

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88
MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

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

KAYSERİ
07.11.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin **AMELİYATHANE** kullanılmak üzere İhtiyacı olan aşağıda cins ve miktarla belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.
Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

TACİM DEMİRTAŞ
Dön.Ser.İşlt. Müd.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1	EPİDURAL SET	50 ADET	
2	EPİDURAL KOMBİNE SET	50 ADET	
	*Ürünlerin marka ve modelleri belirtilecektir. *Ürünün UBB-SUT kodu-Barkod no'su teklif formunda yazılı olmalıdır. *Teklif veren firmalar antetli formlarında firma bilgileri vergi numarası, mail, telefon v.s. okunaklı olmalıdır.		
	*TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR.		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANINDA VERİLMİYEN, AÇIK ADRES, KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
D	TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALIDIR.		
G	YÜKLENİCİ FİRMALARIN TEKLİFLERİYLE BİRLİKTE ADLİ SİCİL KAYIT BELGESİNİ SUNMALARI		

	ZORUNLUDUR.		
H	İSTEKLİ FİRMALARIN T.C. SAĞLIK BAKANLIĞININ ÜRÜN TAKİP SİSTEMİNE (ÜTS) KAYITLI OLDUĞUNU TEŞVİK EDİCİ T.C. BAKANLIĞININ İLGİLİ WEB SİTESİNDEN ALINAN KAYIT BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR. (ÜTS KAYIT ZORUNLULUĞU OLMAMAMSI HALİNDE BU BELGE ARANMAYACAKTIR)		
I	TEKLİF EDİLEN TIBBİ MALZEMELERİN T.C. İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ ULUSAL BİLGİ BANKASI'TARAFINDAN ONAYLANMIŞ ÜRÜN (BARKOD) NUMARASI ÜRÜNÜN ÜZERİNDE, ÜRÜN KODU VE BRANŞ KODU ETİKET VE MARKA ADI TEKLİF MEKTUPLARINDA YAZILI OLACAKTIR.		
K	İSTEKLİ FİRMALAR; SOSYAL GÜVENLİK KURUMUNUN YAYINLAMIS OLDUĞU SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİ (SUT) HÜKÜMLERİNE GÖRE TEKLİF ETMİŞ OLDUKLARI MALZEMELER İLE İLGİLİ, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLUP OLMADIĞINI, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLMASI DURUMUNDA SUT KODUNU FİRMA ORJİNAL ANTETLİ KAĞIDA YAZARAK BİLDİRECEKLERDİR.		
L	İSTEKLİ FİRMALARIN TEKLİF EDİLEN ÜRÜNÜNÜN İMALATÇISI VEYA İTHALATÇISI OLMADIĞI DURUMLARDA ÜRÜNÜN TEDARİKÇİ FİRMASININ BAYISI OLDUĞUNU GÖSTERİR ÜTS KAYITLI BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR.		
M	ÖDEME SIRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.		
N	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERE AİT KALİTE BELGELERİNDE BİRİSİ VE CE BELGESİ VERİLMELİDİR. O NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR. P TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		
O	SİPARİŞLER TEK PARTİ HALİNDE TESLİM EDİLMELİDİR.		
P	TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		

NOT: SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI'NIN 26.11.2015 TARİHLİ DUYURUSUNDA,

'Yatarak tedavide kullanılan ancak MEDULA sisteminde SUT kodlarına tanımlı olmayan hiçbir tıbbi malzemenin 01/12/2015 tarihinden itibaren sağlık hizmeti sunucuları tarafından MEDULA sistemine hizmet kaydının yapılamadığı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca adına Kurumun hazırlamış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdaremizce; Eşleştirilen ürünlerin tamamen firmaların beyanı esas alınarak Medula sistemine kaydedilmiş olması sebebi ile yanlış eşleştirme olduğunun herhangi bir tespit edilmesi halinde oluşan zararlar firmalardan tazmin edilecektir. İdaremizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibariyle TİTUBB sisteminde 'Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)' durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.' Hususları belirtilmiştir.

İdaremizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunulmaları,

Teklif mektuplarının en geç 22/11/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

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:** Tuohy uçlu 90 mm, her 10 mm de fonksiyon derinliğini göstermek için işaretlenmiş, renk kodlu mandrenli, plastik veya metal stiletli, Luer lock veya Slip lock kilitlemeye uyumlu, kanatlı olmalıdır. Mandren üzerinde iğne uç yönünü gösteren çentik bulunmalıdır.
5. **SPİNAL İĞNE:** 27 G pencil, şeffaf plastik haplı, renk kodlu mandrenli, çelik stiletli, iğne ile şeffaf hup arasında renk kodu olmalı, Luer lock ve Slip lock kilitlemeye uygun olmalıdır. Epidural iğne ile kombine uygulandığında spinal iğne ucu tuohy uçtan maksimum 14 mm çıkabilmelidir. Kilitleme mekanizmasında max.14mm çıkabileceği yazılı olmalıdır. Mandren üzerinde iğne uç yönünü gösteren çentik olmalıdır. Spinal iğnenin epidural kanüle kilitlenmesini sağlayan kilit sistemi bulunmalıdır.
6. **KATETER:** 90 ± 10 cm uzunluğunda, 5mm lik uç kısmı soft yapıda, şeffaf, derinlik mesafeleri işaretlenmiş, üç lateral delikli 20 G veya 21 G olmalıdır.
7. Bir adet epidural filtreyi vücuda tespit edebilen filtre fiksatorü bulunmalıdır.
8. Bir adet kateter kilit konektörü (tuohy borst) ve bir adet kateter kanalı bulunmalıdır.
9. Bir adet Epidural kateterin uygulama alanından çıkmasını engelleyen ve vücuda tespit eden kanallı kateter sabitleme fiksatorü bulunmalıdır.
10. Ürün steril olup, raf ömrü teslim tarihi itibariyle 4 yıl olmalıdır.
11. Bu teknik şartname muhteviyatında bahsi geçen (G) gaugelar ISO 9626 ve ISO 15811 standartlarına uygun üretilmiş olmalıdır.
12. Ürün Kullanma talimatı ve zorunlu uyarılar Türkçe olmalıdır.
13. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (UBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır.

Uygundur.
Doç.Dr. Gamze TALİH
Anesteziyoloji ve Reanimasyon AD.
Dip. Tec. No: 150711 Sırl. No: 8237
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

uygundur
Prof.Dr. Kudret DOĞRU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon AD.
Dip No: 5695 Dip Tec. No: 43589
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

STANDART EPİDURAL SET TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. **AMBALAJ:** Set muhteviyatı blister ambalaj içerisindedir
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.

Uygundur
Gözde TALİH
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dış No: 5695 Dış. Tes No: 43569
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Uygundur
Kudret DOĞRU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D.
Dış No: 5695 Dış. Tes No: 43569
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri