



T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
ELEŞKİRT İLÇE DEVLET HASTANESİ

AĞRI ELEŞKİRT İLÇE DEVLET HASTANESİ
AĞRI ELEŞKİRT İLÇE DH İDARİ VE MALİ İŞLER MÜDÜRLÜĞÜ
13/03/2024, 11 04 58 - E-36472700-949-239188529



İLGİLİ FİRMALARA

Hastanemizin ihtiyacı olan, aşağıda listede yazılı mal/hizmet alım işi için 4734 sayılı Kamu İhale Kanununun 22/d maddesine göre Doğrudan Temin Usulü ile yapılacaktır. Söz Konusu alım için KDV hariç birim fiyat tekliflerinizi ₺ üzerinden 19.03.2024 Saat: 10:00'a kadar ivedi olarak göndermeniz hususunda;

Gereğini rica ederim.

Yakup AKKOYUN
İdari ve Mali İşler Müdürü

Satın Alınacak Malın/İşin				KDV Hariç Teklif	
Sıra No	Malın/İşin Cinsi	Miktarı	Birimi	Fiyat	Tutar
1	Hemodiyaliz solüsyonu bikarbonatlı, asidik, 2K, 1.50 CA, 1GR glukoz , 5LT	400	Adet		
2	Hemodiyaliz solüsyonu bikarbonatlı, bazik, 6LT	400	Adet		
<u>Kurumumuz Satın Alma Birimi Mail Adresi</u> eleskirdhsatinalma@gmail.com				Teklif Eden/...../2024 Kişi/Oda/Firmanın Adı ve Ticaret Unvanı Kaşe-İmza	

Not: Marka belirtmeyen firmaların teklifleri geçersiz sayılacaktır.

Satın Almanın Yapılacağı Birim: Eleşkirt İlçe Devlet Hastanesi

- 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 Bayi Numarası da belirtilecektir.
- En geç 3 (üç) 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.

SMT1735- HEMODİYALİZ SOLÜSYONLARI (ASİDİK/BAZİK)

SMT Temel İşlevi:	1. Hemodiyaliz solüsyonları; akut veya kronik böbrek yetmezliği durumlarında kullanıma uygun özelliklerde ve en az-1 seans hemodiyaliz işlemi sırasında kullanıma uygun dozda olmalıdırlar.																
SM malzeme tanımlama bilgileri:	<p style="text-align: center;">Asidik Konsantre Hemodiyaliz Solüsyonu</p> 2. Her litre solüsyonda aşağıdaki konstantrasyonlar da elektrolit bulunur; <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"><tr><td>Na</td><td>138-140 mmol/l</td></tr><tr><td>K</td><td>1 veya 2 veya 3 veya 4 mmol/l</td></tr><tr><td>Ca</td><td>1,25 veya 1,5 veya 1,75 mmol/l</td></tr><tr><td>Mg</td><td>0,5-1 mmol/l</td></tr><tr><td>Cl</td><td>106-113 mmol/l</td></tr><tr><td>Asetat</td><td>2-8 mmol/l</td></tr><tr><td>HCO₃</td><td>30-33 mmol/l</td></tr><tr><td>glukoz</td><td>0-2g/l</td></tr></table> <p>3. Solüsyonlar 5 veya 8 litrelik ambalajlarda olmalıdır.</p> <p>4. Asidik solüsyonlar malzeme tanımlarında belirtilen; kalsiyum, potasyum ve glikoz değerlerine göre kullanıcıya teslim edilmelidir.</p> <p>5. Ambalaj kapakları ve üzerindeki etiket kırmızı renkli olmalıdır.</p> <p style="text-align: center;">Bazik Bikarbonat Diyaliz solüsyonu</p> <p>6. Her 1000 ml solüsyonda 84 gram sodyum bikarbonat içermelidir</p> <p>7. Solüsyonlar 6 veya 10 litrelik bidonlarda olmalıdır.</p> <p>8. Ambalaj kapakları ve etiketler mavi renkli olmalıdır.</p>	Na	138-140 mmol/l	K	1 veya 2 veya 3 veya 4 mmol/l	Ca	1,25 veya 1,5 veya 1,75 mmol/l	Mg	0,5-1 mmol/l	Cl	106-113 mmol/l	Asetat	2-8 mmol/l	HCO ₃	30-33 mmol/l	glukoz	0-2g/l
Na	138-140 mmol/l																
K	1 veya 2 veya 3 veya 4 mmol/l																
Ca	1,25 veya 1,5 veya 1,75 mmol/l																
Mg	0,5-1 mmol/l																
Cl	106-113 mmol/l																
Asetat	2-8 mmol/l																
HCO ₃	30-33 mmol/l																
glukoz	0-2g/l																

Kıbrıs / BŞ en
K

İpeç Güneş

Teknik Özellikleri:	<p>9. Bikarbonatlı hemodiyaliz solüsyonu asidik konsantre solüsyon ve Bazik Bikarbonat Diyaliz solüsyonu olarak ikisi bir takım oluşturmalıdır.</p> <p>10. Solüsyonlar kilitli kapak sistemi olan polietilen bidonlarda bulunmalıdır. Renkleri berrak olmalı ve bu sisteme uygun orijinal kapak anahtarı bulunmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>11. Solüsyonlar yapılacak talepten sonra en fazla 10 gün içerisinde üretilmiş taze solüsyonlar olmalıdır.</p> <p>12. Solüsyonların bulunduğu kaplar sağlam, dayanıklı, orijinal ambalajında olmalıdır.</p> <p>13. Solüsyonların taşınması, depolanması ve saklanması sırasında düşmesi, dökülmesi riski gibi kamu zararı oluşturacak durumlara sebebiyet vermeyecek şekilde teslimat yapılmalıdır. Delik, eksik, ince duvarlı, etiketi okunmayan, orijinal ambalajı olmayan bidonlar teslim alınmayacaktır.</p> <p>14. Ürünün uygun şekilde ambalajlanmaması nedeniyle meydana gelebilecek hasar, zarar ve eksiklikler tedarikçiye ait olacaktır.</p> <p>15. Solüsyonlar sağlık tesislerimizdeki hemodiyaliz cihazlarında denendikten sonra uygunluk verilecektir.</p> <p>16. Solüsyonların bulunduğu kaplar sağlam ve dayanıklı olmalıdır. Delik, eksik, ince duvarlı, prospektüsü okunmayan bidonlar teslim alınmayacaktır.</p> <p>17. Yüklenici firma ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünleri yenisi ile ücretsiz değiştirmekle yükümlüdür.</p> <p>18. Bidonların üzerinde imal tarihi ve son kullanma tarihi olmalıdır.</p> <p>19. Solüsyonların alüminyum içeriği güvenilir bir laboratuvar tarafından belgelendirilmelidir. Al+3 içeriği 0.1ppm'den düşük olduğunu gösteren analiz raporu malzeme ile gönderilecektir.</p>

SMT1735- HEMODİYALİZ SOLÜSYONLARI (ASİDİK/BAZİK)

SMT Temel İşlevi:	1. Hemodiyaliz solüsyonları; akut veya kronik böbrek yetmezliği durumlarında kullanıma uygun özelliklerde ve en az-1 seans hemodiyaliz işlemi sırasında kullanıma uygun dozda olmalıdırlar.																
SM malzeme tanımlama bilgileri:	<p style="text-align: center;">Asidik Konsantre Hemodiyaliz Solüsyonu</p> 2. Her litre solüsyonda aşağıdaki konstantrasyonlar da elektrolit bulunur; <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"><tr><td>Na</td><td>138-140 mmol/lit</td></tr><tr><td>K</td><td>1 veya 2 veya 3 veya 4 mmol/lit</td></tr><tr><td>Ca</td><td>1,25 veya 1,5 veya 1,75 mmol/lit</td></tr><tr><td>Mg</td><td>0,5-1 mmol/lit</td></tr><tr><td>Cl</td><td>106-113 mmol/lit</td></tr><tr><td>Asetat</td><td>2-8 mmol/lit</td></tr><tr><td>HCO₃</td><td>30-33 mmol/lit</td></tr><tr><td>glukoz</td><td>0-2g/lit</td></tr></table> <p>3. Solüsyonlar 5 veya 8 litrelik ambalajlarda olmalıdır.</p> <p>4. Asidik solüsyonlar malzeme tanımlarında belirtilen; kalsiyum, potasyum ve glikoz değerlerine göre kullanıcıya teslim edilmelidir.</p> <p>5. Ambalaj kapakları ve üzerindeki etiket kırmızı renkli olmalıdır.</p> <p style="text-align: center;">Bazik Bikarbonat Diyaliz solüsyonu</p> <p>6. Her 1000 ml solüsyonda 84 gram sodyum bikarbonat içermelidir</p> <p>7. Solüsyonlar 6 veya 10 litrelik bidonlarda olmalıdır.</p> <p>8. Ambalaj kapakları ve etiketler mavi renkli olmalıdır.</p>	Na	138-140 mmol/lit	K	1 veya 2 veya 3 veya 4 mmol/lit	Ca	1,25 veya 1,5 veya 1,75 mmol/lit	Mg	0,5-1 mmol/lit	Cl	106-113 mmol/lit	Asetat	2-8 mmol/lit	HCO ₃	30-33 mmol/lit	glukoz	0-2g/lit
Na	138-140 mmol/lit																
K	1 veya 2 veya 3 veya 4 mmol/lit																
Ca	1,25 veya 1,5 veya 1,75 mmol/lit																
Mg	0,5-1 mmol/lit																
Cl	106-113 mmol/lit																
Asetat	2-8 mmol/lit																
HCO ₃	30-33 mmol/lit																
glukoz	0-2g/lit																

K. Göbeç B. Göbeç

İ. Göbeç B. Göbeç

Teknik Özellikleri:	<p>9. Bikarbonatlı hemodiyaliz solüsyonu asidik konsantre solüsyon ve Bazik Bikarbonat Diyaliz solüsyonu olarak ikisi bir takım oluşturmaktadır.</p> <p>10. Solüsyonlar kilitli kapak sistemi olan polietilen bidonlarda bulunmalıdır. Renkleri berrak olmalı ve bu sisteme uygun orijinal kapak anahtarı bulunmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>11. Solüsyonlar yapılacak talepten sonra en fazla 10 gün içerisinde üretilmiş taze solüsyonlar olmalıdır.</p> <p>12. Solüsyonların bulunduğu kaplar sağlam, dayanıklı, orijinal ambalajında olmalıdır.</p> <p>13. Solüsyonların taşınması, depolanması ve saklanması sırasında düşmesi, dökülmesi riski gibi kamu zararı oluşturacak durumlara sebebiyet vermeyecek şekilde teslimat yapılmalıdır. Delik, eksik, ince duvarlı, etiketi okunmayan, orijinal ambalajı olmayan bidonlar teslim alınmayacaktır.</p> <p>14. Ürünün uygun şekilde ambalajlanmaması nedeniyle meydana gelebilecek hasar, zarar ve eksiklikler tedarikçiye ait olacaktır.</p> <p>15. Solüsyonlar sağlık tesislerimizdeki hemodiyaliz cihazlarında denendikten sonra uygunluk verilecektir.</p> <p>16. Solüsyonların bulunduğu kaplar sağlam ve dayanıklı olmalıdır. Delik, eksik, ince duvarlı, prospektüsü okunmayan bidonlar teslim alınmayacaktır.</p> <p>17. Yüklenici firma ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünleri yenisi ile ücretsiz değiştirmekle yükümlüdür.</p> <p>18. Bidonların üzerinde imal tarihi ve son kullanma tarihi olmalıdır.</p> <p>19. Solüsyonların alüminyum içeriği güvenilir bir laboratuvar tarafından belgelendirilmelidir. Al+3 içeriği 0.1ppm'den düşük olduğunu gösteren analiz raporu malzeme ile gönderilecektir.</p>