

T.C.
ANTALYA VALİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Manavgat Devlet Hastanesi

SAYI: : 98177073 / 934.01 -102
KONU: 9 KALEM TIBBİ SARF MALZEMESİ ALIM

27.01.2020

SAYIN.....

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktarı yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ d (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır.
Firmanız tarafından temini mümkün ise **29/01/2020** saat **10:00** 'a kadar hastanemiz satınalma birimine teklif verilmesi hususunda;
Gereğinin yapılmasını rica ederim.

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI

- 1- Teklif edilen fiyat KDV HARIÇ TL olarak belirtilecektir.
- 2- Teklife esas malzemelerin kalite ve markası ile teslim müddeti açıkça belirtilecektir.
- 3- Taahhüt edilen süre içerisinde malzeme/hizmet/yapım işinin teslim edilmemesi halinde ilgili firmadan bir defaya mahsus olmak üzere 3 ay süre ile teklif alınmayacak, bu halinle tekerrür etmesi halinde 4734 sayılı K.İ.K.hükümleri uygulanacaktır.
- 4- İhaleye hile, desise, vait, tehdit, nüfus kullanma suretiyle ihaleye fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı K.İ.K 'in ilgili hükümleri uygulanacaktır.
- 5- Teslimatta, teklife davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadili vb. ifadelerle teslim etmeye yeltenenlerin teslimleri kabul edilmeyecek ve bir dahaki ihale için teklife davet mektubu gönderilmeyecektir.
- 6- Bu mektupla birden fazla için teklife davet mektubu gönderilmiş ise her kalem için teklif fiyatı yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecek,
- 7- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır
- 8- Malzeme/hizmet/yapım işi bedeli, muayene ve kabul işlemlerinden sonra 150 gün içerisinde Antalya Kamu Hastaneleri Birliği Muhase Birimi tarafından yapılacaktır. Kurum hesaplarında nakit sıkışıklığı söz konusu olursa yıl içerisinde ödemesi yapılacaktır.
- 9- Doğrudan temin usulu alım yapılacak olan alımımız **BİRİM BEDEL** üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
- 10- Bu teklife davet mektubuna olumlu yada olumsuz mutlaka **29/01/2020** tarihinde saat **10:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks , m-satinalma@hotmail.com ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.

H. KARAHAN
İdari Mali Hiz. Müdürü

S. NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYAT
1	ANESTEZİ YÜZ MASKESİ NO:3	40	ADET				
2	AÇIK CERRAHİ DAMAR KAPAMA VE KESME PROBU	5	ADET				
3	UZATMA HATTI	600	ADET				
4	STONE CONE	15	ADET				
5	COBAN BANDA	20	ADET				
6	KATATER MOUNTH	100	ADET				
7	SOLUNUM EGZERSİZ CİHAZI	50	ADET				
8	NEBULİZATÖR SET T PARÇALI	200	ADET				
9	HASTA BEZİ SERME(YATAK KORUYUCU)	8.000	ADET				
GENEL TOPLAM							

NOT: Teklif edilen Yedek Parçalar / Bakım Onarım Hizmetleri için kabulünden itibaren en az 1 yıl Garanti verilecektir.

NOT: MALZEME TESLİM SÜRESİ..... GÜNDÜR

NOT: .. SAYFA TEKNİK ŞARTNAME

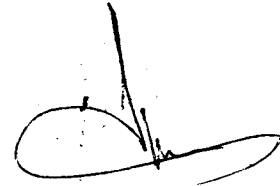
BU BELGE VE TEKNİK ŞARTNAME WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR.

<http://manavgatdh.saglik.gov.tr/tr/bid/all/0/0/>

KAŞE İMZA

NEBULİZER SET T PARÇALI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ağızlık, t parça, nebulizer ve 2m bağlantı hortumu olmak üzere 4 parçadan oluşmalıdır.
2. Bağlantı elemanları (hortum ve konektör) "medikal grade" yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır. Rahatsızlık verici koku içermemelidir.
3. T konektör 22 M/22 M-15 F ölçülerinde olmalıdır.
4. Bağlantı hortumu 200 cm +/- % 5 medikal grade PVC olmalı, hortum iç yüzeyinde mukavemet artırıcı kanallar bulunmalıdır.
5. Nebulizer, içindeki ilacı gösteren şeffaf, sert plastik malzemeden yapılmış olmalıdır. Hazne hacmi en az 8 ml olmalıdır.
6. Nebulizer bağlantı elemanları ile hava kaynağına kolayca bağlanabilir olmalıdır.
7. Nebulizer içerisine konulan 2.5 ml (1 flakon) ilacı 5-10 dakika içerisinde pulvarize etmelidir.
8. Pulvarizasyon sonrası residual hacim 0.7 ml'yi aşmamalıdır.
9. Nebulizerin yaptığı pulvarizasyonun 4-7 µm ağırlıklı tanecik boyutu ortalama % 70 olmalıdır.Bu konuya ait "Particle Size Analysis" raporu ibraz edilmelidir.
10. Ürün ambalajı üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, referans numarası, lot numarası, kullanım ve firma bilgileri bulunmalıdır.
11. Ürün miyadı en az 3 yıl olmalıdır.
12. Ürünün akredite olmuş bir kurumdan alınmış CE belgesine sahip olması gerekmektedir.
13. Ftalat içeren ürünlerde, 07.06.2011 tarih ve 27957 sayılı resmi gazetede yayımlanan Tıbbi Cihaz Yönetmeliğine uygun işaret ve uyarılar bulunmalıdır.
13. Ürünün, TC. Sağlık Bakanlığı ve SGK Ulusal Bilgi Bankası'nda kaydı olması ve onaylı bir barkod numarası, kodu ve ürün adının etiket üzerinde olması gerekmektedir.



TIBBİ SARF MALZEME ALIMİ GENEL HÜKÜMLERİ

- Alımı yapılması istenilen ürünler acil ihtiyaç olup, firmalar siparişi takiben **en geç 10 gün içerisinde** ürünleri faturasıyla birlikte Tıbbi Sarf Depo-Eczane'ye teslim etmelidirler.
- Fatura üzerinde ilgili malzemenin adı, barkodu, son kullanım tarihi, Sut kodu, firma tanımlayıcı numarası olmalıdır.
- Steril ambalaj içinde olan malzemeler aksi yazılmamış ise teslim tarihi itibarı ile en az 2 (iki) yıl miadlı olmalıdır ancak özelliği nedeni ile 2 yıldan az miadlı üretilen malzemeler belgelendirilmesi karşılığında kabul edilecektir. Son kullanma tarihleri ambalaj üzerinde yazmalıdır.
- Ürünler ÜTS'de kayıtlı olup, Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.

1. Kalem Kateter Mount Teknik Özellikleri

1. Ürün mekanik ventilasyon tedavisi gören hastalarda trakeostomi kanülü veya endotrakeal tüp ile solunum devresi bağlantısında kullanılmalıdır.
2. Trakeostomi kanülü veya endotrakeal tüp ile solunum devresi bağlantısında uyum sorunu, hava kaçağı olmamalıdır. Bağlantısı için ara aparat gerektiriyorsa ücretsiz verilecektir.
3. Ürünün hortum yolu 15 cm uzunluğunda 15 mm çapında y konektöre giriş adaptörü 15 mmM ve maksimum hareket kabiliyeti için PP extendible (uzababilen) yapıda olmalıdır.
4. Solunum devrelerinin tüp bağlantısına olan kuvvetini bertafaf etmek ve hasta konforunu arttırmak amacıyla ürünün hortum ve tüp birleşim yerleri flexible – swivel yapıda bağlandığı tüp ile kendi hortumu arasında birbirinden farklı veya aynı yönlerde rotasyona uygun baş kısmı 360 derecelik hareket kabiliyeti sağlaması için oynar yapıda olmalıdır.
5. Hastayı ventilatörden ayırmadan fiberoptik bronkoskopi ve aspirasyon uygulama olanağı sunmak için ürün üzerinde 3.5 mm ve 9.5 mm çaplarında hava kaçağına izin vermeyecek şekilde 2 adet tıpalı port olmalıdır.
6. Ürünün ambalajı üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra 2. Kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiket üzerinde ürünün adı ve kodu bulunmalıdır.
7. Ürün en az 100.000 clean – room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
8. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı ve SGK ulusal bilgi bankasında kaydı olması ve onaylı bir numarasının bulunması gerekmektedir.
9. Ürün TSE ve CE belgesine (class IIA) sahip olmalıdır.
10. Teslim tarihi itibarıyla en az 3 yıl miatlı olmalıdır.

2. Kalem Spirometre Teknik Şartnamesi

1. 3 adet sütün içerisine yerle mi  toptan olu malı
2. Hem üfleyerek , hem de nefes alma ile toplar hareket ettirilebilmeli.
3. Hasta ağzına uyumlu hortumu olmalı.

4.KALEM YATAK KORUYUCU TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Hijyenik yatak koruyucu örtü 3 (  ) bölümden oluşmalıdır.
 - a. En alt tabaka polietilen su geçirmez ve deliksiz kısımdan ibaret olmalıdır.
 - b. Orta Tabaka selüloz olmalıdır.
 - c. Üst tabaka su geçirgen hidrofilik Non Woven materyelden olmalıdır.
2. Yatak koruyucu örtü 60 cm x 90 cm (± 5 cm) ebatlarında olmalıdır.
3. Üretici firmada CE belgesi olmalıdır.
4. Hastanın cildine de en kısımlar rahatsızlık vermeyecek özellikte olmalı ve antialerjik yapıda olmalıdır.
5. En az 10 adet en fazla 30 adetlik paketler halinde olmalıdır.
6.  r n; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.
7. Bez cildi tahri  etmemelidir.
8. İçinde pamuksu dokunun dağılımı eşit olmalıdır ve kullanımda pamuklar topaklanmamalıdır.

*Şartneler ihale listesinde
durmuştur.*

**Manavgat Devlet Hastanesi
Naciye ATILAY
T.K.Y.**

2-

ANESTEZİ AMBU MASKESİ NO 3(MEDİUM) TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Hastanın vital fonksiyonlarının rahatça izleyebilmek için şeffaf olmalıdır.
- 2-Hastanın rahatı ve yüz yapısına uygun olabilmesi için, valfli bir bir hava yastığı bölümü olmalı ve bu bölüm enjektör yardımıyla istenilen oranda havayla doldurulup boşaltılabilmelidir.
- 3-Maske silikon ya da pvc den yapılmış olmalıdır.
- 4-Renk kodlu sabitleme tırnakları olmalıdır.
- 5-tekli orijinal ambalajında olmalıdır.
- 6-kullanıma uygun olmayan hatalı ve bozuk olduğu tespit edilen ürün yenileriyle ücretsiz değiştirilecektir.
- 7-Numune üzerinden değerlendirme yapılacaktır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Halil GÖRK
Anestezi ve Reanimasyon Uzmanı
Dip.Tes. No: 65117

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Gülgün ÖNDER
Anestezi ve Reanimasyon
Dip.Tes. No: 65117

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Mehmet Emin SOMMEZ
Dip. No: 01002307 / Tes. No: 64377
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı

AÇIK CERRAHİ DAMAR KAPAMA VE KESME PROBU UZUN BOY-EĞRİ UÇ

1. Prob disposable olmalı ve cihaz bağlantısı için gereken kablo probun üzerinde bulunmalıdır.
2. Prob ve proba bağlı kablosu steril orjinal pakette bulunmalıdır.
3. Doku füzyon prensibiyle çalışan Elektrocerrahi enerji platformu koter cihazına uyumlu olmalıdır.
4. Prob dokuların diseksiyonunu, yakalanmasını, vasküler yapıların mühürlenmesini ve kesme işlemlerini yapabilmelidir.
5. Probun tutacındaki elcik ile çene açılarak ligasyonu yapılacak dokunun çeneye yerleştirilmesi sağlandıktan sonra elcik kilitlenip / kapatılıp damar mühürlemesi yapılmalı ve takiben tutaçtaki düğmeyle probtaki bıçak aktive edilerek kesme işlemi yapılmalıdır.
6. Cihazın elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır. Cihaz istenildiğinde elden ,istenildiğinde ayaktan kumanda edilebilmelidir.
7. Prob mühürleme ve kesme işlemini 7 mm (dahil) çapına kadar olan vasküler dokular üzerinde yapabilmelidir.
8. Probun çenelerindeki mühürleme hattının genişliği proksimalden distala doğru 4,7 mm (± 1 mm) den 3,3 mm (± 1 mm) 'ye doğru azalmalıdır.
9. Probun ucundaki mühürleme hattı uzunluğu 36 mm (± 3 mm) olmalıdır.
10. Probun çenesi görüş sağlayabilmek için en az 14° açılı olmalıdır.
11. Probun şaftı 18 cm (± 3 cm) uzunluğunda olmalıdır.
12. Probun ucu şaftı ile birlikte en az 180° rotasyon yapabilmelidir.
13. Derin bölgelere erişim için Probun tutaç kısmı en az 30° açılı bir ergonomiye sahip olmalıdır.
14. Cerrahi müdahaleler esnasında probun tutaç kısmının kaymaması için kaymayan bir malzeme ile kaplanmış olmalıdır.
15. Probun elcik kısmı kilitlendikten/ kapatıldıktan sonra güvenlik açısından rotasyon mekanizması da kilitlenmelidir.
16. Prob açık cerrahi ameliyatlarında kullanılmalıdır.
17. Şaft tamamen izolasyon maddesiyle kaplanmış olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Beşir ŞİMŞEK
Genel Cerrahi Uzmanı
Tıp Tes. No: 7513527 / 134360

LİNE UZATMA HATTI (M/F) TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Malzeme pvc den imal edilmiş olmalıdır
- 2.Non-toksik ve apirojen yapıda olmalıdır
- 3.Şeffaf yapıda olmalıdır
- 4.Set en az 140 cm,en fazla 150 cm uzunlukta olmalıdır
- 5.Uzatma hattının her iki dişi ve erkek (luer kilit) konnektör olmalıdır
- 6.Uzatma hattı 6 bar basınca dayanıklı olmalıdır
- 7.Uzatma hattı steril ,tek tek paketlenmiş olmalı ve paketin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
- 8.Kullanım esnasında kink yapmayacak sertlikte olmalıdır.
- 9.Uzatma hattı üzerinde hattın 800 pcı basınca dayanıklı olduğunu gösterir renk olmalıdır.
- 10.Numune değerlendirildikten sonra kabulü yapılacaktır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. Halil ÇİÇEK
Dip No 01002235 / Tis No 94377
Anestezyoloji ve Reanimasyon Uzmanı

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. Mehmet Ercan SÖNMEZ
Dip No 01002235 / Tis No 94377
Anestezyoloji ve Reanimasyon Uzmanı

STONCONE TAŞ TUTUCU FORSEPS TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kataterin gövdesi kırılmayan ve büküldüğünde tekrar şeklini bulan hafızalı metalden yapılmış olmalıdır.
2. İç katater ileriye doğru itildiğinde taşın yukarı kaçmasını önleyecek şekilde helezon halini almalıdır.
3. Katerin uzunluğu en az 90cm olmalı ,katater açıldığında helezonların çapı 10mm olmalıdır.
4. Kataterin üzeri lazerden etkilenmeyecek nitelikte PTFE ile kaplanmış olmalıdır.
5. Gövde telin dış çapı 3 fr kalınlığında olmalıdır.
6. Radyolojik olarak görüntülenmesini sağlayacak distal uç markırlarına sahip olmalıdır.
7. Cerrahi kullanım pratiğine uygun olmalıdır.
8. Ürün orijinal ambalajında sunulmalı ,ambalaj üzerinde son kullanma tarihi ,marka bilgileri mevcut olmalıdır.
9. Depo tesliminden itibaren en az 2(iki) yıl raf ömrü olmalıdır.

Dr. Hakan Ak

COBAN BANDAJ ŞARTNAMESİ

- 1.Kendi kendine yapışan elastik bandaj olmalıdır
- 2.Saç yapışmaması nedeniyle baş ve tüylü bölgelerde kullanımı ideal olmalıdır.
- 3.Tek kullanımlık olmalıdır.
- 4.Tutturmak için klipse gerek yoktur.
- 5.Sardıktan sonra gevşeme yapmamalıdır.
- 6.Incinme, burkulma, ödem kontrolü ve tespit etmek amacıyla kullanılabilmelidir.
- 7.10 cm x 4,5 m olmalıdır.
- 8.Hafif ve hava geçirgen olmalıdır.
- 9.Cildin hava almasına izin vermelidir.
- 10.Makasa gerek olmadan elle kolayca yırtılmalıdır.
- 11.su geçirmez ,ter ve su ile gevşememelidir.

 Dr. Halcan Ak