



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



SAYI : 98177073 / 934.01

6809

KONU: 6 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIM

SAYIN.....

2.05.2025

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
Gereğinin yapılmasını rica ederim.

6.05.2025

saat

11:00

'a kadar hastanemiz satınalma birimine teklif verilmesi hususunda;

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI

- 1- Teklif edilen fiyat KDV HARIÇ TL olarak belirtilecektir. Türk Lirası dışındaki para birimleri ile gönderilen teklifler değerlendirme alınmayacaktır.
- 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 tekrerrüt 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 yetlenenlerin 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 ya da olumsuz mutlaka **6.05.2025** tarihinde saat **11:00** 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

[Signature]
Esra Çelebi
İdari ve Mali İşler Müdürü

BU ALAN PİYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FIRMA
TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.

SIRA NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B	BİRİM FİYAT (TL)	TOPLAM FİYAT (TL)
1	AMBU SETİ, TEK KULLANIMLIK, YETİŞKİN	100	ADET				
2	ANESTEZİ SOLUNUM DEVRESİ, TEK SU TUTUCULU, STANDART, YETİŞKİN	300	ADET	OR2690			
3	ANESTEZİ SOLUNUM DEVRESİ, TEK SU TUTUCULU, STANDART,PEDİATRİK	30	ADET	OR2680			
4	ENDOTRAKEAL TÜP, KAFLI, NO:7.5	100	ADET	OR2770			
5	GÖZ İÇİ DENGELİ TUZ SOLÜSYONU, GLUTATYONSUZ,CAM ŞİŞE, 500 CC	48	ADET	GZ1058			
6	SÜT SAĞMA SETİ	200	ADET				
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 LİNKE YER ALAN WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR.

<https://ihaleportal.antalyasm.gov.tr/Iframes/ManavgatDH>

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

İletişim:

ADRES: Şelale Yolu Üzeri Manavgat/ ANTALYA

TEL : 0 242 746 11 17 Dahili (1346 - 1506)

e-Posta: m-satinalma@hotmail.com

Elektronik Ağ: www.manavgatdh.gov.tr

SMT3887 AMBU SETİ

SMT Temel İşlevi:	1. Solunum fonksiyonunu bir şekilde tamamen kaybetmiş ya da yeterince nefes alamayan hastalara pozitif basınçlı ventilasyon sağlamak amacı ile tasarlanmış medikal el cihazı şeklinde olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün manuel solunum balonu tipi, yaş gruplarına göre de yetişkin, pediatrik ve infant tipleri olmalı ve bu tiplerin tek kullanımlık PVC ve/veya çok kullanımlık silikondan mamul ürün çeşitleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	YETİŞKİN TİP: 3. Ambu balonu PVC veya silikon malzemeden yapılmış olmalıdır. 4. Ürün esnek ve eski haline en kısa sürede dönebilecek yapıda olmalıdır. 5. Silikon ambu balonuna sahip ürünler çift torbalı yapıda imal edilmiş olmalı ve/veya pop-off valfine sahip olmalıdır. 6. Ürün rahatsız edecek şekilde kokmayan medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır. 7. Ambu balonu ile birlikte (PVC ve silikon): 1(bir) adet kancalı şişirilebilen şeffaf ambu maskesi, iki adet air-way ve oksijen bağlantı hortumu set içinde bulunmalıdır. 8. Tek yönlü güvenlik valfi bulunmalıdır. 9. Balon hacmi 1300 ile 1500ml, oksijen rezervuar hacmi ise 1200 ile 2500ml arasında olmalıdır. 10. PVC ambu üzerinde hastayı aşırı basınçtan koruyan 'pop-off valf' bulunmalı, silikon olan türlerde bu valf görevini çift torba yapabilmeli ya da pop-off valfine sahip olmalıdır. 11. Basınç ayarı max 60(±10)cm H ₂ O olmalı, valf üzerinde max basınç ayarlama seviyesi yazılı olmalıdır. 12. Ambunun alt kısmında oksijen bağlantı girişi bulunmalıdır. 13. Maske bağlantı konnektörü, ambunun her yöne rahatlıkla dönebilmesi için 360 derece dönen bir yapıda olmalıdır. 14. Ambu maskesi sekresyonun görülebilmesi için şeffaf ve yumuşak yapıda olmalıdır. 15. Ambu balonu, konnektörü ve valf içerisinde toz-partikül olmamalı yüzeyi temiz olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
AK ZORLU
ECZ811
ECZ8119

SMT3887 AMBU SETİ

Genel Hükümler:	16. Ambu seti içerisinde Türkçe en az 1 adet kullanma kılavuzu olmalıdır. 17. Ambu setinin hem kolay taşınabilmesi hem de işlemden sonra temiz bir şekilde saklanabilmesi için özel ambalajı olmalıdır. 18. Silikon ambu tipi enaz 275F ve/veya 121C derecede otoklavda steril edilebilmelidir. 19. Tüm parçalar etilen oksit ve hasta ile temas sonrası kullanılan genel dezenfektan solüsyonlar ile steril edilebilmelidir. 20. Ürün kokusuz olmalı ,kanserojen ağır metaller (stabilizatörler, Ftalat), ve hayvansal doku içermemelidir. Akredite bir kurumdan Biyo-uyumluluk testleri yapılmış olmalıdır.
------------------------	--

Manavgat Devlet Hastanesi

ALİ ZORLU

Eczacı
ECZ8119

SMT1368 ENDOTRAKEAL TÜP, KAFLI

SMT Temel İşlevi:	1. Hastanın hava yolu açıklığının sağlanmasında kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün, nontoksik, lateks içermeyen tıbbi PVC den imal edilmiş ve şeffaf olmalıdır. 3. Ürünün 2-10 numaralarda farklı ölçülerde seçenekleri olmalıdır. 4. Ürün kaflı(balonlu) olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	5. Tüpün üzerinde santimetre çizgileri olmalı, aralık 1 cm ölçü işaretleri ile olmalı, en fazla 2 cm aralıklarla rakamla gösterilmeli ve kolay silinmemelidir. 6. 2-2.5-3 ve 3.5 numaralar için tüpün derinlik çizgisi 1-5 cm den başlamalıdır. 7. Tüp hem oral hem de nazal kullanıma uygun olmalı, esnek olmalı ve kolay katlanmamalıdır. 8. Tüpün üzerinde iç ve dış çapı belirtilmiş olmalıdır. 9. Tüpün doğru yerleştirilmesine olanak sağlamak için pozisyon çizgisi olmalıdır. 10. Tüp entübasyon sırasında lubrikan madde gerektirmeyecek kayganlıkta, tüpün ucu travma oluşturmayan yuvarlatılmış yapıda ve atravmatik olmalıdır. 11. Tüpün üzerinde 15 mm konnektör olmalı ve konnektör kolayca ayrılmalıdır. 12. Tüpün ucunda standartlara uygun Murphy gözü olmalıdır. 13. Tüp eğimi entübasyonu kolaylaştıracak şekilde olmalıdır. 14. Tüplerin paketinde tüplerin boyları ve çapları yazılı olmalıdır. 15. Tüpün tamamı röntgende görülmeli veradyoopak çizgisi olmalıdır. 16. Kaf tamamen indirildiğinde balon ile kaf birleşim bölgesinde yükseklik olmamalıdır.
Genel Hükümler:	17. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır. 18. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

İstanbul Devlet Hastanesi

Ali ZORLU

Eczacı

ECZB119

SMT 1590 GÖZ İÇİ DENGELİ TUZ SOLÜSYONLARI
GLUTATYONLU / GLUTATYONSUZ

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün ekstraoküler ve intraoküler kullanım amaçlı yıkama solüsyonu özelliğinde olmalıdır ve göz cerrahisinde kullanılabilirdir.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Beher ml'de Sodyum klorür (NaCl) %0,64, Potasyum klorür (KCl) %0,075, kalsiyum klorür dihidrat (CaCl ₂ ·2H ₂ O) %0,048, magnezyum klorür heksahidrat (MgCl ₂ ·6H ₂ O) %0,03, sodyum asetat trihidrat (C ₂ H ₃ NaO ₂ ·3H ₂ O) %0,39, Sodyum sitratdihidrat (C ₆ H ₅ Na ₃ O ₇ ·2H ₂ O) % 0,17, Sodyum hidroksit ve/veya Hidroklorik asit (pH'yi ayarlamak için) ve enjeksiyonluk su içeren steril fizyolojik tuz içermelidir. 3. Yıkama solüsyonunun asit tampon kapasitesi = 0,0014 M/L/pH; baz tampon kapasitesi = 0,00019 M/L/pH olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. İğnenin ya da transfüzyon aparatının plastik veya cam şişenin iç çeperine zarar vermemesi ve aseptik olarak takılabilmesi için tıpanın üzerinde işaretli alanı olmalıdır. 5. Solüsyon şeffaf olmalı ve partikül içermemelidir. 6. Sterilize edilmiş 500 ml'lik plastik veya cam şişe içinde bulunmalıdır.
Genel Hükümler:	7. Ürünün üzerinde üreticisi, üretim ve son kullanma tarihleri, sıcaklık için saklama koşulları ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi

Ali ZORLU
Eczacı
ECZB119

SMT3881 SÜT SAĞMA SETİ

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün bebek emme ritmine yakın bir şekilde anne göğsünden süt sağabilen, taşıması kolay yapıda klinik tip olarak imal edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün steril veya temiz oda koşullarında üretilmiş çeşitlerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Sağım setinin süt toplama şişesi ml ölçekli olmalı, böylelikle anne sütünün miktarı gözlenebilmelidir. Süt toplama şişesi en az 100 ml' lik kapasiteli ve derecelendirilmiş olmalıdır. 4. Tüm parçaları anne ve bebeğe zarar vermeyen non-toksik malzemeden imal edilmiş olmalıdır. 5. Temiz oda koşullarında üretilmiş süt sağma setlerinde yüklenici firma ürünün temiz odada üretildiğine dair validasyon raporlarını sunabilmelidir. 6. Süt sağım setini oluşturan tüm parçalar polipropilenden ve/veya steril edilebilen farklı bir materyalden imal edilmiş ve bileşiminde anne sütünün özelliğini bozacak hiçbir madde olmamalı ve bu özellik belgelendirilebilmelidir. 7. Sağım setinin parçaları birbirinden kolaylıkla ayrılır nitelikte olmalı ve kolaylıkla da monte edilmelidir. 8. Set aynı hastanın tekrarlayan kullanımları için tekrar steril edilebilir özellikte olmalıdır. 9. Ürün ilk kullanımında herhangi bir temizlik işlemi gerektirmemelidir. 10. Set ile verilecek olan cihaz klinik tip olmalıdır. 11. Cihaz 220 V 50 hz şebeke gerilimi ile kullanıma uygun olmalıdır. 12. Cihaz son teknoloji ürünü sessiz kuru tip motorla çalışmalıdır

Manavgat Devlet Hastanesi

Ali ZORLU

Eczacı
ECZ8119

SMT3881 SÜT SAĞMA SETİ

Teknik Özellikleri:	13. Temiz oda koşullarında üretilen ürünler ISO-6 standartlarına sahip olmalıdır. 14. Cihaz üzerinde ayarlı vakum kontrolü bulunmalıdır. En düşük seviyesi 0 mmHg, en yüksek seviyesi 350 mmHg olmalı, kademesiz vakum ayarı yapabilmelidir. 15. Cihaz aynı anda iki memeyi sağabilecek vakum gücüne sahip olmalıdır. 16. Cihazın hem vakum ayarı, hem hız ayarı ayrı ayrı yapılabilmelidir. 17. Cihaz ağırlığı 2 – 3 kg arasında olmalı, istenirse servis içerisinde rahatça dolaştırılabilmesi için taşıma arabası temin edilmelidir.
Genel Hükümler:	18. Cihaz alınacak olan sete uygun olmalıdır. Ürünü sağlayacak firma anne sütü sağım setleri ile beraber, sete uygun her 200 sete karşılık 1 adet anne sütü sağım pompa cihazı kullanım amaçlı olarak verecektir ve tesisin 200'ye kadar olan isteminde ise sete uygun 1 adet cihaz tesise kullanım amaçlı verilecektir. 19. Set karşılığı kullanıma bırakılan cihazların mülkiyeti firmada kalmak kaydı ile her türlü bakım ve onarımı yükleniciye aittir. Cihazın arıza durumunda yerine 48 saat içinde ikame cihaz bırakılmalıdır ve arızalı olan cihaz 5 (beş) iş günü içerisinde tamir edilmeli, bu süre içerisinde tamir edilmeyecekse yenisiyle değiştirilmelidir. 20. Ürünün ve cihazın üts kaydı olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi

Ali ZORLU

ECZ81
ECZ8119

SMT1528 ANESTEZİ SOLUNUM DEVRESİ

SMT Temel İşlevi:	1. Gaz kaynaklarından alınan medikal gazları veya inhalasyon yoluyla uygulanan anesteziikleri alarak hastaya ulaştırmak ve hastadan çıkan zararlı atık gaz karışımlarının uzaklaştırılmasını sağlamak, aynı zamanda solunumuna destek olmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Anestezi solunum devresi standart (çift hatlı) veya koaksiyel veya membranlı tek hatlı tipleri olmalı ayrıca yetişkin, pediatrik ve yenidoğan boyları olmalıdır. 3. Standart çift hatlı devre; a) Bir adet ventilasyon devresi, bir adet balonlu hortum, bir adet şeffaf tıpalı Y konektör veya cihaz bağlantı konektörlerinden oluşmalıdır. b) Devreyi oluşturan hortum yolları PP, PE veya PVC yapıda olmalıdır. c) Devrelerin tek veya çift su tutuculu veya su tutucusuz çeşitleri olmalıdır. d) Devreyi oluşturan hortum yolları korozyon yapıda olmalı ve Y konnektöre sıkı geçme olmalıdır. e) Devrenin insprituvar kolu ara bağlantı ile (nebul) ilaç vermeyi sağlamak amacıyla Y portundan ayrılabilmesi, yapışık olmamalıdır. f) Devrenin yetişkin veya pediatrik boylarda en az 1 er adet ekspiryum ve inspiryum hattı olmalıdır. g) Devrenin 0,5-1-1,5 veya 2 lt lik latex free balonu olan balon hortumundan veya balonu olan hortumdan oluşmalıdır. Balon uzatma hortumu en az 120(±5) cm uzunluğunda olmalıdır. h) Yetişkin anestezi devresinde inspirasyon ve ekspirasyon hortumlarının çapı en az 19 mm, pediatrik anestezi devresinde inspirasyon ve ekspirasyon hortumların çapı 15 mm olmalıdır. i) Yetişkin anestezi devresinde inspirasyon ve ekspirasyon hatları en az 180 cm olmalıdır. Pediatrik anestezi devresinde en az 150 cm olmalıdır. Yenidoğan anestezi devresi en az 100cm olmalıdır

Manavgat Devlet Hastanesi

Ali ZORLU

Eczacı
ECZB 19

SMT1528 ANESTEZİ SOLUNUM DEVRESİ

Teknik Özellikleri:	4. Üründe Y konnektör ucunda eklenip çıkarılabilen bir dirsek(elbow) bulunmalıdır. 5. Dirsek üzerinde CO2 ölçümüne olanak sağlayacak luer-lock port bulunmalıdır. 6. Ürün non-toksik ve hipo-alerjen olmalıdır. 7. Ürün dayanıklı ve kırılmaz yapıda olmalıdır.
Genel Hükümler:	8. Devre orijinal ambalajında ve tek kullanımlık olmalıdır. 9. Devre universal olmalı ve klinikte bulunan cihazlar ile uyumlu olmalıdır. 10. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri yapılmış olmalıdır. 11. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır

Manavgat Devlet Hastanesi

Ali ZORLU

Eczacı
ECZB119