

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
TÜRKİYE KAMU HASTANELERİ KURUMU
Ağrı İli Kamu Hastaneleri Birliği Genel Sekreterliği
Patnos İlçe Devlet Hastanesi

KONU 2 (iki) KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIM İŞİ

26.04.2016

SAYIN

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda özellikleri yazılı malzemeler 4734 sayılı Kamu İhale Kanunu'nun 22/D maddesi gereğince doğrudan temin usulü ile satın alınacaktır.

Teklif verecek firmaların aşağıda yazılı hususlar doğrultusunda tekliflerini idaremizin satın alma bölümüne getirmeleri rica olunur.

Uzm.Dr.Seyit Ali Volkan POLATKAN
Yönetici



TEKLİF MEKTUBU

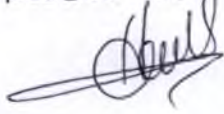
SIRA NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİM	BİRİM FİYATI (KDV HARIÇ)	TOPLAM FİYATI (KDV HARIÇ)
1	FİBRİN DOKU YAPIŞTIRICI	15	ADET		
2	BRAUN INTRACON-W İNTRAKET (SARI)	5.000	ADET		
TOPLAM (KDV HARIÇ)					

- 1 EKSİK DOLDURULAN, ÜZERİNDE KAZINTI, SİLİNTİ VE DÜZELTME YAPILAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEME ALINMAYACAKTIR.
- 2 TEKLİFLERİN EN GEÇ **28.04.2016PERŞEMBE GÜNÜ SAAT 10:00'A** KADAR SATIN ALMA MÜDÜRLÜĞÜ'NE VE GÖREVLİLERİNE VERİLMESİ GEREKMEKTEDİR.
- 3 TEKLİFE İŞİN VERGİ, SİGORTA, NAKLİYE VE DİĞER GİDERLERİ DAHİLDİR.
- 4 TEKLİFLER (RAKAM VE YAZI İLE) KDV HARIÇ TL OLARAK DÜZENLENECEKTİR.
- 5 EKSİK OLAN, TARİHİ OLMAYAN, İSTENİLEN ÜRÜNLERİN KATALOG NUMARASI VE TESLİMAT SÜRESİ BELİRTİLMEYEN TEKLİF MEKTUPLARI DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- 6 FAX İLE GÖNDERİLEN TEKLİFLERİN BİLAHARE ASILLARI GELECEKTİR. ASILLARI İDAREYE ULAŞMAYAN TEKLİFLER GEÇERSİZ SAYILACAKTIR.
- 7 NUMUNE İSTENİLDİĞİ TAKDİRDE TEKLİF MEKTUBU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR.
- 8 TEKLİF EDİLEN FİYATLARIN GEÇERLİLİĞİ (OPSİYON) TEKLİF TARİHİNDEN İTİBAREN EN AZ 30 GÜN ALACAKTIR.
- 9 TEKLİFE ÇIKILAN MALZEMELER EN GEÇ 1 HAFTA İÇERİSİNDE HASTANE SARF DEPOSUNA TESLİM EDİLMELİDİR.
- 10 TÜM KALEMLERE VERİLEN TEKLİF GEÇERLİ OLACAKTIR.

PATNOS İLÇE DEVLET HASTANESİ SATINALMA BİRİMİ
TELEFON: 0472 616 1556 - 1184
FAX: 0472 616 1168
E-MAİL: patnosdh@hotmail.com

BRANÜL NO : 24G SARI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kanül kısmı Virgin teflon (PTFE) den yapılmış olmalıdır.
2. Kanül X-ray ışınlarına karşı radyoopak özellik taşımalıdır.
3. İğne ucu, hastada acı yaratmayacak şekilde sivri ve uygun kesimli olmalı, iğne üzerinde pürüzlenme olmamalı, ışığa doğru tutulduğunda üzerinde lekelenme ve renk tonu farkı olmamalıdır.
4. Kanül kendi kendine kapanan enjeksiyon portlu olmalı, enjeksiyon portu kapaklı olmalıdır.
5. Kanülün IV puşe yapılan enjeksiyon portu kapağa tam oturmalı, istemsiz açılmamalı
6. IV kanülün kapağı vidalı olmalı ve serum seti, kan seti step-cock ve vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
7. Renk kodlu olmalı, çapları uluslararası standardına uygun olmalıdır.
8. İğne plastik kılıfı damara girerken çelik iğne ile uyumlu olmalıdır.
9. Plastik kılıf, kaygan ve şeffaf olmalı, delik ya da çatlak olmamalıdır.
10. Yapısal özelliği nedeniyle damara ve dokuya zarar vermemeli, kolayca girmeli damara girerken plastik kılıf büzülmemeli, geriye kıvrılmamalıdır.
11. Plastik dış kılıf, sıyrılma riskine karşı konik formda olmalı ve kanül ucunun başlama noktasına kadar uzanmalı ve kanül kullanma esnasında plastik kısım ciltten kolayca girebilmelidir.
12. Plastik dış kılıf, kolay ponksiyon için özel forumda ince çeperli yüksek akım hızlı teflondan olmalıdır.
13. Dış yüzey üzerinde radyoopak çizgi olmalıdır.
14. Kanül hidrofob ve transparan kan tutuculu olmalıdır.
15. Kanül arkasında ayrılabilir luer lock kapakçık olmalı ve Luer lock koruyucu kapağının dış ucu kapalı olmalıdır.
16. Sabitlemenin çok rahat yapılabilmesi için, kanatların yumuşak, rahat, açılabilir ve iz bırakmayacak şekilde olmalıdır.
17. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
18. İntraket ambalajı sterilitiyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır.
19. Steril ambalaj depolama esnasında yırtılıp kırılmayacak materyalden olmalıdır.
20. Kanül tek elle kullanılabilir yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
21. Ambalaj üzerinde imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 4 yıl olmalıdır.
22. Malzemenin UBB' de kayıtlı olması, T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir.
23. Numune üzerinden değerlendirme yapılacak ve firma tarafından en az 1 numune getirilmelidir.
24. BRAUN INTROCAN-W 24 G marka ile uyumlu olmalıdır.

Birim Sorumlusu
Hawa ELSEN


ŞARTNAME

FİBRİN DOKU YAPIŞTIRICISI TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- 1- Ürün, insan fibrinojen (plazma protein fraksiyonu) ve insan trombiniçeren iki komponentli fibrin doku yapıştırıcı olmalıdır.
- 2- Ürün, 90 mg/mL fibrinojen (insan plazma protein fraksiyonu) içermelidir. Bu oran her ürün içeriğinde standart olmalı ve değişkenlik göstermemelidir.
- 3- Ürün, 500 IU/mL trombin (insan) içermelidir. Bu oran her ürün içeriğinde standart olmalı ve değişkenlik göstermemelidir.
- 4- Ürün 3mL'lik formlarda olmalıdır.
- 5- Ürün, koagülasyon faktörü XIII (insan plazma protein fraksiyonu (60U/mL içermelidir. Faktör XIII varlığı hem Türkçe hem de orijinal ülke prospektüslerinde yer almalıdır.
- 6- Ürün, içeriğinde 1.000 KIU/mL den fazla aprotinin içermemelidir. Bu oran her ürün içeriğinde standart olmalı ve değişkenlik göstermemelidir.
- 7- Ürün fizyolojik olmalıdır.
- 8- Ürün, HIV-1, HIV-2, HCV antikorları için, HBs antijenleri için negatif olarak test edilen plazma bağışlarından hazırlanmış olmalıdır.
- 9- Ürün, üretim prosesinde virüs inaktivasyonu için preparata, 10 saat süre ile 60 °C sıcaklıkta sıvı solüsyon içerisinde ısı ile muamele yapılmış olmalıdır.
- 10- Ürün, +2 - +8 santigrat derecede saklanmaya uygun olmalıdır.
- 11- Ürün, hazırlanması için ısıtıcı vb. gibi herhangi ayrı bir ekipman veya materyale ihtiyaç olmamalıdır.
- 12- Ürün, Sağlık bakanlığı listesinde ilaç listesinde olup, geri ödemesi SGK tarafından karşılanmalıdır.
- 13- Ürün, doku yapışması ve kapaması yapabilmelidir.
- 14- Ürün, suture desteği yapabilmelidir.

Op.Dr. Ümit Ünlü ÜNSAL
Patnos Devlet Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tes. No: 140880

- 15- Ürün, hemostaz yapabilmelidir.
- 16- Ürün viskozitesi düşük olmalı ve oda sıcaklığında ısıtıcı cihaz gereksinimi olmadan kullanılabilirdir.
- 17- Ürün, sprey ucu ile basınçlı hava püskürtme cihaz gereksinimi olmadan 300cm²'ye kadar uygulama yapılabilmelidir.
- 18- Ürün, 5,9mg/mL (50 mmol/mL) kalsiyum klorür içermelidir.
- 19- Ürün, karıştırma ve uygulama için gereken aksesuarlar olarak 2 steril tek kullanımlık 3 ml'lik şırınga, pantaject uygulama takımı, 3 steril tek kullanımlık sprey ucu, 2 steril tek kullanımlık uygulama kanülü, Y-parçası, enjektör tutucusu ve kavrama plağı olmalıdır.
- 20- Ürün, buzdolabından çıkarıldıktan sonra en geç 1mLsi 5 dakika içinde kullanıma hazır hale gelmeli ve kullanıma hazır hale gelmesi için ayrı bir ısıtıcı cihaza gereksinimi olmamalıdır.
- 21- Teklif veren firmaların bir adet numune ihale saatinde teklif mektubuyla birlikte vermeleri gerekmektedir numune vermeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır numuneler komisyon kararıyla değerlendirilip karar verilecektir.

Op.Dr.Ülkün Unlü ÜNSAL
Patnos Devlet Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tes. No: 140880