202
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

GÖĞÜS DRENAJ SİSESİ 2000 CC'LİK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Steril su altı kapalı drenaj sistemi olmalıdır.
2. Temel olarak rezervuar bölümleri ve bağlantı hortumu ve konektörden oluşmalıdır.
3. Hastanın kolayca taşıyabileceği askısı veya ayakta devrilmeden durabilecek bir düzeneği bulunmalıdır.
4. Kateterden gelen sıvılar birikerek drenaj yapmayı zorlaştırmamalıdır.
5. Hastaya bağlanan borunun kıvrılıp bükülmemesi için sistem çıkışında özel malzemeden yapılmış ikinci bir kılıf boru bulunmalıdır.
6. Sistem içinde oluşabilecek fazla basıncı dışarı atmaya yarayan pozitif basınç çıkışı bulunmalıdır.
7. Vakum hattına bağlanabilmelidir.
Minimumu 2 lt. üzerinde toplam haznesi olmalıdır.
- 9 Malzeme, depoya teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miat'lı olmalıdır


Doç. Dr. Ahmet ORAL
Göğüs Cerrahisi A.D.
Dip. No: 131940
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri


Prof. Dr. Feyla HASDIRAZ
Göğüs Cerrahisi A.D.
Dip. No: 1202
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Hastaneleri

İNTRAKEYT (NO:16-18-20-22) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kanül kısmı Virgin TEFLON (PTFE) kaplı olmalıdır.
2. Serum infüzyonu sırasında dışarıdan ilaç verilebilmesini sağlayan musluk-port yer almalıdır.
3. Port kısmında ilacın geri kaçmasına izin vermeyecek şekilde bir valf sistemi yer almalıdır.
4. IV kanülün loer lock kapağı bulunmalı ve uygulama sırasında kan ile temasını engelleyici bir konumda olmalıdır.
5. IV kanülün tespitini kolaylaştırmak için yanlarında kanatlar yer almalıdır.
6. IV kanülün paket üzerinde ürün lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalı, Raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 1 (bir) yıl olmalı
7. Damara girerken kıvrılmamalı
8. Uçlar birbiriyle uyumlu olmalı,
9. Mayiyi dışarı sızdırmamalı,
10. Damarda ilerlerken kaygan olmalı.
11. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.
12. Her teklif edilen ürün için 10 adet deneme numunesi verilecektir. Denenen örneklerde tekrarlanan intravenöz giriş sırasında körüklenme ve deformasyon oluşma sıklığı %10 ve üzeri olan ürünler teknik açıdan yetersiz sayılacaktır.

Prof. Dr. Kürşat GÜNDOĞAN
Deniliye Yoğun Bakım Ünitesi
Dip. Tes. No: 6334
Etiya Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

Dr. Öğr. Üyesi Recep Çiğdem YÜKSEL
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 150810-115817-137522
Etiya Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

NELATON SONDA ŞEFFAF (NO:8-10-12-14-16) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Büküldüğünde kırılmayan ve kanamaya neden olmayan sertlikte olmalı, rotasyonel hareketleri rahat yapılabilir özellikte olmalı
2. Non toksik ve apirojenik özellikte tıbbi PVC den üretilmeli
3. Paket üzerinde son kullanma tarihi belirtilmiş olmalı
4. Uç kısmı kapalı,yuvarlatılmış ve atravmatik olmalı
5. Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı
6. Boyutları kolayca tanımlanan renk kodlu konnektör olmalı ve kolay yerleştirmeyi sağlayıcı sertlikte olmalı
7. Konnektör konik şekilde olmalı ve çift-tek taraflı çam ağacına uyumlu olmalı
8. Şeffaf ve tek kullanımlık olmalı
9. Steril edilmiş özel ambalajında olmalı, sterilitiyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir özellikte olmalı
10. Oral ve nazal kullanıma uyumlu olmalı,
11. Yüklenici firma şartnameye uymayan veya eksik ve kusurlu oldukları tespit edilen malları, İdarenin talimatı ile belirlenen süre içinde bedelsiz olarak değiştirmek veya düzeltmek zorundadır.
12. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.Uzerinde lot numarası, son kullanma tarihi ve steril bilgileri bulunmalıdır.
13. Malzeme,depoya teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miat'lı olmalıdır.


Prof. Dr. Kadir GÜMBOĞAN
Dahiliye Yoğun Bakım Ünitesi
Dip. Tes. No: 96394
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi


Dr. Öğr. Üyesi Recep Civan YÜKSEL
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 150810-115817-137522
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

VEN VALFİ, İĞNESİZ ÜÇLÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Üç lümenli olmalı, lümenlerin uçlarında valf bulunmalıdır.
2. Farklı sıvıların ayırt edilebilmesi için lümenler üzerinde renk kodu olmalıdır.
3. Hortumlar klemplemeye ve kinke karşı direnç sağlayan poliüretan materyalden üretilmiş olmalıdır.
4. Bu madde teknik şartnameden çıkartılmıştır.
5. Ürünün hasta kanülüne takılan male ucu rotating (döner) adaptörü olmalıdır. Monte edilmesi kolay olmalıdır.
6. Lumen ucundaki valilerin akış hızı minimum 10.000 ml/sa olmalı, enjektörle verilen acil sıvı volümlerini de karşılayabilmelidir.
7. Biyouyumlu materyallerden yapılmış olmalı, metal parça ve lateks içermemelidir. Biyouyumluluk testleri ihale dosyasında sunulmalıdır.
8. Valfler kapaksız olmalıdır.
9. Ürünün silikon contası ve silikon contanın bulunduğu hazne şeffaf olmalı, sıvı yolu görülebilmelidir.
10. Valilerin yüzeyi, silinerek dezenfekte edilmesi için tam düz olmalıdır, içteki silikon ile dış plastik arasında seviye farkı olmamalıdır.
11. Teklif edilen markanın enfeksiyon güvenliği çalışmaları olmalıdır, bu çalışmalar en az 3 günlük güvenliğe işaret etmeli, ihale dosyasına eklenmelidir.
12. Lümenlerin ucundaki valflerin sıvı yolu hacmi 0,1+ 0,01 ml'den büyük olmamalı, böylece kan ve sıvıların valfin içerisinde birikim yapıp enfeksiyonlara kaynaklık etmesi engellenmelidir.
13. Valilerin sıvı yolu düz bir kanal şeklinde olmalı, sıvı valfin haznesine dolmamalı, böylece sıvı yolunun temizliği kolay olmalıdır.
14. Lümenlerin uçlarındaki valilerin güvenli ve ayrılmaz bir şekilde lümenlere monte olmalıdır, vidası çevrilerek çıkarılmamalı, kazalara neden olmamalıdır.
15. İntravenöz kanül ucunda kullanılırken hasta konforunu bozmamalı, bu nedenle lümenler ince olmalı (maksimum 2,5 mm dış çaplı) ürün uzunluğu 15 cm'yi geçmemelidir.
16. Steril tekli paketlerde olmalıdır. Paket açılırken yere düşme riski taşımamalıdır.
17. Katetere bağlanan ucunda ilk kullanımda çıkarılmak üzere kapak bulunmalı, böylece paketten çıkarma sırasında el, valfin ucuna temas etmemelidir.

Prof. Dr. KUTLU DOĞAN
Dahiliye Yoğun Bakım Ünitesi
Dip. Tes. No: 52494
Etiyap Üniversitesi Sağlık Uzmanlık Kurulu Üyesi

Dr. Öğr. Üyesi Recan ÇELİK
İç Hast. ve Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 133041
Etiyap Üniversitesi Sağlık Uzmanlık Kurulu Üyesi