

TEKLİF İSTEME FORMU

14/04/2025

İlan No : 2025-04-1391
İstem No : 80133
Alım No :
Talep Eden Birim : Hemodiyaliz / Hemodiyaliz A Odası
Konu : SARF MALZEME ALIMI

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 16/04/2025 12:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	DIYALİZÖR, SENTETİK, YÜKSEK AKIMLI, 1.8-1.9M ²	2000	Adet					

Mersin Üniversitesi Hastanesince aşağıda cins,miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proforma faturanın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek Satınalma Birimine gönderilmesini rica ederim.

1-Tekliflerin yazılı olması,

2-İhale dökümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,

3-Teklif verilen malzemelerin kdv hariç birim fiyatları, kdv hariç toplam tutarları, marka ve teslim süreleri, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı ürünler için barkod numarası, kapsam dışı ürünler için kapsam dışı olduğunun belirtilmesi/ yazılması,

4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilip,birim fiyatlarının rakamla ve/veya yazıyla yazılması,

5-Üzerinde kazıntı,silinti,düzeltilme bulunmaması,

6-Ad,Soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,

7-Teklif verilmeyecekse faks veya mail yoluyla cevap verilmesi,

8- Malzemeler ilgili firma yetkilisince depoya teslim edilecektir. Kurum bilgisi ve izni dışında kargo ile yapılan malzeme,fatura,irsaliye teslimatları kesinlikle kabul edilmeyecektir.

9- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur.Teslim süresi ve opsiyon süresi bildirilmeyen teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.

10-Teklif edilen kalemlerden tıbbi cihaz kapsamında olan ürünler için T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı olmalı ve bu kayıt bildirim işlemlerini eksiksiz olarak tamamlamış olmalıdır.

11-Geri ödeme kapsamında olan ürünlerin T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne ve T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını yapmış ve tamamlamış olmalıdırlar

12-T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtsız , Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan, T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını tam olarak yapmamış olan kalem/kalemlere ait teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır

Önemli : Yukarıda sayılan maddelerde belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

İrtibat TLF: 0324 241 00 00 - 22570-22593-22598

Mail adresi: hastanesatinalma@mersin.edu.tr

Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

NOT : İlanlarımızı” <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/> adresinde yayımlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

DIYALİZÖR SENTETİK 1.7-2.1 M2 TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Diyalizörler Hollow-fiber, kuru tipte, tek kullanımlık olmalıdır.
2. Diyalizör high flux, medium Cut-off membran olmalıdır.
3. Diyalizör membran materyali, tam sentetik polysulfone veya poliamid olmalıdır.
4. Diyalizör 1.7 - 2.1 m2 yüzey alanına sahip olmalıdır.
5. Diyalizör 500 mmHg basınca kadar ve dış yapısı kırılma, çatlamalara karşı dayanıklı olmalıdır.
6. Membran kalınlığı 20-60 mikron, priming volume 65-120 ml ve rezidüel kan volümü 1,5 ml den fazla olmamalıdır.
7. Diyalizör membranı maksimum 40°C fonksiyon gösterebilmeli, bu ısılarda rüptürasyon görülmemelidir.
8. Diyalizör biouyumlu bir niteliğe sahip olmalıdır. Bu açıdan aşağıdaki özellikleri göstermelidir.
 - a. Protein absorpsiyonu olmamalıdır.
 - b. Kompleman aktivasyonuna yol açmamalı.
 - c. Düşük trombojenisiteye sahip olmalıdır(Normal doz heparinli diyaliz yapıldıktan sonra diyalizörde pıhtı olmamalıdır)
9. Diyalizör kan akımı 200-600 ml/dk, diyalizat akımı ise 400-800 ml/dk arasında fonksiyon gösterebilmelidir.
10. Malzeme orijinal steril ambalaj halinde teslim edilmelidir. Her ambalajda; malzemenin ulusal bilgi bankası kod numarası, teknik özellikleri, sterilizasyon ve miad bilgileri bulunmalıdır.
11. Diyalizör sterilizasyon yöntemi minimum hasta reaksiyonuna yol açması nedeniyle buhar veya gama ışınlama ile yapılmış olmalıdır.
12. Diyalizörlerin miadı en az 2 (iki) yıl olmalıdır.
13. Diyalizör biofonksiyonel nitelikte olmalıdır. Bu açıdan üre, kreatinin, fosfor, B12 vitamini, invitro klirens, Kuf değerlerinin QB=300 ml/dk koşullarında, bilimsel olarak kabul edilen değerler düzeyinde olması gerekmektedir.

Esra KÖSE
Hemodiyaliz
Bölümü Hemşiresi

Prof. Dr. Ahmet Alper KIVKIM
MEU Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
İç Hast. Nefroloji
Dip. Tes. No.: 83744

Prof. Dr. Ahmet Alper KIVKIM
MEU Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
İç Hast. Nefroloji
Dip. Tes. No.: 83744