

TEKLİF FORMU

İşin Adı : 4 KALEM TIBBİ CİHAZ ALIMI
Konu : Teklif Mektubu
İstem No : 30012
Alım No : 00636

- Fiyalar KDV Hariç olarak verilmelidir. Malzemelerin Markası veya Özelliği mutlaka belirtilmelidir.
- UBB sorgulamasına göre en düşük 3 teklif baz alınacaktır. SGK Ödenir/Ödenmez teklifte belirtilecektir.
- SUT kodu belirtilmeyen teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır. Pakete dahil olup olmadığı teklifte belirtilecektir.
- SUT fiyatını aşan teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır. Ödemeler muayene kabul sonrası 1-3 Ay arasındadır.
- SGK Tarafından UBB'den kaynaklanan kesintiler durumunda yükleniciye ödeme yapılmayacak ve yüklenici hiçbir hak talebinde bulunmayacaktır.
- SGK Ödenir/Ödenmez
- Pakete dahildir/dahil değildir
- Tanımlayıcı Firma bilgisi olmalı ve teklif birlikte SGK Sorgulamam sisteminin çıktısı teklif ile birlikte verilmelidir.
- Teklif formunda belirtilmiş olan SUT Kodları ve UBB Firma Tanımlayıcı No eşleşmelidir.
- Teklif veren istekliler yukarıdaki tüm maddeleri şartsız kabul etmiş sayılacaktır.
- İdare No : 63760.38.32.00.01.330
- İdare Adı : Harran Üniversitesi Araştırma ve Uygulama Hastanesi
- Ekap Kaydı için XML dosyası için gerekli idari bilgiler yukarıda bildirilmiştir.

YAKLAŞIK MALİYET

Son Teklif Tarihi: 10.09.2018 SAAT 10:00

S.No	Mal / Hizmet Adı	Miktarı	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat	Tanımlayıcı Firma ve UBB
1	REBOUND TONOMETRE	1	ADET			
2	ELEKTROKOTER CİHAZI	2	ADET			
3	ORTAM DEZENFEKSİYON CİHAZI	1	ADET			
4	transport monitor	7	ADET			
			Genel Toplam(KDV Hariç):			

*Tanımlayıcı firma bilgisi olmalı ve teklif ile birlikte SGK sorgulama sisteminin çıktısı teklif ile birlikte verilmelidir.

TAŞINABİLİR TONOMETRE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Cihaz glokom hastalarının göz içi basıncını elektronik olarak ölçmek için imal edilmiş olmalıdır.
2. Cihaz yapılan işlemleri ve elde edilen sonuçları üzerindeki renkli LCD ekran sayesinde hekime göstermelidir.
3. Cihaz ölçüm alma sırasında hatalar ile karşılaşırsa bunları ekranında görsel olarak resimlerle göstermeli ve aynı zamanda yazıyla bildirmelidir.
4. Cihaz aldığı son on ölçümü hafızasında saklayarak ekranında gösterebilmeli.
5. Cihaz 5 ile 50mmHg arasında ölçüm yapabilmeli ve bunu ekranında ondalıklı sayılar halinde gösterebilmelidir.
6. Cihaz rebound teknolojisi ile çalışarak ölçüm yapmalıdır.
7. Cihaz manyetik olarak hareket eden disposable probun korneaya çok hafif temas etmesi ile ölçüm yapmalıdır.
8. Cihazın disposable probu altı defa korneaya temas ederek ölçüm almalı ve almış olduğu altı ölçümün ortalamasını LCD ekranda doğruluk oranıyla göstermelidir.
9. Cihaz yatan hastalarda da kullanılabilir özellikte olmalıdır.
10. Cihaz kalibrasyon gerektirmemelidir.
11. Cihaz direkt elektrik prizinden veya bilgisayara bağlı USB 'den şarj edilebilir batarya ile çalışmalıdır.
12. Cihazla beraber yedek prob yuvası verilmelidir.
13. Cihazla birlikte hasta takip programı verilmeli ve bu programda hastaların değerleri saklanabilir özellikte olmalıdır.
14. Cihaz kullanılmadığı zaman saklanacak ve taşınmasını sağlayacak özel taşıma çantasıyla verilmelidir.
15. Cihazla birlikte 1 kutu steril prob verilmelidir.

Yrd. Doç. Dr. Fatih Mehmet ADIBELLİ
Hr.Ü. Araş. ve Uyg. Hastanesi
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. No: 2027
Uzm. Tes. No: 58487-72037

Yrd. Doç. Dr. Ayhan SAĞLIK
Harran Üniversitesi Arst. ve Uygulama Hastanesi
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 142275 - Uzman Tes. No: 102456

Yrd. Doç. Dr. Müslüm TOPTAN
H.R.Ü. Araştırma ve Uygulama Hastanesi
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. No: 110215

ELEKTROCERRAHİ ENERJİ PLATFORMU TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Cihaz bünyesinde monopolar-bipolar elektrocerrahi koter, damar mühürleme ve isteğe bağlı olarak bipolar rezeksiyon sistemi ihtiva etmelidir.
2. Cihazın tüm modları ve güç değerleri dokunmatik LCD ekranından ayarlanabilmelidir.
3. Cihazın dokunmatik LCD ekranı, sahip olduğu modların birbirinden kolayca ayırtedilebilmesi için bölümlerden oluşmalıdır. Her fonksiyon için LCD ekranda farklı bir bölüm olmalıdır. Böylelikle bipolar, monopolar ve damar mühürleme fonksiyonları birbirine karıştırılmadan kolay kullanım sağlanmış olmalıdır.
4. Cihazın ön panelinde aşağıda belirtilen tüm monopolar modların kullanılmasını ve cerrahın steril sahadan kademeli olarak monopolar modların güç ayarlarını değiştirebilmesini sağlayan koter kalemlerinin ve aynı zamanda standart koter kalemlerinin bağlanabilmesini sağlayan iki ayrı monopolar çıkış bulunmalıdır.
5. Cihazın ön panelinde ayrıca, laparoskopik monopolar gereçlerin bağlanabilmesi için bir monopolar çıkış, bipolar gereçlerin bağlanmasını sağlayan bir çıkış, damar mühürleme fonksiyonu için en az bir çıkış ve hasta plakası için bir çıkış bulunmalıdır.
6. Cihaz, ön paneline bağlanan gereçleri tanıyarak ilgili fonksiyonunu harekete geçirmelidir. Bu esnada cihaz, LCD ekranının bağlanan gerecin fonksiyonu ile ilgili kısmını aydınlatıp diğer kısımları kapatarak kullanıcıya yol göstermelidir.
7. Cihaz ön paneline bağlanan gereçlere uygun modu otomatik olarak seçip kullanıcının önüne getirmelidir. Bir monopolar koter kalemi bağlandığında monopolar modlar ekranda belirmeli, damar mühürleme elektrodu takıldığında ise damar mühürleme ekranı aydınlanarak kullanıcıya yol göstermelidir.
8. Cihazın arka panelinde monopolar ayak pedalı için en az bir çıkış, bipolar ayak pedalı için bir çıkış ve damar mühürleme pedalları için en az bir çıkış bulunmalıdır.
9. Cihaz her mod aktive edildiğinde farklı bir ses tonu, tüm dokunmatik ayarlamalar yapılırken farklı ses tonları ile kullanıcıya uyarıcı ses sinyalleri vermelidir. Cihazın ses seviyesi arkasındaki bir düğmeden veya ön panelde yer alan ayar menüsünden ayarlanabilmelidir.
10. Cihaz, bünyesinde bulunan bir sistem sayesinde, çalışmakta olan dokunun direncini saniyede en az 3300 defa ölçerek farklı dokular (yağ, sinir, kas v.b.) arasındaki direnç değişikliklerinden etkilenmeden ayarlanmış olan çıkış gücünü sabit bir şekilde hastaya transfer edebilmelidir. Bu işlemi yaparken sadece aktivasyonun başlangıcında değil, aktivasyon boyunca karşılaşılabilecek doku direnci farklılıklarını da ölçmeli ve her bir ölçüme göre değişikliklere anında tepki verebilmelidir. Böylelikle cihaz, farklı dirençler karşısında gücünü hep ayarlanan seviyede tutabilmelidir.
11. Cihaz bir önceki maddede belirtilen sabit çıkış gücü sağlama özelliğini bipolar koagülasyon modlarında, monopolar modlarının tümünde ve damar mühürleme sisteminde devam ettirmelidir. Dokuyla temas etmeden kullanılan spray koagülasyon gibi modlarda da bu özellik aktif durumda olmalıdır.
12. Cihazın sahip olması gereken modlar ve bu modların özellikleri aşağıdaki gibi olmalıdır:

a) BİPOLAR KOAGÜLASYON

Low veya Hassas Bipolar Koagülasyon: Nekroza neden olmamalı, ince uçlu forcepsler ile kullanılabilir. Sinirsel yapılara yakın yerlerde kullanılmak üzere termal yayılımı düşük olmalı ve hassas koagülasyon temin etmelidir. Çıkış gücü en az 15 watt olmalıdır.

Yrd. Doç. Dr. Mustafa Emin DÖNERLER
H.R.Ü. Araştırma ve Uygulama Hastanesi
Dip.No: 2130 Tescil No: 88595

Rıdvan ÇEBEL
H.R.Ü. Araştırma ve Uygulama Hastanesi
Ameliyathane ve Sterilizasyon
Sorumlu Hemşiresi