

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

SAYI: : 98177073 / 934.01 - 650
KONU: 7 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI

21.05.2019

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 **23.05.2019** 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 tekrerr 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 **23.05.2019** tarihinde saat **12:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks , m-satinalma@hotmail.com ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.
- 11- **2, 6 VE 7. KALEMLER NUMUNE ÜZERİNDEN DEĞERLENDİRİLECEK OLUP; NUMUNE GÖNDERMEYEN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.**

Harun KARAHAHAN
İdari Mali Hiz. Müd.

S. NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYAT
1	DIYALİZ KATATER GİRİŞ ÇIKIŞ SETİ	600	ADET				
2	PROLEN YUVARLAK NO:0	120	ADET				
3	PROLEN MECH 6*11	80	ADET	OR3950			
4	SANTRAL VENÖZ KATETER ÜÇ LÜMENLİ 7F KATETER	50	ADET	KV1231			
5	THORAX GÖĞÜS ŞİSESİ TEKLİ 2000CC	20	ADET	GHC1630			
6	BİPOLAR KESİCİ LOOP	30	ADET	UR1029			
7	UZATMA LİNE	400	ADET	KR2057			
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

Cerrahi Polypropilen Sıfır yuvarlak Sütür Teknik Şartnamesi

1. Cerrahi sentetik, monofilament, polypropilen' den veya polyvinylidene fluoride'den imal edilmiş olacak,
kalınlıkları düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonu USP ve Avrupa farmokopisine uygun olacaktır.
2. Monofilamen ve nonabsorbable özellikte olmalıdır.
3. Sütür kopmadan esneme özelliğine sahip olmalıdır.
4. Kutu ve poşet üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürün barkodu ve ürün kodu orijinal olarak yazılı olmalıdır. Üzerinde etiketle yapıştırma olan ürünler kabul edilmeyecektir.
5. Cerrahi sütürler makaraya sarılı olmalı (paket içine gelişi güzel yerleştirilmiş olmamalıdır), iplik çıkarılırken düğümlenmemelidir, ambalaj açıldığında iğne görülebilmeli ve direkt olarak portegüye takılabilecek konumda olmalıdır.
6. Mavi renkli olmalıdır.
7. Yüksek mukavemete sahip olmalı, kopmalara karşı maksimum direnç göstermeli ve düğüm güvenliği yüksek olmalı, düğüm kolayca açılmamalıdır.
8. İğne boyu 10 mm' nin üzerindeki için +/- 2 mm Tolerans tanınmalıdır. Ayrıca iğne ile sütür birleştirilmesinde lazer & drilling sistemi kullanılmış olmalı, iğne ile sütür arasındaki kalınlık farkı travma yaratmayacak şekilde 1/1 oranında olmalıdır.
9. İğnenin operasyon boyunca sivriliğini koruması, penetrasyon rahatlığı, sürekliliği, iğnenin kırılmaması, eğrilmemesi, yamulmaması gerekmektedir. İğneler bükülmeye ve kırılmaya karşı 302 , 455 veya ethalloy birinci sınıf çelikten imal edilmiş olacaktır(Alaşımındaki nikel oranı en az %7 ve krom oranı en az %10 olmalıdır). Bu iğnelerin kırılmasına ve bükülmesine karşı vazgeçilmez bir özellik olup firmalar tarafından belgelendirilecektir. Bu özelliği belgelendiremeyen firmaların teklifleri red edilecektir.
Kurum gerek duyduğu takdirde numuneleri uygun gördüğü tarafsız metalürji laboratuarlarına göndererek inceletebilir ve ilgili standartları karşılamayan ürünleri ihale dışı bırakabilecektir. Bu inceleme ile ilgili masraflar da teklif veren firma tarafından karşılanacaktır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. ÖZGÜR OLAK
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip.Tes.No: 92352 / 63623

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr.Mustafa SAHİN
Dip.Tes.No.: 71197
Genel Cerrahi Uzmanı

10. İğnenin portegü içinde stabil kalabilmesi için iğnelerin gövdesi flat yapıda olmalıdır, iğne portegü içinde

dönmemelidir.

11. Sütür ambalajının kullanım esnasına kadar nemden, ısıdan, ışıktan korunması için bir yüzü şeffaf film

diğer yüzeyi tyvek (yırtılmayan kağıttan)'ten mamul olmalıdır. Tyvek ambalaj açıldıktan sonra içinden çıkan karton sarım kağıt üzerinde ürün ile ilgili tüm bilgiler bulunmalıdır. Sütür, ambalajdan kolay çıkarılabilmelidir. Sütür açılırken sterilitesini bozmamak için soyulabilir nitelikte olmalı iki uçtan tutularak kolay açılmalıdır. İç ve dış ambalajda makas veya başka bir alet kullanımı gerektirmeden açılacak bir yapıda olmalıdır. Yırtılarak açılacak yapıda olmamalıdır

12. Kutu içerisinde Türkçe kullanım kılavuzu olmalıdır. (Tıbbi Cihaz Yönetmeliği madde 5)

13. Teklif verilecek olan ürünün direkt hasta sağlığıyla ilgili olması ve işin niteliği nedeniyle, tensil kuvveti

değerleri ve ürünün kullanımı ile alakalı tüm belge, bilgi ve referanslar sunulacaktır.

14. Etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır. Malzemelerin sterilizasyon yöntemi kutu ve iç poşet etiketinde

belirtilmiş olacaktır.

15. Sütür ambalajı, ameliyathane deposunda ve operasyon esnasında sutur cinsinin kolay anlaşılır olmasını

sağlamak amacı ile uluslar arası renk kodu ile belirtilmiş olmalı, ürün kutu, poşet ve iç karton sarım kağıdı üzerinde mavi tonlarda renk kodu bulunmalıdır

16. İhale sonuçlandıktan ve malzemeler kullanılmaya başlandıktan sonra herhangi bir malzemeyle ilgili

uyumsuzluk tespit edilmesi durumunda alınmış olan malzemenin değiştirilmesi veya uyumsuzluğun mutlak surette giderilmesinden yüklenici firma sorumluluğundadır.

17. Numune değerlendirmesi yapılacaktır

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr. ÖZEL OLAK
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip.Tes. No: 92352 / 63623

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr. Mustafa ŞAHİN
Dip.Tes.No.: 71197
Genel Cerrahi Uzmanı

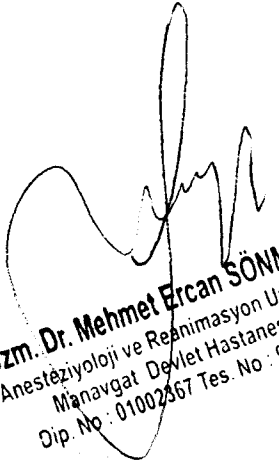
Bipolar Plazma Kesici Loop Teknik Şartnamesi

1. Steril orijinal veya non steril ambalajında olmalıdır.
2. T.U.R loop'ları 0° - 30° Teleskoplarla kullanıma uygun yapıda olacaktır.
3. Bipolar loop'ların alternatif uç seçenekleri olacaktır.
4. Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olacaktır.
5. Kesici telin kalınlığı en fazla 0.20 – 0,35 wire olmalıdır.
6. İzotonik NaCl içerisinde çalışmalıdır.
7. Loop'lar tek girişli yapıda olacaktır.
8. Loop 24 Fr olmalıdır.
9. 30 derece ve kesici yapıda olmalıdır.
10. Loop'lar Üroloji ameliyathanesinde bulunan çalışma elemanı ile uyumlu olacaktır.
11. Loop'lar CE belgesi ve UBB kaydına sahip olacaktır.
12. Yüklenici firma ihale gün ve saatinde muayene komisyonunun numune sunmalıdır.
12. Ürünlerin kabulü muayene komisyonunun onayından sonra gerçekleşecektir

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Hakan AK
Dip. Üroloji Uzmanı
Tels. No: 103354

Arterior Line Uzatma Hattı (M/F.) Teknik Şartnamesi

1. Malzeme pvc den imal edilmiş olmalıdır.
2. Non-toksik ve apirojen 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,tek tek paketlenmiş olmalı ve paketin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi yazmalıdır.
8. Uzatma hattı üzerinde hattın 800 pcı basınca dayanıklı olduğunu gösterir renk bulunmalıdır.
9. Kullanım esnasında kink yapmayacak sertlikte olmalıdır.
10. Numune değerlendirildikten sonra kabulü yapılacaktır.


Uzm. Dr. Mehmet Ercan SÖNMEZ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Manavgat Devlet Hastanesi
Dip. No : 01002367 Tes. No : 94377

7 KALEM 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.

3.Kalem 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 X11cm 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 taşınmalıdır.
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.

4. Kalem Santral Venöz Katateri 5fF-7F Teknik Şartnamesi

1. Set hava emboli riskine karşı, enjektörü çıkarmadan kılavuzu göndermeye uygun olmalıdır.
2. Ponksiyon kanülü bu amaçlı Y şeklinde, valfli olmalıdır.
3. Katater, poliüretan, radyoopak ve uzunluk işaretli olmalıdır.
4. Katater, üç lümenli 5F ve 7F (16-18-18G), 20 cm uzunluğunda olmalıdır.
5. Kataterde, hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klipi olmalıdır.

6. Kataterin lümen uçlarında iğnesiz enjeksiyonu sağlayan sadece lüer girişle active olan kapaklı valf olmalıdır.
7. Set içindeki J uçlu klavuz tel, tek el ile kullanılabilen ergonomic özel kılıfta, 50 cm uzunluğunda ve nitinolden imal edilmiş olmalıdır. Bu özellik numuneler üzerinde kataterler bükülerek denenecektir.
8. Set içinde dilatör, bistüri olmalı tüm set steril tek ambalajda olmalıdır.
9. Set içerisinde ucu çevirmeli kilit bağlantılı enjektör (5 ml) olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
11. TITUBB belgeli ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.

1. Drenaj seti, sualtı drenaj sistemine göre çalışmalı ve göğüs drenajlarında güvenle kullanılabilmelidir.
2. Drenaj seti, mililitre ölçekli olmalıdır.
3. Sistemin üzerinde sıvı seviye işaretleme paneli bulunmalıdır.
4. Drenaj seti toplama kapasitesi yetişkinler için 2000 ml olmalıdır.
5. Göğüs Drenaj seti; yumuşak, bükülmeye dirençli, 150 cm uzunluğunda, sağılmaya uygun hortuma sahip olmalıdır.
6. Drenaj seti, kolay taşımayı sağlayan bir taşıma askısına sahip olmalıdır.
7. Drenaj hortumu, değişik boyutlardaki toraks kateterine bağlantı sağlayan konnektöre sahip olmalıdır.
8. Drenaj hortumunun konnektörü üzerinde hava boşaltma kapağı bulunmalıdır.
9. Sistem devrilmeyi önleyen geniş bir alt tabana sahip olmalıdır.
10. Göğüs drenaj seti etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Şişe üzerindeki havaya açık kısım aralıklı basınç uygulama (gomco) için uygun olmalıdır.
12. Gövde monoblok olmalıdır.

40.Kalem KATATER KİTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Telkif edilen katater setleri, giriş ve çıkış olacak şekilde ayrı ayrı paketlenmiş olmalıdır. Paket perforeli olarak birleşik olmalı istenildiğinde kolayca birbirinden ayrılmalıdır.
- 2- Teklif edilen katater set, içeriği son kullanma tarihi gibi bilgiler tam ve eksiksiz olarak paket üzerinde yazılı olmalıdır.
- 3- Teklif edilen setler etilenoksit gazı ile steril edilmiş olmalıdır.

Katater Giriş Setinin Özellikleri:

Katater giriş seti ürünleri aseptik tekniğe uygun olarak boğçalanmış olmalıdır.

Bohça dışı

- 2 adet nonwovendan manul 4 kat spanç olmalıdır.
- 4 adet medium beden mavi anti-alerjik yapıda nitril pudrasız eldiven olmalıdır.(2 bohça içi, 2 bohça dışı)
- 2 adet maske olmalıdır.
- 2 adet anti-alerjik yapıda esnek flaster olmalıdır.

Bohça içi

- 1 adet en az 30*40 cm ölçülerinde yüksek emicilik özelliği olan katater altı örtüsü olmalıdır.
- 2 adet 5 cc enjektör.
- 1 Adet en az 10 x 8 x 2 cm ölçülerinde plastik kap olmalıdır.
- 4 adet nonwovendan mamul 4 kat spanç olmalıdır.
- 4 adet medium beden mavi anti-alerjik yapıda nitril pudrasız eldiven olmalıdır.(2 bohça içi, 2 bohça dışı)
- 1 adet 40*50 cm (bohçalama örtüsü)
- 1 adet en az 9*10 cm özelliğinde yara kapama pedi olmalıdır.

Katater Çıkış Setinin Özellikleri:

Katater çıkış seti ürünleri aseptik tekniğe uygun olarak boğçalanmış olmalıdır.

- 6 adet nonwovendan manul 4 kat spanç olmalıdır.
- 2 adet medium beden mavi anti-alerjik yapıda nitril pudrasız eldiven olmalıdır
- 1 adet kateter kesesi olmalıdır. 6*20 cm ebatlarında minimum 70 gr /m2 spulance kumaştan imal edilmiş.
- 2 adet 5 cc enjektör, 2 adet 10 cc enjektör ve 21 G hipodermik iğne uçları ile beraber verilmelidir.

Set ile birlikte ilave olarak verilecek malzemeler:

- Her katater kiti ile birlikte %2 klorhexidin içerikli 8 adet 13*18 cm ebatlarında mendil verilmelidir.
- Her katater kiti ile birlikte 1 adet poşet önlük teslim edilmelidir.
- Her bir katater ile elastik file bandaj (size:3 boyut:10 cm)

Genel Özellikler:

- Teklif edilen ürün, steril ve orijinal ambalajda olmalı, ambalaj üzerinde imalatçının adı veya ticari adı, adresi, son kullanma tarihi, üretim parti(LOT) ve seri numarası, ürünün kullanım sayısını (tek ve çok kullanımlık) belirtir ifade bulunmalı, varsa özel depolama şartları, ikazlar veya alınacak önlemler yazılı olmalıdır.
- Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
- Yüklenici firma idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- Yüklenici firma ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, üretici firma adı, üretim