



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

05/01/2021 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202127

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 11/01/2021 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	HEMOSTATİK BASINLI KOL BANDI	12.000,00 ADET
2	STERİL HORTUM BİRLESTİRME KONTUR/BICAK	4.200,00 ADET
3	PLAZMA TRANSFER BAĞLAMA HORTUMU	140,00 ADET
4	ENTEĞRE KAN İŞLEM SİSTEMİ TROMBOSİT HAVUZLAMA TORBASİ	280,00 ADET

TEKLİF NO : 202127
NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : EMEL SÜRER
TEL : 4122408
E-MAIL : emel.surer@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

FORM NO: MYS_0072

HEMOSTATİ BASINÇLI KOL BANDI

210.0018

- 1) Kan alımı sonrasında lümenli iğneler nedeniyle girişim yerinde oluşan kanamayı kısa sürede kontrol altına alınmalıdır.
- 2) Bandın iç yüzeyinde tek parçadan oluşan emici selüloz süngerimsi özel bir kısım (ped) bulunmalıdır. Bu kısım sızan kan ile dolgunlaşarak kendi hacminin en az 7 katına ulaşmalı ve bu yolla hemostatik basınç oluşturmaktadır.
- 3) Alerjiye neden olmamalı ve çıkartılırken cildi tahriş etmemelidir.
- 4) Basınçlı yapıştırmaya olanak verecek şekilde bant cilde sıkıca yapışmalıdır.
- 5) Steril olmalıdır.
- 6) Son kullanım tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl olmalıdır.
- 7) Yüklenici firma miadın dolmasına en az 3 ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

Veli GÜNAL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Kan Merkezi
Birim Sorumlusu

Prof.Dr.Fatih DEMİRKAN
İç Hast.ve Hematoloji Uzm.
Dip.No:8337
İç Hast Tescil No:33882
Hematoloji Tescil No:43953

STERİL BİRLEŞTİRME SİSTEMLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

248.0007

Malzeme Adı	Adet	Detay Teknik Özellikler
Steril Birleştirme Bıçağı veya Konturu		1. Steril Birleştirme Cihazı ile birlikte kullanılabilir. 2. Verilen bıçak veya kontur da hatalı veya eksiklik tespit edilmesi durumunda laboratuvarın yazılı baŐuru ile yenisi ile ücretsiz birebir deđiŐtirilir.
Steril Birleştirme Cihazı	1	1. Farklı boyutlardaki kan torbası hortumlarını kapalı sistem ile steril koŐullarda birleőtirebilir. 2. Kaynaklama işlemi Steriliteyi garanti edecek yüksek ısıda sağlanmalı ve bir ısı sensörü ile bağlantı levhası (wafer) ısısı sürekli kontrol altında tutulmalıdır. 3. Tüplerin düzgün kaynaklanması için, tüplerin (hortumların) yerleŐtirildiđi klemplerin sabit bir kuvvetle hareketi sağlanmalıdır. 4. Kaynaklama sırasında kimyasal atıklar ve parçacıklar oluşmamalıdır. 5. Cihaz masa üstü ve kolay taşınabilir özellikte olmalıdır. 6. Cihazda açma kapama, sesli ve görsel alarm ve herhangi bir hataya karşı otomatik kapanma sistemleri olmalıdır.

Veli GÜNAL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Kan Merkezi
Birim Sorumlusu



Prof.Dr.Fatih DEMİRKAN
İç Hast.ve Hematoloji Uzm.
Dip.No:8337
İç Hast Tescil No:33882
Hematoloji Tescil No:43953



PLAZMA TRANSFER BAĞLAMA HORTUMU

- 1) Kök hücre dondurma işlemi için tasarlanmış olmalıdır.
- 2) Steril edilmiş ve tek tek paketlenmiş olmalıdır.
- 3) Plazma ve kök hücrenin geçişine uygun olmalıdır.
- 4) Bir ucu vidalı enjektör girişli, orta kısımda akışı düzenlemek için makaralı sistem ve diğer ucu torbaya girebilmesi için çivileme sisteminde olmalıdır.
- 5) Ambalaj üzerinde saklama ısısı, steritesi, lot numarası ve son kullanım tarihi yer almalıdır.
- 6) Hortum boyu 40 cm ile 120 cm arasında olmalıdır.
- 7) CE belgesi olmalıdır.

Veli GÜNAL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Kan Merkezi
Birim Sorumlusu

Prof.Dr.Fatih DEMİRKAN
İç Hast.ve Hematoloji Uzm.
Dip.No:8337
İç Hast Tescil No:33882
Hematoloji Tescil No:43953

SARF MALZEMESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

Malzeme Adı	Adet	Detay Teknik Özellikleri
Lökosit Filtreli Trombosit Havuzlama Seti		<p>Lökosit Filtreli Trombosit Havuzlama Seti</p> <ol style="list-style-type: none">1. Set; bir tam kandan elde edilen trombosit ünitelerinden en fazla altı adedinin havuzlanması ve havuzlama işlemi sırasında lökositlerinin azaltılması yoluyla bir tedavi dozu trombosit ünitesi eldesi için kullanılacaktır.2. Havuzlama seti en az bir adet trombosit torbası içerecektir ve bu torba bir tedavi dozu havuzlanmış trombositin beş gün saklanması için uygun özellikte gaz geçirgen olmalıdır.3. Havuzlama seti altı adet (bir tam kandan elde edilen) trombosit ünitesinin aynı anda sete steril bağlantı yoluyla bağlanabilmesine uygun altı adet hatta sahip olmalıdır.4. Havuzlama torbası ile trombosit hatları arasında bir adet lökosit filtresi bulunmalıdır. Filtreler trombosit konsantrelerindeki (1 terapötik doz, 4-6 ünite) lökositleri en az 4 log (%99.99 kadar) saflıkta süzebilmelidir. Filtre edilmiş ürünlerin tamamında lökosit sayısı 1×10^6 'nın altında olmalıdır ve ürün kaybı %10 ve altı olmalıdır.5. Kullanımı kolay olmalı, prime gerektirmemelidir.6. Torbalarda oluşabilecek havanın ya da işlem sonrası kan örneğinin alınabileceği ayrı hat bulunmalıdır.7. Filtre hortumları steril birleştirme cihazı ile birleştirmeye uygun olmalıdır.8. Filtre performansı filtre edilecek ürünün saklanma yaşından ve ısıdan etkilenmemelidir9. Filtre membranı kan hücrelerine zarar vermeyecek şekilde olmalıdır. Uluslararası biyokompatibilite standartlarına sahip olmalıdır. Havuzlama torbasına bağlı bir adet örnek alma torbası bulunacaktır. Örnek alma torbasından test tüplerine örnek alabilmek için torbaya bağlı bir iğne ve kapağı olmalıdır.
Trombosit Saklama Ajitatorü	1 Ünite	<ol style="list-style-type: none">1. Toplamda 200 adet random trombosit saklama kapasitesine sahip, yatay tip cihazlardan oluşmalıdır.2. Cihaz trombosit konsantrelerini periyodik çalkalayarak Agregasyonu önlemek amacı ile kullanıma uygun olmalıdır. En az 5 gün süre ile trombositleri saklama özelliğine sahip olmalıdır.3. Torbaların konulacağı raflar paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalı, raflar arasında trombosit konsantreleri için uygun ısı ve hava akımının sağlayacak geçiş olmalıdır.4. Cihaz çalışırken oluşan ısıdan izolasyon sistemi sayesinde trombosit torbalan etkilenmemelidir.5. Cihaza her boyutta (random ve aferez) trombosit konulabilmeli ve kolayca ulaşabilmelidir.6. Cihazda kullanımı kolaylaştırıcı ray sistemi olmalıdır.7. Cihazda açma kapama sistemi, görsel ve işitsel alarm sistemi olmalıdır. Alarm hareket sistemi ne bağlı olmalı ve 2-3 dakikadan uzun durduğunda sesli ve görsel alarm çalışmalıdır.