

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü
Patnos Devlet Hastanesi

TEKLİFE DAVET

07.03.2024

Sayı: 102

Konu: TIBBİ SARF 8 KALEM MALZEME ALIMI

Hastanemizin ihtiyacı olan ve aşağıda cinsi, miktarı ve özellikleri yazılı malzemelerin alımı 4734 sayılı Kamu İhale Kanununun 22/d maddesine göre Doğrudan Temin Usulü ile yapılacaktır. Söz Konusu alım için KDV hariç birim fiyat tekliflerinizi TL üzerinden 13.03.2024 saat: 11:00 'a kadar patnosdh@hotmail.com adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Şakir KAYA
İdari ve Mali İşler Müdürü

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Malzeme Adı	Sut Kodu	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	ALKOL (ETİL ALKOL) % 96 LİK			500	Litre		
2	POLİVİDON İYOT %10 1000 ML ANTİSEPTİK SOLÜSYON (BATİCON %10)			500	Litre		
3	OKSİJENLİ SU			200	Litre		
4	EFOR ELEKTRODU JELLİ DİSPOSABLE (TEK KULLANIMLIK) YETİŞKİN			2000	Adet		
5	ENTERAL BESLENME TÜPÜ / SONDASI (PVC) 4 F 40-50CM			750	Adet		
6	ENTERAL BESLENME TÜPÜ / SONDASI (PVC) 6 F 40-50CM			750	Adet		
7	ENTERAL BESLENME TÜPÜ / SONDASI (PVC) 8 F 40-50CM			750	Adet		
8	HİPOALLERJENİK FLASTER 10CMX10M			750	Adet		
Genel Toplam							

Teklif Eden

.../.../2024

Kişi / Oda / Firmanın Adı veya Ticaret Ünvanı - Kaşe/İmza

Ek : Teknik Şartname

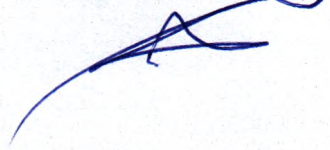
Satınalmanın Yapılacağı Birim:

- Teklif verecek firmalar Vergi No veya TC Kimlik Numarasını teklife davetin üzerine yazmak zorundadır.
- Teklifler zarfla veya mail yoluyla kabul edilecektir.
- Malzemeler siparişten sonra Hastanemiz Ambarına mesai saatleri içerisinde Ambar Teslimi olarak teslim edilecektir.
- Malzemenin şartnameye uygunluğunun değerlendirilmesi için idarenin talep etmesi durumunda numune verilecektir.
- Alternatif Teklif Kabul edilmeyecektir
- Teklifler Birim Fiyat üzerinden değerlendirilecektir.
- Teklif edilen malzemelerin "T.C.İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası" na kaydedilerek onaylanmış ürün numarası (barkod) olmalıdır.
- Teklif edilen ürünlerin onaylanmış ürün numarası (barkodu) liste halinde verilmelidir. Aksi takdirde değerlendirilmeyecektir.

- İdare, Muayene ve Kabul komisyonunca Kabul Raporu düzenlenmesinden itibaren yüklenicinin yazılı talebi üzerine en geç 180 gün içinde Yükleniciye veya vekiline ödemeyi yapacaktır.
- Firma veya Bayii Numarası da belirtilecektir.
- Teknik Şartname ektedir.
- En geç 7 (yedi) gün içerisinde faturası kuruma ulaştırılmayan Mal /Hizmetin ödemesi yapılmayacaktır.
- Bu alımdan ortaya çıkacak olan ihtilafların hallinde Ağrı Mahkemeleri ve İcra Daireleri Yetkilidir.
- Teklif veren Firma/Firmalar yukarıdaki maddeleri kabul etmiş sayılır.

ETİL ALKOL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. En az %96'lık saflıkta olmalıdır.
2. Renksiz, berrak, kokusu karakteristik olmalıdır.
3. Alkol denatüre edilmemiş (içine katkı maddesi konulmamış) olmalıdır.
4. Etil alkolde ambalajdan veya başka bir nedenden dolayı kirlilik ve bulanıklık görülmemelidir.
5. Etil alkol konulan bidon 5 lt lik sert tıbbi alkol için uygun plastikten yapılmış olmalı, delinmeye ve patlamaya yatkın olmamalı ve sızdırmamalıdır. Sızdırması ya da delinmesi halinde bidonlar firma tarafından değiştirilmelidir.
6. Ambalajda ürün bilgileri tam, doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmeli, etiketleme dili Türkçe olmalıdır. Tüm yazılar alkol ve sudan etkilenmeyecek kalıcı özellikte, okunabilir renkte bir etiket olarak ambalaja sağlam olarak yapıştırılmalıdır.
7. Kimyasal kutularının üzerinde marka, CAS numarası, miktar bilgisi, kimyasalın kapalı formülü, molekül ağırlığı, gerekli güvenlik işaretleri, vb. kutuların tamamında bulunmalıdır.
8. Etiketle ürün adı hacmen % alkol miktarı net ambalaj hacmi, kullanım ve muhafazasına yönelik bilgi, üreten, ambalajlayan ve ithal eden firmanın ticari ünvanı ve adresi bulunmalıdır. Tarımsal kökenli veya sentetik şeklinde hammadde bilgisi verilmelidir.
9. Teklif verecek firmalar TAPDK'nın kurum yetkili alkol dağıtım listesinde olmalıdır.

Melha Akb


POVIDONE İODİNE % 10 ANTİSEPTİK SOLÜSYON (BATİCON, POLYOO vb.) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün %10 oranında povidone iodine içermelidir.
2. Bakterisid, virüsid, fungusid ve protozoid özelliğe sahip olmalıdır.
3. Cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt iritasyonuna neden olmamalıdır.
4. 1000 cc'lik ışıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, kilitli kapak sisteminde (yukarı çekilerek akışın sağlandığı geri itince akışın sonlandığı) veya özel püskürtme (pompalı) başlıklı cam plastik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
5. Ürün alkol içermemelidir.
6. Cilde sürüldüğünde su gibi akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluşturmalıdır.
7. Solüsyonu dökerken, solüsyon şişenin dışından süzülerek akmamalıdır.
8. Ürün povidon iyotlu % 7.5 sıvı sabun ile karışıklığı önlemek için etiket veya ambalaj renginde dikkat çekici fark olmalıdır.
9. Üzerinde etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, saklama koşulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
10. ihaleyi kazanan firrrria-tüketilmemiş-fırünü son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala firmaya bildirilmesi kaydıyla, malzemeyi şartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde (fiyat artışı gözetmeksizin) değiştirmelidir.
11. Ürünün kullanma süresi iki yıldan az olmamalı, siparişi verilen antiseptik solüsyonun teslim tarihleri itibariyle miadlarının dolmasına 2/3 kadar süre olman, teslim edilen ürünler karışık miadlı olmamalıdır.
12. Gönderilen seriye ait olmak üzere üretici firma Kalite Kontrol Laboratuvarı sorumlu müdürü tarafından imzalanmış detaylı ürün analiz raporu ürün ile birlikte teslim edilmelidir, idarenin gerekli gördüğü hallerde ürünün niteliğini ve içeriğini tespit etmek üzere Refik Saydam Hfzısıhha merkezi Başkanlığından ürün analizi istenecektir. Analiz bedeli firmaya ait olacaktır. Analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır
13. ilgili malzeme için teklif verecek firm alar tarafından ameliyathanede kullanılmak üzere numune bırakılmalıdır. 14. Ürünün TİTUBB'da (T.C. ilaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası) kaydı bulunmalı, Sağlık Bakanlığı'ndan ruhsatlı olduğu belgelenmelidir.

Selam
[Signature]

SMT3686- FLASTER, ANTIALERJİK

SMT Temel İşlevi:	1. Sağlık tesisinde katater, gazlı bez, sargı bezi vb. gibi tıbbi sarf ürünleri tespit ve sabitleme amacı ile hasta cildine zarar vermeyen ve anti alerjik yapıda olacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün kullanım yeri ve amacına göre 5*5, 10*10 vb. şekillerde ölçü seçenekleri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<p>3. Flaster malzeme rayon elyaf yapıdaki kumaş sırttan ve non-woven (dokuma olmayan) poliesterden yapılmış olmalıdır.</p> <p>4. Flaster yapışkanı basınca duyarlı olmalı ve basınç uygulandığında yapışkanı aktive olmalıdır.</p> <p>5. Flasterin alt katmanında kolayca ve düzgün çıkabilen, kendiliğinden kalkmayan, ortadan kesilmiş koruyucu bir kâğıt tabakası bulunmalı ya da kolay şekilde yapıştırmaya olanak sağlayan farklı bir dizayna sahip olmalıdır.</p> <p>6. Yapışkanı hipoalerjenik olmalı alerjiye neden olabilecek kimyasallar içermemelidir. (Lateks. Silikon kauçuk, silikon yağı vb.)</p> <p>7. Cilde iyi yapışmalı, çıkarılırken cilde zarar vermemeli ve cilt üzerinde yapışkan kalıntı bırakmamalıdır.</p> <p>8. Kolaylıkla uygulanabilmeli ve ıslatılmadan çıkarılabilmelidir, uzun süreli kullanımda tahrişe neden olmamalıdır.</p> <p>9. Flaster, hava alışverişini sağlayacak ve vücut nemini geçirecek yapıda olmalıdır</p> <p>10. Röntgen ışınlarını geçirmeli, üzerine yazı yazılabilmelidir.</p> <p>11. Hassas ciltli hastalarda kullanıma uygun olmalıdır; alerji ve tahrişe neden olmamalıdır.</p> <p>12. Yapışkanı uzun süreli bir yapışma sağlamalı; nem, ter ve suya dayanıklı olmalıdır.</p> <p>13. Esnekliği 1-2mm'yi geçmeyecek şekilde olmalı, vücut kıvrımlarına ve eklem hareketlerine uyumlu, hasta açısından rahat olmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	14. İlgili ürünler TS 3957 ya da ISO 10993-10 standardında belirtilen testlere uygun olmalıdır.

Melha Akbay
A

SMT1340 NAZOGASTRİK BESLENME TÜPÜ

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün irrigasyon ve drenaj yapmak ve nazogastik beslenmeyi sağlamak amacı ile tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün PVC, silikon veya poliüretandan yapılmış olmalıdır. 3. Poliüretan sonda kılavuz telli ve uzun dönem kullanıma uygun olmalıdır. 4. Ürün çeşitli kalınlıkta (4-6-8-10-12-14-16-18-20-22F) temin edilebilmelidir. 5. Ürünün uzunluğu 40- 120 cm arasında olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	6. Ürünün kapağı hava ve su sızdırmayacak özellikte olmalıdır. 7. Ürün latex içermemelidir. 8. Ürünün ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır. 9. Üründe sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 2 delik olmalıdır. 10. Ürün üzerinde en az 1cm aralıklarla işaretlenmiş cm çizgileri olmalıdır. 11. Ürünün dışarıda kalan ucu beslenme setleri ve çam uçlu enjektör ile bağlantıya uygun olmalı veya Y port şeklinde çift girişe olanak sağlamalıdır. 12. Ürününde ölçekli derinlik işareti olmalıdır. 13. Ürün giriş kolaylığı sağlayan yüzeye sahip olmalıdır. 14. Ürünün bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır. 15. Üzerinde radyopak çizgileri olmalıdır.
Genel Hükümler:	16. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır. 17. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Melha Aksoy

SMT3750 EKG ELEKTRODU

SMT Temel İşlevi:	1. Yüksek iletken yapısı ve yapışkan yüzeyi ile kirli ciltlerde bile EKG (Elektrokardiyografi) çekilebilmesine olanak sağlayacak şekilde medikal malzemeden dizayn edilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürün kullanım yeri veya hasta tipine göre farklı boy ve ebatlarda seçenekleri olmalıdır. 3. Ürünün sıvı jelli elektrot, katı jelli elektrot, ambulans hizmetlerinde kullanılan yeniden konumlandırılabilen sıvı jelli, yeniden konumlandırılabilen katı jelli elektrot, efor elektrodu ve radyolüsent elektrot (radyolojik çekim uyumlu) tiplerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Sirt materyali Polietilen (PE) köpük veya kumaş olmalıdır. 5. Jel cilt üzerinde atık bırakmamalı ve non-irritan olmalıdır. 6. Jelin koruma tabakası PVC den imal edilmiş olmalıdır. 7. Ürün yapışkan kısmı hipoallerjik yapıda olmalı ve hasta cildinde tahriş yapmamalıdır. (Bu özelliği belgelendirilebilmelidir) 8. EKG kablosuna bağlanması için çıt-çıt uca sahip olmalı ve kaliteli iletkenlik sağlamalıdır. 9. Elektrot kolay yapışabilmeli yapışkanı suya dirençli olmalı terleme ile kolay çıkmamalıdır. 10. Radyolojik çekim uyumlu elektrotlar, MR, röntgen ve diğer görüntüleme teknikleri ile beraber kullanılabilir olmalı, sağlık kuruluşunda kullanılan her marka görüntüleme, EKG cihazlarına ve tüm monitörlere uyumlu olmalıdır 11. Ürünün yeni doğan tipleri kendinden kablolu olmalıdır.
Genel Hükümler:	12. Ambalajın iç yüzeyi malzemeyi dış etkenlerden korumak için alüminyumdan dizayn edilmiş poşetler halinde olmalıdır. 13. Sağlık kuruluşunda kullanılan her marka EKG cihazlarına ve tüm monitörlere uyumlu olmalıdır.

Melika Akbay

OKSİJENLİ SU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Formülü %3 hidrojen Peroksit içermelidir.
2. 1 litrelik ışık geçirmeyen plastik ambalajlarda olmalıdır.
3. Yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
4. Kapak açılmadan özel bir mekanizma ile içeriği dışarı çıkarılabilmeli ve istendiğinde tekrar sızdırmaz şekilde kapatılabilmelidir.
6. Üzerinde etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, saklama koşulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
7. Firma tüketilmemiş ürünü fiyat artışı gözetmeksizin son kullanıma sürelerinin dolmasına 3 ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydı ile bu solüsyonun şartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde değiştirmelidir.
8. Ambalaj üzerinde ebadı, imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, raf ömrü üretici firma bilgileri yazılı olmalıdır.
9. Teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
10. Teklif veren firma denenmek üzere 2 şişe numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir. Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
11. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
12. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
13. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

Meliha AKBAJ
AKBAJ