

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

SAYI: : 98177073 / 934.01 - 281
KONU: 7 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIM

06.03.2019

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 **08.03.2019** saat **12:00** '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 haline tekrür 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 **08.03.2019** tarihinde saat **12:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks, **m-satinalma@hotmail.com** ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.

Yalçın AYMAK
İ. M. Hiz. Müd. V.

S. NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYAT
1	ASPIRATÖR TORBASI (2000CC)	500	ADET	OR1400			
2	ASPIRATÖR TORBASI (3000CC)	400	ADET	OR1400			
3	SERUM SETİ	20.000	ADET				
4	BONEWAX (KEMİK KUMU)	100	ADET	OR4510			
5	PROLEN MECH KÜÇÜK (6*11)	30	ADET	OR3950			
6	PROLEN MECH ORTA (15*15)	80	ADET	OR3960			
GENEL TOPLAM							

NOT: Teklif edilen VedeK Parçalar / Bakım Onarım Hizmetleri İşin 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 /MZA

İletişim:
ADRES: Şelale Yolu Üzeri Manavgat/ ANTALYA
TEL: 0242 746 11 17 - 746 44 80 Dahili (1346 - 1506 - 1521) FAX: 746 45 00

Elektronik Ağ: www.manavgatdh.gov.tr

e -Posta: m-satinalma@hotmail.com

GENEL HÜKÜMLER

- 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 barkod, sut kodu, firma tanımlayıcı numara ve son kullanma tarihi bulunması zorunludur.
- 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 bulunmalı, Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- Ürünler numune değerlendirmesi yapılarak uygun olduğuna karar verildikten sonra alınacaktır.

1-2) ASPİRASYON TORBASİ (2000 CC, 3000 CC) teknik şartnamesi

1. Ürün dikişsiz, yekpare veya laser baskı, şeffaf ve hammaddesi PVC veya polietilen olup et kalınlığı patlama ve yırtılmalara karşı dayanıklı olacak şekilde en az 0,20 mm. olmalı, kapak kenarında kanisterden çıkarmayı kolaylaştırmak için tutma kulakçığı bulunmalı ve torba hacmi 2000 veya 3000 cc. olmalıdır.
2. Aspirasyon torbaları vakum bağlantıları basit ve yanlış bağlantıyı engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır ve yazılı ve görsel olarak kullanıcıyı yönlendirmelidir.
3. Her torbanın üzerinde, tam dolum gerçekleştikten sonra kullanılmak üzere en az 25 cm. uzunluğunda ve 0,8cm. çapında, kıvrılıp bükülmeyi önlemek için 360 derece rotasyon kabiliyeti bulunan, şeffaf PVC materyalden üretilmiş, bir ucunda renk kodlu vakum bağlantı adaptörü bulunan bir kapama tüpü olmalı veya tam dolum sonrası torba kapama aparatı bulunmalıdır.
4. Torbaların üzerindeki hasta portu, ambalajın içerisinden çıkan ve hasta hortumunun kıvrılıp bükülmesini engelleyen 90 derece açılı ekstra konektöre uyumlu ve en az 0,6 cm. çapında olup aspire edilen sıvının hazne içerisine süzülerek dökülmesini sağlamak amaçlı tertibat bulunmalı ve üzerinde kapandıktan sonra birdaha açılmayan kilit sistemi bulunmalıdır.
5. Torbaların vakum sistemine sıvı geçişini engelleyen filtreleri ortamdaki nemden etkilenmemesi için internal yapıda torba içerisinde olmalı, hidrofobik yapıdaki bu filtreler bakteriyostatik özellikte olmalıdır. İstenildiğinde bu husususa dair belge/belgeler ibraz edilebilmelidir.
6. Aspirasyon sondası ve torba arasında kullanılacak olan hasta hortumu, bir ucunda tek el ile vakum kontrolüne olanak tanıyan çam ağacı konektör bulunmalı veya konik konektör bulunmalı ve en az 1,8 m uzunluğunda ve 0,6 cm(+/-1mm)çapında, iki ucu acutajlı şeffaf özellikte olmalıdır.

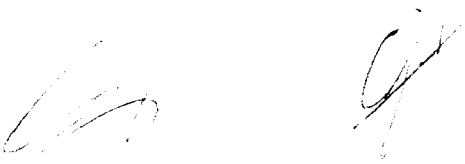
7. Torbaların kullanılacağı kanisterler, kırılmalara karşı dayanıklı fiber alaşımlı, ölçekli vesterilizasyon işlemlerinin uygulanabilmesi için 121 C buhar otoklavda en az 20 dk. Steril edilebilmeli, bunu sağlamak için canister üzerindeki tüm yazılı ve görsel ibareler herhangi kaplama materyali (şeffaf/yarı şeffaf stretch materyaller vb.) kullanılmadan yapılmış olmalıdır.
8. Torbaların kullanılması için gerekli tüm sistemler (kanister, askı teli, duvar aplikatörü ve mobil taşıyıcı uyumluluk için gerekli ek parçalar vb.) istenilen miktarda hastane genelinde ihaleyi üstlenen firma tarafından bedelsiz kurulmalıdır.
9. Hastane ihtiyacı kadar araba, kavanoz ve bağlantı elamanları ücretsiz verilmelidir.

3) SERUM SETİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- 1- Set üzerinde ON / OFF hava filtresi bulunmalı ve aynı set Cam ve Torba serumlarla birlikte kullanılabilir.
- 2- İnfüzyon setinde hava girişli delme ucu bulunmalıdır.
- 3- İnfüzyon seti 20 damla 1 ml' ye eşit olacak şekilde çalışmalıdır.
- 4- İnfüzyon seti yumuşak damla odasına sahip olmalıdır. Set dolun haznesi en az 8-12 cc alabilmelidir. Hava tahliye deliğinden sıvı sızdırmamalıdır.
- 5- İnfüzyon setinin hortum uzunluğu en az 150 (+ 5) cm olmalıdır.
- 6- Setlerin damla ayar yerlerinde Hassas Roller Clamp bulunmalıdır.
- 7- Setlerde damlatına haznesi ile spayk arasında ilaç uygulama portu bulunmalı ve istendiğinde bu bölümden hazne içerisine ilaç uygulaması yapılabilir.
- 8- İnfüzyon seti 20 veya 21 G iğneli olmalıdır.
- 9- Ambalajı açıldığında setin kıvrılan hortumları eski halini almalı ve sıvı akışına engel olmamalıdır.
- 10- Set, Etilenoksit veya gama yöntemi ile steril edilmelidir.
- 11- **Setin branüle giriş kısmı vidalı sistemle sabitlenebilir olmalıdır.** Diğer kanüllerle birleşim yerlerinden sızdırmamalıdır ve tesislerde bulunan ven valfleriyle birebir uyumlu olmalıdır.

4) BONEWAX (KEMİK MUMU) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kolay şekil verilebilir olmalı, yoğrulabilir, yumuşak balmumu esaslı levhalarda oluşan kemik mumu olmalıdır.
2. Çift ambalajlı ve steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Malzeme birim ambalajında en az 2,5 gr olmalıdır
4. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi olmalıdır.
5. Ürün CE (AT uygunluk) belgesi bulunmalı ve ambalaj üzerinde CE işareti ve no su olmalıdır.



5) Polipropilen Mesh Büyük Boy Teknik Şartnamesi

1. Endoskopik ve Konvansiyonel ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Mesh materyali sentetik non-absorbabl polypropilen olmalıdır.
3. Polypropilen Meshin boyutları 30cm X 30 cm olmalıdır.
4. Polypropilen Mesh, propilen liflerden oluşan ipliklerinin elektronik örme tekniği kullanılarak örülmesiyle multiflament olarak üretilmiş olmalıdır.
5. Propilen lif kalınlıkları 0.44 mm olmalıdır.
6. Polypropilen mesh yüksek yırtılma ve gerilme kuvveti özelliği taşımaktadır.
7. Polypropilen Meshin ıslatılarak doku üzerinde uygulandığında kolay şekil alıp post-op dönemde sert madde etkisi yaratmaması için multiflament yapıda olmalıdır.
8. Polypropilen Multiflament Mesh yumuşaklığı nedeniyle bükülebilir ve sabitleme sırasında kolay şekil verilebilme özelliğine sahip olmalıdır.
9. Polypropilen Mesh, doku iyileşme süresi boyunca minimum reaksiyon etkisi ile fibrous doku tarafından doldurulması için özel üretilen geniş gözenekli (wide) tipi dokumaya sahip olmalıdır.
10. Steril paketli malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmamalıdır.
12. Yabancı dilde verilecek belgeler noter tercümeleri ile birlikte verilecektir.

6) Polipropilen Mesh Küçük Boy Teknik Şartnamesi

1. Endoskopik ve Konvansiyonel ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Mesh materyali sentetik non-absorbabl polypropilen olmalıdır.
3. Polypropilen Meshin boyutları 6 cm X 11 cm veya 7,5cm X 12,5cm olmalıdır.
4. Hastanelerin istediği ebata göre teslim edilecektir.
5. Polypropilen Mesh, propilen liflerden oluşan ipliklerinin elektronik örme tekniği kullanılarak örülmesiyle multiflament olarak üretilmiş olmalıdır.
6. Propilen lif kalınlıkları 0.44 mm olmalıdır.
7. Polypropilen mesh yüksek yırtılma ve gerilme kuvveti özelliği taşımaktadır.
8. Polypropilen Meshin ıslatılarak doku üzerinde uygulandığında kolay şekil alıp post-op dönemde sert madde etkisi yaratmaması için multiflament yapıda olmalıdır.
9. Polypropilen Multiflament Mesh yumuşaklığı nedeniyle bükülebilir ve sabitleme sırasında kolay şekil verilebilme özelliğine sahip olmalıdır.
10. Polypropilen Mesh, doku iyileşme süresi boyunca minimum reaksiyon etkisi ile fibrous doku tarafından doldurulması için özel üretilen geniş gözenekli (wide) tipi dokumaya sahip olmalıdır.
11. Steril paketli malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalıdır.
12. Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır. yapıştırma etiket olmamalıdır.

7) Polipropilen Mesh Orta Boy Teknik Şartnamesi

1. Endoskopik ve Konvansiyonel ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Mesh materyali sentetik non-absorbabl polypropilen olmalıdır.
3. Polypropilen Meshin boyutları 15 cm X 15 cm olmalıdır.
4. Polypropilen Mesh, propilen liflerden oluşan ipliklerinin elektronik örme tekniği kullanılarak örülmesiyle multiflament olarak üretilmiş olmalıdır.
5. Propilen lif kalınlıkları 0.44± 0.2 mm olmalıdır.

6. Polypropilen mesh yüksek yırtılma ve gerilme kuvveti özelliği taşımaktadır.
 7. Polypropilen Meshin ıslatılarak doku üzerinde uygulandığında kolay şekil alıp post-op dönemde sert madde etkisi yaratmaması için multiflament yapıda olmalıdır.
 8. Polypropilen Multiflament Mesh yumuşaklığı nedeniyle bükülebilir ve sabitleme sırasında kolay şekil verilebilme özelliğine sahip olmalıdır.
 9. Polypropilen Mesh, doku iyileşme süresi boyunca minimum reaksiyon etkisi ile fibrous doku tarafından doldurulması için özel üretilen geniş gözenekli (wide) tipi dokumaya sahip olmalıdır.
 10. Steril paketli malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalıdır.
- Teklif edilen ürünün üzerinde, ürünün sterilitesinin güvenliği açısından; ürünün marka adı, ürünün lot numarası, ürünün sterilite süresi (tarih olarak) vb. olmalıdır, yapıştırma etiket olmamalıdır.

Sevirmemeler Antalya il Sağlık Müd. İhtakelerinden alınmıştır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Ecz Ezgi TOPÇU OTAY
Dip Tes. No.. 40742

Manavgat Devlet Hastanesi
Hacıye ATILAY
Başınca/Med. Kayıt ve Kontrol Yet.