

T.C.
Erciyes Üniversitesi
Diş Hekimliği Fakültesi

Diş Hekimliği Fakültesi

26.07.2021

Sayı : / DT - 41

Konu : Teklif Mektubu Hakkında

Üniversitemiz Diş Hekimliği Fakültesinin ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarları belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

Aytaç KUZLAK
Hastane Müdürü V.

S.No	Malzemenin Adı	Miktarı	Ölçü Birimi
1 .	KANAMA DURDURUCU 2,5*2,5 CM (REOXCEL VEYA MUADİLİ)	360	Adet
2 .	UÇ, BİSTÜRİ, NO:11	5	Kutu
3 .	ISI VE NEM DEĞİŞTİRİCİ BAKTERİ VİRÜS FİLTRESİ	1000	Adet
4 .	DİŞ ÇEKİM KAVİTESİ ANTİSEPTİĞİ (ALVEO JEL VEYA MUADİLİ)	4	Adet

TEKNİK ŞARTNAME

1 .) KANAMA DURDURUCU 2,5*2,5 CM (REOXCEL VEYA MUADİLİ)

- 1) Hammaddesi okside edilmiş rejenere selüloz olmalıdır. Hayvan bazı madde içermemelidir.
- 2) Hemostatik özelliğe sahip olmalıdır.
- 3) En fazla 3-4 dakikada güvenli hemostaz sağlanmalıdır.
- 4) Eldiven ve cerrahi aletlere yapışmamalıdır.
- 5) Gama ışını ile steril edilmiş olmalıdır.
- 6) Materyal 7-14 gün içerisinde absorbe olmalıdır.
- 7) Poşetten çıkarıldığında pul pul dökülmemeli ve parçalanmamalı, kesildiğinde kan ve su ile temasında dağılmamalı, jelleşmemeli ve sertleşme yapmamalıdır.
- 8) Tek tek steril paketlerde olmalı, ürün dışarıda görünebilirliğini sağlayan şeffaf ambalajlarda olup, arka yüzünün raf ömrü boyunca bütünlüğünü koruyacak şekilde yırtılmayan, sıvı emmeyen, nem kapmayan malzemeden yapılmış olmalıdır.
- 9) Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 3 (üç) yıl olmalıdır.
- 10) CE belgesi mevcut olmalıdır.
- 11) Ürün ebatları en az 2,5cm x 2,5 cm olmalıdır.
- 12) ÜTS'de (Ürün Takip Sistemi) kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.

Resmi Gazetede Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun telif ile birlikte verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

Resmi Gazetede Yayınlanan 29204 nolu yönetmelik gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda ürüne ait malzeme güvenlik bilgi formu (MSDS) telif ile birlikte türkçe olarak verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

2 .) UÇ, BİSTÜRİ, NO:11

1. Bu ürüne verilecek birim teklif fiyat 100 adet bistüri için olmalıdır.
1. Paket iki katlı olmalı: Birinci kat bistürinin paketi kesmesini engelleyecek kalınlıkta alüminyum folyo olmalı. İkinci kat; alüminyum paketin içinde bistürinin çevresinde delinme ve kesilmeyi engelleyen yapıda kağıt olmalıdır.
2. Paket üzerinde; bistüri numarası, bistürinin şekli, son kullanma tarihi, lot numarası, sterilizasyon yöntemi, CE işareti, üretici firmanın ismi ve üretim yeri okunaklı olarak yazılmalıdır.
3. Paket kenarları sterilizasyonu korumak için iyi yapışmış olmalı, aynı zamanda bir kenarın uçları açarken kolaylık sağlaması için yapışık olmamalıdır.
4. Bistüri paketi açılırken kolay açılmalı, yırtılmamalıdır.
5. Bistürinin kesici uç kısmı paketin açılma yönünde olmamalıdır.
6. İç paket bistüriye yapışık olmamalı, bistüri steril sahaya kolay düşmelidir.
7. Bistüri karbon çelikten üretilmiş olmalıdır.
8. Paket üzerindeki marka ismi bistüri çeliği üzerinde de yazılı olmalıdır.
9. Bistüri, bistüri sapına uygun olmalı, kolay takılabilirmeli, kolay çıkartılabilmeli, kullanılırken yuvasına iyi oturmalı, oynamamalıdır.
10. Bistüri dokuyu iyi kesmeli, ameliyat süresince keskinliğini kaybetmemelidir.
11. En az 100 adetlik kutularda verilmelidir.
13. Son kullanma tarihi, ürünün teslim tarihi itibarıyla en az 2 yıl olmalıdır.
14. Avrupa menşeli olmalıdır.
15. Numuneler komisyon tarafından denenecektir.

Resmi Gazetede Yayınlanan 29204 nolu yönetmelik gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda ürüne ait malzeme güvenlik bilgi formu (MSDS) telif ile birlikte türkçe olarak verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

3 .) ISI VE NEM DEĞİŞTİRİCİ BAKTERİ VİRÜS FİLTRESİ

1. Isı ve nem değıştirici BV filtre, inspirasyon hattından gelen gazın ısınıp nemlenmesini sağlayarak hastayı korur, ekspirasyon hattından giden gazın da ısı ve nemini tutarak cihazı korur. Filtre ayrıca bakteri ve virüs tutma özelliğine sahiptir.
2. Isı ve nem değıştirici BV filtrenin ağırlığı 17 gram'dır.
3. Isı ve nem değıştirici BV filtrenin tidal hacim aralığı 120 - 750 ml arasındadır.
4. Isı ve nem değıştirici BV filtrenin bakteri tutuculuğı % 99.9999'dur.
5. Isı ve nem değıştirici BV filtrenin virüs tutuculuğı % 99.998'dir.
6. Isı ve nem değıştirici BV filtre akışa gösterdiği düşük rezistanlı yapısı ile hastanın solunum işini azaltır. Filtrede dakikada 30 litrelik akışta 0.9 cm H₂O, 60 litrelik akışta 2.2 cm H₂O basınca düşmesi gerçekleşir.
7. Isı ve nem değıştirici BV filtrenin nemlendirme kapasitesi 250 ml tidal hacimde 32 mg H₂O /l ve 500 ml tidal hacimde 30 mg H₂O /l , 750 ml tidal hacimde 27'dir.
8. Isı ve nem değıştirici BV filtrenin nem kaybı ise 250 ml tidal hacimde 5.5 mg H₂O /l , 500 ml tidal hacimde 7.5 mg H₂O /l ve 750 ml tidal hacimde 10.5 mg H₂O /l 'dir
9. Filtrenin ölü boşluk miktarı 34 ml'dir.
10. Filtre tek kullanımlıktır, 24 saatte bir veya duruma göre daha sık değıştirilmelidir ve Filtre şeffaf renktedir.
11. Filtre dış kaplaması polipropilen, filtre materyali polipropilen ve akrilik fiber'den oluşmaktadır. Filtrenin ısı nem değıştirici HME elementi ise CaCl₂ hidrooskopik tuzlarıyla doyurulmuş poliyüretan'dan oluşur.
12. Konnektör çapları: Hasta tarafı: 22M/15F, cihaz tarafı 22F/15M'dir.
13. Filtre endotrakeal tüp, maske ve Y konnektör ile bağlantıyı sağlayan universal konnektöre sahiptir.
14. Filtrenin bakteri ve virüs etkinlikleri Nelson test laboratuvarından alınmış belgelerle ispatlanmıştır.
15. Filtre CE Belgelidir.

Resmi Gazetede Yayınlanan 29204 nolu yönetmelik gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda ürüne ait malzeme güvenlik bilgi formu (MSDS) teklif ile birlikte türkçe olarak verilmesi gerekmektedir. VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

4 .) DIŞ ÇEKİM KAVİTESİ ANTİSEPTİĞİ (ALVEO JEL VEYA MUADİLİ)

- a. Dış çekimlerinden hemen sonra ve Alveolit tedavilerinde kullanmaya uygun analjezik ve antiseptik özellikte olmalıdır.
- b. Alveol içerisinde kendiliğinden rezorbe olmalıdır.
- c. En az %15 oranında iodoform, %13 oranında eugenol ihtiva etmelidir.
- d. En az 10 gramlık ambalajlarda olmalıdır.
- e. Miadı teslim tarihinden sonra en az 2 yıl olmalıdır.
- f. Ambalajı üzerinde üretim yeri, üretici firmanın adı veya logosu yazılı olmalıdır.

Resmi Gazetede Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun teklif ile birlikte verilmesi gerekmektedir. VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

Resmi Gazetede Yayınlanan 29204 nolu yönetmelik gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda ürüne ait malzeme güvenlik bilgi formu (MSDS) teklif ile birlikte türkçe olarak verilmesi gerekmektedir. VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

NOT :

YUKARIDA CİNS VE MİKTARI YAZILI ÜRÜNÜN TEKLİF DEĞERLENDİRMESİ SONUCU HANGİ FİRMADA KALIR İSE SİPARİŞ TARİHİNDEN İTİBAREN 15 GÜN İÇERİSİNDE DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ DEPOSUNA TESLİM EDİLECEKTİR.
TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA ANTETLİ KAĞITLARINA YAZILACAKTIR.
ZAMANINDA VERİLMEYEN,AÇIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEMEYE ALINMAYACAKTIR.
SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.
TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.
TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.
TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI YAZILMALIDIR.
NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
<u>TEKLİFLERİN EN GEÇ 02.08.2021 TARİHİNE KADAR DIŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİNE BIRAKILMASI GEREKMEKTEDİR.</u>