



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2021317

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 02/02/2021 TARİHİ, SAAT 11:00 '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 BAKTERİ FİLTRESİ (PEDIATRİK)	25,00 ADET

TEKLİF NO : 2021317

NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR. TEKLİFLERİNİZDE MARKA VE UBB BELİRTİNİZ.

İLGİLİ KİŞİ : CEREN KURT

TEL :

E-MAIL : ceren.kurt@deu.edu.tr

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

Ek: Teknik Şartname (1 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

238.0001.000	BAKTERİ FILİTRESİ (PEDIATRİK)	ADET	25
--------------	-------------------------------	------	----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(9119) BAKTERİ FILİTRESİ (PEDIATRİK)

Açıklama : BAKTERİ FILİTRESİ (PEDIATRİK)

1. Ürün mekanik ventilasyon tedavisi gören veya inhalasyon anestezisi altındaki hastalarda bakterial-viral filtrasyon amaçlı kullanılmalı ve nemlendirme özelliği olmalıdır.
2. Ürün şeffaf yapıda polypropylene olmalı, PVC ve lateks içermemelidir. Filtre üzerinde üretici firma ve ürün bilgileri bulunmalıdır.
3. Filtre pediyatrik ve yenidoğan hastalarda kullanılabilir olmalıdır.
4. Elektrostatik yöntemle filtreleme yapmalıdır
5. Filtrenin bakteriyel etkinliği Nelson Laboratuvar testlerine göre %99,9 virüsidal etkinliği %99,9 olmalıdır, nem kaybı 50 ml VT için en fazla 6,4 mg H₂O/l olmalıdır, tidal volume aralığı 30-200 ml. aralığında olmalı, 5,10 ve 1.6 lt./dk. sırasıyla en fazla 0,4, 1 ve 1,6 mbar rezistans oluşturmali ve istenildiğinde tüm bu hususlar uluslar arası akredite bir kuruluş tarafından belgelenebilmelidir.
6. Filtrenin ölü boşluğu en fazla 10 ml. ağırlığı en fazla 9 gr. olmalıdır.
7. Filtre üzerindeki CO₂ portu ideal ölçüm için 45 derecelik açıyla membran ile konnektör kısmı bileşkesinde bulunmalı, luerlock yapıda olmalı ve üzerindeki tıpa düşmemesi için porta kelepçeli olmalıdır.
8. Filtrenin bağlantısı 22M/15F ve 22F/15M olmalıdır.
9. 24 saat kullanıma uygun olmalıdır.
10. Kolay ayırt edilmesi için renk kodlu olmalıdır.
11. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı ve kodu bulunmalıdır.
12. Ürünün raf ömrü en az 3 yıl olmalıdır.
13. Ürün, EN ISO 14644-1:1999? a bağlı olarak clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.

14. GENEL ÖZELLİKLER

- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.3. 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.
- 14.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 14.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.