

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

26/06/2025

KD

İlan No : 2025-06-2407
İstem No : 81262
Alım No :
Talep Eden Birim : Kardiyoloji / Kardiyoloji Koroner Anjiyografi
Konu : SARF MALZEME ALIM

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 30/06/2025 13:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	BAĞLANTI SETİ, OPAK MADDE İÇİN, VALFLİ, ÜÇ YOLLU MUSLUKLU	1000	Adet					
2	GUIDE WIRE, STANDART, J UÇLU, 0.038", 140CM-150CM	500	Adet					
3	İNTRODUCER, TRANSRADYAL, 6FR	500	Adet					

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

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dokümanının 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 Sistemine (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, düzeltme bulunmaması,
- 6-Ad, Soyadı 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

ÖNEMLİ:

1) Yukarıda sayılan maddeler de belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

2) SİPARİŞ TUTARI 100.000,00 TL ALTINDAKİ MALZEMELER HASTANEMİZ DEPOSUNA KARGO YOLU İLE TESLİM EDİLEBİLECEKTİR.

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

Mail adresi: hastanesatinalma@mersin.edu.tr

Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

NOT: İlanlarımız <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/> adresinde yayınlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

	TEKNİK ŞARTNAME	MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
--	----------------------------	--

1. BAĞLANTI SETİ, OPAK MADDE İÇİN, VALFLİ, ÜÇ YOLLU MUSLUKLU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Anjio kit set içinde bir adet manifold, bir adet koroner anjiyografi enjektörü, bir adet basınç line, iki adet serum seti bulunmalıdır.
2. Manifold üç yollu rotating adaptörlü, kolay döndürülebilen, sağ pozisyonlu ve şeffaf olmalıdır.
3. Anjiyografi enjektörü en az 12cc hacimli; luer lock'lu, hazne kısmında 2 adet, piston kısmında 1 adet halkalı; pistonu geri çıkmayan ve piston gövdesi bükülmeyen; en az 0,5cc'lik emniyet frenine sahip ve mikrobubbles'ların enjeksiyonuna engel olacak rezervuar kısmı bulunmalı ve şeffaf olmalıdır.
4. Basınç line; en az 120cm uzunluğunda, basınca dayanıklı ve akımı engellemeyen, MF uçlu ve şeffaf olmalıdır.
5. Serum seti opak maddenin enjektöre çekilmesi sırasında oluşan negatif basınca dayanıklı ve akımı engellemeyecek, standart hazneli en az 150cm uzunluğunda şeffaf olmalıdır. Serum akış hızını ayarlayan klemp ve benzeri sistemi bulunmalıdır.
6. Sistemin bağlantı noktalarında hava ve sıvı kaçağı olmamalıdır.

2. GUIDE WIRE, STANDART, J UÇLU, 0.038", 140CM-150CM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Guide wire fixed core özellikte ve tamamen PTFE (teflon) kaplı olmalıdır.
2. Guide wire radyopak yapıda olmalıdır.
3. Guide wire'in "J" ucu kolaylıkla retrakte edilebilir özellikte olmalıdır.
4. Guide wire'in distal ucu esnek ve atravmatik yapıda olmalıdır.
5. Guide wire'in esnek distal kısmı en az 5 cm uzunlukta olmalıdır.
6. Guide wire'in distal ucu işlem sırasında çabuk deforme olmamalıdır.
7. Guide wire bire bir torq özelliğine sahip olmalıdır.
8. Guide wire kateter içinden geçerken zorlanmamalı, bükülmemeli ve kırılmamalıdır.

İMZA Uzm. Hems. Sibel CALIŞKAN Mersin Üniversitesi Hastanesi Koroner Anjiyografi Sorumlu Hemşiresi	İMZA Doç. Dr. Mehmet YEŞİL Mersin Üniversitesi Hastanesi Kardiyoloji Dip. Tes. No.: 955780	İMZA Prof. Dr. İ. Turkey ÖZCAN Mersin Üniv. Tıp Fakültesi KARDİYOLOJİ A.D. BAŞKANI Dip. No: 2590
---	---	---

	TEKNİK ŞARTNAME	MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
--	----------------------------	--

3. İNTRADUCER, TRANSRADYAL, 6FR TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Set, radial girişim ile yapılan diagnostik ve girişimsel işlemlerde kullanıma uygun olmalıdır.
- Her bir set içerisinde, hemostatik valve kılıf, damar dilatatörü, mini guide wire ve ponksiyon iğnesi bulunmalıdır.
- Transradial hemostatik valve kılıf aşağıdaki malzemelere ve özelliklere sahip olmalıdır;
 - Kılıfa bağlı şeffaf ve fleksible 3 yollu musluklu yan uzatma bulunmalıdır.
 - Kılıf 7 cm'den kısa, 11 cm'den uzun olmamalıdır.
 - Kılıfın dışarıda kalan hub kısmında valf bulunmalıdır. Bu valf kanamayı ve hava embolisini önleme amaçlı olmalı ve içinde kateterin rahatça hareket etmesine izin vermelidir.
 - Kılıf içinden kateter geçirildiğinde, kateterin kenarından (valf ile kateter arasından) kan sızmamalıdır.
 - Kılıf iç ve dış yüzeyi vasküler giriş/çıkış işlemlerde kateterin rahatça hareket edebilmesi için özel hidrofilik madde ile kaplanmış olmalıdır.
 - Kılıfın ucu yerleştirme işlemi esnasında dokuyu travmatize etmeyecek şekilde yumuşatılmış ve yuvarlatılmış olmalıdır.
 - Kılıf damara yerleştirildikten sonra hiçbir şekilde hemorajik sızıntı olmamalıdır.
- Dilatatör, ucu yerleştirme işlemi esnasında dokuyu travmatize etmeyecek şekilde yumuşatılmış ve yuvarlatılmış olmalıdır.
- Mini guide wire aşağıdaki özellikleri içermelidir;
 - Guidewire 0.018" çapta ve yeterli uzunlukta olmalıdır.
 - Guidewire yumuşak ve atravmatik uçlu olmalıdır.
 - Guidewire'in dışı biyolojik sıvılarla temasa geçtiğinde su tutucu özelliği olan hidrofilik malzeme ile kaplı olmalıdır.
 - Dilatatör ve kılıf guide wire üzerinde rahat ilerletilebilmeli ve damar içine tatbik sırasında bükülme veya deformansa uğramamalıdır.
- Ponksiyon iğnesi radial artere girişim için uygun, 20-22G kalınlıkta ve en fazla 5 cm uzunlukta olmalıdır.
- Tüm ürünler radyopak yapıda olmalıdır.

İMZA Uzm. Hemş. Sibel ÇALIŞKAN Mersin Üniversitesi Hastanesi Koroner Arjiyografi Sorumlu Hemşiresi	İMZA İST. GÖR. DR. EMİN YERİL Mersin Üniversitesi Hastanesi Kardiyoloji Dış Ted. No: 133780	İMZA Prof. Dr. İ. Tuncay ÖZCAN Mersin Üniv. Tıp Fakültesi KARDİYOLOJİ A.D. BAŞKANI Dış Ted. No: 133780
---	--	---