



SAYI : 98177073 / 934.01 4658
KONU : 8 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIM

6.09.2024

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. Firmamız tarafından temini mümkün ise **11.09.2024** saat **09:00** '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. Türk Lirası dışındaki para birimleri ile gönderilen teklifler değerlendirilmeyecektir.
 - 2- Teklifte 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 tekrerr etmesi halinde 4734 sayılı K.I.K.hükümleri uygulanacaktır.
 - 4- İhaleye hile, desise, vait, tehdit, nüfus kullanma suretiyle ihaleye fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı K.I.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 İl Sağlık Müdürlüğü 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 **11.09.2024** tarihinde saat **09:00** a kadar m-satinalma@hotmail.com 'a mail atılacak veya elden Manavgat Devlet Hastanesi SATIN ALMA birimine cevap verilecektir.
- 11- Teklif veren firma teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uyduğunu kabul etmiş sayılacaktır.**

ALIMINA ÇIKILAN MALZEMELER HAKKINDA DETAYLI BİLGİ ALMAK İÇİN	TELEFON : 0 242 746 11 17
	TIBBİ SARF DEPO
	DAHİLİ : 1421

Mehmet Fıysal GÜNAŞAN
İdari ve Mali İşler Müdürü

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FIRMA TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.

SIRA NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT (TL)	TOPLAM FİYAT (TL)
1	ASPIRATÖR TORBASI 2000 CC	450	ADET	OR1400			
2	UZATMA LİNE	1.000	ADET	KV1217			
3	GAZ ÖRNEKLEME HATTI	150	ADET				
4	AĞIZ BAKIM SETİ	400	ADET				
5	ALÇI 20 CM	1.000	ADET				
6	STERİL DİSTİLE SU 1000 CC	250	ADET				
7	KATETER SABİTLEYİCİ (KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇERİKLİ) 10 (±2)*10(±2) CM	300	ADET				
8	ALKOL	500	LİTRE				
GENEL TOPLAM							TL

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 AŞAĞIDAKİ LİNKTE YER ALAN WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR
<https://ihaleportal.antalyasm.gov.tr/IFrames/ManavgatDH>

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FIRMA TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.	Teklif verdiğim kalem/kalemler teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uygundur.
	KAŞE - İMZA
	BU ALANA KAŞE-İMZA YAPINIZ.

Kalem Aspirasyon Torbası 1500-2000 CC

1. Ü00rün 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 1500 veya 2000 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. Tobaların kullanılacağı kanisterler, kırılmalara karşı dayanıklı fiber alaşımlı, ölçekli vesterilizasyon işlemlerinin uygulanabilmesi için 121 C buhar otoklavda en az 20 dk. sterilizedilebilmeli, 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.

Manavgat Devlet Hastanesi
Manavgat Devlet Hastanesi
Selma BARUT
Sic. No: Eczacılar
Sic. No.: Ecz 8489

UZATMA LİNE 800 PSI (M/F)

1. Malzeme pvc den imal edilmiş olmalıdır.
2. Non-toksik ve ajirojen yapıda olmalıdır.
3. Şeffaf yapıda olmalıdır.
4. Set en az 140 en fazla 150 cm uzunlukta olmalıdır.
5. Uzatma hattının her iki yanında dişi veya erkek ve dişi (luer kilit) konnektör bulunmalıdır.
6. Uzatma hattı 6 (altı) bar basınca dayanıklı olmalıdır.
7. Uzatma hattı steril, ek tek paketlenmiş olmalı ve paketin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi yazmalıdır.
8. Uzatma hattı üzerinde hattın 800 pıı basınca dayanıklı olduğunu gösterir renk bulunmalıdır.
9. Kullanım esnasında kink yapmayacak sertlikte olmalıdır.
10. Ürünün iç çapı 1,5 mm dış çapı 3 mm olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Selda BARUT
Eczacı
Sic. No.: Ecz 8489

KARBONDİOKSİT ÖLÇÜMÜ İÇİN UZATMA HATTI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün pvc'den imal edilmiş ve şeffaf renkte olmalıdır.
2. Hastada karbondioksit ölçümü için kullanıma uygun olmalıdır.
3. 200 cm uzunluğunda ve 2 ucunda M/M luer adaptörleri bulunmalıdır.
4. Basınca dayanıklı olmalıdır.
5. İçi 1,5mm dışı 3,0 mm çapında olmalıdır.
6. Ölçüm cihazı ve devre bağlantıları uyumlu olmalı, kaçak yapmamalıdır.
7. Ürün E.O. steril olmalıdır.
8. Ürün üzerinde referans, lot numarası, üretim ve son kullanma tarihi vb. üretici ve marka bilgileri olmalıdır.
9. Ürün CE sertifikasına sahip olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Selda BARUT
Eczacı
Sic. No.: Ecz 8489

AĞIZ BAKIM SETİ (GÜNLÜK KULLANIM İÇİN)

Temel İşlevi:	1. Ürün, yatarak tedavi gören ve öz bakım gereksinimlerini karşılayamayan hastalarda ağız bakım ihtiyacını gidermek amacı ile kullanılmak için tasarlanmış olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün içerisindeki solüsyon Hidrojen Peroksit içermemelidir.
Teknik Özellikleri:	3. Ağız bakım setinde içerisinde; <ul style="list-style-type: none">• En az 20 adet süngerli ağız bakım swabı,• En az 50 ml'lik solüsyon,• En az 12 ml'lik nemlendiricili ağız bakım jeli veya kremi,• Ölçekli kadeh bulunmalıdır. 4. Ağız temizlik çubuğunun swap kısmı kolayca kopmayacak sağlamlıkta olmalıdır ve kesinlikle sünger çubuktan kolayca ayrılmamalıdır. 5. Ürünün çubuk kısmı ağız bakımını kolaylaştıracak esneklikte olmalıdır.
Genel Hükümler:	6. Ürünler steril veya nonsteril, tek kullanımlık olmalıdır. 7. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Marmara Ünv. Hastanesi
Selma RAHUT
Eczacı
Sic. No.: Ecz 8489

Alçı Sargı 20 cm Teknik Özellikleri

1. Nemden etkilenmeyi önleyecek paket içersinde olmalıdır.
2. Eni 10-15 ve 20 cm.olmalı, $\pm 0,5$ cm.olabilir.
3. Boyu en az 2 metre olmalı, ± 2 cm.olabilir.
4. Allerjik ve toksik madde içermediğini belgelemelidir.
5. Donma süresi en az 2(iki) en fazla 8(sekiz) dakika arasında olmalıdır.
6. Alçı sargının üzerinden dökülmemeli ve tozlanmamalıdır.
7. Kolilerin üzerinde adet, son kullanma tarihi, marka vs. tanıtım etiketi bulunmalıdır.
8. Bozuk çıkan ürünler ve depodaki o lottaki ürünler birebir yüklenici tarafından değiştirilecektir.
9. Salgı bezi pamuktan yapılmış ve hidrofil olacaktır. Eksiksiz, kirsiz ve lekesiz olacaktır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Selda BABUT
Eczacı
Sic. No.: Ecz 8489

STERİL DİSTİLE SU

Temel İşlevi:	1. Steril distile su hastanede kullanılan ventilatör, nemlendirici, yüksek akış oksijen terapi cihazlarının otomatik beslemeli nemlendirici haznesinde (chamber) herhangi birinde kullanılmak üzere tasarlanarak üretilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Bulaşma riski olmayacak şekilde vakumlu cam ve/veya PVC ambalajlarda olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Ambalaj üzerinde ml sini gösteren ölçü çizgileri bulunmalıdır. 4. Steril distile suyun cam olan şişelerin ağız kısmı serum şişelerinde olduğu gibi tıpalı serum seti takmaya uygun olmalıdır. 5. Ürünün içeriği apirojen olmalıdır.
Genel Hükümler:	6. Ambalajların üzerindeki etiketler düşmeyecek ve bu etiketlerde; a. Çözeltinin içeriği, b. Seri numarası, c. İmal tarihi ve son kullanma tarihi, d. "Parenteral enjeksiyon şeklinde kullanılmamalıdır" ibaresi olmalıdır. 7. Siparişi verilen ürünlerin teslim tarihleri itibari ile miadlarının dolmasına en az 1 yıl kadar süre olmalıdır. Teslim edilen ürünler karışık miadlı olmamalıdır. 8. Cam olan her bir ürünün yanında şişeye uyumlu askı teslim edilmelidir.

Manavgat Devlet Hastanesi
Selda BARUT
Eczacı
Sic. No: Ecz 8489

KATETER SABİTLEYİCİ, ANTİMİKROBİYAL, 10(±2)*10(±2)CM

Teknik Özellikleri:

SEFFAF KATATER KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN

1. Ürün kullanım yerinde enfeksiyonu azaltmalı veya içeriğinde bulunan antiseptik içerikle gram pozitif, gram negatif ve mayaya karşı antimikrobiyal etki gösterirken viral bariyer oluşturmamalıdır.
2. Ürün şeffaf olmalı, kateter giriş bölgesi ve çevresinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır.
3. Ürün şeffaf film örtü ile entegre edilmiş en az %2'lik klorheksidin glukonat içeren bir jel pedden oluşmalı ve/veya homojen olarak örtü içeriğine emdirilmiş en az %2'lik klorheksidin glukonat içermelidir. (Jel pedsiz)
1. Ürün yetişkin tiplerde en az 19 mg klorheksidin glukonat içermeli, pediatrik hastalarda kullanılan boylar ise çocuk cildinin hassaslığından dolayı en az 7 mg klorheksidin glukonat içermeli ve ürünlerin aynı zamanda sıvı emme özeliği olmalıdır.
2. Ürünün pediatrik tipi içerdiği klorheksidin miktarı sitotoksik etki yaratmamalıdır.
4. Klorheksidin glukonat içeren ürün az 7 güne kadar kateter giriş bölgesinde antimikrobiyal etkinlik sağlamalıdır.
5. Ürün kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.
6. Kateterin güvenle sabitlenebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalı ve uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiket bulunmalıdır.
7. Ürün uygulama kolaylığı sağlayacak şekilde imal edilmiş olmalı uygulama esnasında üründen kolayca ayrılan koruma bandına sahip olmalıdır.
8. Ürünün üzerini kaplayan şeffaf film örtü kateter bölgesini dışarıdan olabilecek bakteri, virus ve sıvı kaynaklı kontaminasyonlara karşı korumak ve enfeksiyon riskini azaltmak için bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı, bakteri ve çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özeliği oluşturmamalıdır.
9. Ürün hava geçirgen özellikte olup, oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
10. Yapışkanı hipoalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
11. Ürün, 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri 'ne göre "Sınıf 3" kriterine uygun olmalıdır. Yetkili bağımsız bir kuruluş tarafından onaylı, sınıf 3 kriterine uygunluk için gerekli olan CE Tam Kalite Güvence Sistemi ve CE Tasarım İnceleme Sertifikasına sahip olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Selda BARUT
Eczacı
Sic. No.: Ecz 8489

KATETER SABİTLEYİCİ, ANTİMİKROBİYAL, 10(±2)*10(±2)CM

3. Ürün yetişkin tiplerde en az 19 mg klorheksidin glukonat içermeli, pediatrik hastalarda kullanılan boylar ise çocuk cildinin hassaslığından dolayı en az 7 mg klorheksidin glukonat içermeli ve ürünlerin aynı zamanda sıvı emme özeliği olmalıdır.
4. Ürünün pediatrik tipi içerdiği klorheksidin miktarı sitotoksik etki yaratmamalıdır.
12. Klorheksidin glukonat içeren ürün az 7 güne kadar kateter giriş bölgesinde antimikrobiyal etkinlik sağlamalıdır.
13. Ürün kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.
14. Kateterin güvenle sabitlenebilecek şekilde dizayn edilmiş olmalı ve uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiket bulunmalıdır.
15. Ürün uygulama kolaylığı sağlayacak şekilde imal edilmiş olmalı uygulama esnasında üründen kolayca ayrılan koruma bandına sahip olmalıdır.
16. Ürünün üzerini kaplayan şeffaf film örtü kateter bölgesini dışarıdan olabilecek bakteri, virus ve sıvı kaynaklı kontaminasyonlara karşı korumak ve enfeksiyon riskini azaltmak için bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı, bakteri ve çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturmalıdır.
17. Ürün hava geçirgen özellikte olup, oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
18. Yapışkanı hipoalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
19. Ürün, 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri 'ne göre "Sınıf 3" kriterine uygun olmalıdır. Yetkili bağımsız bir kuruluş tarafından onaylı, sınıf 3 kriterine uygunluk için gerekli olan CE Tam Kalite Güvence Sistemi ve CE Tasarım İnceleme Sertifikasına sahip olmalıdır.

ALKOL

1. % 96 (V/V) Etil Alkol olmalıdır,
2. Renksiz, berrak, kokusu karakteristik olmalıdır,
3. Alkol denatüre edilmemiş (içine katkı maddesi konulmamış) olmalıdır,
4. Etil alkol' de ambalajdan veya başka bir nedenden dolayı kirlilik ve bulanıklık görülmeyecektir.
5. Teklif edilen ürün TAPDK (Tütün, Tütün Mamülleri ve Alkollü İçecekler Piyasası Düzenleme Kurulu) nun Hastane ve benzeri sağlık kuruluşlarının etil alkol ihtiyacı için belirlemiş olduğu standartlara uygun olmalıdır,
6. Teklif verecek firmaların alkolü temin ettiği üretici ya da ithalatçının TAPDK' nin kurum yetkili alkol dağıtım listesinde olmalıdır, istenildiğinde firma bu belgeyi sunabilmelidir.
7. İthalatçı firmalar TAPDK tarafından firma adına düzenlenmiş ve ithal edilen alkolün 1. sınıf alkol olduğunu belirten ithalata uygunluk belgesinin Noter onaylı kopyası olmalıdır,
8. Getiren firmanın "T.C. Tütün, Tütün mamulleri ve alkollü içkiler piyasası düzenleme kurumu" tarafından firma adına düzenlenmiş Etil Alkol ve /veya Metanol Toptan Satış Belgesinin Noter onaylı kopyası olmalıdır.
9. Ambalajda ürün bilgileri tam, doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmeli, etiketleme dili Türkçe olmalıdır.
10. Etiketle ürünün adı hacmen % alkol miktarı net ambalaj hacmi, kullanım ve muhafazasına yönelik bilgi, üreten, ambalajlayan ve ithal eden firmanın ticari ünvanı ve adresi bulunmalıdır. Tarımsal kökenli veya sentetik şeklinde hammadde bilgisi verilmelidir,
11. Teslim edilecek alkol partisine ait teknik özellikler ve analiz raporunu belirtir belge verilmelidir.
12. En fazla 5 Litrelik bidonlarda olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Selda BARUT
Eczacı
Sic. No.: Ecz 8489