

T. C.
ANTALYA VALİLİĞİ
İl Sağlık Müdürlüğü
Finike İlçe Devlet Hastanesi

Sayı : 90873527-

23/01/2020

Konu : Teklife Davet

Sayın :.....

Tel : Faks :

Hastanemizin ihtiyacı olan (2) kalem TIBBİ MALZEME ALIMI işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V. hariç fiyat teklifi göndermenizi, teklifinizde teslimat süresinin de bildirilmesini arz/rica ederim

Tamer YILMAZ
Laboratuvar Teknisyeni

Satınalma tarih ve saati : 28.01.2020 - 12:00
Teklif Başvuru Yeri : Finike Devlet Hastanesi
Teslimat Yeri : Finike Devlet Hastanesi
Teklif Türü : Teklif Birim Fiyat - İş kalemleri bazında

İhtiyaç Listesi

Sıra No	Malın / İşin Adı	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Tutar
1	VENTİLASYON HAVA OKSİJEN KARIŞTIRICI-BLENDER	2	ADET		
2	SÜT SAĞMA SETİ DİSPOSABLE (TEK KULLANIMLIK)	100	ADET		

EK: Teknik şartname

Satınalmanın Yapılacağı Birim: Finike Devlet Hastanesi Baştabibliği
NOTLAR:

- 1) Yazımız sayısının teklif mektupları üzerine mutlaka yazılması gerekmektedir.
- 2) Şartlı teklifler ve Türk Lirası haricinde verilen fiyatlar değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 3) Teklif edilen malzemelere ait orjinal katalog var ise teklif mektupları içerisinde getirilmesi gerekmektedir.
- 4) Ödemeler muhasebeleşme tarihinden itibaren 90 (doksan) gün içinde yapılacaktır.
- 5) Teslimat süresi teklif mektuplarında mutlaka belirtilecektir. Teslimat süresi değerlendirmelerde tercih nedeni olarak kullanılabilecektir. Teslimat süresi Mali Yıl Sonunu geçen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

STERİL ANNE SÜTÜ SAĞMA SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Malzemeyi oluşturan tüm parçalar Polipropilen ve Silikondan imal edilmiş olmalıdır.
2. HIV, Hepatit B gibi riskli bulaşıcı enfeksiyonların anne sütü yolu ile bir anneden diğer bir anneye bulaşmasını engellemek için setin içerisinde muhakkak silikon bir diyafram bulunmalı. bu diyafram sayesinde. bu tip virütik enfeksiyonu olan bir annenin sütünün pompaya, dolayısı ile pompadan da hava yolu ile sonraki sağını yapacak annelerin sütüne geçişi mutlak suretle engellenmiş olmalıdır.
3. Set, süt toplama şişesi. vidalı; emzik geçişine uygun özel kapağı. koruyucu sıvı kapağı. göğüs kenarlığı. silikon valf.silikon diyafram, diyafram kapağı. silikon hortum ve ikili konnektörden oluşmalıdır.
4. Cihaza uyumlu olan bu setler. el pompasına dönüşebilecek bir yapıya haiz olmalıdır. Sete, eklenebilecek özel bir eklik vasıtası ile klinikteki cihazın yoğun kullanımı durumunda. setin el pompası olarak da kullanımı mümkün olmalıdır. Teklif ile birlikte ellik numunesini sunulmalıdır.
5. Setin, göğüse tutulan göğüs kenarlığı parçasında meme ucunun içinde gidip geldiği kanal, meme ucu iritasyonu ve çatlaklarını engellemesi amacı ile en az 26,5 mm çapında ve en az 5 cm uzunluğunda derin bir uzunluğa sahip olacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
6. Set. bir yüzü şeffaf diğer bir yüzü lamine bariyerli film içerisinde ambalajlanmak sureti ile Steril olmalı ve verilecek numunenin Sterilizasyon Raporu mutlaka ihale dosyasına konmalıdır.
7. Setler. her anne için ayrı ayrı kullanılmalı. en az 8(sekiz) kez steril edilebilir özelliği olmalıdır. Sterilizasyon işlemi esnasında ve sonrasında sette şekil değişiklikleri olmamalıdır. Sterilizasyon koşulları setlerin kullanım kılavuzunda belirtilmelidir.
8. Set, CE belgesine sahip olmalı ve ürün üzerinde; herhangi bir yerinde CE soğuk damgası olmalıdır.
9. Set ambalaj: ilk açıldığında kesinlikle kötü bir koku yaymayacak şekilde güvenli bir mamulden yapılmış olmalıdır.Ürün iyi görünümlü, kaliteli bir plastikten mamül olmalıdır.
10. Set ambalajı üzerinde; ürün imal tarihi. son kullanım tarihi. steril olduğu ve sterilizasyon ürünün bilgisi. referans ve lot numarası yer almalıdır.
11. Set ambalaj: içerisinde ürün kullanımı ve spesifikasyonuna ilişkin detaylı bir kullanım kılavuzu mevcut olmalıdır.Bu kullanım kılavuzunda setin uyumlu olduğu süt sağını cihazının markaları belirtilmiş olmalıdır.
12. Setin içerisindeki şişe, 150 ml. kabartmalı ölçekli rakamlarla ölçüleri belirgin şekilde göstermiş olmalıdır. .
13. İthalatçı veya üretici firmada en az I(bir) çalışanın T.C. Sağlık Bakanlığı onaylı 'Emzirme Danışmanlığı Sertifikası' olmalıdır. Böylelikle anne sütünün sağılması, aynı zamanda emzirmeyle birlikte pompanın doğru süreçlerde kullanımı. sağım süreleri, anneden anneye farklılık gösterebilecek pompa gücünün ayarlanması. anne sütü saklanması ve bebeğe verilmesi gibi temel konularda hastane güncel yardım alabilecektir. Bu sertifika ihale dosyasında sunulmalıdır. .
15. Setin, süt sağımı cihazına bağlanan tüp hortumunun ucundaki konnektör. setin aynı anda iki anneye veya iki memeye adapte edilmesini sağlayabilecek bir yapıda olmalıdır.
- 16.Tedarikçi firma tarafından 100 (yüz) adet set karşılında aşağıda teknik şartnamede belirtilen özellikle mülkiyeti firmaya ait olan 2(iki) adet süt sağım cihazı klinik kullanım amacı ile hastaneye verilmelidir.

FINİKE DEVLET HASTANESİ
Uzm. Dr. Bakiye Tuncer ŞAHİN
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzmanı
Diy. T. No: 152483

FINİKE DEVLET HASTANESİ
Uzm. Dr. Bakiye Tuncer ŞAHİN
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzmanı
Diy. T. No: 152483

CAHİS TOTAL
İmza: R111703

17. Bozulan cihaza 48 saat içerisinde tedarikçi firma tarafından yetkilendirilmiş teknik personel tarafından müdahale edilecektir. Cihazın onarımı yapılamıyorsa tedarikçi firma 48 saat içerisinde yenisi ile değiştirmeyi taahhüt edecektir.

18. Süt sağma setleri uzun miatlı olmalı sağma seti miadının dolmasına 3 ay kala firma tarafından ücretsiz değiştirilmelidir.

19. Her 10 (on) adet süt sağma seti karşılığında 1 (bir) adet biberon yıkama fırçası verilmelidir.

20. Set ve cihaz numuneleri ihale sırasında ilgili kliniğe bırakılacak. kalitesi ve teknik özellikleri bakımından Sağlık Personeli ve Hekimler tarafından incelenip. denenmekle birlikte ürün uygunluğu alındıktan sonra kesin alımına karar verilecektir.

21. Set ve cihaz ayrı ayrı TITUBB veri kayıt sistemine kayıtlı olmalı, firma bu belgeleri ihale dosyasında ibraz etmelidir.

22. Bütün bu teknik özellikler, set ve cihaz için orjinal ürün kataloglarında veya kullanım klavuzlarında madde madde işaretlenecektir.

23. Teknik şartnameye uygun olmayan ve yanlış beyanda bulunduğu anlaşılan firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

SÜT SAĞIM CİHAZI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Cihaz son teknoloji ürünü olup mikro kompresör veya sessiz kuru tip motorla çalışarak fizyolojik bir sağıma imkan sağlamalıdır.
2. Cihazın 30-60 devir / dk aralığında ritim ayarı olmalıdır.
3. Cihaz 3~27 mmHg ($\pm$ %10) mmHg aralığında vakum gücüne ulaşabilmelidir.
4. Cihazın açma / kapama düğmesi aynı zamanda vakum ayarı yapabilmeye olanak tanıyan bir yapıda olmalı ve cihazın ön panelinde bulunmalıdır.
5. Cihazda süt sağım setlerinin oturacağı orjinal set yuvaları almalıdır. Bu yuva sağını setlerinin korunabilmesi amacı ile pistonun arkasında cihazın arka bölümüne denk gelen bir alt basamakta konumlanmış olmalıdır.
6. Cihazın taşınabilir gövde ağırlığı kolay taşıma rahatlığı sebebi ile 3 kg i geçmemelidir
7. Cihaz 220-240 w şebeke cereyanı ile çalışmalıdır.
8. Cihaz sessiz çalışmalı. vibrasyonsuz olmalı. aynı zamanda yumuşak bir vakum ile sessizce emme yapmalıdır.
9. Cihaz yoğun kullanımlarda ısınmamalıdır.
10. Cihaz klinik bir tip cihaz olmalı, klinik tip oluşunu destekleyen, üniversitelerden birinin yapmış olduğu en az bir klinik çalışma ihale dosyasında yer almalıdır.
11. Cihaza ait üretici veya ithalatçı firmanın güncel tarihli Teknik Hizmet Yeterlilik Belgesi bulunmalı ve bu belge ihale dosyasında sunulmalıdır.

FINİKE DEVLET HASTANESİ
Uzm. Dr. Badi RAY
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzmanı
Diyarbakır No: 142054

FINİKE DEVLET HASTANESİ
Uzm. Dr. Makiye Tuncer SAHİN
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzmanı
Diyarbakır No: 142054

Cabir TOPAL
Diyarbakır
Sicil No: 111703

HAVA VE OKSİJEN KARIŞTIRICI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ünite, yoğun bakım ve yenidoğan yoğun bakım birimlerinde, özellikle yenidoğan ve prematüre bebeklerin tedavisinde seçilen oksijen konsantrasyonundaki gaz karışımının, istenilen akış hızında hastaya gönderimini sağlamak için kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
2. Ünite hava-oksijen karıştırıcı ve karıştırıcının çıkışına bağlanan ve hastaya giden gaz akışını ayarlayan bir flowmetreden (akış ölçer) oluşmalıdır.
3. Döner tuşun etrafında oksijen konsantrasyon değerleri numerik olarak belirtilmelidir.
4. Mikserin oksijen konsantrasyonu %21 ile %100 arasında belirlenen değerde ayarlanabilmelidir.
5. Mikser max. % ± 3 hassasiyetle çalışmalıdır.
6. Mikserin üzerinde manuel oksijen kontrolünü sağlayan döner vana bulunmalıdır.
7. Akış ölçerde, akış hızı 0 L/dk ile 15 L/dk arasında ayarlanabilmelidir.
8. Mikserin çalışma giriş basıncı 280 KPa -600 KPa arasında olmalı ve gaz girişlerinde ayrı ayrı mikser üzerinde değerler yazılı olmalıdır.
9. Ünitenin arkası kullanılacağı bölgeye dikey olarak kolayca sabitlenmesini sağlayacak yapıda olmalıdır.
10. Cihazda 2 adet membran bulunmalıdır.
11. Ünitenin alarm fonksiyonu bulunmalıdır. Alarm fonksiyonu gazlar arası basınç farkı 1,41 Bar 'dan büyük olduğunda devreye girmelidir.
12. Mikser alarm ses şiddeti 65 dB.'den düşük olmamalıdır.
13. Mikser hacim olarak fazla yer kaplamamalı, döner düğme ve gaz girişleri hariç boyutları en fazla 105x105x65 mm olmalıdır.
14. Mikserin hava ve oksijen girişlerinde sinter bakır filtre bulunmalı ve bu filtrelerin gözenekleri en fazla 75 μ m olmalıdır.
15. Akış ölçer üzerindeki değerler, rahatça okunacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
16. Akış ayarı flowmetrenin sol tarafında bulunan vana ile yapılabilmelidir.
17. Mikserin gövdesi alüminyum alaşımından imal edilmiş olmalıdır.
18. Mikserde DISS gaz kaynağı giriş bağlantısı kullanılmalıdır.
19. Mikserin ağırlığı en fazla 1.4 kg. olmalıdır.
20. Mikserin giriş basınçlarını ayarlamak, takip edebilmek için oksijen ve hava vanası verilmelidir.
21. Cihaz ile birlikte; nemlendirme kavanozu, 1 adet en az 4 metre oksijen hortumu, 1 adet en az 4 metre hava hortumu, 1 adet C tip monte aparatı verilmelidir.
22. Cihazın CE belgesi bulunmalıdır.
23. İthalatçı veya satıcı firmanın TSE Hizmet Yeri Yeterlilik Belgesi bulunmalı ve teklif verdiği cihazın adı ve markası TSE Hizmet Yeterlilik Belgesinde bulunmalıdır.
24. Teklif edilecek cihaz imalat ve fabrikasyon hatalarına karşı en az iki (2) yıl garanti kapsamında olmalıdır.
25. Teklif veren firmanın tıbbi cihaz yönetmeliği, vücuda yerleştirilebilir aktif cihaz yönetmeliği, vücut dışında kullanılan tıbbi tanı cihazları yönetmeliği kapsamında tıbbi cihaz satış, reklam ve tanıtım yönetmeliği gereğince satış merkezi yetki belgesine sahip olmalıdır. Bu yetki belgesi ihale dosyasında sunulmalıdır.

FINİKE DEVLET HASTANESİ
Uzm. Dr. Nade RAY
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzm. Dr.
Dip. No: 152483

FINİKE DEVLET HASTANESİ
Uzm. Dr. Tuncer SAHİN
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzm. Dr.
Dip. No: 142054

Cabir TOZAL
Hastane
Sağ. No: 11703