



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



SAYI : 98177073 / 934.01 **8291**
KONU: 9 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI

10.12.2025

SAYIN.....

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktar yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ d (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır.
Firmamız tarafından temini mümkün ise **15.12.2025** 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 halde teklif etmesi halinde 4734 sayılı K.I.K.hükümleri uygulanacaktır.
- 4- İhaleye hile, desise, vaat, 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 ya da olumsuz mutlakla **15.12.2025** 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

Mustafa Özkan
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	ARTER KANÜL, KİLİTLENEBİLİR, 20G	100	ADET				
2	KOTER KALEMİ VE UCU	2.000	ADET				
3	OKSİJEN KANÜLÜ, NAZAL, PEDIATRİK	100	ADET				
4	PULSEOKSİMETRE PROBU, DİSPOSABLE, STERİL, STANDART, YENİDOĞAN	100	ADET				
5	CERRAHİ SÜTÜR, POLİGLAKTİN, SENTETİK, MULTİFLAMENT, HIZLI EMİLEBİLEN, NO:4/0, 15(+2)MM, 1/2 YUVARLAK, 70 (+-10)CM	360	ADET				
6	İŞARETLEME KALEMİ, TEK TARAFLI, KALIN UÇ	50	ADET				
7	İŞARETLEME KALEMİ, TEK TARAFLI, İNCE UÇ	50	ADET				
8	KULAK SPEKULUMU, KÜÇÜK	1.000	ADET				
9	GÜMÜŞ NİTRAT (EKÜVYON) ÇUBUĞU (BURUN KOTER)	1.000	ADET				
GENEL TOPLAM							TL

NOT: Teklif edilen Yedek Parçalar / Bakım Onarım Hizmetleri işin 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.antalayasim.gov.tr/IFrames/Manavgat/DH>

BU ALAN PIYASA 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

SMT1006 ARTER KANÜLÜ, KİLİTLENEBİLİR

SMT Temel İşlevi:	1. Kanül, kan gazı örneklemesinde ve kan basınç monitörizasyonunda periferik arterde kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Kanül PTFE'den (virgin teflon) veya poliüretandan imal edilmiş olmalıdır. 3. Kanül kilitlenebilir özellikte olmalıdır. 4. Kanül en az 16G kalınlığında olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	5. Kanülün dış çapı en az 1,07mm ve uzunluğu en az 45 mm olmalıdır. 6. Kanülün mandreninin kesik ucu ile kanül ucu arası mesafe kısa olmalıdır. 7. Kanül, iğne damar duvarını travmatize etmeyecek ve üç aşamada şekillendirilmiş sivrilikte olmalıdır. 8. Kanül ucu atravmatik olmalıdır. 9. Kanül, flow switch (akım kesme) özelliğine sahip olmalı, mekanizma tek elle kullanılabilmesi ve kırmızı renk kodlu olmalıdır. 10. Kanül de, kanın geri kaçıışı, kanla bulaş ve hava embolisi riskini önleyebilmek için açma kapama düğmesi olmalıdır. 11. Kanül sabitlemenin rahatlıkla yapılabilmesi için kanatların yumuşak, rahat açılabilir ve iz bırakmayacak şekilde olması gerekir. 12. Kanülün ambalajı açıldığında iğne ile kanül bağlantısı gevşek olmamalıdır. 13. Kanül intravenöz kateter yerine de kullanılabilmelidir. 14. Kanül ile artere girişim yapılırken iğne ile katater arasında sıyrılma, kıvrılma, bozulma olmamalıdır. 15. Kanülün işlem sırasında ve sonrasında bütünlüğü bozulmamalıdır.
Genel Hükümler:	16. Ürünler steril ve tek kullanımlık olmalıdır. 17. Ürün sterilitiyi bozmadan açılacak şekilde paketlenmiş olmalıdır. 18. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. İbrahim BERBEROĞLU
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip.Tes.No: 98702

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. Fatma ÖZDEMİR ÖZKAN
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.
Dip.Tes.No: 163187

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. Mehmet Erzen SÖNMEZ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip.Tes.No: 11002367-00277

SMT1098 KOTER KALEMİ

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, cerrahi işlemlerde kanamayı önlemek için kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kesici ve koagüle edici ucu 2-3cm teflon veya paslanmaz çelik kaplı olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Ürüne değişik uzunluk ve yapıdaki (paslanmaz çelik veya teflondan oluşan iğne, topuz ve bıçak uçları) takılabilmelidir. 4. Ürünün en az 3 metre uzunluğunda kablosu olmalıdır. 5. Ürünün elektrod uzunluğu 20-25 cm olmalıdır. 6. Ürünün hem kesici (cut) hem de koagüle edici iki kontrol düğmesi olmalıdır. Kontrol düğmesi kesi ve koagülasyon geçişlerinde takılı kalmamalıdır. 7. Ürünün bağlantısı üç girişli standart fiş ile sağlanmalıdır. 8. Ürün ameliyathanelerdeki mevcut koter cihazlarına ve koterlere uygun olmalıdır. 9. Ürün aktif uca kadar izolasyonlu olmalıdır. 10. Ürün ergonomik olmalıdır. 11. Ürün elle kontrol edilebilmelidir.
Genel Hükümler:	12. Ürün steril, tekli pakette ve tek kullanımlık olmalıdır. 13. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UTS ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Dr. Seren Yılmaz

Dr. Aydın Yıldırım

Dr. Ahmet Özkan

SMT3684- NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ

3

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde nazal yoldan hastalara oksijen ihtiyacını karşılamak amacı ile medikal malzemedan tasarlanarak üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün yetişkin ve/veya pediatrik tiplerinden herhangi biri olmalıdır. 3. Kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, yumuşak en az 200 (± 20) cm ana bağlantı hortumu olmalıdır. Tevzi hortumu 50(± 5) cm uzunluğunda olmalıdır
Teknik Özellikleri:	4. Oksijen kanülü, kokusuz, antiallerjik, non-toksik ve tahriş etmeyen PVC'den üretilmiş olmalıdır. 5. Malzeme adında belirtilen hastaların kullanımı için uygun olmalıdır. 6. Ürün bir ana hortum ve Y parçası ile burun kanülünde birleşen ve kafaya geçirilebilecek şekilde çift hortumdan oluşmalıdır. 7. Bağlantı konnektörü oksijen flowmetresi ile uyumlu olmalı, manometre giriş yerleri sağlam ve esnek olmalıdır. Erkek tipte luer konnektöre sahip olmalıdır. 8. Kafa arkasından tespit için ayarlanabilir olmalı, kendiliğinden açılmamalı, gevşememelidir. 9. Her iki burun deliğine takılacak girişler yumuşak ve ergonomik olmalıdır, mukoza hasarı yaratmamalıdır.
Genel Hükümler:	10. Tekli ambalajlanmış biçimde, en az 50 en fazla 300 adetlik kutularda teslim edilmelidir.

Manavgat Devlet Hastanesi
Ali ZORLU
Eczacı
Eczacı No: 44073

Manavgat Devlet Hastanesi
Eczacı Gökhan YILMAZ
Dip.Tes.No: 44073

SMT Temel İşlevi:	1. Prob; oksijen saturasyonu ve nabız ölçümünü okumak amacıyla uygun olarak imal edilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün standart ölçüm yapan ve/veya siyanotik ölçüm probu ve/veya PVI ölçüm yapabilen (hastanın sıvı ihtiyacı tespit eden) ve/veya Oksijen Rezerve indeksi ve/veya Total Hemoglobin, ve/veya Karboksihemoglobin ve/veya CCHD (Kritik Doğumsal Kalp Yetmezliği) ve/veya Travma ölçümü yapan tiplerinden herhangi biri olmalıdır. Bu tiplerinde hasta yaş ve durumuna göre Yetişkin, pediatrik, neonatal ve infant ve preterm tipleri bulunmalıdır. 3. Neonatal ve infant tiplerin tümleşik veya ara kabloları kuvöz dışına uzanabilecek kadar uzun, en az 90 cm olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Prob, vücut ısısı düşük hastalarda da doğru ölçüm yapabilmelidir. 5. Probun yapışkan bandı hasta cildine uygun anti alerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir. 6. Prob, dışarıdan gelen ışığa karşı opak madde ile kaplanmış olmalıdır. 7. Prob elektriksel gürültüden etkilenmemelidir. 8. Prob kablosunun elektrik tesisatından gelen parazitlere karşı korumalı olmalı bu sayede parazitten etkilenmemelidir. 9. Prob aynı hastada uzun dönem kullanılabilir ve prob hasta cildini yakmamalıdır. Probun yapışkan bandında sert madde olmamalı ve kan dolaşımını engellememelidir. 10. Probun oynamaması için, hasta parmağına temas edecek iç kısmı tamamen yapışkan madde ile kaplı olmalı yapışkan olmayan bölge olmamalıdır. 11. Siyanotik ölçüm problemlerinde oksijen saturasyonu %60'a düşen hastalarda ölçüm yapabilmeli ve izlenebilmelidir. 12. CCHD (Kritik Doğumsal Kalp Yetmezliği) ölçümü yapan prob tiplerinde aynı anda postduktal, preduktal oksijen saturasyon ve perfüzyon indeksi ölçümünü yapabilmelidir ve kritik doğumsal kalp hastalıkları riskini otomatik hesaplayabilmeli, ekran üzerinden CCHD

	otomatik tarama adımları görsel olarak izlenebilmeli ve tarama sonuçları görülebilmelidir. 13. PVI ölçüm yapabilen (hastanın sıvı ihtiyacı tespit eden) prob tiplerinde hastanın sıvı hacminin değerlendirilmesini ve sürekli ölçüm yaparak Pletismografi değişkenlik indeksini hesaplamayabilmeli ve cihaz ekranında görüntülenebilmelidir. 14. Total hemoglobin ölçümü yapan prob tiplerinde gerçek zamanlı ve devamlı hemoglobin seviyesini nümerik ve devamlı olarak cihaz ekranında sürekli izleme olanağı sağlayabilmeli ve hastanın azalan veya artan hemoglobin seviye değişimlerini ve buna bağlı vital organlara yeterli oksijen taşınıp /taşınmadığı bilgisini g/dl olarak noninvaziv görüntülenebilmelidir. 15. Karboksihemoglobin ölçümü yapan prob tiplerinde toksik karbonmonoksitin kandaki yüzde seviyesini noninvaziv ve sürekli olarak nümerik ve trend halinde görüntülenebilmelidir. 16. Oksijen Rezerv İndeks ölçümü yapan prob tiplerinde kandaki oksijen rezervini 100 mmHg-200 mmHg aralığında görüntüleyerek hastanın hiperoksemi, yaklaşan hipoksemi durumunu birimsiz bir ölçek olarak 0 ve 1 arasında indeks şeklinde gerçek zamanlı ve devamlı görüntülenebilmelidir. 17. Travma hastalarının vital bulgularının ölçülmesi için kullanılan travma problemleri, özellikle yenidoğan resüsitasyonunda kullanıcı müdahalesine gerek kalmadan kritik durumlarda cihazı en hassas seviyeye çekerek saniyeler içinde SpO2, nabız ve perfüzyon indeksini ölçebilmelidir.
Genel Hükümler:	18. Probun kendinden kablosu olmalıdır. Problemler orijinal kapalı ambalajında steril veya non steril (temiz oda koşullarında hazırlandığı belgelendirilecektir) tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır. 19. Probun ambalajı üzerinde markası, son kullanma tarihi, steril ürünlerde sterilizasyon yöntemi ve özellikleri yazılı olmalı ve uygulama şeklini gösteren resim olmalıdır.

	20. Proba uyumlu verilecek olan cihaz arter kanındaki oksijen satürasyonunu sürekli olarak gösteren, konsol tipi (dahili bataryalı, herhangi bir adaptöre veya şarj aletine bağlanmadan direk olarak şebeke gerilimi ile çalışan, taşınabilmesi için sabit bir tutamağı olan göstergeleri yatay konumda okunabilen bir sistem) olmalıdır. 21. Cihazın ön panelinde oksijen satürasyonu, nabız ve pulse şiddeti veya perfüzyon indeksi izlenebilmelidir. 22. Sistem elektrik kesintisi halinde tam şarjlı iken en az 4 (dört) saat çalışabilecek dahili şarj edilebilir bataryası olmalıdır ve cihaz şebeke gerilimine bağlı iken otomatik olarak şarj olmalıdır. Bataryanın şarj olduğunu gösteren bir uyarı ışığı bulunmalıdır. 23. Yüklenici firmanın vereceğı prob sağlık tesisindeki monitörlerin modülleriyle uyumlu değil ise her 100 adet tek kullanımlık prob için Sağlık Tesisine 1 adet Prob ile uyumlu ve proba aynı marka ve teknolojiye 1 adet pulse oksimetre cihazı veya modülü kullanım amacıyla bedelsiz olarak bırakılmalıdır. Söz konusu sağlık tesisinde kullanılan monitörlerin modülleriyle prob ve teknoloji uyumluluğı mevcut ise yeterli sayıda modülü bedelsiz olarak teslim etmelidir.
--	---

08.12.2025

Manavgat Devlet Hastanesi
Havva TEKİNİZ
Yenidoğan Yoğun Bakım
Bölümü Sorumlusu

Manavgat Devlet Hastanesi
Uz.Dr.Nezire YILMAZ
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Dip.Tes.No:171452/143941

SMT Temel İşlevi:	1. %90 poliglikolik asid %10 laktik asitten cerrahi suture olarak dizayn edilmiş ve absorbe olabilen suture ile aynı özellikte bir hammadde ile kaplanmış (polyglycolide-co-Llactide&calcium stearate.) olarak imal edilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre iğneli ve iğnesiz (bağlama) türleri olmalı, bu türlerin de farklı ebat, boy ve çapta seçenekleri sunulmalıdır
Teknik Özellikleri:	3. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır. 4. Atravmatik iğneliler paslanmaz çelik alaşımdan olmalı, iğne yüzeyinde kararma olmamalı ve iğne iç yüzeyi düz ve kanalsız olmalıdır. 5. İğneler, dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemesi, kırılmaması için güçlü olmalı ve yüksek alaşım çelikten imal edilmiş olmalıdır. 6. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla veya Krom oranı (alaşımındaki) %10'dan fazla olmalı ve bu özellik iğne üreticisi firma tarafından noter onaylı tercüme evrak orijinali ile beraber ihale dosyasında ibraz edilmelidir. 7. İğne, kalsifiye dokularda rahatlıkla kullanılmalı, yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivrilliğini operasyon boyunca devam ettirmelidir. 8. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemelidir. Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir. 9. Cerrahi suture iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. 10. İğne ve suture çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne suture birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır.

Dr. Zeynep Ulmar

Dr. Aydin Yıldırım

Dr. Ahmet Sekan

**Teknik
Özellikleri:**

11. İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalı, suture yüzeyi pürüzsüz olmalı, kolay düğüm kaydırılmalı, suture düğüm güvenliği sağlamalı ve üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.
12. İğne suture birleşme noktasında suture muhteviyatını etkileyecek oranda mumlama olmamalı ve suture boyası iç karton makaraya renk vermemelidir.
13. İğne dokudan geçtikten sonra suture dokuya takılıp büzüşmemeli ve tiftiklenmemelidir.
14. Ürünlerin uzunlukları, kalınlıkları ve mukavemetleri USP ve EP değerlerine uygun olmalı, yüksek gerilme gücüne sahip olmalıdır.
15. Suturen tensil kuvveti başlangıç olarak %100 olarak alındığında 5-7 gün (%45-50), 10-14 gün (%0) doku desteği olmalı ve vücuttan tamamen atılımı en az 40-45 gün içerisinde olmalıdır.
16. İğneler silikon kaplı olmalıdır.
17. Ürünün ambalajı açıldıktan sonra iğneye portegü yardımı ile kolayca ulaşılabilmesi, suture paketten çıkarken düğüm olmamalı ve kıvrımsız çıkabilmelidir.
18. Ambalaj suturen kıvrılmasını engelleyecek şekilde yapılmış olmalı ve ürünün ambalajı açıldıktan sonra iğneye portegü yardımı ile kolayca ulaşılabilmelidir.
19. Suture paketten çıkarken düğüm olmamalı ve kıvrımsız çıkabilmelidir.

Dr. Serap Yılmaz

Dr. Ayhan Yılmaz

Dr. Ahmet
Özkan

SMT2809-CERRAHİ SÜTÜR, POLİGLAKTİN, SENTETİK, MULTİFLAMENT, HIZLI EMİLEBİLEN

Genel Hükümler:

20. Kutularda en az 12 paket ile ambalajlanmış olmalı, içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.
21. Birim ambalajı veya kutu üzerinde imalatçı firmanın ticari adı veya kısa adı, üretim yeri, filament cinsi, son kullanma tarihi, sterilizasyon şekli, lot numarası, suture kalınlığı, suturen uzunluğu ve diğer özellikleri görülebilir, okunaklı ve bozulmayacak tarzda belirtilmelidir. Her poşet üzerinde metrik sisteme göre ölçü ve USP karşılığı, ürün katalog numarası, ürün tanıtımı, rengi, yapısı ve sterilizasyon belirtilmiş olmalıdır. Kutu ambalajın üzerinde yazması gereken bilgiler Türkçe olmalıdır.
22. İplik ambalajının kullanım esnasına kadar sterilizasyonu bozulmayacak şekilde su, nemden, ısıdan, ışıktan korunması için dış ambalajı; soyulabilir nitelikte alüminyum folyo veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü su ve nem geçirmeyen kâğıt, iç ambalajı; soyulabilir alüminyum folyo veya blister/plastik/karton olmalıdır.
23. Sterilizasyonu Etilen oksit veya Gama ile yapılmış olmalıdır.

Dr. S. F. Yılmaz

Dr. Aydın Yıldırım

Dr. Ahmet Özkan

SMT Temel İşlevi:	1. Kalemler her türlü cilt üzerinde işaretleme yapabilmeli, kolay kurumalı ve cilde herhangi bir zarar vermemelidir.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Kalem ucu kalın, ince veya aynı kalem üstünde her iki uç özelliği bulunmalı ve sert olmamalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Drape üzerine yazabilen özellikte olmalıdır. 4. Uygulama yerinde dağılma yapmamalıdır.
Genel Hükümler:	5. Tekli steril ve kolay açılır paketlerde olmalıdır.

Dr. Serap Yılmaz

Dr. Aydin Yıldırım

Dr. Ahmet Sztan

SMT3889 KULAK SPEKULUMU

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde kullanılan el ve duvar tipi otoskoplar için kullanıma uygun olarak imal edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün en az üç farklı boyutu olmalıdır. (Küçük -orta -büyük)
Teknik Özellikleri:	3. Tek kullanımlık olmalıdır. 4. Sağlık tesisinde kullanılan tüm otoskoplara uyumlu olabilecek şekilde universal Yapıda olmalıdır.
Genel Hükümler:	5. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadı olmalıdır 6. Ürünler en az 25 en fazla 100'lik paketlerde olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Ali ZORLU
Eczacı
Eczacı No: 19

Manavgat Devlet Hastanesi
Eczacı Gökhan YILMAZ
Dip. Tes. No: 44073

SMT Temel İşlevi:	1. Nem ile aktive olan yapısı ile etkilenen mukoza bölgesinde kanamayı durdurmak ve siğil ya da leke gibi istenmeyen dokuların bertaraf edilmesi için tasarlanmış olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. %75 gümüş nitrat ve %25 potasyum nitrat içermelidir.
Teknik Özellikleri:	3. En az 160 C dereceye kadar dayanıklı olmalıdır. 4. Aktivasyon için nem gereklidir. 5. Çubuk şeklinde olmalıdır. 6. Çubuğun uzunluğu en az 15 cm olmalıdır. 7. Tek tarafı aktif olmalıdır.
Genel Hükümler:	8. Tek kullanımlık olmalıdır. 9. Ürün en az 50 adet en fazla 150 adetli ambalajlı şekilde teslim edilmelidir. 10. Ürün ışık almayacak bir şekilde paketlenmiş olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
AÜ ZORLU
ECZACI
ECZASİ

Manavgat Devlet Hastanesi
Ecz. Gökhan YILMAZ
Dip. Tes. No: 44072