



T.C.
Harran Üniversitesi Araştırma ve Uygulama Hastanesi

Sıra No: 00436

Konu: Teklif Mektubu

İşin Adı: TUM SERVİSLER-MALZEME ALIMI

Fiş Kodu :

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.

Teklif veren istekliler yukarıdaki tüm maddeleri şartsız kabul etmiş sayılacaktır.

Son Teklif Tarihi: 01.06.2018

S.No	Mal / Hizmet Adı	Miktarı	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat	Tanımlayıcı Firma ve UBB
1	USG PLEXUS SINIR BLOKE KANÜLÜ	500	ADET			
2	EPİDURAL KATETER , SET	200	ADET			
			Genel Toplam(KDV Hariç):			

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


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.

**SİNİR STİMLATÖR CİHAZI İLE UYUMLU ULTRASONDA GÖNÜNÜR
PLEKSUS ANESTEZİ KANÜL
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Özel izole edilmiş ince ve şeffaf parylene ile kaplı olmalıdır. Emin sinir lokalizasyonu için ultra ince atravmatik uçlu olmalıdır.
2. Ponksiyon kanülü, ponksiyon derinliğini gösteren uzunluk işaretli olmalıdır. Kanülün distal ucundan yukarıya doğru kısa-kısa-uzun olmak üzere 3 tane güvenlik çizgisi olmalı ve ultrason altında verdiği iki kısa bir uzun çizgi görüntüsü ile iğnenin ucunun yeri tespit edilebilmelidir.
3. Ponksiyon kanülü, sinir stimulatör cihazına uygun elektrik kablolu ve enjeksiyon/aspirasyon için kullanıma uygun uzatma line'lı olmalıdır.
4. Ponksiyon kanülü, mükemmel bir şekilde kayma ve rahat giriş özelliklerine sahip olmalıdır.
5. Geliştirilmiş X-ışaretleri sayesinde ultrasonda görünürlüğü çok iyi olmalı dik açılarda bile görüntü kalitesi kaybolmamalıdır. Ultrasonda bir çizgi doğrultusunda net bir görüntü vermeli ve yansıtıcı yansımalara izin vermemelidir. Bu özellik numune denenerek tespit edilecektir.
6. 300 bileyli olmalıdır.
7. Değişik çap ve uzunluklarda olmalıdır:
Çap G Uzunluk
0.7 mm 22 G 35, 50, 80 mm
0.9 mm 20 G 100, 150 mm
8. Kullanım klavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
10. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
11. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
12. Setler ile birlikte, ekteki özelliklere sahip sinir stimulator cihazı bir yıl boyunca kullanıma sunulacaktır.
13. Ürünler istenen çap ve uzunlukta teslim edilebilmelidir.
14. Teklif edilecek ürün numune üzerinden değerlendirme yapıldıktan sonra seçilecektir.


Doç. Dr. Nuray ALTAY
Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Başkanı
Uzmanlık Tescil No 74627


Yrd. Doç. Dr. Mahmut Alp KARAHAN
Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon ABD
Diy. No: 1130 Tescil No: 103373

EPİDURAL SET TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kanül, atraumatik tuohy bileyli, 1.3 mm (18 G) çapında, 80 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. İğne üzerinde 1'er cm'lik uzunluk işaretleri olmalıdır.
3. Kanül, şeffaf kilit bağlantılı olmalıdır.
4. Kanül, renk kodlu mandrenli olmalıdır.
5. Epidural kateter, poliamid, radyopak olmalıdır.
6. Epidural kateterin, 5 mm uzunluğunda fleksibl soft ucu farklı renk ve materyalden imal edilmiş olmalıdır.
7. Epidural kateter, 100 cm uzunluğunda, 0.85 x 0.45 mm (20 G) çapında, uzunluk işaretli olmalıdır.
8. Epidural kateter, yandan üç delikli olmalıdır.
9. Epidural kateter, kateterin rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçalı olmalıdır.
10. Kateter konnektörü, timsah ağzı dizaynında, latekssiz, ergonomik, kolay kullanım ve güvenli konneksiyonlu olmalıdır.
11. Kateter konektörü şeffaf olmalı olası kan geri akışı kolaylıkla tespit edilebilmelidir.
12. 0.2 mm'lik epidural yassı filtre, 7 bar basınca dayanıklı ve toplam hacmi 0.45 ml olmalıdır.
13. Filtre ve kateteri hastaya tespit etmek için yapışkanlı aparat (Pin-Pad) olmalıdır.
14. Latekssiz LOR enjektör (8 ml) olmalıdır.
15. Kullanım kılavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
16. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
17. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
18. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

Doç.Dr. Nuriye AKTAY
Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Başkanı
Uzmanlık Tescil No 74627

Yrd.Doç.Dr. Mahmut Alp KARAHAN
Harran Üniversitesi Tıp Fakültesi
Anesteziyoloji ve Reanimasyon ABD
Dip.No:11305 - Uzm.Tescil No:103373