

TÜRKİYE KAMU HASTANELERİ KURUMU Ankara İli Kamu Hastaneleri Birliği 3. Bölge Genel Sekreterliği Dr.Abdurahman Yurtaslan Ankara Onkoloji Eğitim ve Araştırma Hastanesi

SATINALMA BIRIMI

AFEREZ	DONÓR	TROM	30817	
		O		
		. v s.o		

DOĞRUDAN TEMİN YOLUYLA YAPILAN ALIMLARDA UYULACAK GENEL HUSUSLAR

A- TEKLİFLERİN HAZIRLANMASI:

- 1- Teklif edilecek alım için, listedeki ismine ve miktarına uygun bir şekilde teklif mektubu hazırlanacaktır.
- 2- Mal/malzeme alımlarında marka, model, varsa katalog numarası ve Tıbbi Cihaz Yönetmeliği Kapsamında olan ürünler için Ürün Barkot Numarası mutlaka belirtilmelidir. Özelikle geri ödeme kurumları tarafından ödemesi yapılan tıbbi sarf malzemelerine ait, Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankasındaki (UBB) Ürün barkod numarası belirtilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 3- Teklif Mektubunun istekliler tarafından imzalanması, (KDV Hariç) TL bazında fiyat verilmesi, teklif edilen fiyatın rakam ve yazı ile açık olarak yazılması zorunludur.
- 4- Numune istenilen alımlar için mutiaka numune getirilmeli bunun için internet sayfamızdaki Numune Değerlendirme Formu doldurularak tekliflerle birlikte verilmelidir. Katalog ve teknik olarak istenen diğer belgeler teklif mektubundan ayrı olarak bir zarf veya dosya içinde verilecektir.
- 5 Hastane idaresi tarafından aksı belirfilmedikçe, teklif edilen fiyatların geçerliliği teklif tarihinden itibaren, en az 30 gün olacaktır.
- 6- Teklif mektubunda, alımın acil ihtiyaçtan yapıldığı göz önünde bulundurularak teklif edilen malzemenin teslimat suresi mutlaka yazılmalıdır. Teslimat konusunda, tarafımızdan özel bir durum belirtilmişse (derhal teslim vb. gibi) bu durum da göz önünde bulundurularak teklif verilmelidir. Stoklarında yeterii mal ve malzeme bulunmayan firmalar teklif vererek iş akışını geciktirmemeli, teslim süreleri konusunda hastane idaresinden bilgi alarak hizmetin aksatılmadan sürdürülebilmesi için azamı gayreti göstermelidirler.
- 7- Teklif sunulmadan önce firmalar tarafından işin teknik şartnamesi mutlak surette detaylı bir şekilde değeriendirilmeli ve teknik şartnameye uymayan ürün ve hizmetler için teklif sunulmamalıdır. Teknik Şartnamelerin içeriğine itiraz kaliteli ve ekonomik mal ve hizmetin alınabilmesi adına her zaman için mümkündür.

B-DIĞER HUSUSLAR:

1- Teklif verilmiş olması ile şartların tamamı kabul edilmiş ve taahhüt altına girilmiş sayılır.

Sözleşme yapıp yapmamak idarenin takdirindedir.

Mukammed Emin ÖZTÜRK İgari ve Məllişler Müd Yro

BÍLG(| |Ç|N TELEFON: (0312) 336 09 09-2053-2068 FAX: (0312) 3464361-3352625 MAÍL: onkolojieahdogrudantemin@gmail.com

SON TEXLIF VERME TARIME 08,12 2016

NOT: SON TEKLIF VERME TARMINDER MIBAREN GÖNDERILEN TEKLIFLER DEGERLENDIR JEYE ALMINAYA CARTIR

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI Dr.Abdurrahman Yurtaslan Onkoloji Eğt. ve Arşt Hst

IHTIYAÇ TALEP FORMU

Sayfa No:

1/1

Birim : AFEREZ ÜNİTESİ

BMBSOFT Bilgisayar Yazılım İletişim Sistemleri 219

Talep Tarihi / No: 15/11/2016... /

1502

SIRA		MALZEMENÍN ADI	SUT KODU	TALEP MİKTAR	BIRIMI
1	150-03-04	AFEREZ DONÖR TROMBOSİT	CELINIO	140	ADET

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI DR. ABDURRAHMAN YURTASLAN ONKOLOJİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

THROMBOCYTE APHEREZIS TEKNIK SARTNAMESI

KONU 1.

Dr. Abdurrahman Yurtaslan Onkoloji Eğitim ve Araştırma Hastanesi Kemik İliği Nakli Ünitesinde kullanılmak üzere alınacak aferez seti trombosit için teknik şartnamesidir.

SETLERİN TEKNİK ÖZELLİKLERİ : 2.

- Tromboferez işlemlerinde kullanılacak setler, elde edilen ürünü beş gün süreyle saklaya-21
- Tüm ekstrakorporeal kan akışı, ayırma ve toplama işlemleri setin içinde gerçekleştirilmelidir. 2.2.
- Set, alınan kandan ayrıştırılarak toplanmak istenen ürünün ana torbadan ayrı bir torbada 2.3. toplanmasına izin verecek mahiyette olmalıdır.
- Ürün ayırma setleri teslim anında miadı en az 1 (bir) yıl olmalıdır. Setler; Hastanenin talebi 2.4. doğrultusunda parti parti ve sipariş tarihinden itibaren en geç 30 (otuz) gün içinde Kemik İliği Merkezi'nin bilgisi dâhilinde depoya teslim edilmelidir.

Setlerin imalat hatalarından oluşabilecek aksaklıkları minimum olmalıdır. Firmalar bozuk 2.5. çıkan setleri yenileri ile değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

- Cihazla birlikte alınacak setlerle, bir milyon(1.000.000)'un altında lökosit içeren trombosit 2.6. süspansiyonu hazırlanabilmelidir. Elde edilen üründeki lökosit kontaminasyonu bir milyon(1.000.000)'un üzeri olduğunda, üründen lökosit ayırımı için laboratuar tipi lökofiltre seti her ürün için firma tarafından ücretsiz olarak verilmelidir.
- Standart bir kan donöründen elde edilen trombosit süspansiyonundaki trombosit sayısı 2.7. >3.10 ¹¹/U olmalıdır ve bu özellik ürünlerin en az %75'inde sağlanmalıdır.
- Elde edilen Trombosit süspansiyonu içindeki eritrosit kontaminasyonu < 2ml/U veya < 0,2-2.8. 1x109 /U olmalıdır.

SETLER ILE BIRLIKTE VERILECEK CİHAZ / SİSTEM ÖZELLİKLERİ : 3.

- Cihaz donör trombosit aferezi, terapötik plazmaferez, terapötik eritrositaferez, terapötik 3.1. lökofarez, terapötik trombositaferez işlemlerini yapabilmelidir.
- Her 400 set ile birlikte alt maddelerde tarif edilen kan ürünü ayrımında kullanılacak aferez 3.2. sistemleri ihale edilen setlerin tamamının kullanımı sırasında hastanemizde çalışır vaziyette bulundurulacaktır.
- Çalışması esnasında meydana gelebilecek problemler için kullanıcıyı hem sesli hem görsel 3.3. olarak uyarabilmelidir. Uyarı ve yardım tuşları ile problem giderilmesine rehberlik edebilme-
- Günde 24 saat çalışmaya elverişli olmalıdır. 3.4.
- Cihaz sürekli akım prensibi ile çalışmalıdır. 3.5.
- Donörden kan alımını, donörden alınan tam kana ACD karışımının, eritrosit plazma, 3.6. trombosit ürünlerinin ayırımı işlemlerini her biri için ayrı ayrı otomatik pompalar kullanmalı-
- İstendiği zaman, cihazın üzerinde bulunan dijital göstergeler yardımıyla, ürün miktarı, kon-3.7. santrasyonu ve saflığı için hekimin amacına uygun düzenlemeleri yapmaya olanak tanımalidir.
- Donör için risk oluşturan her durumda ayrılmış olan ürünü bozmadan, işlemi yavaşlatabil-3.8. melidir.
- Meydana gelebilecek herhangi bir aksaklıkta, elektrik kesintisi ya da alarm durumunda, 3.9. işlem otomatik olarak durmalı, işlemdeki parametreler hafızada korunmalı ve sorun çözüldükten sonra, işleme kaldığı yerden devam edebilmelidir.
- 3.10. İşlem tamamlandığında sistem içinde kalan kanın tamamını geri iade edebilecek özellikte olmalıdır.
- 3.11. Muayene sırasında teklif edilen cihazların yaşı ve halen üretilmekte olduğu belgelendirilecektir. Cihazların yaşı 5 (beş) takvim yılını geçmeyecektir.

Hastanemiz şartlarındaki elektrik donanımıyla çalışabilmelidir.

İdarenin uygun göreceği; alınacak set miktarı kadar 1000 cc serum fizyolojik ve ACD-A solüsyonlarını ve donörlerde kullanılmak üzere alınacak set miktarı kadar 18G fistül ve hemostatik kol bandını hastaneye ücretsiz verecektir.

İhale konusu setleri çalışmak üzere getirilen cihazlar, İdarenin son siparişine istinaden depoya 3.14. teslim edilen setler bitene kadar (sözleşme bitiş tarihinden itibaren 120 gün) hastanenin kullanı-

mında olacaktır.

Elden geçirilmiş (refurbished) sistem ve cihazlar ile kullanılmış parça ve malzeme içeren 3.15. cihazlar kesinlikle alınmayacaktır.

Sağlık Bakanlığı 2008/54 Sayılı Genelgesi gereğince: 3.16.

- Cihazların halen hastanede kullanılmakta olan yada gelecekte hastanede kullanılabilecek olan HBS(Hastane Bilgi Sistemi) ile entegrasyon işlemleri yüklenici firma tarafından sağlanacak ve hastaneden ücret talep edilmeyecektir.
- HBS tedarikçisi ve cihaz ve/veya cihazla birlikte hizmet tedarikçisi olan her iki taraf entegrasyon işlemlerinden sorumludur.

Hastane idaresinin bilgisi dahilinde ya da bilgisi dışında, bu entegrasyon işlemleri için

taraflar birbirlerinden ücret talep etmeyeceklerdir.

3.17. Sistem, sisteme ait tüm parçalar ve aksesuarlar bir biri ile uyumlu çalışacak, aynı firmanın sorumluluğu ve garantisi altında olacaktır. Teklif edilen sistem veya cihaz yurtdışında üretiliyor ise firmalar, teklif ettikleri sistemin temsilcisi/satıcısı/distribütörü vb. olduklarına dair onavlı belge vereceklerdir.

İhaleyi alan firma, 3 (üç) ayda bir kez olmak üzere, toplanan ürünlerin, Avrupa ve Amerika' 3.18. da bulunan Kan Bankaları standardına uygunluğunu ölçebilen kalite kontrol çalışmaları ya-

pacaktır. Bununla ilgili masraflar firmaya aittir.

Cihazla birlikte kullanımına yönelik Türkçe kullanım kılavuzu verilecektir. 3.19.

SISTEMIN MONTAJI 4.

Sistemin montajı yüklenici firmaya aittir. Cihazlar kurumun gösterdiği yere sözleşme tarihin-4.1. den itibaren 30 (otuz) gün içerisinde ücretsiz monte edilecek ve çalışır duruma getirilecektir. Cihazların çalışması için elektrik ve su ihtiyacı kurum tarafından sağlanacaktır. Sistem için Kemik İliği Nakli Merkezine herhangi bir düzenleme ya da altyapı değişikliği gerektiği takdirde firma tarafından karşılanacak ve ücret talep edilmeyecektir.

Firma cihazları kurdukları ortamın iklimlendirilmesi, cihazın çalışma sıcaklığı aralıklarında 4.2. sağlayabilmek için bulunan ortam altyapısını kuracaklardır. Kurulan sistemin periyodik bakımının ve gerekiyorsa tamirinin idari ve mali sorumluluğu yüklenici firmadadır. Bu işlemlerin takibi Aferez Merkezi'nce yapılacak olup yüklenici Aferez Merkezi sorumlusuna bu ba-

kım sonucunu onaylatacaktır.

Cihazların güvenliği ve çalışmanın devamlılığı için kesintisiz güç kaynaklarını kuracaklardır. 4.3.

5.

Cihazları kullanacak personelin eğitimi ilgili firma tarafından sağlanacaktır. Eleman sayısının belirlenmesi ve verilen eğitimin yeterli olup olmadığına kurum idaresi karar verecektir.

GARANTI VE TEKNİK SERVİS : 6.

Arıza bildiriminden itibaren en geç 6 saat içinde cihaza/sisteme müdahale edilecek ve en 6.1. geç 1 iş günü içinde bütün fonksiyonlarıyla çalışır durumda teslim edilecektir.

Toplam arızalı geçen süre 1 iş günü geçtiği takdirde cihaz/sistem teknik şartnamedeki 6.2.

kriterleri sağlayan yenisi ile değiştirilecektir.

1 iş günü aşan arıza durumunda istekler sağlanmazsa, cezai işlemlerle ilgili uygulama 6.3. esasları idari şartname usulüne göre olacaktır. Bu konu ile ilgili İdare, hasta veya hasta yakınlarının maddi ya da manevi hukuki taleplerini firma karşılamak durumundadır.

KABUL VE MUAYENE 7.

Montaj bitiminden sonra ilgili bölüm tarafından gerekli testler yapılacak ve teknik 7.1. şartname koşullarının tamamı kontrol edilecektir. Geçici kullanıma onay verildikten sonra bir (1) gün süre ile deneme çalışması yapılacaktır. Bu kullanımda harcanan setler ve tüm sarf maddeleri firma tarafından ücretsiz karşılanacaktır.

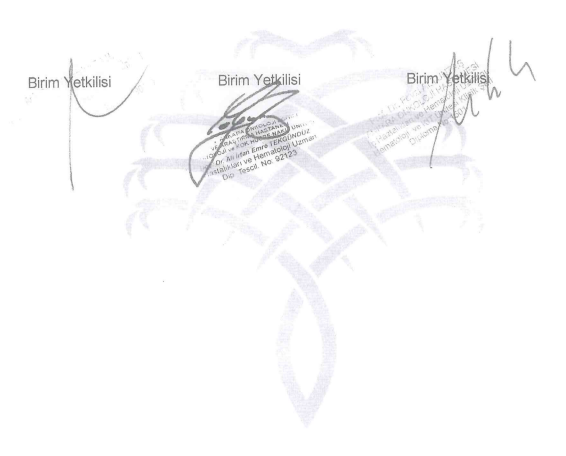
Muayene sırasında firma yetkilileri mutlaka bulunacak, Muayene Komisyonu cihazla-7.2.

rın şartnameye uygunluğu hakkında inceleme yapacaktır.

7.3. Muayene sırasındaki olabilecek tüm olumsuzluklar ve tüm masraflar yüklenici firmaya aittir.

7.4. Satıcı firma fabrika yapılan en son testlere ait raporları(kalite kontrol belgesi, kabul testleri katalogu vb.) muayene komisyonuna teslim edecektir.

7.5. B şartnamede belirtilmeyen hükümler konusunda varsa idari şartname hükümleri geçerlidir.



Dr. Abdurralıman Yuntarslan

ANKARA ONKOLOJI EGITIM ARASTIRMA HASTANESI