

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

SAYI: : 98177073 / 934.01 902
KONU: 7 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI

31.07.2019

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 **02.08.2019** 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 tekrerrüt 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 **02.08.2019** tarihinde saat **12:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks , **m-satinalma@hotmail.com** ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.

Harun KARAHAN
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	HASTA BEZİ SERME (YATAK KORUYUCU)	5.000	ADET				
2	LAPAROSKOPİK KLİPS ATICI DİSPOSABLE	30	ADET	OR2970			
3	PROLEN MECH 6 X 11	50	ADET	OR3950			
4	PROLEN MECH 15 X 15	20	ADET	OR3960			
5	THORAX KATETERİ NO: 28	30	ADET	GHC1620			
6	THORAX KATETERİ NO: 32	30	ADET	GHC1620			
7	THORAX GÖĞÜS ŞİŞESİ TEKLİ 2000CC	30	ADET	GHC1630			
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

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

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.
- Teknik özelliklerinde numune değerlendirilmesi yapılacağı belirtilen 2-3 Ve 4. Kalemdeki malzemelerin numuneleri fiyat teklifini takriben hastaneye gönderilmelidir.

1.KALEM YATAK KORUYUCU TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Hijyenik yatak koruyucu örtü 3 (üç) bölümden oluşmalıdır.
- a. En alt tabaka polietilen su geçirmez ve deliksiz kısımdan ibaret olmalıdır.
- b. Orta Tabaka selüloz olmalıdır.
- c. Üst tabaka su geçirgen hidrofilik Non Woven materyelden olmalıdır.
2. Yatak koruyucu Örtü 60 cm x 90 cm (± 5 cm) ebatlarında olmalıdır.
3. Üretici firmada CE belgesi olmalıdır.
4. Hastanın cildine değen kısımlar rahatsızlık vermeyecek özellikte olmalı ve antialerjik yapıda olmalıdır.
5. En az 10 adet en fazla 30 adetlik paketler halinde olmalıdır.
6. Ürün; T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı ve istekli firma tarafından onaylı olduğu belgelendirilmelidir.
7. Bez cildi tahriş etmemelidir.
8. İçinde pamuksu dokunun dağılımı eşit olmalıdır ve kullanımda pamuklar topaklanmamalıdır.

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 X 1cm 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 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 $0.44 \pm 0,2$ mm olmalıdır.
 6. Polypropilen mesh yüksek yırtılma ve gerilme kuvveti özelliği taşınmalıdır.
 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

5- 6 KALEM.Toraks Kateter Teknik Şartnamesi

1. Slikon bazlı olmalıdır.
2. 50 cm (+/- 5cm) uzunluğunda, plevra boşluğuna uyum sağlayan esnek kateter olmalıdır.
3. Toraks kateteri travma oluşturmayan yuvarlatılmış, açık distal uza sahip olmalıdır.
4. Kateterde doku emilimini engelleyen çapraz yan delikler bulunmalıdır.
5. Toraks kateteri X-ray altında görüntülenebilmek için radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
6. Kateterin üzerinde "cm" işaretli ölçek bulunmalıdır.
7. Toraks kateteri her türlü bağlantıya uyacak şekilde tasarlanmış genişleyen proksimal uca sahip olmalıdır.
8. Toraks kateteri 12,16,18,20, 24,28,32 ve 36 ch ölçüleri olmalıdır.
9. Toraks kateteri tekli ve steril paketlerde sunulmalıdır.

7.Kalem Drenaj (Göğüs) Şişesi 2000cc Teknik Şartnamesi



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.

Sorunlar Sepelik Müdürlüğü
ihale listesinde, alınmıştır.

Manavgat Devlet Hastanesi

Naciye ATILAY

T.K.Y.

KLİP ATICI LAPAROSKOPİK – ÇOK ATIMLI –(ŞAFT ÇAPI 10 MM. KLİP BOYUTU BÜYÜK)TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Endoskopik klip atıcının içinde en az 15 adet büyük boy titanyum klip ile ligasyon işlemi yapılmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcının çene açısı klip koyulan bölgenin tam olarak görülebilmesi için en az 15° olmalıdır.
5. Endoskopik klip atıcısındaki klabin kapanmadan önceki çene ağız açıklığı en az 3.5 mm kapandıktan sonraki klip uzunluğu en az 10.5 mm olmalıdır.
6. Klipler, kapatma esnasında dokunun klip dışına kaymasını önleyen, distal ucun önce kapanması özelliğine sahip olmalıdır.
7. Endoskopik klip atıcının shaft çapı 10mm olmalıdır, 10'luk trocardan geçebilmelidir veya 10'luk trokardan geçmeyen klipler için her klip için uygun trocar verilmelidir.
8. Endoskopik klip atıcının shaft uzunluğu en az 28cm olmalıdır.
9. Endoskopik klip atıcının shaftı her iki tarafa 360° dönebilmelidir.
10. Endoskopik klip atıcısı tek bir hamle ile ligasyonu tamamlayan otomatik ya da yarı otomatik klip yükleme/atma mekanizmasına sahip olmalıdır.
11. Endoskopik klip atıcıda klip kalmadığında, boş ateşlemeyle doku travması yaratılmasını önleyecek, son klip kitleme mekanizmasına sahip olmalıdır.
12. Latex madde içermemelidir.
13. Steril paketli malzeme en az 2 yıl miyadlı olmalıdır.
14. Numune değerlendirmesi yapılacaktır.

Emre Açı
