



T.C
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

TEKLİF İSTEM FORMU

İslem No/Alım No : 2063024-03-1416
Konu : 3 Kalem Tıbbi Malzeme Alımı
Talep Eden Birim : Laboratuvar Depoları / DANIŞIYE Endoskopi Laboratuvarı Stöğü
Son Teslim Tarih & Saat : 27/03/2024 17:00:00 İlan Tarihi : 25/03/2024

Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi için aşağıda cins, miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Profirma taiturancın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek, belirtilen tarih ve saate kadar Satın Alma Bürosuna gönderilmesini rica ederim.

- 1- Tekliflerin yazılı olması.
- 2- İhale dokümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi.
- 3- Teklif verilen malzemelerin teslim süreleri, barkod numarası, markaları ve ambalaj şekillerinin yazılması.
- 4- TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilip, birim fiyatlarının rakamla ve ambalajla yazılması.
- 5- Üzerinde kazıntı, silinti, düzeltme bulunmaması.
- 6- Ad, soyaad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması.
- 7- Teklif verilmeyecekseniz FAKS mesajının bir açıklama ile gönderilmesi.
- 8- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur. Teslim Süresi ve Opsiyon Süresi bildirilmeyen teklifler kabul edilmeyecektir.

Önemli 9- Teklif edilen her kalemin UBB kodu teklifte yer alacaktır.
UBB kodu T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) ve/veya Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ye kayıtlı ve bu kayıt teklif tarihi itibarıyla geçerli olmalıdır. Alıma çıkılan her kalem /kalemler için ayrı ayrı TİTUBB da/ ÜTS'de Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olduğunun gösterilmesi ve tedarikçi firma ve bayi konumunda olma şartı aranacaktır. TİTUBB/ÜTS'ye kayıtlı, firma, bayi konumunda olmayan ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan kalem/kalemlere ait teklif değerlendirilmeye alınmayacaktır.

Önemli 10- Teklif edilen her kalem için ayrı ayrı teklif tarihi itibarıyla teklif vermeye yetkili ihaleci, tedarikçi veya bayi olduklarını gösterir, Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinde alınmış, Ana Bayi Bilgi Formunu teklif zarfı içinde sunacaktır.

***ÜRÜNLERİN ÜZERİNDE (HER BİR ADET) BARKOD NUMARASI OLACAKTIR.
***İHALE YASAKLISI FİRMALARIN TEKLİF DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR.
Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

*FİRMALAR KENDİ PROFORMA FATURALARI İLE TEKLİF VERECEKTİR.
*FİRMALAR VERGİ NUMARALARINI AÇIKÇA BELİRTMEYECİKTİR.
TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR.
ÖDEMELER MAL MUAYENE KABULUNDAN 180 GÜN İÇİNDE YAPILACAKTIR.
E-POSTA : hastanesatinalma@gazi.edu.tr

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Mikrotbu	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim
1	J01-010762	GS1810 ENDOSONOGRAFI BİYOPSİ İGNE Sİ 19-22 G.	50	ADET
2	J01-01A019	GS1480 BİLİYER STENT, PLASTİK 10 F 12 CM.	100	ADET
3	J01-014884	GS1050 ENDOSKOPIK HEMOKLİPS, YÜKLEME SİZ	150	ADET

Memiş ÇOBAN
HASTANE MÜDÜR YRD

Opsiyon

Teslimat

Eki

www.ihale.gazi.edu.tr

Şartname Ekli Dosyada Sunulmaktadır.

1

FNA EUS BİYOPSİ İĞNESİ TEKNİK DÖKÜMANI (GS1810)

1. Biyopsi iğnesi endoskop ile submukozal lezyonlardan örnek almak için dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Biyopsi iğnesinin çapı 22 G olmalıdır.
3. Biyopsi iğnesi en az 2.0 mm lik çalışma kanalında sorunsuzca çalışabilmelidir.
4. Kateter uzunluğu 140cm, çapı 5.2-4.2 Fr olmalıdır.
5. Biyopsi iğnesinin, iğne ayarlama kısmı 0 ile 8 cm arasında ayarlanabilmeli ve yan kısımda bulunan vida ile çevrilerek sıkıştırılabilmelidir.
6. Biyopsi iğnesinin, kılıf ayarlama kısmı 0 ile 5 cm arasında ayarlanabilmeli ve yan kısımda bulunan vida ile çevrilerek sıkıştırılabilmelidir.
7. Biyopsi iğnesi paslanmaz çelikten yapılmış olmalıdır.
8. Biyopsi iğnesi en az 10 ml şırınga içermelidir.
9. Biyopsi iğnesi steril olmalıdır.
10. Biyopsi iğnesin CE belgesi olmalıdır.
11. Biyopsi iğnesi tek kullanımlık olmalıdır.
12. Teklif veren firmaların göndermiş oldukları numunelere göre değerlendirme yapılacaktır.



Prof. Dr. Mehmet CINDORUK
İç Hastalıkları ve
Gastroenteroloji Uzmanı
Dip.No:4216

2

ERCP Biliyer Stent (S-010756)

1. Gastrointestinal sistemde, terapötik endoskopik işlemlerde kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır. Safra yollarında kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ambalajı ve etiketi ilgili yönetmeliklere uygun olmalı ve cihaz ile ilgili tüm bilgileri içermelidir.
3. Steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
4. Ucu atravmatik, yuvarlatılmış olmalıdır.
5. Vücut içerisinde zamanla yapısında bozulmaya ve buna bağlı direcini kaybedip kopmaya veya bütünlüğünde bozulmaya karşı dayanıklı, tıbbi olarak vücut içerisinde kullanımı onaylanmış malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
6. Teklif edilen ürün, malzeme isminde belirtilen anma ölçülerinde ve özelliklerde olmalıdır.
7. Teklif edilen ürün yeterli derecede flexible (esnek) olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, 3,2 mm veya 3,7mm çaplı çalışma kanalından geçebilmelidir.
9. Teklif edilen ürün, floroskopi altında rahatça görülebilmelidir.
10. Teklif edilen ürün Teflon (PTFE), percuflex yada benzeri stent yapımında kullanımı onaylanmış tıbbi plastik malzemeden yapılmış olmalıdır. İstenildiğinde kullanılan malzeme belgelenmelidir.
11. Amsterdam tipi olmalıdır.
12. Her iki ucuna yakın toplam 2 adet sabitleyici çentiği olmalıdır.
13. Alınacak stentlerin çapı ve sabitleyici çentikler arası uzunluğuna göre dağılımları aşağıdaki gibi olacaktır.
 - a. Çapı 10F, kullanım uzunluğu 12 cm ----- 100 adet
14. Cihaz orijinal ambalajında steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
15. Cihaz tek kullanımlık olmalıdır
16. Cihazın son kullanım tarihi en az 2 yıl olmalıdır



Prof.Dr. Mehmet CINDORUK
İç Hastalıkları ve
Gastroenteroloji Uzmanı
Dip.No:4216

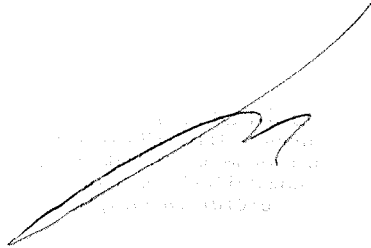
3

TEKRAR KONUMLANDIRILABİLİR HEMOCLİP TEKNİK ŞARTNAMESİ

GS1050

1. Hemoclip endoskopik işaretlemde kanamalı ülserlerin, poliplerin tedavisinde, Jejunal beslenme tüplerinin ince bağırsağın duvarına bağlanmasında kullanılabilir olmalıdır.
2. Hemoclip önceden yüklenmiş olmalıdır.
3. Hemoclip endoskopik yöntemle kullanılabilir olmalıdır.
4. Hemoclip çapı 2.8mm ve 230cm olmalıdır..
5. Hemoclip'in etkili doku kavraması için açılmış ölçüsü 11mm 50 adet ,13mm 50 adet,16mm 50 adet uzunluğun da olmalıdır.
6. Hemoclip'in uç açısı 135° olmalıdır.
7. Hemoclip tek kullanımlık olmalıdır.
8. Hemoclip döndürülebilir ve yeniden pozisyonlandırılabilir olmalıdır.
9. Hemoclip radyopak olmalıdır.
10. Hemoclip rahat konumlandırabilmek için uç kısmı flexible olmalıdır.
11. Hemoclip tek tek steril paketlenmiş ve ambalaj üzerinde son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.
12. Malzemenin Uluslararası standartlara uygunluğu olmalıdır.
13. Malzemenin ÜTS kaydı olmalıdır.

Değerlendirme numunelere göre yapılacaktır



Prof.Dr. Mehmet CINDORUK
İç Hastalıkları ve
Gastroenteroloji Uzmanı
Dip.No:4216