



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20195393

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 17/09/2019 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA
İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

ALIM KONUSU MALZEMELER	MİKTAR
1 ERISKIN SPONTAN SOLUNUM ICIN KAPNOGRAM LINE	150,00 ADET

TEKLİF NO : 20195393

NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

Ek: Teknik Şartname (2 syf)

FORM NO: MYS_0072



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/09/2019 09:36:19

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

210.0058.000	ERISKIN SPONTAN SOLUNUM ICIN KAPNOGRAM LINE	ADET	150
--------------	---	------	-----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7828) ERISKIN SPONTAN SOLUNUM ICIN KAPNOGRAM LINE

Açıklama : ERISKIN SPONTAN SOLUNUM ICIN KAPNOGRAM LINE

1. Kapnograf line ve arayüzü mikrosteam metodu ile ölçüm yapan cihazlarda End-tidal örnekleme yapabilmelidir.
2. Kapnograf line ve arayüzü ventilatöre bağlı hastalarda kullanılabilir, hasta devresine bağlanabilmesi için adaptörü olmalıdır.Kapnograf line ve arayüzü entübe edilmemiş hastalarda da nasal olarak kullanılabilir.
3. Entübe hastalarda kullanılacak Kapnograf line arayüzün adaptörünün ölü boşluğu 8 cc.'den az olmalıdır.
4. Entübe hastalarda kullanılacak kapnograf line ve arayüz'lerde setin uzunluğu en az 2 m. olmalıdır.
5. Entübe hastalarda kullanılacak kapnograf line ve arayüz pediatrik ve yetişkin hastalarda 4mm.'den büyük entübasyon tüpleri ile kullanılabilir.
6. Non-Entübe hastalarda kullanılacak Kapnograf line ve arayüzü en az 24 saat sürekli kullanıma müsait olmalıdır.
7. Non-Entübe hastalarda kullanılacak Kapnograf line an az 2m. olmalıdır.
8. Ürün ithal ise ISO, CE gibi uluslararası standartlar belgesine, yerli ise TSE belgesine sahip olmalı ve teklif ile beraber verilmelidir.
9. Yukardaki özellikleri bulunan 50 adet Kapnograf line ve arayüzü ile birlikte aşağıda özellikleri bulunan 1 adet Kapnograf cihazını konsinye olarak hastane kullanımına verilecektir.
10. Cihaz hem mekanik ventilasyon uygulanan hem de spontan solunumu olan hastalarda arter kanındaki oksijen saturasyonu non-invaziv olarak ve hastanın soluduğu havadaki ETCO2 seviyesini sürekli olarak ölçmeli ve göstermelidir. Cihaz hem entübe edilmiş hem de entübe olmayan hastalarda kullanılabilir.
11. Non invaziv olarak kullanılan hatlarda aynı zamanda yetişkin hastalar oksijen verilmelidir.
12. Cihazda SpO2, nabız (HR), EtCO2, solunum sayısı (RR), FİCO2 parametreleri takip edilebilir.
13. Cihazda SpO2, nabız (HR, EtCO2 solunum sayısı (RR) parametrelerini belirli bir algoritmada hesaplanarak yetişkin hastaya ait IPI (Integrad Pulmonary Index) skalasını göstermelidir. Bu skala kullanıcıyı hastaya müdahale edilmesi gereken durumlarda uyarmalıdır.
14. Cihazın ekranında SpO2, HR, EtCO2, RR parametreleri ile beraber SPO2 (plethsimografik) ve CO2 dalga formalarında göstermeli ve pulse şiddetini gösterir logaritmik bar olmalıdır.
15. Cihazda EtCO2 yüksek ve düşük alarm, SPO yüksek ve düşük, solunum sayısı yüksek ve düşük IPI düşük (Integrated Pulmonary Index) alarm için ayarlanabilir alarm limitleri bulunmalıdır.
16. EtCO2 ölçüm tekniği microstream olmalıdır.
17. Cihazın EtCO2 ölçümü için kullandığı örnekleme miktarı en fazla 50ml/dak olmalıdır.
18. Cihazın ölçüm response zamanı yetişkinler için 2,95 sn olmalıdır.
19. Cihazın dahili bataryası olmalı ve batarya tam şarjlı iken cihazı 2 sate kadar çalıştırılabilir. Cihaz 220 V/50Hz şebeke gerilimi ile çalışabilmeli ve şebeke gerilimine bağlı iken batarya otomatik olarak şarj olmalıdır.
20. Cihaz, Kapnograf line ve arayüzü birebir uyumlu olmalıdır.
21. Cihaz, Kapnograf line ve arayüzü denedikten sonra uygunluk verilecektir.

22. GENEL ÖZELLİKLER

- 22.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 22.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 22.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 22.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 22.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 22.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 22.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.