

T.C.
FIRAT ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETME BİRİMİ
ELAZIĞ
TEKLİF İSTEME FORMU

12.11.2018

İstem No : 42650 : 18/4388
Talep Eden Birim : TIBBİ MALZEME BİRİMİ

Fırat Üniversitesi Hastanesi ihtiyacı malzeme/hizmet satın alınacaktır. Fiyat teklif aşağıda belirtilen tarih ve saatte Döner Sermaye Satın alma Birimine bizzat, faks veya posta ile teslimini rica ederim.

- 1- Malzeme/hizmet tesliminin kaç günde yapılacağını belirtilmesi zorunludur. Belirtilmemesi durumunda sipariş tarihinden itibaren teslim süresi 10 gün olarak kabul edilecektir. Teslimatta gecikme durumunda geciken her gün için fatura tutarının (KDV hariç) 0,001 (Bindebiri) oranında gecikme cezası hesaplanarak tahakkuk üzerinden kesilecektir. Teslimat satınalma biriminin sipariş yazısına istinaden yapılacaktır.
- 2- Teklif opsiyonu en az 20 gün olmalı ve ürün markası, belirtilecek ve teklif fiyatları KDV hariç verilecektir ve KDV oranı belirtilecektir. Belirtilmemesi durumunda KDV dahil kabul edilecektir. Ayrıca idarenin öngördüğü şartlar dışında, firma tarafından ödeme günü vb. talepleri tekliflerinde belirtseler dahi, dikkate alınmayacaktır.
- 3- Mal teslimi hastane ambarına veya idarenin göstereceği yere yapılacaktır. Teslimat yerine kadar tüm giderler satıcıya aittir.
- 4- Tıbbi malzeme haricindeki ürünlerde TSE markası aranan malzemeler TSE belgeli olacaktır.
- 5- Teklif mektubunda silinti ve kazıntı yapılmayacaktır. Son teklif verme tarih ve saatinden sonra gelen teklifler değerlendirilmeyecek olup, ancak idare gerek gördüğü takdirde bu süreyi uzatabilir.
- 6- Temlik verilmeyecektir.
- 7- Tıbbi malzeme, ilaç ve kit alımlarında Sağlık Bakanlığının TITUBB veya ÜTS kaydı gereken ürünlerin kayıtlı olması halinde alım yapılacaktır. Ürünün imalatçı veya ithalatçısı olmadığı durumlarda ilgili satıcının bayi olduğuna dair TITUBB kayıt ve bildirimi aranacaktır. Teklif mektubunda Firma Tanımlayıcı kodu, UBB kodu ve ayrıca firmanın KİK de kaydı olacaktır. UBB kodu ve SUT kodu gereken ürünlerin kodunun belirtilmemesi ile KİK kaydı olmayan firmaların teklifi değerlendirmeye alınmayacaktır. Sosyal Güvenlik Kurumu negatif listesinde bulunan tıbbi malzemeler alınmayacak, alınsa dahi negatif listeden çıkmadıkça fatura bedeli ödenmeyecektir. KİK kaydının yapılmaması ve kaydın güncellenmemesi malzeme alındıktan sonra malzemenin negatif listeye düşmesi gibi malzeme kaynaklı kuruma ait SGK kesinti tutarları ve kurum zararlarının tamamı ilgili firma tarafından karşılanacaktır.
- 8- Firmalar ürün tesliminde BAYİ NO, LOT NO, SERİ NO larını faturalarında belirteceklerdir. Belirtmedikleri takdirde fatura işleme alınmayacaktır.
- 9- Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan tıbbi malzemeler için SUT kodu, Tebliğde yer almayan malzeme olması durumunda bu durum teklif mektubunda belirtilecektir.
- 10- Nitelikli malzeme alımlarında şartnamede numune istenmiş ise teklif dışında numune doğrudan ilgili bölüme gönderilecektir ve numune gönderme ile iade masrafları satıcıya ait olacaktır.**
- 11- Firma tarafından sipariş edilen malzemenin teslim edilmemesi durumunda idare tarafından kanun gereği ilgili mercilere bildirilerek, firma idarenin belirleyeceği süre içerisinde doğrudan temin alımlarına iştirak edemeyecektir.
- 12- Sipariş sonrası teslimi yapılan mal/hizmet alımlarının teslimine müteakip faturanın Kuruma ulaştığı tarihten itibaren (Faturanın Kuruma teslim tarihi fatura arkasına kayıt düşülecektir.) 235 . günde ödenecektir.**

Son Teslim Tarih & Saat :

14⁰²
15.11.2018

DOÇ.DR.FATİH FİROĞLAŞ
BAŞHEKİM YARDIMCISI

MALZEME/HİZMET LİSTESİ

Sıra N	Malzeme Kodu	Malzeme Cinsi	Açıklama	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	KDV Oranı%
1	15003030217018	SURGIWAND L HOOK KOTERLI 5 MM		500,0	ADET		
2	150030399101467	LAPAROSKOPIK CERRAHI DAMAR MÜHÜRLEME VE KESME PROBU 10-37		50,0	ADET		
3	15003030217272	DAMAR MÜHÜRLEME CİHAZI İLE ALETİ AÇIK CERRAHI İÇİN 20 CM		100,0	ADET		

18. DISPOSABLE ENDOSKOPİK L HOOK KOTERLİ HORTUMLU İRRİGASYON VE ASİRASYON SİSTEMİ 5MM

- 1- Disposable Olmalıdır.
- 2- Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır
- 3- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sisteminin şaftı 5 mm çapında olmalıdır.
- 4- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemi tutaç, şaft, koter probu ve aspirasyon-irrigasyon hortumlarından oluşmalıdır.
- 5- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemindeki şaftın uzunluğu 34 cm olmalıdır.
- 6- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemindeki koter probu L-Hook şeklinde olmalıdır.
- 7- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemi tutacı üzerinde irrigasyon ve aspirasyon işlemlerini kumanda etmek için 2 adet buton olmalıdır.
- 8- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sisteminde aspirasyon işlemi için plastik konnektörlü hortum ve irrigasyon işlemi için 2 adet plastik port içeren hortum, tutacın arka kısmına bağlantılı olmalıdır.
- 9- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sistemi monopolar koterle kullanılabilme özelliğine sahip olmalıdır.
- 10- Kullanıcının manipölasyon kabiliyetini artırabilmek için monopolar soketi tutacın arka kısmında olmalıdır.
- 11- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sisteminde bulunan koter probu şaftın içerisinde bulunmalıdır.
- 12- Endoskopik irrigasyon ve aspirasyon sisteminde şaftın ucunda irrigasyon ve aspirasyon işlemini hızlandıran delikler olmalıdır.
- 13- Steril paketli malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalıdır.
- 14- Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
- 15- Tıbbi cihaz satınalma işlemleri için geçerli genelgede belirtildiği üzere teklif verilecek ürünlere ait sınıflandırma ve bu sınıflara ait belirtilen belgeler ibraz edilmelidir.

Pirat Üniversitesi Hastanesi
Ahmet BAYDEMİR

31. LAPARASKOPİK CERRAHİ DAMAR MÜHÜRLEME VE KESME PROBU 10MM – 37CM

1. Probun çapı 10 mm olmalıdır. Minimal invazif ameliyatlarda kullanılabilir.
2. Prob disposable olmalı ve cihaz bağlantısı için gereken kablo probun üzerinde bulunmalıdır.
3. Prob ve proba bağlı kablosu steril orjinal pakette bulunmalıdır.
4. Prob, monopolar ve bipolar koter özelliği olan, aynı anda iki adet damar kapama kesme probunun kullanılabileceği giriş bulunan ve doku empedansı ölçümü yaparak geribildirim verme özelliğine sahip cihaz ile beraber kullanıma uygun olmalıdır.
5. Probun şaftı 37(±1) cm uzunluğunda olmalıdır.
6. Prob seal-kapama ve kesme işlemini 7 mm dahil vasküler dokular üzerinde yapabilmelidir.
7. Probun ucundaki mühürleme hattı uzunluğu 22(±1) mm olmalıdır.
8. Probun Kesme hattı uzunluğu 20(±1) mm olmalıdır.
9. Probun çenesindeki bıçak sistemi çenelerin uç kısmında 2 mm'lik emniyet payı bırakmalıdır.
10. Prob dokuların diseksiyonunu, yakalanmasını, vasküler yapıların mühürlenmesini ve kesme işlemlerini yapabilmelidir. İstendiğinde her bir işlemi bağımsız yapabilmelidir.
11. Probun tutacındaki elcik ile çene açılarak ligasyonu yapılacak dokunun çeneye yerleştirilmesi sağlandıktan sonra elcik kilitlenip damar mühürlemesi yapılmalı ve takiben tutaçtaki düğmeyle probtaki bıçak aktive edilerek kesme işlemi yapılmalıdır.
12. Tutarlı basınç ve mühürleme işlemini yapabilmek için kilit mekanizması olmalıdır.
13. Cihazın elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır. Cihaz istenildiğinde elden, istenildiğinde ayakta kumanda edilebilmelidir.
14. Prob, damar mühürleme prensibi ile çalışan cihazın dokudan aldığı geri bildirim sayesinde, dokunun direncini ölçebilmelidir.
15. Prob, damar mühürleme prensibi ile çalışan cihazın dokudan aldığı geri bildirim sayesinde, mühürleme işleminin gerçekleştiği ve gerçekleşmediği durumlarda kullanıcıya sesli veya görsel olarak uyarı vermelidir. Görsel uyarı, ameliyathane ekibinin anlayabilmesi açısından Türkçe olmalıdır.
16. Cihazın elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır. Cihaz istenildiğinde elden, istenildiğinde ayakta kumanda edilebilmelidir.
17. Cihaz üzerindeki bir kumanda ile en fazla 359 derece rotasyon yapabilmelidir.
18. Cerrahi müdahaleler esnasında probun tutaç kısmının ıslak eldivenler içinde kaymasını engelleyebilmek için tutaç özellikli bir malzeme ile kaplanmış olmalıdır.
19. Mühürleme yapılacak doku ve damarın sabitlenmesi hasta güvenliği açısından önemli olduğu için probun elcik kısmı arkaya çekilerek kitlendikten sonra güvenlik açısından rotasyon mekanizmasında kitlenmelidir.
20. Probun çenelerinin ucu atravmatik olmalı ve cerrahın kör diseksiyon yapılmasına olanak sağlamalıdır. Çeneler bilateral açılabilir.
21. Şaft tamamen izolasyon maddesiyle kaplanmış olmalıdır.
22. İhalede teklif edilecek bütün problemler için uhdesinde kalan firma, monopolar, bipolar koter özelliği olan, monopolar ve bipolar tur rezeksiyon enerjileri ile damar mühürleme enerjisini ihtiva eden cihazı kullanıma bırakacaktır, bırakılan cihaz stoklar tükenene kadar alınmayacak ve bakım, onarım teknik servis hizmetlerini ücretsiz üstlenilecektir.
23. Gerektiğinde önceden belirlenmiş üretim hatalı ürünlerin hasta sağlığı nedeniyle, hastaya uygulamadan önce geri toplanabilmesi ve ürün takibi yapılabilmesi için CE belgesine sahip üretici firmanın, satış ve satış sonrası hizmetler yetki belgesine ve yetkilendirdiğine dair onaylı beyannamesi ve hastane adına düzenlenmiş garanti belgesi teklifle birlikte vermelidir.
24. Numuneler denendikten sonra karar verilecektir.

34. AÇIK CERRAHİ DAMAR MÜHÜRLEME VE KESME PROBU 10MM – 20CM

- 1.Çapı 10 mm olmalıdır. Minimal invazif ameliyatlarda kullanılabilir.
- 2.Prob disposable olmalı ve cihaz bağlantısı için gereken kablo probun üzerinde bulunmalıdır.
- 3.Prob ve proba bağlı kablosu steril orjinal pakette bulunmalıdır.
- 4.Prob, monopolar ve bipolar koter özelliği olan, aynı anda iki adet damar kapama kesme probunun kullanılabileceği giriş bulunan ve doku empedansı ölçümü yaparak geribildirim verme özelliğine sahip cihaz ile beraber kullanıma uygun olmalıdır.
- 5.Probun Probun şaftı 20(±1) cm uzunluğunda olmalıdır.
- 6.Prob seal-kapama ve kesme işlemini 7 mm dahil vasküler dokular üzerinde yapabilmelidir.
- 7.Probun ucundaki mühürleme hattı uzunluğu 22(±1) mm olmalıdır.
- 8.Probun Kesme hattı uzunluğu 20(±1) mm olmalıdır.
- 9.Probun çenesindeki bıçak sistemi çenelerin uç kısmında 2 mm'lik emniyet payı bırakmalıdır.
- 10.Prob dokuların diseksiyonunu, yakalanmasını, vasküler yapıların mühürlenmesini ve kesme işlemlerini yapabilmelidir. İstendiğinde her bir işlemi bağımsız yapabilmelidir.
- 11.Probun tutacındaki elcik ile çene açılarak ligasyonu yapılacak dokunun çeneye yerleştirilmesi sağlandıktan sonra elcik kilitlenip damar mühürlemesi yapılmalı ve takiben tutaçtaki düğmeyle probtaki bıçak aktive edilerek kesme işlemi yapılmalıdır.
- 12.Tutarlı basınç ve mühürleme işlemini yapabilmek için kilit mekanizması olmalıdır.
- 13.Cihazın elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır. Cihaz istenildiğinde elden, istenildiğinde ayaktan kumanda edilebilmelidir.
- 14.Prob, damar mühürleme prensibi ile çalışan cihazın dokudan aldığı geri bildirim sayesinde, dokunun direncini ölçebilmelidir.
- 15.Prob, damar mühürleme prensibi ile çalışan cihazın dokudan aldığı geri bildirim sayesinde, mühürleme işleminin gerçekleştiği ve gerçekleşmediği durumlarda kullanıcıya sesli veya görsel olarak uyarı vermelidir.Görsel uyarı, ameliyathane ekibinin anlayabilmesi açısından Türkçe olmalıdır.
- 16.Cihazın elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır. Cihaz istenildiğinde elden, istenildiğinde ayaktan kumanda edilebilmelidir.
- 17.Cihaz üzerindeki bir kumanda ile en fazla 359 derece rotasyon yapabilmelidir.
- 18.Cerrahi müdahaleler esnasında probun tutaç kısmının ıslak eldivenler içinde kaymasını engelleyebilmek için tutaç özellikli bir malzeme ile kaplanmış olmalıdır.
- 19.Mühürleme yapılacak doku ve damarın sabitlenmesi hasta güvenliği açısından önemli olduğu için probun elcik kısmı arkaya çekilerek kitlendikten sonra güvenlik açısından rotasyon mekanizmasında kitlenmelidir.
- 20.Probun çenelerinin ucu travmatik olmalı ve cerrahın kör diseksiyon yapılmasına olanak sağlamalıdır. Çeneler bilateral açılabilir.
- 21.Şaft tamamen izolasyon maddesiyle kaplanmış olmalıdır.
- 22.İhalede teklif edilecek bütün problemler için uhdesinde kalan firma, monopolar, bipolar koter özelliği olan, monopolar ve bipolar tur rezeksiyon enerjileri ile damar mühürleme enerjisini ihtiva eden cihazı kullanıma bırakacaktır, bırakılan cihaz stoklar tükenene kadar alınmayacak ve bakım,onarım teknik servis hizmetlerini ücretsiz üstlenilecektir.
- 23.Gerektiğinde önceden belirlenmiş üretim hatalı ürünlerin hasta sağlığı nedeniyle, hastaya uygulamadan önce geri toplanabilmesi ve ürün takibi yapılabilmesi için CE belgesine sahip üretici firmanın, satış ve satış sonrası hizmetler yetki belgesine ve yetkilendirdiğine dair onaylı beyannamesi ve hastane adına düzenlenmiş garanti belgesi teklifle birlikte vermelidir.