

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

SAYI: : 98177073 / 934.01

KONU: 3 KALEM GENEL SARF MALZEMESİ ALIMI

24/01/2020

SAYIN.....

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktarı yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır. Firmanız tarafından temini mümkün ise **29/01/2020** saat **15:00** '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, vaat, 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 usulü alım yapılacak olan alımımız **BİRİM BEDEL** üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
- 10- Bu teklife davet mektubuna olumlu yada olumsuz mutlaka **29/01/2020** tarihinde saat **15:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks , **m-satinalma@hotmail.com** ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.

  
**Yalçın AYMAK**  
İdari Mali Hiz. Müd. V.

| S. NO        | MALZEMENİN ADI                                                                     | MİKTARI | BİRİMİ | SUT KODU /<br>TEKNİK<br>ŞARTNAME | MARKA / MODEL / U.B.B<br>KODU | BİRİM FİYAT | TOPLAM FİYAT |
|--------------|------------------------------------------------------------------------------------|---------|--------|----------------------------------|-------------------------------|-------------|--------------|
| 1            | EKG KAĞIDI Z KATLI 210 MM*140 MM                                                   | 250     | ADET   |                                  |                               |             |              |
| 2            | EKG KAĞIDI Z KATLI 210 MM*60 MM                                                    | 150     | ADET   |                                  |                               |             |              |
| 3            | EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI<br>%0.55 ORTOFİTALALDEHİT ASİT SIVI 4,01-5 LT | 500     | ADET   |                                  |                               |             |              |
| 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](http://www.manavgatdh.gov.tr)

e -Posta: m-satinalma@hotmail.com

## EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEL DEZENFEKTANI % 0.55 ORTOFİTALALDEHİT SIVI 4,1-5 LT

- 1-Dezenfektan solüsyon en az % 0.55 ortho-phythalaldehyde içermelidir. Gluteraldehid, formaldehid, kuarterner amonyum bileşikler, alkoller, iyodoforlar, fenolikler, klor ve klor bileşikler içermemelidir.
- 2-Solüsyon kullanıma hazır ve sulandırılmadan kullanılmalıdır. Aktivasyon gerektirmemelidir.
- 3-Ürün kullanılmaya başladıktan sonra 14 gün süre ile etkinliğini korumalıdır.
- 4-Kullanıma hazır formu saydam olmalı ve içerisinde tortu bulunmamalıdır.
- 5-Kullanıma hazır dezenfektan solüsyonun pH'ı 7.2-7.8 arasında olmalıdır.
- 6-Ürün, 5-12 dakika sürede bakterilere (mycobacteriler), mantarlara, virüslere (adeno, polio virüs vb.) öldürücü etkili olmalıdır. Firma bu özellikleri karşıladığına dair akredite olmuş ulusal ve/veya uluslararası laboratuvarlar tarafından belirlenen, standart test metotlarına göre yapılmış mikrobiyolojik raporları belgelendirmen ve yurt dışında yapılan analizlerin orijinal hali ve Türkçe çevirileri dosyasında bulundurmamalıdır.
- 7-Dezenfektan solüsyonun materyal uyumluluğu geniş olmalıdır, mevcut endoskopik (Olympus, Pentax, Fuji, vb.) cihazların yüksek düzey dezenfeksiyonunda bu özellikleri belgeleyen materyal uyumluluk çalışmaları firma dosyasında bulundurulmalıdır. Korozyon, paslanma, endoskop kılıflarında yumuşama-renk değişimi, vb. zedelenmelere neden olmamalıdır. Dezenfektanın teknik servis raporu ile belgelenen herhangi bir hasara sebebiyet vermesi durumunda, firma kurumun zararını karşılayacağını garanti etmelidir.
- 8-Solüsyonun toksik ya da iritan etkisi bulunmamalıdır.
- 9-Ürünün, her gün ortho-phythalaldehyde MEK aktivitesinin ölçülebilmesi için kontrol stripleri olmalıdır, test stripleri teklif edilen ürünle aynı marka olmalıdır. pH ölçerler bu amaçla verilmemelidir.
- 10-Test striplerinin kutusu üzerinde hangi ürüne ait olduğu, son kullanma tarihi ve kullanım talimat bilgileri Türkçe yazılı olmalıdır. 11-İhaleyi kazanan firma her 2 litre için 1 tane test stribini ücretsiz sağlamalıdır.
- 12-Dezenfektan solüsyon, orijinal mühürlü, kilitli ve kapaklı bidonlarda olmalıdır.
- 13-PVC içermeyen 2-10 litrelik bidon ambalajlarda sunulmalıdır.
- 14-Ürünün üzerinde orijinali ile birlikte Türkçe açıklamalı etiketi olmalıdır. Türkçe etiketin üzerinde içeriği, üretim ve son kullanma tarihi, kullanma talimatı, yan ve toksik etkilerine ilişkin uyarılar, seri numarası ve üretici firma bilgilerinin yazılı olması gerekmektedir.
- 15-Teslim edilen dezenfektan solüsyonunun serisine ait üretici firmanın orijinal analiz sertifikası, numune ile birlikte dosyasında sunulmalıdır.
- 16-Dezenfektanın kullanımından sonra bertarafını (nötralizasyon) sağlamak için firma, yeterli miktarda nötralizan maddeyi (glisin) ücretsiz olarak hastanemize teslim etmelidir. Ayrıca her firma kendi ürününü inaktive eden glisin miktarını gösterir belgeyi dosyasında sunmalıdır.
- 17-Tıbbi alet dezenfektanları atık yönetmeliğine göre tehlikeli kimyasal atıklar grubunda yer aldığından glisinle nötrale edilerek kanalizasyona dökülebileceğine dair TUBİTAK MAM tarafından verilmiş EK- 3 B Raporunu ihale dosyasında sunmalıdır.
- 18-Depo teslim tarihinden itibaren solüsyonun raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır. Son kullanma tarihine en geç 3 ay yaklaşan ürünler firma tarafından yeni ürünle değiştirilmelidir.
- 19-Firma, ürün kullanımına başlamadan önce eğitim vermeli ve bunu belgelendirmelidir. İhtiyaç halinde gerekli dokümanları hastanemize sağlamalıdır.
- 20-Ürünün kullanım talimatını gösteren broşürler PVC 'ye kaplanmış halde kurumun ihtiyacına göre firma tarafından verilmelidir.
- 21-TİTUBB' da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir.
- 22-Ürüne ait güvenlik veri belgesi (MSDS) verilmelidir.
- 23-Ürün , manuel dezenfeksiyon ve otomatize endoskop dezenfeksiyon cihazlarında kullanıma uygun olmalıdır.
- 24-Tüm belgeler Türkçe yazılı olmalıdır ve ürün kataloğu bu amaçla kullanılamaz.
- 25-Enfeksiyon Kontrol komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde numune, . Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir laboratuvar da mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, korozif etki vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Üründe uygunsuzluk tespit edildiği durumunda, farklı seri numaralı ürünler aynı miktarda ücretsiz değiştirilecektir.

Emine AVCI  
Ameliyathane Serv.Sorm.

**EKG KAĞIDI Z KATLI 210 MM X 60 MM (TRİSMED MARKA CARDIPIA 800 MODEL EKG CİHAZINA UYGUN) ŞARTNAMESİ**

1. Satın alınacak EKG kağıdı, TRİSMED marka CARDIPIA 800 model EKG cihazına uygun olmalıdır.
2. Teklif edilen kağıdı Z şeklinde katlanmış ve kolay koparılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kağıt kardiyografa yerleştirilebilir olmalıdır.
4. Kağıt ambalaj içinde olmalıdır.
5. Satın alınacak kâğıt numune üzerinden değerlendirileceğinden, firmalar birer adet numune vermelidir.
6. Ürünün TİTUBB kaydı olmalıdır.
7. Kesilen fatura içeriğinde malzemenin ismi “EKG KÂĞIDI Z KATLI 210 MM X 60 MM “olarak yazılmalı ve UBB Barkod numarası yazılmalıdır.
8. Malzemenin teslim yeri ayniyat- ambar birimi biyomedikal depo olmalıdır.

Ayşe ÖZDEMİR  
T.K.Y. Biyomedikal

Şerife ÖZCAN  
Biyomedikal Depo Sorm.

## EKG KAĞIDI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Biocare İE 12 A marka EKG cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Kağıtlar kolay kopabilir özellikte olmalıdır.
3. 210mm\*140mm boyutunda 140 sayfa olmalıdır.
4. Yatay ve dikey çizgileri olmalıdır.
5. Kağıt Z katlamalı şeklinde olmalıdır. Çekim sırasında kıvrılmamalıdır.
6. Termal üretilmiş olmalıdır.
7. Faturada UBB kodu yazılı olmalıdır.

15.01.2020

Ayşe ÖZDEMİR

Biyomedikal TKY

15.01.2020

Şerife ÖZCAN

Biyomedikal Depo Sorm.