

T.C.
FIRAT ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETME BİRİMİ
ELAZIĞ

06.07.2022

İstem No : 63310 : 22/3076
İlgili Bölüm : ORTOPEDİ VE TRAVMATOLOJİ KLİNİĞİ
Sayı : B.30.2.FIR.0,1,00-00/
Konu : Yaklaşık Maliyet Fiyat Araştırması

Fırat Üniversitesi Hastanesi ortopedi kliniğinde kullanılmak üzere cinsi ve miktarı belirtilen 8 kalem tıbbi sarf malzeme 22 / F usulüyle 1 yıl boyunca şartnamelere göre satın alınacaktır.

Yapılacak olan ihalede yaklaşık bedel tespitinde kullanılmak üzere yıl içerisinde kullanılması tahmin edilen cinsi ve miktarı belirtilen malzemenin KDV hariç birim fiyatının tesbit edilerek en kısa zamanda Proforma fatura ile tarafımıza bildirilmesini rica ederim.

Doç. Dr. Gökhan ARTAŞ
Başhekim Yardımcısı

Son Teslim Tarih & Saat : 22.07.2022 saat: 14:00

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Kodu	Malzeme Cinsi	Açıklama	Tahmini Miktar	Birimi	Toplam Tutarı
1	15003030217774	DURA MATERYALİ 20 X 30(ÖZEL BİÇİMLENDİRİLMİŞ MEMBRAN)		120	ADET	
2	15003030299139	TOPIKAL VAKUM YARDIMLI KAPAMA SETİ ORTA BOY		120	ADET	
3	15003030299140	TOPIKAL VAKUM YARDIMLI KAPAMA SETİ BÜYÜK BOY		120	ADET	
4	15003030299141	TOPIKAL VAKUM YARDIMLI KAPAMA SETİ KÜÇÜK BOY		120	ADET	
5	15003030212234	TOPIKAL İNTİLASYON YARA TEDAVİSİ PANSUMAN SETİ ORTA BOY		120	ADET	
6	15003030212235	TOPIKAL İNTİLASYON YARA TEDAVİSİ PANSUMAN SETİ BÜYÜK BOY		120	ADET	
7	15003030212235	TOPIKAL İNTİLASYON YARA TEDAVİSİ TOPLAMA KABI		120	ADET	
8	15003030212259	TOPIKAL İNTİLASYON YARA TEDAVİ PANSUMAN SETİ KÜÇÜK		120	ADET	

Sayfa 1

TOPIKAL İNSTİLYASYON YARA TEDAVİSİ TOPLAMA KABI TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Toplama kabı; akut, kronik, travmatik ve yanık yaraların topikal instilasyon tedavisinde kullanımına uygun olmalı ve yaradan gelen eksudanın uygun şekilde toplanması için gerekli ortamı sağlamalıdır.
2. Tedavi ünitesi ve toplama kabı vakum (sürekli veya aralıklı) ve vakum irrigasyon modlarında çalışmaya uygun olmalıdır.
3. İnstilasyon tedavisinde, pansuman seti ve sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeleri, tedavi sürekliliğinin sağlanabilmesi amacıyla, irrigasyon / instilasyon, Oksijenlendirilmiş B.D su ile yara yatağını vakum altında yıkama ve saat başı nemlendirme yapma özelliği olan, topical vakum yardımcı yara instilasyon tedavi ve topikal yara tedavi ünitesi ile çalışabilir özellikte olmalıdır. Ünite ile set birbiri ile uyumlu ve tamamlayıcı ürünler olmalıdır. Aynı anda B.D. suyu oksijenleştirebilme özelliğine sahip olmalıdır.
4. Toplama kabı hiçbir şekilde açılmamalı, içerisine ek düzenek ilave edilememelidir.
5. Toplama kabı ile tedavi ünitesi arasındaki bağlantı için herhangi bir ek aparata gerek duyulmamalı, lüer lock ile çevirerek bağlanabilir ve ayrılabilir olmalıdır. Bağlantı aparatları, ayrıldığında sıvıların ortama saçılmasına yol açmayacak şekilde tek yönlü lüer lock düzeneği olmalıdır.
6. Toplama kabı, tedavi ünitesi üzerinde bulunan infrared okuyucu sensörlere uyumlu olmalı ve bu sayede toplama kabının doluluk oranı takip edilebilmelidir.
7. Toplama kabı cihaz üzerindeki sensörler ile uyumlu olmalı, bağlantı hortumu aracılığıyla yaraya uygulanan negatif basınç gerçek zamanlı olarak kesintisiz monitörize edilmelidir.
8. Toplama kabı 1000 ml sıvı toplama kapasitesine sahip olmalıdır.
9. Toplama kabının içinde bakteri ve sıvı geçişini engelleyen hidrofobik ve karbon filtreler bulunmalı, dışarı koku vermemelidir.
10. Toplama kabında toplanan sıvının hareket etmesini engelleyecek jelleştirici olmalıdır.
11. Toplama kabı ile sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeler ve topikal instilasyon tedavi ünitesi, tedavi sürekliliğini sağlamak amacıyla aynı markanın tamamlayıcı ürünleri olmalıdır.
12. Toplama kabı, hastanın ve sağlık personelinin sağlığı göz önünde bulundurularak şeffaf, sert, rijit ve kırılmaz özellikte PolyCarbon ve ABS'den üretilmiş olmalı ve esnememelidir.
13. Toplama kabına bağlı, tedavi ünitesine ve pansuman setine giden iki hortum bulunmalıdır.
14. Hortumların uçları kolay bağlantı ve sızdırmazlık için luerli olmalıdır. Vakum Hattında kullanılan hortumlar bariyerli, yumuşak, esnek olmalı, büküldüğü takdirde bile vakum geçişine izin vermelidir ve tıkanmamalıdır.
15. Toplama kabında toplanan sıvı miktarının ölçülebilmesi için kap üzerinde cc/ml ölçek bulunmalıdır.
16. Toplama kabı orijinal tekli kutu ambalaj içerisinde, tek kullanımlık ve steril olmalıdır.

Dr. Öğt. Üyesi
DAMIR
T.C. Sağlık Bakanlığı
B.D.
0212 444 00 00

Dip. Tercih No: 43885 - 31051

17. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, UBB/ÜTS koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.

18. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

SUT : OR2200

Dr. Öğrt. Üyesi
SUT GENİRLERİ
Etiler Üstü Köyü
Etiler Mahallesi
Etiler İlçesi
Etiler İlçesi
Etiler İlçesi

Dr. Öğrt. Üyesi
SUT GENİRLERİ
Etiler Üstü Köyü
Etiler Mahallesi
Etiler İlçesi
Etiler İlçesi
Etiler İlçesi

ve steril

13. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, UBB/ÜTS koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.

14. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

15. Ürünün raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır. Tek Vantuz Klasik Vakumlu Yara Kapama Seti Teknik Şartnamesi -Küçük Boy-

16. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. ambalajlar üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, üretici adı, lot referans ve barkod numarası bulunmalıdır. Üretici firmanın ISO 13485 belgesi ve Ürünün CE belgesi olmalıdır.

17. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.

18. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT/ÜTS (sağlık uygulama tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

19. Cihazın negatif basınç aralığı -50 mmHg -200 mmHg arasında ayarlanabilir olmalıdır.

20. Tedarikçi Firma teslim edeceği ürün / malzemelerle ilgili YERLİ MALİ ve TEKNOLOJİK ÜRÜN DENEYİM BELGESİ (TÜDB) sunmak zorundadır.

SUT : OR2160

Dr. Öğr. Üyesi
T.C. Sağlık Bakanlığı
R.Ü. T.C. Sağlık Bakanlığı
R.Ü. T.C. Sağlık Bakanlığı
R.Ü. T.C. Sağlık Bakanlığı

Dr. Öğr. Üyesi
T.C. Sağlık Bakanlığı
R.Ü. T.C. Sağlık Bakanlığı
R.Ü. T.C. Sağlık Bakanlığı
R.Ü. T.C. Sağlık Bakanlığı

TOPIKAL VAKUM YARDIMLI KAPAMA SETİ BÜYÜK BOY TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama, çok eksudalı, enfekte ve kaviteli yaralarda, yara boşluğunu doldurarak kapamaya olanak tanınmalıdır.
2. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti ile sistemde kullanılacak diğer sarflar ve Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi tedavi sürekliliği sağlanabilmesi amacıyla aynı markanın irrigasyon / instilasyon, O2 gaz terapi ve nemlendirme yapabilen topikal yara tedavi ünitesi ile de çalışabilir özellikte olmalıdır. Tedavi seti ile birlikte kullanılacak aynı marka tamamlayıcı cihazın akreditasyonlu CE numarası olmalıdır.
3. Vakum yardımcı yara örtüsü büyük boy kapama seti içindeki, kapama süngerinin spiralli ve yüzey alanı 225 cm2'den büyük olmalıdır.
4. Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi tarafından verilen vakum değeri ayarlanabilmeli ve hasta güvenliği için pansuman seti ayarlanan basınca göre çalışabilecek düzeneğe sahip olmalıdır.
5. Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ile bağlantıyı sağlayacak düzenek vakum yardımcı büyük boy kapama seti içinde bulunmalıdır. Set içinden çıkan bağlantı hortumunun, vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapamayı uygulanan yara bölgesinden kaldırmadan, hastayı belirli bir süre cihazdan ayırmaya olanak tanıyacak biçimde luer locklu ven valfi bağlantı düzeneği bulunmalıdır.
6. Vakum yardımcı büyük boy kapama setinde bulunan bağlantı hortumu içinde tedavi esnasında uygulanan negatif basıncı algılayarak yaraya uygulanan negatif basınçta değişiklik olması halinde cihaz tarafından algılanıp uyarı vermesine olanak tanıyacak düzenek olmalıdır.
7. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içerisinde bulunan drape şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır. Sette kullanılan hortumlar, yumuşak, esnek, bariyerli olmalı ve tıkanmamalıdır.
8. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama süngeri medical grade poliüretan yapıda ve por ebatları en az 400-600 mikron arasında olmalıdır.
9. Vakum Yardımlı büyük Boy Yara Kapama seti içinde ki kapama seti, yara tedavisinden en etkin sonucu alabilmek için negatif basıncı tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikte olmalıdır.
10. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti, Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesinin yara iyileşmesinde etkin çalışabilmesi için sürekli ve/veya fasıllı şekilde çalışmasına uygun olmalıdır. Ünite ağırlığı düşük hastalar için artan vakum özelliğine de sahip olmalıdır.
11. Set içeriği; yara kapama süngeri, vakum portu, drapeler, yara ölçüm cetvelinden oluşmalıdır. Set içinde bulunan Drape, steril, şeffaf ve iyi yapışma sağlayacak özellikte olmalıdır. Set içinde 1 adet 30x40 cm ve 1 adet 20x30 cm boyutlarında drape olmalıdır.
12. Topikal yara tedavisi pansuman seti orijinal tekli ambalaj içerisinde, tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
13. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, UBB/ÜTS koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.

Dr. C. Ö. Üyü
S. Ü. Üyü
F. Ü. Üyü
O. Ü. Üyü
D. Ü. Üyü

010-100-100-100
010-100-100-100
010-100-100-100
010-100-100-100

14. Yüklenci firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

15. Ürünün raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır. Tek Vantuz Klasik Vakumlu Yara Kapama Seti Teknik Şartnamesi -Büyük Boy-

16. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. ambalajlar üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, üretici adı, lot referans ve barkod numarası bulunmalıdır. Üretici firmanın ISO 13485 belgesi ve Ürünün CE belgesi olmalıdır.

17. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.

18. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT/ÜTS (sağlık uygulama tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

19. Cihazın negatif basınç aralığı -50 mmHg -200 mmHg arasında ayarlanabilir olmalıdır.

20. Tedarikçi Firma teslim edeceği ürün / malzemelerle ilgili yerli malı ve TEKNOLOJİK ÜRÜN DENEYİM BELGESİ (TÜDB) sunmak zorundadır.

SUT : OR2170

Dr. Öğr. Üyesi
Şenol DİLMİR
Firat Üni. Tıp Fak. Enf. Bilim. Dalı
Ortopedi ve Travmatoloji A.B.D.
Diyarbakır, Türkiye

Dr. Öğr. Üyesi
Şenol DİLMİR
Firat Üni. Tıp Fak. Enf. Bilim. Dalı
Ortopedi ve Travmatoloji A.B.D.
Diyarbakır, Türkiye

TOPIKAL VAKUM YARDIMLI KAPAMA SETİ ORTA BOY TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Vakum yardımcı orta boy kapama seti içindeki kapama çok eksudalı, enfekte ve kaviteli yaralarda, yara boşluğunu doldurarak kapamaya olanak tanınmalıdır.
2. Vakum yardımcı orta boy kapama seti ile sistemde kullanılacak diğer sarflar ve Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi tedavi sürekliliği sağlanabilmesi amacıyla aynı markanın irrigasyon / instilasyon, O2 gaz terapi ve nemlendirme yapabilen topikal yara tedavi ünitesi ile de çalışabilir özellikte olmalıdır. Tedavi seti ile birlikte kullanılacak aynı marka tamamlayıcı cihazın akreditasyonlu CE numarası olmalıdır.
3. Vakum yardımcı yara örtüsü orta boy kapama seti içindeki, kapama süngerinin spiralli ve yüzey alanı 101 cm² - 225 cm²'den orta olmalıdır.
4. Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi tarafından verilen vakum değeri ayarlanabilmeli ve hasta güvenliği için pansuman seti ayarlanan basınca göre çalışabilecek düzeneğe sahip olmalıdır.
5. Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ile bağlantıyı sağlayacak düzenek vakum yardımcı orta boy kapama seti içinde bulunmalıdır. Set içinden çıkan bağlantı hortumunun, vakum yardımcı orta boy kapama seti içindeki kapamayı uygulanan yara bölgesinden kaldırmadan, hastayı belirli bir süre cihaz ayırmaya olanak tanıyacak biçimde luer locklu ven valfi bağlantı düzeneği bulunmalıdır.
6. Vakum yardımcı orta boy kapama setinde bulunan bağlantı hortumu içinde tedavi esnasında uygulanan negatif basıncı algılayarak yaraya uygulanan negatif basınçta değişiklik olması halinde cihaz tarafından algılanıp uyarı vermesine olanak tanıyacak düzenek olmalıdır.
7. Vakum yardımcı orta boy kapama seti içerisinde bulunan drape şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır. Sette kullanılan hortumlar, yumuşak, esnek, bariyerli olmalı ve tıkanmamalıdır.
8. Vakum yardımcı orta boy kapama seti içindeki kapama süngeri medikal grade poliüretan yapıda ve por ebatları en az 400-600 mikron arasında olmalıdır.
9. Vakum Yardımlı orta Boy Yara Kapama seti içinde ki kapama seti, yara tedavisinden en etkin sonucu alabilmek için negatif basıncı tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikte olmalıdır.
10. Vakum yardımcı orta boy kapama seti, Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesinin yara iyileşmesinde etkin çalışabilmesi için sürekli ve/veya fasıllı şekilde çalışmasına uygun olmalıdır. Ünite ağrı eşiği düşük hastalar için artan vakum özelliğine de sahip olmalıdır.
11. Set içeriği; yara kapama süngeri, vakum portu, drapeler, yara ölçüm cetvelinden oluşmalıdır. Set içinde buluna Drape steril, şeffaf ve iyi yapışma sağlayacak özellikte olmalıdır. Set içinde 1 adet 30x40 cm ve 1 adet 20x30 cm boyutlarında drape olmalıdır.
12. Topikal yara tedavisi pansuman seti orijinal tekli ambalaj içerisinde, tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
13. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, UBB/ÜTS koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.

Dr. Öğr. Üyesi
S. ÖZGÜR
First Chair
Genel Cerrahi
Fiyat: 1.500.000 TL

Dr. Öğr. Üyesi
S. ÖZGÜR

14. Yüklenci firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

15. Ürünün raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır. Tek Vantuz Klasik Vakumlu Yara Kapama Seti Teknik Şartnamesi -Orta Boy-

16. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, üretici adı, lot referans ve barkod numarası bulunmalıdır. Üretici firmanın ISO 13485 belgesi ve Ürünün CE belgesi olmalıdır.

17. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.

18. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT/ÜTS (sağlık uygulama tebliği)koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

19. Cihazın negatif basınç aralığı -50 mmHg -200 mmHg arasında ayarlanabilir olmalıdır.

20. Tedarikçi Firma teslim edeceği ürün / malzemelerle ilgili yerli malı ve TEKNOLOJİK ÜRÜN DENEYİM BELGESİ (TÜDB) sunmak zorundadır.

SUT : OR2160

Dr. Özgür Özalp
SUT : OR2160
Firma Adı : ...
Firma Adres : ...
Firma Telefon : ...
Firma E-posta : ...

Dr. Tamer ...
Firma Adı : ...
Firma Adres : ...
Firma Telefon : ...
Firma E-posta : ...

TOPIKAL İNSTİLYON YARA TEDAVİSİ PANSUMAN SETİ ORTA BOY TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Vakum yardımcı instilasyon (yıkamalı) Yara tedavisi pansuman seti, her türlü akut, kronik, travmatik, yanık ve enfekte, eksudalı yaraların tedavisinde kullanıma uygun olmalıdır.
2. İnstilasyon tedavisinde, pansuman seti ve sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeleri, tedavi sürekliliğinin sağlanabilmesi amacıyla, irrigasyon / instilasyon, Oksijenlendirilmiş B.D su ile yara yatağını vakum altında yıkama ve saat başı nemlendirme yapma özelliği olan, topical vakum yardımcı yara instilasyon tedavi ve topikal yara tedavi ünitesi ile çalışabilir özellikte olmalıdır. Ünite ile set birbiri ile uyumlu ve tamamlayıcı ürünler olmalıdır. Yıkama işlemi vakum altında yapılmalıdır.
3. İnstilasyon tedavisi pansuman seti, yara kapama süngeri, vakum portu, irrigasyon portu, yıkama hortumu, drepler, yara ölçüm cetvelinden oluşmalıdır.
4. İnstilasyon pansuman seti, yaranın karşılıklı uzak kenarlarına yerleştirilen vakum ve irrigasyon portları aracılığıyla, vakum değeri değişmeden vakum esnasında, aynı anda irrigasyon yaparak Oksijenlendirilmiş bidistile su solüsyonun, yara yatağının tamamına eşit miktarda uygulanmasını sağlayacak özellikte olmalıdır.
5. Yara kapama seti ve instilasyon tedavi ünitesi vakum (sürekli veya aralıklı) ve vakum + irrigasyon modlarında çalışmaya uygun olmalıdır. Ağrı eşiği düşük hastalar için tedaviye başlarken sistemin artan vakum özelliği olmalıdır.
6. Tedavi ünitesi -50 ila -200 mmHg basınç değerleri arasında tam fonksiyonel olarak işlevini yerine getirmelidir. Tedavide kullanılacak cihazın ozonlama ve elektrostimilasyon kabiliyeti olmalıdır. Tedavi seti ile birlikte kullanılacak aynı marka tamamlayıcı cihazın akreditasyonlu CE numarası olmalıdır.
7. Enfekte yara sıvılarının irrigasyon sıvısı karışmaması için, yıkama sıvısı, vakum exude hattından ayrı ve bağımsız olmalıdır. Bu sayede yıkama sıvısı hortum kontrolü dışarıdan cihaz ile yapılmalı, yıkama sıvısı cihaz içi aksamına girmemelidir. Yıkama sıvısı ile yara tekrar kontamine ve enfekte olmamalıdır.
8. Topikal yara instilasyon tedavi ünitesince uygulanacak 12-72 saatlik terapi döngüsü içinde, yara özelliklerine bağlı periyodik yıkamaların dışında, az miktarda solüsyonla her saat başında yapılacak nemlendirme işlemleriyle yara yatağının sürekli nemli kalması sağlanmalı, eksudanın yıkama işlemiyle daha kolay çözünmesine ve yara yatağından enfeksiyonun kolayca uzaklaştırılmasına yardımcı olmalıdır.
9. Yara yüzeyine uygulanan negatif basınç vakum bağlantı hortumu aracılığıyla sistem tarafından sürekli ölçümlenmelidir. Ayarlanan negatif basınç değeri ile uygulanan değer arasında fark olması durumunda ünite görsel ve sesli uyarı vermelidir. Sistem oksijenlendirme işlemini kendi bünyesinde yapmalı, bu işlem yapılırken hastanenin medikal oksijen sistemini kullanılmalıdır. Oksijenlendirilmiş suyun yaralanma ömrü olduğu için oksijenlendirilmiş su yara bakım cihazında yıkama işlemi yapılmadan önce sistem tarafından yapılmalıdır. Harici şişe ile getirilen solüsyon kabul edilmeyecektir.
10. Pansuman seti ile instilasyon tedavi ünitesi arasındaki bağlantı herhangi bir ilave aparata gerek duyulmadan luer lock ile çevirerek ayrılabilir ve tekrar bağlanabilir olmalıdır. Bağlantı

Dr. C. T. Oycal
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

Dip. Tesisat Mç.
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

ayrıldığında da sıvıların ortama saçılmasına yol açmayacak şekilde tek yönlü luer locklu ven valfi olmalıdır. Vakum Hattında kullanılan hortumlar bariyerli, yumuşak, esnek olmalı büküldüğü takdirde bile vakum geçişine izin vermelidir ve tıkanmamalıdır. Çift Vantuz Oksijenli Bidistile Su İle Yıkamalı - Vakumlu Yara Kapama Seti Teknik Şartnamesi

11. Pansuman seti içindeki PU medical grade kapama sünger, yırtılma ve çekilmeye dayanıklı ve gözenek çapı 400-600 pore/mikron aralığında, kolay kullanımı için spiral kesimli olmalıdır. Pansuman uygulama ve değişimlerinde partikül bırakmayacak özellikte olmalıdır.

12. Kapama süngerinin yüzey alanı 101 cm² - 225 cm² arası olmalıdır.

13. Set içinde bulunan Drep steril, şeffaf ve iyi yapışma sağlayacak özellikte olmalıdır. set içinde 1 adet 30 x 40 cm ve 1 adet 20 x 30 cm boyutlarında drep olmalıdır.

14. Topikal yara instilasyon tedavisi pansuman seti orijinal tekli ambalaj içerisinde, tek kullanımlık ve steril olmalıdır.

15. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, UBB/ÜTS koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.

16. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

17. Ürünün raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır.

18. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, üretici adı, lot referans ve barkod numarası bulunmalıdır. Üretici firmanın ISO 13485 belgesi ve Ürünün CE belgesi olmalıdır.

19. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.

20. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT/ÜTS (Sağlık Uygulama Tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

21. Tedarikçi Firma teslim edeceği ürün / malzemelerle ilgili YERLİ MALİ ve TEKNOLOJİK ÜRÜN DENEYİM BELGESİ (TÜDB) sunmak zorundadır.

SUT : OR2180

Dr. Öğr. Üyesi
Prof. Dr. Öğr. Üyesi
Dip. Tescil No: 43855-3/2004

Dip. Tescil No: 43855-3/2004

TOPIKAL İNTİLASYON YARA TEDAVİSİ PANSUMAN SETİ KÜÇÜK BOY TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Vakum yardımcı instilasyon (yıkamalı) Yara tedavisi pansuman seti, her türlü akut, kronik, travmatik, yanık ve enfekte, eksudalı yaraların tedavisinde kullanıma uygun olmalıdır.
2. İntilasyon tedavisinde, pansuman seti ve sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeleri, tedavi sürekliliğinin sağlanabilmesi amacıyla, irrigasyon / instilasyon, Oksijenlendirilmiş B.D. su ile yara yatağını vakum altında yıkama ve saat başı nemlendirme yapma özelliği olan, topical vakum yardımcı yara instilasyon tedavi ve topikal yara tedavi ünitesi ile çalışabilir özellikte olmalıdır. Ünite ile set birbiri ile uyumlu ve tamamlayıcı ürünler olmalıdır. Yıkama işlemi vakum altında yapılmalıdır.
3. İntilasyon tedavisi pansuman seti, yara kapama süngeri, vakum portu, irrigasyon portu, yıkama hortumu, drapeler, yara ölçüm cetvelinden oluşmalıdır.
4. İntilasyon pansuman seti, yaranın karşılıklı uzak kenarlarına yerleştirilen vakum ve irrigasyon portları aracılığıyla, vakum değeri değişmeden vakum esnasında, aynı anda irrigasyon yaparak Oksijenlendirilmiş bidistile su solüsyonun, yara yatağının tamamına eşit miktarda uygulanmasını sağlayacak özellikte olmalıdır.
5. Yara kapama seti ve instilasyon tedavi ünitesi vakum (sürekli veya aralıklı) ve vakum + irrigasyon modlarında çalışmaya uygun olmalıdır. Ağrı eşiği düşük hastalar için tedaviye başlarken sistemin artan vakum özelliği olmalıdır.
6. Tedavi ünitesi -50 ila -200 mm Hg basınç değerleri arasında tam fonksiyonel olarak işlevini yerine getirmelidir. Tedavide kullanılacak cihazın ozonlama ve elektrostimilasyon kabiliyeti olmalıdır. Tedavi seti ile birlikte kullanılacak aynı marka tamamlayıcı cihazın akreditasyonlu CE numarası olmalıdır.
7. Enfekte yara sıvılarının irrigasyon sıvısı karışmaması için, yıkama sıvısı, vakum exude hattından ayrı ve bağımsız olmalıdır. Bu sayede yıkama sıvısı hortum kontrolü dışarıdan cihaz ile yapılmalı, yıkama sıvısı cihaz içi aksamına girmemelidir. Yıkama sıvısı ile yara tekrar kontamine ve enfekte olmamalıdır.
8. Topikal yara instilasyon tedavi ünitesince uygulanacak 12-72 saatlik terapi döngüsü içinde, yara özelliklerine bağlı periyodik yıkamaların dışında, az miktarda solüsyonla her saat başında yapılacak nemlendirme işlemleriyle yara yatağının sürekli nemli kalması sağlanmalı, eksudanın yıkama işlemiyle daha kolay çözünmesine ve yara yatağından enfeksiyonun kolayca uzaklaştırılmasına yardımcı olmalıdır.
9. Yara yüzeyine uygulanan negatif basınç vakum bağlantı hortumu aracılığıyla sistem tarafından sürekli ölçümlenmelidir. Ayarlanan negatif basınç değeri ile uygulanan değer arasında fark olması durumunda ünite görsel ve sesli uyarı vermelidir. Sistem oksijenlendirme işlemi kendi bünyesinde yapmalı, bu işlem yapılırken hastanenin medikal oksijen sistemini kullanılmalıdır. Oksijenlendirilmiş suyun yarılama ömrü olduğu için oksijenlendirilmiş su yara bakım cihazında yıkama işlemi yapılmadan önce sistem tarafından yapılmalıdır. Harici şişe ile getirilen solüsyon kabul edilmeyecektir.
10. Pansuman seti ile instilasyon tedavi ünitesi arasındaki bağlantı herhangi bir ilave aparata gerek duyulmadan luer lock ile çevirerek ayrılabilir ve tekrar bağlanabilir olmalıdır.

Dr. Çiğdem Ünal
GİRİTİM
Fırat Üniv. Tıp Fak.
Ortopedi ve Travmatoloji A.B.D.
Diyarbakir 2019

Dr. Tamer N. 3835

Bağlantıyırdığında da sıvıların ortama saçılmasına yol açmayacak şekilde tek yönlü lüer locklu ven valfi olmalıdır. Vakum

Hattında kullanılan hortumlar bariyerli, yumuşak, esnek olmalı büküldüğü takdirde bile vakum geçişine izin vermelidir ve tıkanmamalıdır.

Çift Vantuz Oksijenli Bidistile Su İle Yıkamalı Vakumlu Yara Kapama Seti Teknik Şartnamesi -Küçük Boy-

11. Pansuman seti içindeki PU medical grade kapama sünger, yırtılma ve çekilmeye dayanıklı ve gözenek çapı 400-600 pore/mikron aralığında, kolay kullanımı için spiral kesimli olmalıdır. Pansuman uygulama ve değişimlerinde partikül bırakmayacak özellikte olmalıdır.

12. Kapama süngerinin yüzey alanı 100 cm²' den küçük olmalıdır.

13. Set içinde buluna Drep steril, şeffaf ve iyi yapışma sağlayacak özellikte olmalıdır. set içinde 1 adet 30x40 cm boyutlarında drep olmalıdır.

14. Topikal yara instilasyon tedavisi pansuman seti orijinal tekli ambalaj içerisinde, tek kullanımlık ve steril olmalıdır.

15. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, UBB/ÜTS koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.

16. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

17. Ürünün raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır.

18. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, üretici adı, lot referans ve barkod numarası bulunmalıdır. Üretici firmanın ISO 13485 belgesi ve Ürünün CE belgesi olmalıdır.

19. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.

20. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT/ÜTS. (sağlık uygulama tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

21. Tedarikçi Firma teslim edeceği ürün / malzemelerle ilgili YERLİ MALİ ve TEKNOLOJİK ÜRÜN DENEYİM BELGESİ (TÜDB) sunmak zorundadır.

SUT: OR2180

Dr. Öğr. Üyesi
S. İ. MİR
Başkan
Üniversitesi
T.C. Sağlık Bakanlığı

Dr. Öğr. Üyesi
S. İ. MİR
Başkan
Üniversitesi
T.C. Sağlık Bakanlığı
Dip. Tec. No: 13035 / 44081

TOPIKAL İNTİLAYON YARA TEDAVİSİ PANSUMAN SETİ BÜYÜK BOY TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Vakum yardımcı instilasyon (yıkamalı) Yara tedavisi pansuman seti, her türlü akut, kronik, travmatik, yanık ve enfekte, eksudalı yaraların tedavisinde kullanıma uygun olmalıdır.
2. İntilasyon tedavisinde, pansuman seti ve sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeleri, tedavi sürekliliğinin sağlanabilmesi amacıyla, irrigasyon / instilasyon, Oksijenlendirilmiş B.D. su ile yara yatağını vakum altında yıkama ve saat başı nemlendirme yapma özelliği olan, topikal vakum yardımcı yara instilasyon tedavi ve topikal yara tedavi ünitesi ile çalışabilir özellikte olmalıdır. Ünite ile set birbiri ile uyumlu ve tamamlayıcı ürünler olmalıdır. Yıkama işlemi vakum altında yapılmalıdır.
3. İntilasyon tedavisi pansuman seti, yara kapama süngeri, vakum portu, irrigasyon portu, yıkama hortumu, drapeler, yara ölçüm cetvelinden oluşmalıdır.
4. İntilasyon pansuman seti, yaranın karşılıklı uzak kenarlarına yerleştirilen vakum ve irrigasyon portları aracılığıyla, vakum değeri değişmeden vakum esnasında, aynı anda irrigasyon yaparak Oksijenlendirilmiş bidistile su solüsyonun, yara yatağının tamamına eşit miktarda uygulanmasını sağlayacak özellikte olmalıdır.
5. Yara kapama seti ve instilasyon tedavi ünitesi vakum (sürekli veya aralıklı) ve vakum + irrigasyon modlarında çalışmaya uygun olmalıdır. Ağrı eşiği düşük hastalar için tedaviye başlarken sistemin artan vakum özelliği olmalıdır.
6. Tedavi ünitesi -50 ila -200 mm Hg basınç değerleri arasında tam fonksiyonel olarak işlevini yerine getirmelidir. Tedavide kullanılacak cihazın ozonlama ve elektrostimilasyon kabiliyeti olmalıdır. Tedavi seti ile birlikte kullanılacak aynı marka tamamlayıcı cihazın akreditasyonlu CE numarası olmalıdır.
7. Enfekte yara sıvılarının irrigasyon sıvısı karışmaması için, yıkama sıvısı, vakum exude hattından ayrı ve bağımsız olmalıdır. Bu sayede yıkama sıvısı hortum kontrolü dışarıdan cihaz ile yapılmalı, yıkama sıvısı cihaz içi aksamına girmemelidir. Yıkama sıvısı ile yara tekrar kontamine ve enfekte olmamalıdır.
8. Topikal yara instilasyon tedavi ünitesince uygulanacak 12-72 saatlik terapi döngüsü içinde, yara özelliklerine bağlı periyodik yıkamaların dışında, az miktarda solüsyonla her saat başında yapılacak nemlendirme işlemleriyle yara yatağının sürekli nemli kalması sağlanmalı, eksudanın yıkama işlemiyle daha kolay çözünmesine ve yara yatağından enfeksiyonun kolayca uzaklaştırılmasına yardımcı olmalıdır.
9. Yara yüzeyine uygulanan negatif basınç vakum bağlantı hortumu aracılığıyla sistem tarafından sürekli ölçümlenmelidir. Ayarlanan negatif basınç değeri ile uygulanan değer arasında fark olması durumunda ünite görsel ve sesli uyarı vermelidir. Sistem oksijenlendirme işlemi kendi bünyesinde yapmalı, bu işlem yapılırken hastanenin medikal oksijen sistemini kullanılmalıdır. Oksijenlendirilmiş suyun yarılma ömrü olduğu için oksijenlendirilmiş su yara bakım cihazında yıkama işlemi yapılmadan önce sistem tarafından yapılmalıdır. Harici şişe ile getirilen solüsyon kabul edilmeyecektir.
10. Pansuman seti ile instilasyon tedavi ünitesi arasındaki bağlantı herhangi bir ilave aparata gerek duyulmadan luer lock ile çevirerek ayrılabilir ve tekrar bağlanabilir olmalıdır. Bağlantı

Dr. Öğrt. Üyesi
S. N. D. MİR
Fikri Üstünlük Kurumları
Gözetim Kurulu Üyesi
Dip. Tıp Fak. 1995-1997

Dip. Tıp Fak. 1995-1997

ayrıldığında da sıvıların ortama saçılmasına yol açmayacak şekilde tek yönlü lüer locklu ven valfi olmalıdır. Vakum Hattında kullanılan hortumlar bariyerli, yumuşak, esnek olmalı, büküldüğü takdirde bile vakum geçişine izin vermelidir ve tıkanmamalıdır. Çift Vantuz Oksijenli Bidistile Su İle Yıkamalı Vakumlu Yara Kapama Seti Teknik Şartnamesi -Büyük Boy-

11. Pansuman seti içindeki PU medical grade kapama sünger, yırtılma ve çekilmeye dayanıklı ve gözenek çapı 400-600 pore/mikron aralığında, kolay kullanımı için spiral kesimli olmalıdır. Pansuman uygulama ve değişimlerinde partikül bırakmayacak özellikte olmalıdır.

12. Kapama süngerinin yüzey alanı 225 cm²' den büyük olmalıdır.

13. Set içinde bulunan Drape steril, şeffaf ve iyi yapışma sağlayacak özellikte olmalıdır. Set içinde 1 adet 30x40 cm ve 1 adet 20x30 cm boyutlarında drep olmalıdır.

14. Topikal yara instilasyon tedavisi pansuman seti orijinal tekli ambalaj içerisinde, tek kullanımlık ve steril olmalıdır.

15. Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, UBB/ÜTS koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.

16. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

17. Ürünün raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır.

18. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi, üretici adı, lot referans ve barkod numarası bulunmalıdır. Üretici firmanın ISO 13485 belgesi ve Ürünün CE belgesi olmalıdır.

19. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.

20. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT/ÜTS (sağlık uygulama tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

21. Tedarikçi Firma teslim edeceği ürün / malzemelerle ilgili YERLİ MALİ ve TEKNOLOJİK ÜRÜN DENEYİM BELGESİ (TÜDB) sunmak zorundadır.

SUT : 2190

Dr. Öğr. Üyesi
S. B. BAKIR
Fakülte Dekanı
Göğüs Hastalıkları
Dip. Tez. No: 300014500

Dr. Öğr. Üyesi
S. B. BAKIR
Fakülte Dekanı
Göğüs Hastalıkları
Dip. Tez. No: 300014500

BİYOLOJİK BİYOEMİLEBİLİR DOKU MATRİKSİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- Ürün; at kaynaklı perikardiyum dokusundan elde edilmiş kollajen proteininden imal edilmiş olmalıdır.
- Ürün; dura, kemik dokusu ve yumuşak doku güçlendirmesinde endike kullanılabilmelidir.
- Ürün; vücut tarafından emilebilir yapıda olmalıdır.
- Ürün; gerektiğinde kendi solüsyonu içerisinde gerektiğinde kuru formatta sunulmaya müsait formları bulunmalıdır
- Ürünün; şeffaf film ve spongy seçenekleri bulunmalıdır.
- Ürün; vücut sıvısıyla buluştuğunda hemen bozulmayıp mukavemetli olmalıdır.
- Ürün; çift paketlenmiş olup sterilizasyon yöntemi gama sterilizasyonu olmalıdır.
- Ürün; istenildiği şekilde kesilmeye ve yeniden şekillendirilmeye müsait yapıda olmalıdır.
- Ürünün; 5x5cm, 10x10cm ve istenildiğinde daha büyük ebatları bulunmalıdır.
- Ürünün; üts ve sut kaydı bulunmalıdır.
- Ürünün sut kaydı ikinci basamak sağlık kurumlarında kullanılabılır olmalıdır.
- Ürünün sut kodu Hg 1050

Dr. Çiğdem Üçer
SPYİ DENİR
Fakülte Başkanı
Etiler, Beşiktaş, İstanbul
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

Dr. Tevfik N. 13755 141781

22/F BİRİM FİYAT SÖZLEŞMELİ TIBBİ SARF MALZEME ALIM İDARİ ŞARTNAMESİ

Madde 1. İsteklilerin ihaleye katılabilmeleri için aşağıda sayılan belgeleri teklifleri kapsamında sunmaları gerekir

- Tebliğat için adres beyanı ve ayrıca irtibat için telefon ve varsa faks numarası ile elektronik posta adresi,
- Mevzuatı gereği kayıtlı olduğu Ticaret ve/veya Sanayi Odası veya Meslek Odası belgesi;
1) Gerçek kişi olması halinde, 2022 yılı içerisinde alınmış, Ticaret ve/veya Sanayi Odası veya Meslek Odasına kayıtlı olduğunu gösterir belge,
2) Tüzel kişi olması halinde, mevzuatı gereği tüzel kişiliğin siciline kayıtlı bulunduğu Ticaret ve/veya Sanayi Odasından, 2022 yılı içerisinde alınmış, tüzel kişiliğin sicile kayıtlı olduğuna dair belge,
- Teklif vermeye yetkili olduğunu gösteren imza beyannamesi veya imza sirküleri;
1) Gerçek kişi olması halinde, noter tasdikli imza beyannamesi,
2) Tüzel kişi olması halinde, ilgisine göre tüzel kişiliğin ortakları, üyeleri veya kurucuları ile tüzel kişiliğin yönetimindeki görevlileri belirten son durumu gösterir Ticaret Sicil Gazetesi veya bu hususları tevsik eden belgeler ile tüzel kişiliğin noter tasdikli imza sirküleri,
- Vekaleten alıma katılma halinde, istekli adına katılan kişinin alıma katılmaya ilişkin noter tasdikli vekaletnamesi ile noter tasdikli imza beyannamesi,

Madde 2. Mesleki ve teknik yeterliğe ilişkin aranacak belgeler ve bu belgelerin taşınması gereken kriterler:

Sözleşmenin Süresi

Madde 3-Sözleşmenin imzalandığı tarihten itibaren 365 Gün geçerlidir.

Madde 4-Sözleşme Birim fiyat üzerinden (TL cinsinden imzalanacaktır.)

Madde 5-Sözleşme bedeli tamamlandıktan sonra verilecek siparişlerde karar pulu bedeli ve sözleşme damga vergisi ayrıca alınacaktır. Vergi oranları değişikliğinde güncel vergi oranları uygulanır

Madde 6-

6.1. İşin yapılma / Malın Teslim Edilme Yeri

Fırat Üniversitesi Hastanesi Ambar Birimi

6.2. İşe Başlama Tarihi: Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idare tarafından yüklenicinin kendisine veya tebliğat için gösterdiği adrese yapılacak işe başlama (sipariş yazısı) talimatının tebliğinden itibaren mal teslim edilecektir. Sipariş yazısının tebliğinden itibaren, teklif mektubunda yüklenicinin belirttiği teslim süresi içinde mal teslim edilecektir. **Bu süre 3 iş gününü geçemez. Faksın geçildiği tarih tebliğ tarihi sayılır(Acil olanlar aynı gün teslim edilecektir.)**

6.3. Teslim Şekli: Bu durum proforma faturada belirtilecektir.

6.4. Yüklenicinin Teslimat Programı: Alım konusu malzemelerin siparişi, sözleşmenin yapılmasına müteakip 365 Gün Geçerlidir.

hastanelerimiz ilgili bölümlerden gelen reçeteler veya istem yazısı doğrultusunda verilecektir.

Madde 7-Teklif mektubunun şekli ve içeriği

7.1 Teklif Mektubunda;

- Alım dokümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- Teklif edilen bedelin rakam ve yazı ile birbirine uygun olarak açıkça yazılması, Üzerinde kazıntı, silinti, düzeltme bulunmaması,
- Teklif mektubunun ad, soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- Teklif mektubunda malzemenin teslim süresi belirtilecek, (Teslim süresi 3 iş gününü geçemez)**
- Teklif mektubunda malzemenin sıra numarası belirtilmek zorundadır.
- Teklif mektubunda malzemelerin markası belirtilmelidir.
- Varsa grubun toplamı mutlaka yazılacaktır..

Madde 8 - İhale dışı bırakılma ve yasak fiil veya davranışlar

9.1. İsteklilerin, alım tarihinde 4734 sayılı Kanunun 10 uncu maddesinin dördüncü fıkrasının (a), (b), (c), (d), (e), (g) ve (i) bentlerinde belirtilen durumlarda olmaması gerekmektedir. Anılan maddenin dördüncü fıkrasının (c) ve (d) bentleri hariç, bu durumlarında değişiklik olan istekli, İdareye derhal bilgi verecektir. Alım üzerinde kalan istekli ise sözleşmenin imzalanmasından önce, alım tarihinde 4734 sayılı Kanunun 10 uncu maddesinin dördüncü fıkrasının (a), (b), (c), (d), (e) ve (g) bentlerinde belirtilen durumlarda olmadığına ilişkin belgeleri verecektir.

9.2. Bu Şartnamenin 9 uncu maddesi uyarınca alıma katılamayacak olanlar ile 4734 sayılı Kanunun 10 uncu maddesinin dördüncü fıkrası uyarınca alım dışı bırakılma nedenlerini taşıyan istekliler değerlendirme dışı bırakılır.

9.3. 4734 sayılı Kanunun 11 inci maddesi uyarınca alıma katılamayacak olanlar ile 17'nci maddesinde sayılan yasak fiil veya davranışta bulunduğu tespit edilenler hakkında, ayrıca fiil veya davranışın özelliğine göre aynı Kanunun Dördüncü Kısmında belirtilen hükümler uygulanır.

Madde 9- Teklif hazırlama giderleri

Tekliflerin hazırlanması ve sunulması ile ilgili bütün masraflar isteklilere aittir. İstekli, teklifini hazırlamak için yapmış olduğu hiçbir masrafı İdareden isteyemez.

Madde 10. İmalatı veya ithalatı Sağlık Bakanlığının iznine tabi malzemelerin üzerindeki etikette aşağıdaki bilgiler bulunacaktır:

a) Sosyal Güvenlik Kurumu Sağlık Uygulama Tebliği ve Tedavi Yardımlarına İlişkin Uygulama Tebliği gereği ürünlerinizin onaylanmış Ürün Numaraları (Barkod), markaları , Firma Tanımlayıcı Numarası ,SUT Kodu, Bayi No, Lot No ve Seri No'larıninteklifinizle birlikte proformada mutlaka yazılacaktır. Ürün Numaraları (Barkod), markaları , Firma Tanımlayıcı Numarası ,SUT Kodu, Bayi No, Lot No ve Seri No'ları yazılmamış olan teklifler kabul edilmeyecektir.

b)Firmalar ürün tesliminde Bayi numaraları, Lot numaraları ve Seri Numaralarını faturalarında belirteceklerdir. Belirtmedikleri takdirde fatura işleme alınmayacaktır.

c) İmal ve ruhsat tarihi ile numarası,

d) Seri Kontrol numarası ve son kullanım tarihi,

e) Disposable malzemelerde (a) ve (b) ' ye ek olarak sterilizasyon metodu ile sterilizasyon tarihi.

f) Sıhhi Tüketim malzemelerinin, son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olacaktır.

Madde

11-Kısmi teklif verilmesi

12.1- diğerleri için ayrı ayrı teklif verilebilir.

12.2 Ekonomik açıdan en avantajlı teklifin belirlenmesi

12.3. Alım, ekonomik açıdan en avantajlı teklifi veren isteklinin üzerinde bırakılacaktır.

12.4. En düşük fiyatın ekonomik açıdan en avantajlı teklif olarak değerlendirildiği alımlarda, birden fazla istekli tarafından aynı fiyatın teklif edildiği ve bunların da ekonomik açıdan en avantajlı teklif olduğu anlaşıldığı takdirde, Mal Alımı İhaleleri Uygulama Yönetmeliği hükümleri çerçevesinde şartnamenin 13.3 maddesindeki unsurlar dikkate alınmak suretiyle ekonomik açıdan en avantajlı teklif belirlenerek alım sonuçlandırılacaktır.

12.3. En avantajlı teklifin en düşük fiyat esasına göre belirleneceği kalemlerde fiyatların eşit olması halinde fiyat dışında isteklilerde aranılacak hususlar:

12.3.1- Daha fazla kalemteklif verilmiş olması

12.3.2- Uluslar arası Kalite belgelerinden birine sahip olması

Madde 13- Gecikme halinde alınacak cezalar

14.1.Sözleşme süresi içinde herhangi bir nedenle malzemeyi teslim etmeme durumu hasıl olduğunda arka arkaya veya farklı zamanlarda getirilmeyen her sipariş için sırasıyla toplam üç sipariş 10.000-TL -20.000.-TL 30.000.TL gecikme cezası uygulanacakve 4735 sayılı kanunun 20.maddesinin B bendine göre protesto çekmeye gerek kalmaksızın sözleşme idaremizce tek taraflı olarak fesh edilecektir.Söz konusu tutar yüklenicinin saymanlık kayıtlarında mevcut alacağından mahsup yoluyla tahsil edilecektir.

Madde 14.Sipariş sonrası teslimi yapılan mal – hizmet alımlarının teslimine müteakip faturanın kuruma ulaştığı tarihten itibaren (Faturanın kuruma teslim tarihi fatura arkasına kayıt düşülecektir.) 115.günde işletmenin nakit durumuna göre ödenecektir.

Firma alacaklarını harcama yetkilisinin (Başhekimlik makamı) izniyle devir ve temlik yapabilir.Temlik Öncesi Harcama yetkilisi makamından uygunluk yazısı alınması zorunludur.

Madde 15.Dosya numarası zarfın üzerine yazılacaktır.

Madde 16. Sözkonusu alımla ilgili tüm vergi-resim ve harçlar, ulaşım ve sigorta giderleri istekliye aittir.

Madde 17. Yazılı Teklif isteme mektubumuza rağmen alıma iştirakiniz mümkün olmadığı takdirde, bu hususu Yazılı bildirmeniz rica olunur.

Madde 18.İdaremiz alımı yapıp yapmamakta, dilediği miktarlarda yapmakta ve uygun bedeli tespit etmekte serbesttir.

Madde 19.Tedarikçi Firmalar teklif verdikleri kalemlerle ilgili olarak bölüm talebi olduğunda üç (3) gün içinde Demonstrasyon yapacaklardır.Aksi taktirde değerlendirme dışı kalacaktır.

Madde 20.

20.1-İstekliler T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası TITUBB)bilgi kayıt ve UTS sistemi kapsamında teklif ettikleri tüm malzemelerin, TITUBB bilgi kayıt ve UTS sistemine kayıt edildiğine, Sağlık Bakanlığı tarafından onaylandığına ve kod numarası alındığına dair belgeleri alım teklif dosyaları içerisinde sunacaklardır.

20.2-İstekliler TITUBB bilgi kayıt ve UTS sistemine kayıtlı üretici ve/veya ithalatçı firmalar ve bu firmalar adı altında bayiliklerinin kayıtlı olduklarına dair belgeleri de alım teklif dosyaları içerisinde sunacaklardır.

20.3-TITUBB bilgi kayıt ve UTS sistemi dışında kalan ürünler için ise üreticinin/ithalatçının kapsam dışı olduğu ile ilgili beyanı esas alınacak olup beyanın doğruluğu konusundaki sorumluluk isteklilere ait olacaktır.

20.4-Firmalar faturaların üzerinde ürünlere ait SUT- kodlarını ve Son kullanma tarihlerini belirtmek zorundadır.

20.5-Firmalar kullanılan malzemelerin hangi guruba ve sıraya ait olduğunu teklif ve faturalarda belirtmek mecburiyetindedir.

20.6-Firmalar teklif suretlerinde ürünlere ait sut kodlarını belirtmek zorundadırlar.

20.7-Firmaların sözleşme süresince bayilik kayıtlarının devam etmesi zorunludur. Bayilik kaydı düşen firmaların en fazla 10(on) gün içerisinde bayiliklerini yenilemeleri gerekmektedir.

Yenilemeyen firmaların ürünleri için kurumumuz ödeme yapmayacaktır.

22/3076 ORTOPEDİ KLİNİĞİ KALEM TIBBİ SARF MALZEME 22 F 1 YILLIK SÖZLEŞMELİ

SÖZLEŞME

Sözleşmenin Tarafları

Madde 1- Bu sözleşme, bir tarafta Fırat Üniversitesi Hastanesi (bundan sonra "İdare" olarak anılacaktır ile diğer tarafta "Yüklenici" olarak anılacaktır) arasında aşağıda yazılı şartlar dahilinde akdedilmiştir.

Taraflara İlişkin Bilgiler

Madde 2-

2.1.İdarenin adresi :Fırat Üniversitesi Hastanesi Üniversite Mah.Yahya Kemal Cad. Yunus Emre Bulvarı No 25 / ELAZIĞ

Tel No : 0424 233 35 55 /**Dahili:**1599-1597

Faks : 0424 233 90 40

E- Posta Adresi :.dsermayesatinalma@firat.edu.tr

2.2.Yüklenicinin Tebligat Adresi :

Tif.

E-Posta Adresi (Varsa) :

2.3. Her iki Taraf madde 2.1 ve 2.2. de belirtilen adreslerini tebligat adresleri olarak kabul etmişlerdir. Adres değişiklikleri usulüne uygun şekilde karşı tarafa tebliğ edilmedikçe en son bildirilen adrese yapılacak tebliğ ilgili tarafa yapılmış sayılır.

2.4.Taraftarlar yazılı tebligatı daha sonra süresi içinde yapmak kaydıyla, elden teslim, posta veya posta kuryesi, teleks veya faks veya elektronik posta gibi diğer yollarla bildirimde bulunabilir.

Sözleşmenin Konusu

Madde 3-

3.1. İdarenin ihtiyacı olan (8) Kalem Tıbbi Sarf Malzemenin) alım dokümanı, şartname ve bu sözleşmede belirlenen şartlar dahilinde Yüklenici tarafından sağlanması işidir.

3.2.Bu Sözleşme ile temin edilecek mal, Sözleşme ve eklerinde belirtilmiş bulunan her türlü ayrıntıya uygun ve teknik şartnamesinde belirtildiği şekilde teslim edilecektir.

Madde 4 Bu sözleşme birim fiyat sözleşme olup, Teknik Şartnamede adı ve teknik özellikleri belirtilen her bir iş kalemi ile bu iş kalemleri için yüklenici tarafından teklif edilen birim fiyatlar üzerinden akdedilmiştir. Ancak sipariş miktarları ilgili birimin ihtiyacı olan miktar kadar verilecektir. Sözleşmenin birim Fiyat üzerinden yapılmasının nedeni sözkonusu malzemelerin birim fiyatının belirlenmesi, ayrıca bu malzemelerin yıl içerisinde kullanılacağı miktarın tam olarak bilinmemesidir.

1'er adet olarak imza altına alınan ve aşağıda isimleri yazılı olan malzemelerle ilgili olarak kesilecek olan faturalardan, tahakkuk aşamasında yasal olarak kesilen damga vergisi dışında, %0.948 oranında sözleşme damga vergisi kesintisi yapılacaktır. (Bu oran ilgili kanun çerçevesinde değişiklik gösterebilir.)

Sağlık Uygulama Tebliği Ve Tedavi Yardımına İlişkin Tebliğe istinaden 15.10.2007 tarihinden itibaren alınması zorunlu hale getirilen ancak Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın yayınladığı yazıya istinaden 01.01.2008 tarihine ertelenen hastanelerin tüm malzemeleri karşılaması zorunlu hale getirilmiştir. Çok acil vakalarda hizmetin aksamaması nedeniyle ve gerekli görüldüğü takdirde Hastanemiz sözleşme kapsamındaki malzemelere ilişkin 15 günlük ihtiyacı karşılamak üzere toplu sipariş verebilecektir.

Alınan malların ve yapılan işlerin bedellerinin ödenmesinde, birim fiyat teklif cetvelinde yüklenicinin teklif ettiği ve sözleşme bedelinin tespitinde kullanılan birim fiyatlar esas alınır.

Sözleşmenin Ekleri

Madde 5-

5.1. Alımın dokümanı, bu sözleşmenin eki ve ayrılmaz parçası olup İdareyi ve Yükleniciyi bağlar. Ancak, Sözleşme hükümleri ile alım dokümanını oluşturan belgelerdeki hükümler arasından çelişki veya farklılıklar olması halinde alım dokümanında yer alan hükümler esas alınır. Alım dokümanı arasındaki öncelik sıralaması aşağıdaki gibidir.

- 1) Sözleşme Tasarısı
- 2) İhtiyaç Listesi
- 3) Teknik Şartname

Sözleşmenin Süresi

Madde 6-Sözleşmenin imzalandığı tarihten itibaren başlar 365 Gün Geçerlidir.

Malın/İşin Teslim Alma Şekil ve Şartları ile Teslim Programı

Madde 7-

7.1. İşin yapılma / Malın Teslim Edilme Yeri Fırat Üniversitesi Hastanesi Ambar Birimidir.

7.2. İşe Başlama Tarihi: Sözleşmenin imzalanması idare tarafından yüklenicinin kendisine veya tebligat için gösterdiği adrese yapılacak işe başlama (sipariş yazısı) talimatının tebliğinden itibaren mal teslim edilecektir. Sipariş yazısının tebliğinden itibaren, teklif mektubunda yüklenicinin belirttiği teslim süresi içinde 3 (ÜÇ) iş günü içerisinde mal teslim edilecektir. Bu süre 3 iş gününü geçemez.

7.3.Yüklenicinin Teslimat Programı: Alım konusu malzemelerin siparişi, sözleşmenin yapılmasıyla başlar 365 Gün hastanemizin ilgili bölümünden gelen reçete ve istem yazısı doğrultusunda verilir (Firmalar stoklu çalışacaklardır.)

Madde8-TESLİM ALMA-TESLİM ETME MUAYENE VE KABUL ŞARTLARI :

A- Fırat Üniversitesi Hastanesi Ambar Birimidir.

B- Satın alınan malların muayenesi alım yetkilisi tarafından tayin edilen muayene Komisyonunca yapılır.

C- Malın teslim alınmasında, 4734 Sayılı Kanun uyarınca çıkarılan Muayene ve Kabul Yönetmeliği hükümleri uygulanacaktır.

Madde 9-GEÇİKME HALİNDE ALINACAK CEZALAR:

9.1. Sözleşme süresi içinde herhangi bir nedenle malzemeyi teslim etmeme durumu hasıl olduğunda arka arkaya veya farklı zamanlarda getirilmeyen her sipariş için sırasıyla toplam üç sipariş 10.000-TL -20.000.-TL 30.000.TL gecikme cezası uygulanacak ve 4735 sayılı kanunun 20.maddesinin B bendine göre protesto çekmeye gerek kalmaksızın sözleşme idareimizce tek taraflı olarak fesih edilecektir.Söz konusu tutar yüklenicinin saymanlık kayıtlarında mevcut alacağından mahsup yoluyla tahsil edilecektir.

Madde 10-SÖZLEŞMENİN FESHİ:

İdaremiz alım yapıp yapmamakta ,dilediği miktarda yapmakta ve uygun bedeli tespitte serbesttir.

Madde 11- MÜCBİR SEBEPLER VE SÜRE UZATIMI VERİLEBİLME ŞARTLARI:

4735 Sayılı Sözleşme kanununun 10. Maddesi hükümleri geçerlidir.

Madde 12- VERGİ RESİM VE HARÇLARLA SÖZLEŞME GİDERLERİNİN KİMİN TARAFINDAN ÖDENECEĞİ:

KDV Hariç tüm giderler yükleniciye aittir.

Madde 13-ÖDEME YERİ VE ŞARTLARI İLE AVANS VERİLİP VERİLMEMEYECEĞİ:

Sipariş sonrası teslimi yapılan mal – hizmet alımlarının teslimine müteakip faturanın kuruma ulaştığı tarihten itibaren (Faturanın kuruma teslim tarihi fatura arkasına kayıt düşülecektir.) 115.günde işletmenin nakit duruma göre ödenecektir.

Firma alacaklarını harcama yetkilisinin (Başhekimlik makamı) izniyle devir ve temlik yapabilir. Temlik Öncesi Harcama yetkilisi makamından uygunluk yazısı alınması zorunludur.

Madde 14-FİYAT FARKI:

Verilmeyecektir.

Madde 15-İHTİLAFLARIN ÇÖZÜM ŞEKLİ:

4734 Sayılı Kamu İhale Kanunu hükümleri uygulanacak olup, Elazığ Mahkemeleeri yetkilidir.

Madde 16- T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası (UBB) Bilgi Kayıt sistemine kayıtlı olmayan veya kodu doğru verilmeyen barkod numaraları nedeniyle kurumunzarara uğraması durumunda, bu zarar yükleniciden tahsil edilecektir.

Madde 17- DİĞER HÜKÜMLER:

İş bu sözleşme bu madde de dahil (17) maddeden ibaret olup, taraflarca birlikte/...../20.... tarihinde düzenlenerek imzalanmıştır.