



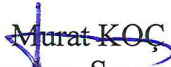
T.C.
ONDOKUZ MAYIS ÜNİVERSİTESİ
SAĞLIK UYGULAMA VE ARAŞTIRMA MERKEZİ

SAYI : 47717140.000/0700
KONU : Yaklaşık Maliyet İstemi Hk.

Tarih: 16/07/2024

Sayın.....

Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezimizin ihtiyacı olan 9 Kalem Tıbbi Sarf Malzeme Satın Alınması işi, İdaremiz tarafından 4734 Sayılı Kamu İhale Kanunu Açık İhale Usulü ile yapılacaktır. İhaleye esas olmak üzere yaklaşık maliyetin belirlenmesi için, fiyatlarınızı en geç 23/07/2024 tarihi mesai bitimine kadar tarafımıza bildirmenizi rica ederim.


Murat KOÇ
Satınalma Sorumlusu

Eki: 1- Malzeme Listesi
2- Teknik Şartname

T.C.
ONDOKUZ MAYIS ÜNİVERSİTESİ
SAĞLIK UYGULAMA VE ARAŞTIRMA MERKEZİ
YAKLAŞIK/BİRİM FİYAT TEKLİFİ

Sayfa : 1 / 1

İhale Kayıt Numarası : 4244

İşin Adı : 9 Kalem Tıbbi Sarf Malzeme (GASTRO) 2024

16.07.2024

A							
Sıra No	Mal Kaleminin Adı ve Kısa Açıklaması	Özellik	UBB	Birimi	Miktarı	Teklif Edilen Birim Fiyat (KDV Hariç)	Tutarı (KDV Hariç)
1	SİSTOMETRİ EMG ELEKTRODU (KABLOLU) & UR1069	ELEKTROD KABLOLU EMG DISPOSABLE.. / 955418		Adet	500,00		
2	MANOMETRİ KATETERİ, ANOREKTAL, HAVALI SİSTEM & GS1630	ANOREKTAL MOTİLİTE KATETERİ (LATITUDE) / 920151		Adet	400,00		
3	MANOMETRİ KATETERİ, ÖZOFAGUS, STANDART, SULU SİSTEM & GS1560	ÖZEFAGUS MANOMETRİ KATETERİ / 996331		Adet	400,00		
4	ÖZEFAGUS BANT LİGASYON SETİ, COKLU & GS1090	ÖZEFAGUS BAND LİGASYON SETİ YEDİLİ / 900475		Adet	90,00		
5	ENDOSKOPIK POLİPEKTOMİ SNARE KATETERİ, OVAL 2300 MM 30 CM & GS1160	DÖNDÜRÜLEBİLİR POLİPEKTOMİ SNARE 32 MM / 69348		Adet	50,00		
6	ENDOSKOPIK POLİPEKTOMİ SNARE KATETERİ, OVAL 2300 MM 30 CM & GS1160	DÖNDÜRÜLEBİLİR POLİPEKTOMİ SNARE 10 MM / 69345		Adet	100,00		
7	AMSTERDAM STENT SET & GS1480	JETSET 8,5FR (STENTLERİ TAKMAK İÇİN) / 992695		Adet	150,00		
8	AMSTERDAM STENT SET & GS1480	STENT INTRODUCER 205 CM / 993102		Adet	150,00		
9	ENDOCERRAHİ	FORSEBS (FARE DIŞLI İZOLE KILIFLI YAKALAMA FORSEBSİ) / 9		Adet	4,00		
TOPLAM (KDV Hariç):					1844,00		

NOT : UBB KOD NUMARLARININ GÖNDERİLMESİ GEREKMEKTEDİR.

İdarenizce alımı yapılacak olan teklifle ilgili İdari Şartname tarafımızdan incelenmiş okunmuş ve herhangi bir ayırım ve sınırlama yapmadan bütün koşullarıyla kabul edilmiştir. İhaleyi ilişkin olarak aşağıdaki hususları içeren teklifimizin kabulünün arz ederiz
1-Taahhüdün yerine getirilmesine ilişkin olarak idari şartnamede teklif fiyata dahil olması öngörülen bütün masralar teklifimize dahildir.

2-Aldığımız herhangi bir teklifi veya en düşük teklifi seçmek zorunda olmadığımızı kabul ediyoruz .

3-İhale konusu işle ilgili olmak üzere idarenizce yapılacak/yapırlacak diğer işlerde idarenizin çıkarına aykırı düşecek eylem ve oluşum içinde olmayacağımızı taahhüt ediyoruz

4-Bu ihalede tekliflerin kalem/ kısım bazında ayrı değerlendirileceğini teklif ettiğimiz her bir kalemi / kısmı için ekte sunulan fiyat cetvelinde yer alan mal kalemi /kısımından bir veya daha fazlasının üzerimize kalan işi yapacağımızı kabul ve taahhütederiz.

5-Ödeme Yeri ve Şartları

a.Ödeme yeri Ondokuz Mayıs Üniversitesi Döner Sermaye Saymanlık Müdürlüğü tarafından yapılacaktır.

b.Ondokuz Mayıs Üniversitesi Döner Sermaye Saymanlık Müdürlüğüne mailin teslimine bianen kesilecek faturanın tahakkuka bağlanmasından sonra nakit durumu olması halinde 180 gün içerisinde ödenecektir.

Adı- SOYADI / Ticaret unvanı
Kaşe ve İmza

Takip Eden Kullanıcı : Fatma ALTUNTAŞ

E-Mail : Omusamsa@omu.edu.tr

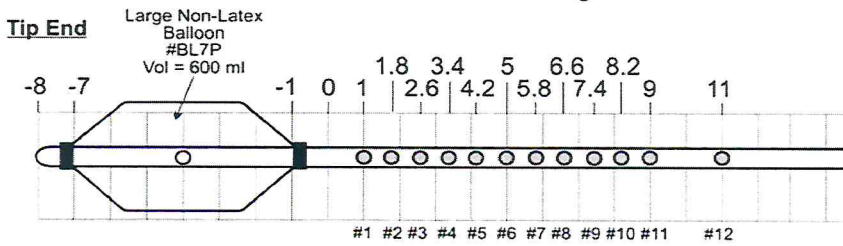
Tel: 0362 312 19 19 / 23 18

KORUMALI EMG ELEKTROT SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.EMG seti 3 parça elektrottan oluşmalıdır.
- 2.Elektrot yüzeysel kullanılabilmelidir.
- 3.Her bir elektrot ayrı bir renkte kablo ile cihaza bağlanmalıdır.
- 4.Teklif edilen Elektrod renkleri ICS standartlarında ve Kırmızı, Siyah ve referans elektrod Yeşil renkle üretilmiş olmalıdır.
- 5.Kablo bağlantıları klinikte mevcut cihaza uygun olmalıdır.
- 6.Sifinktere yapıştırılacak elektrotlar ürodinami sırasında ıslandığında çıkmayacak ve sinyal iletimini bozmayacak özellikte korumalı olmalıdır.
- 7.Elektrotların yapısı dairesel ve pediatrik olmalıdır.
8. Korumalı elektrotlarda 6x7cm alanında 30µm yapışkan koruma olmalıdır.
- 9-Elektrot üzerindeki kablo uzunluğu 50cm +/- 5 olmalıdır.

MANOMETRİ KATETERİ, (ANOREKTAL, YÜKSEK ÇÖZÜNÜRLÜKLÜ, SULU SİSTEM) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter gastrointestinal sistemde anorektal manometri çalışmaları için üretilmiş olmalıdır.
2. Kateter tek kullanımlık olmalıdır.
3. Kateter dış çapı 4,7mm kanal sayısı 12+1 olmalıdır.
4. Kateterin üzerinde cm işaretlemesi bulunmalı ve distal ucundan başlamalıdır.
5. Kateterin uzunluğu en az 150 cm ve kateter gövde uzunluğu 100 cm olmalıdır.
6. Kateterin merkez lümen iç çapı 1.65 mm , basınç lümenleri infuzyon iç çapı 0.43 mm olmalıdır.
7. Kateterin üretildiği malzeme ve basınç hatları hava kabarcıklarının takibi açısından şeffaf olmalı, her basınç hattı üzerinde numaralı halkalar olmalıdır.
8. Kateter üzerinde lümenler distal uçtan 8 cm uzakta başlamalı ve 11 kanal 8mm aralıklarla dizilmiş olmalıdır. Son kanal 2cm aralıklı olmalıdır.
9. Kateterde 600ml kapasiteli non-latex balon bulunmalı ve ilk kanal ile gerekli anatomik mesafede bulunmalıdır.
10. Pbal kanalı balon içinde bulunmalıdır
11. Bölümde mevcut olan motilite cihazı ile uyumlu çalışmalı ve bölümden uygunluk alınmalıdır.



3

MANOMETRİ KATETERİ, (ÖZEFAGUS, YÜKSEK ÇÖZÜNÜRLÜKLÜ, SULU SİSTEM) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter gastrointestinal sistemde özefagial manometri (motilite) çalışmaları için üretilmiş olmalıdır.
2. Kateter tek kullanımlık olmalıdır.
3. Kateter dış çapı 4,7mm kanal sayısı 24 olmalıdır.
4. Kateterin üzerinde cm işaretlemesi bulunmalı ve distal ucundan başlamalıdır.
5. Kateterin uzunluğu en az 150 cm ve kateter gövde uzunluğu 100 cm olmalıdır.
6. Kateterin merkez lümen iç çapı 1.65 mm , basınç lümenleri infuzyon iç çapı 0.43 mm olmalıdır.
7. Kateterin üretildiği malzeme ve basınç hatları hava kabarcıklarının takibi açısından şeffaf olmalı, her basınç hattı üzerinde numaralı halkalar olmalıdır.
8. Kateter üzerinde lümenler LES in altında ve üzerinde 2 cm aralıklı, LES bölgesinde 1cm aralıklı yerleştirilmiş olmalıdır.
9. Bölümde mevcut olan motilite cihazı ile uyumlu çalışmalı ve bölümden uygunluk alınmalıdır.

7'li BAND LİGASYON SETİ

1. Band Ligasyon Setinde 7 adet bant olmalıdır ve 6. Bant beyaz renkte olmalıdır.
2. Bantlar kare şeklinde kesilmiş olmalıdır.
3. Band Ligasyon Seti kullanımı kolay ve ergonomik yapıda olmalıdır . İstenilen pozisyonlandırma kolayca yapılabilmesi maniplasyonu son derece kolay yapılabilir olmalıdır. Zor anatomik veya erişilebilirliği kolay olmayan pozisyonlandırabilme üstünlüğü ve ergonomisi üst düzey olan bant ligasyonlar tercih edilecektir .
4. Bant çekme mekanizması metal telden ve tutacın üzerinde hazır kurulmuş olmalıdır.
5. Band Ligasyon Seti içerisinde yıkama kanalı olmalıdır.
6. Band Ligasyon Seti içerisinde 51 cm'lik şeffaf maddeden yapılmış irigasyon uzatma kanalı bulunmalıdır.
7. Bantlar insan vücuduna yabancı cisim özelliği göstermeyecek , alerji yapmayacak ,kopma yırtılma ,ve aşınmaya karşı çok dayanıklı Neoprene maddeden imal edilmiş olmalıdır
8. Tutacın işlem esnasında endoskoptan kaymasını engelleyebilmek için çalışma kanalı dışında ikinci bir noktadan endoskopa sabitleyen cırt cırtlı bant bulunmalıdır.
9. Tutaç her 180 derece çevrilişinde bir bant atıldığını sesli olarak konfirme etmelidir. Her çevirişte tek bant atmalıdır. Mekanizma tek çeviriş hamlesinde tek bant atınca ikinci bandı atmaya engelleyici nitelikte olmalıdır .Tutaç tek bir yöne doğru dönmelidir
10. Hand Ligasyon Seti 8,6 mm -11,5 mm endoskoplara uyumlu olmalıdır.
11. Bantlar atış (ligasyon) ünitesinin üzerine işlem esnasında skobun görüş alanını daraltmayacak şekilde yüklenmiş olmalıdır
12. Band Ligasyon Seti Neoprene maddeden yapılmış olmalıdır
13. Uç kısmın sisteme takılması gerekenyeri ip olmalı kolay düğüm atılıp sisteme kolay entegre edilebilmelidir. İp esneme yapmamalıdır
14. Band Ligasyon setinin tüm aparatları sağlam olmalı kolayca kopmamalıdır. Acil şartlarda hayati riski olan kanamalı hastalara müdahale için kullanılan set kesinlikle hatasız çalışmalıdır
15. Band Ligasyon Set tek kullanımlık olmalıdır
16. Band Ligasyon Seti steril orijinal ambalajında olmalıdır
17. Numuneler ihale aşamasında denenerek fonksiyonelliğine karar verilecektir.
18. Ürün paketi deforme olmamış olmalı , üzerinde sterilitiyi bozacak herhangi bir renk değişimi olmamalıdır.

5-6

DÖNDÜRÜLEBİLİR POLİPEKTOMİ SNARE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Snare Polip kesme işlemi sırasında kullanılmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Polipektomi snare, braided – örgülü tel yapısına sahip olmalıdır.
3. Snare, 360 ° dönebilen yapıda olmalı ve dönme torku 1:1 olmalıdır.
4. Snare'in dış çapı 2.4mm olmalıdır.
5. Snare Disposable olmalıdır. Snare tel kısmı vaka durumuna göre hard ve soft (sert -yumuşak tel) olarak seçilebilmeli istenilen adetlerde verilebilmelidir.
6. Snare uzunluğu 230cm. olmalıdır.
7. Snare yapısı oval, hexagoneal ve asimetrik olarak tercih edilecektir. Hangi yapıdan kaç Adet alınacağı idari şartnamede belirtilecektir.
8. Snare'in çapı; 6-8-10-15-25-32 mm olmalıdır.
9. Snare paslanmaz çelik materyalden imal edilmiş olmalıdır.
10. Snare tüpü Teflon (PTFE), handle (tutamaç) ve konektörü Terlux, snare'in büzülmesini sağlayan tüp Polyolefine(PO) materyalden imal edilmiş olmalıdır.
11. Kateter imal materyalleri gerekmesi halinde yazılı olarak ibraz edilebilmelidir.
12. Snare'in Handle'ı üzerinde olmalıdır.Handle makas şeklinde olmamalıdır.
13. Koter bağlantısı handle in yan kısmında olmalıdır.
14. Handle üzerinde mekanizmayı hareket ettiren kısım parmakların ergonomisine uygun dizayn edilmiş olmalıdır.
15. Handle kısmında snare çapını gösteren ve silinmeyen görsel ve rakamla belirteç olmalıdır.
16. Handle kısmında snare'in ne kadar açıldığını gösteren ölçüm markerları olmalıdır.
17. Rotasyon Handle üzerinde yer alan ruler sistemi ile tek elle kolayca sağlanabilir olmalıdır. Hekim uygun bölgede iken handle da elinin duruşunu bozmadan ruler rotasyon sistemi sayesinde diğer elle rahatça dönüş sağlayabilmelidir. Zor vakalarda pozisyon kaybı yaratan Handle kısmını komple çevirerek rotasyon modeli kabul edilmeyecektir.
18. Snare steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
19. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
20. Etilen Oksit ile sterilize edilmiş olmalıdır ve etiket üzerinde belirtilmelidir.
21. Her bir malzeme teslim tarihinden itibaren en az bir yıl miadlı olmalıdır.
22. Teslim edilecek malzeme Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasında onaylı UBB barkod numarasına sahip olmalıdır.

PUSHER – JETSET

- 1-Kateter uzunluğu 170 cm olmalı, total uzunluğu 220 cm olmalıdır.
- 2-8,5 F plastik stentleri takabilmek için jet-set (over sheet ve pusher bir arada) düzeneği bulunmalıdır.
- 3-0,35 GUİDE WİRE ile uyumlu olmalıdır.
- 4-Malzeme üzerinde metal markır bulunacaktır.(Skopi altında görülebilir olmalıdır.)
- 5-Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
- 6-Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarıyla en az (1) yıl miadlı olmalıdır.
- 7-Malzeme uluslar arası kalite standartlarına uygun (CE) belgesine sahip olmalıdır.
- 8-Numuneler ihale aşamasında görülüp değeriendirilerek fonksiyonelliğine karar verilecektir.

PUSHER – JETSET 10 Fr

- 1-Kateter uzunluğu 170 cm olmalı, total uzunluğu 220 cm olmalıdır.
- 2-10 F plastik stentleri takabilmek için jet-set (over sheet ve pusher bir arada) düzeneği bulunmalıdır.
- 3-0,35 GUİDE WİRE ile uyumlu olmalıdır.
- 4-Malzeme üzerinde metal markır bulunacaktır.(Skopi altında görülebilir olmalıdır.)
- 5-Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
- 6-Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarıyla en az (1) yıl miadlı olmalıdır.
- 7-Malzeme uluslar arası kalite standartlarına uygun (CE) belgesine sahip olmalıdır.
- 8-Numuneler ihale aşamasında görülüp değerdendirilerek fonksiyonelliğine karar verilecektir.

ÇOK KULLANIMLIK FARE DİŞLİ İZOLE KILIFLI YAKALAMA FORSEPSİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

Teklif edilen yakalama forsepsi aşağıda belirtilen özelliklere sahip olmalıdır.

- 1.Çok kullanımlık olmalıdır. Otoklav ve sıvı solüsyonlar ile sterilize edilebilmelidir.
- 2.Fare dişli yapıda olmalıdır,böylece yumuşak objelerin çıkartılmasında da rahatlıkla kullanılabilirdir.
- 3.İzole kılıfı sayesinde HF enstrümanları ile birlikte kullanılabilirdir.
- 4.Çalışma uzunluğu 2300mm olmalıdır.
- 5.Çalışma kanalı en az 2.8 mm olan endoskoplar ile kullanılmalıdır.
- 6.Kapakçıklar arası açılma uzunluğu 4.7 mm olmalıdır.
- 7.Tıbbi Cihaz Yönetmeliği , Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ,Vücut Dışında Kullanılan (in vitro) Tıbbi Tanı İhazları Yönetmeliği kapsamında ürün teklif eden istekliler ,Tıbbi Cihaz Satış ,Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği gereği Satış Merkezi Yetki Belgesini ihale dosyasında sunmalıdırlar.