

T.C.
RİZE VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
T.C. Sağlık Bakanlığı Recep Tayyip Erdoğan Üniversitesi
Rize Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Sayı : 18824186-1911
Konu : Teklif Vermeye Davet

11/06/2018

İLGİLİ FİRMALARA

Hastanemize bağlı birimlerimizin ihtiyacına istinaden aşağıda cinsi ve miktarı yazılı malzemeler satın alınacaktır.

İlgilendiğiniz takdirde birim fiyat teklif mektubunu doldurarak **11/06/2018 tarih ve Saat 16:00 a** kadar hastanemiz Satınalma birimine elden veya fax ile verilmesini rica ederiz.

Engin YEŞİLBAŞ
Müdür Yardımcısı

TEL :0 464 213 04 91 (1617)
FAKS :0 464 214 28 12
M@il: rizedhs6.ihale@saglik.gov.tr
rtesatinalma53@gmail.com

Sıra No	MALZEMENİN CİNSİ	BİRİMİ	MİKTARI	BİRİM FİYATI (KDV HARİÇ)	FİYAT TOPLAMI (KDV HARİÇ)
1	SEPSİS ADSORBSİYON KOLONU	ADET	3		
TOPLAM FİYAT					

-HASTA ADI : HASAN DEMİRBAŞ

-UBB VE SUT KODUNU BELİRTİNİZ.

-TEKNİK ŞARTNAME (1 Sayfa)

-Türkiye Kamu Hastaneler i Kurumu Mali Hizmetler Kurum Başkan Yardımcılığının 23/02/2016 tarih ve 19617613 sayılı yazısına istinaden TİBUB üzerinden barkod eşleştirmelerini yanlış , hatalı yapan firmalara yanlış eşleştirmeden kaynaklanan doğacak zararlar rücu edilecektir.

-ZAMANINDA GELMEYEN TEKLİFLER DİKKATE ALINMAYACAKTIR.

...../...../2018
Firma Kaşe ve İmza

SEPSİS ADSORBİSYON KOLONU TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Ürün özellikleri sitokin seviyelerinin aşırı arttığı durumlarda (ciddi sepsis ve sepsük çok (SIRS & CARS), ciddi yanıklar, travma (crush sendromu), solunumla kimyasal zehirlenmeler, akut solunum sıkantısı sendromu (ARDS), ameliyat sonrası pompa sendromu, akut pankreatik vb), Çökük organ disfonksiyon sendromu (MODS) endike olmalıdır.
2. Ürünün kullanım endikasyonu enfeksiyon orijinine (gram-negatif ya da gram-pozitif) bağlı olmamalıdır.
3. Ürün hemodiyaliz cihazları, hemoperfüzyon cihazları ve CRRT cihazları ile uyumlu olmalıdır.
4. Ürünün C-Reaktif protein (CRP), IL-6, TNF- α v.b. aşırı inflamatuvar mediatörleri etkili bir şekilde temizlemelidir.
5. Ürün hem Tam Kan Perfüzyonuna hem de plazma adsorbisyonuna uygun olmalıdır.
6. Ürün, morbid madde tanımı ve absorbe etme kapasitesine sahip olmalıdır.
7. Ürün, tam kan ve plazma değişimi için tek başına kullanılabilirliği gibi diğer kan saflaştırma cihazları ile birlikte de kullanılmalıdır.
8. Ürün nötro-makro gözenekli reçineden oluşmalıdır ve bu gözeneklere sahip parçacıkları bir ara tutan polikarbon dış gövdeye sahip olmalıdır.
9. Ürünün endojenöz rezistansı 4kPa'ya kadar dayanmalıdır.
10. Ürün, 250 ml/dak. Kan akım hacminde çalışabilmelidir.
11. Ürün gövdesi 100 kPa basınca dayanıklı olmalıdır.
12. Ürün hem sitokinleri hem endotoksinleri adsorbe edebilmelidir.
13. Ürün, hastanedeki mevcut cihazlar ile uyumlu çalışabilmelidir. Ekstra bir cihaza ihtiyaç duymamalıdır.
14. Ürün tam kanla çalışabilmelidir. Ürünü kullanmak için kanın ön bir işleminden geçmesine (plazmasının ayrılması vb.) gerek kalmamalıdır.
15. Ürünle gerçekleştirilecek işlemler otolog olmalıdır. İşlem sırasında herhangi bir kan veya kan türeviden replasmanına gerek kalmamalıdır. Böylelikle Ürün ile gerçekleştirilen işlemlerde kan kaynaklı bulaş riski olmamalıdır.
16. Ürün azami 6 saatlik kürler için yeterli kapasiteye sahip olmalıdır.
17. Ürün hasta total kan hacmini 10 kere işleyebilecek kapasiteye sahip olmalıdır.
18. Ürünün yüzey alanı ≥ 40000 m² olmalıdır.
19. Ürün biyo-uyumlu olmalıdır.
20. Ürün gama ışını ile steril edilmiş olmalıdır.
21. Ürün tek kullanımlık olmalıdır.
22. Ürün satın alma aşamasında firmalardan yetki belgesi istenmelidir.
23. Ürünün son kullanma tarihine 3 ay kaldığında yeni ürüne değişimi sağlanacaktır.
24. Ürün kullanma aşamasında cihaz temini sağlanacaktır.
25. 70 adet sepsis adsorbisyonuna karşılık 1 adet konsinye cihaz ve eğitimi verilecektir.
26. Cihazın bakım ve onarımı yetkili firma tarafından yapılacaktır.

Ümit KARA
CERRAHİ YOĞUN BAKIM
SORUŞULU BAŞİRE

Dr. Öğr. Üyesi Hızır KAZDAL
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip. Ter. No: 5462/10000
Sağlık Bakanlığı TEÜ
Eğitim ve Araştırma Hastanesi