



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2020664

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 17/02/2020 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 ENDOVENOZ FIBER LAZER KITI	30,00 ADET

TEKLİF NO : 2020664

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

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

244.0176.000	ENDOVENOZ FIBER LAZER KITI	ADET	30
--------------	----------------------------	------	----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(9063) ENDOVENOZ FIBER LAZER KITI

Açıklama : ENDOVENOZ FIBER LAZER KITI

1. Radyal endovenöz lazer fiberi, endovenöz lazer oklüzyonu için kullanılacak özellikte olmalıdır.
2. Radyal endovenöz lazer fiberi damar içine girişi için 6F-11CM uzunluğunda micro puncture set kullanılmalı ve bunun dışında herhangi bir guide ya da introducera ihtiyaç duyulmamalıdır.
3. Radyal endovenöz lazer fiberi introduceru üzerinde bulunmalı herhangi bir ölçme işlemi yapılmadan kullanılabilir. Introducer CM markerları içermelidir.
4. Radyal endovenöz lazer fiberin üst yüzeyi; fiberin damarda kolayca ilerleyebileceği ve kolayca geri çekilebileceği yapıda olmalıdır.
5. Radyal endovenöz lazer fiberinin üst yüzeyinde fiberin damar içinde edeceği hareket miktarını belli edecek markerlar bulunmalıdır.
6. Radyal endovenöz lazer fiberin uzunluğu 250 santimetre olmalıdır.
7. Radyal endovenöz lazer fiberi, en az 15 watt ve 1470 nm diyod lazer sistemi ile çalışmaya uyumlu olmalıdır. Ayrıca 25 watt ve 980 nm diyod lazer sistemi ile de çalışabilmelidir.
8. Radyal endovenöz lazer fiberi; lazer ışınını radyal olarak damar iç yüzeyine iletebilmek için atraumatik ve radyal uçlu olmalı ve derin ven sistemini korumalıdır.
9. Radyal endovenöz lazer fiberinin ucundan halka şeklinde çıkan ışık 15 derece çıkış açısı ile çıkmalıdır.
10. Radyal endovenöz lazer fiberi; damar içerisinde işlem sırasında güvenli bir şekilde yapısal bütünlüğünü korumalı ve karbonize olmadan iş görebilmelidir.
11. Lazer emisyonu sırasında fiberin ucunun yanmaması için kullanılan materyal quart/quartz yapıda olmalıdır.
12. Fiberlerin kullanımı süresince aşağıda teknik özellikleri belirtilen cihaz konsinye olarak bırakılacaktır.
 - 12.1. Cihazın lazer tipi diode lazer tipi ile uyumlu olmalıdır.
 - 12.2. Cihazın çalışma dalgaboyu 1470 nm olmalı ve maksimum 15 watt güç ile çalışabilmelidir.
 - 12.3. Cihaz fasıllı ve sürekli modlarda atış yapabilmelidir.
 - 12.4. Cihazı dalga atım süresi minimum 10 mikro saniye ve 3 saniye arasında ayarlanabilir ve optik frekans değerleri 0.2 Hz-20 KHz arasında olmalıdır.
 - 12.5. Cihazda 635 nm dalgaboyunda çalışacak kırmızı pilot lazer bulunmalıdır.
 - 12.6. Cihazda kullanılacak fiberlerin konnektörleri SMA905 tipinde olmalıdır ve sistemin fiber girişi 200, 400 ve 600 mikron çekirdekli fiberlere uyumlu olmalıdır.
 - 12.7. Cihaz renkli dokunmatik ekrana sahip olmalıdır.
 - 12.8. Cihazın maksimum ağırlığı 13 kilogramı geçmemeli ve boyutları 400 x 385x200 mm ebatlarında olmalıdır .
 - 12.9. Sistem uluslararası geçerliliğe sahip medikal standart ve güvenlik belgelerine sahip olmalıdır. (Örn. CE, ISO)
 - 12.10 Cihaz üzerinde geniş yüzeyli dahili optik güç ölçer bulunmalıdır.

13. GENEL ÖZELLİKLER

- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 13.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.6. 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.
- 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.