

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

TEKLİFE DAVET

13.05.2024

Sayı:161

Konu: AMELİYATHANE 7 KALEM MALZEME TALEBİ

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 17.05.2024 saat: 11:00 'a kadar [patnosdh@hotmail.com](mailto:patnosdh@hotmail.com) adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Mehmet MARİN  
Müdür Yardımcısı  
Patnos Devlet Hastanesi

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Malzeme Adı	Sut Kodu	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	CERRAHİ SÜTUR İĞNESİ POLİGLAKTİN YUVARLAK NO:0 40MM(+2MM)			480	Adet		
2	CERRAHİ SÜTUR İĞNESİ KESKİN POLİPROPLEN NO:2/0 30MM(+2MM)			240	Adet		
3	CERRAHİ SÜTUR İĞNESİ POLİGLAKTİN YUVARLAK NO:2/0 30MM(+ 2MM)			720	Adet		
4	CERRAHİ SÜTUR İĞNESİ POLİGLAKTİN 1/2 YUVARLAK NO:1 50MM 75 CM			960	Adet		
5	Y TUR SETİ PUARLI			100	Adet		
6	SİLİKON YASSI KANALLI DÜZ (FLAT) DREN 200CC BOMBA REZERVUAR 10-12MM			50	Adet		
7	VAKUMLU YARA DRENAJ SİSTEMİ DREN 400 ML TEK TROKARLI 14-16F			50	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.

**SMT2788-CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT, EMİLEMEYEN**

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün monofilament yapıda ve polipropilen'den imal edilmiş, emilemeyen suture olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. İp kalınlığı 2/0 iğne boyu 26 mm ip uzunluğu 75 cm keskin iğne olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>3. İğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemeli ve kırılmaması için güçlü olmalıdır.</p> <p>4. Yüksek alışım çelikten imal edilmiş olmalıdır. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla paslanmaz çelik iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla olmalıdır veya krom oranı %10 dan fazla olmalıdır.</p> <p>5. Yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivriliğini operasyon boyunca devam ettirmeli, kırılmaya karşı direncini kaybetmemelidir.</p> <p>6. Cerrahi sutureun iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>7. İğne ve suture çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne suture birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır. İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır, iğne iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir.</p> <p>8. Suture pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir. kolay düğüm kaydırılmalıdır</p>
<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>9. Suture düğüm güvenliği sağlamalı, üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.</p> <p>10. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli. dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.</p>

**Op.Dr. Güleğin Şeyda AĞSAKAL**  
Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Dip. Tes. No: 203417  
Uzm. Tes. No: 167834

**Op.Dr. F. Fatma ŞEYDA**  
Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Dip. Tes. No: 203417  
Uzm. Tes. No: 167834

**Op.Dr. Güleğin Şeyda AĞSAKAL**  
Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Dip. Tes. No: 203417  
Uzm. Tes. No: 167834

**SMT2788-CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT,  
EMİLEMEYEN**

<b>Genel Hükümler</b>	<p>14. Tek tek steril paketlerde, etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.</p> <p>15. Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır.</p> <p>16. Ürün ambalajı nemden ve sudan etkilenmeyecek biçimde, bir yüzü şeffaf poşet diğer yüzü ise yırtılmayan kâğıttan ya da alüminyum folyo ambalajdan imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>16. Çift iğneli süturlarda paket içerisindeki iğneler ulaşmayı kolaylaştıracak şekilde ayrı ayrı sabitlenmiş olmalıdır.</p>
---------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## VICRYL TEKNİK ŞARTNAMESİ

(1 sayfa)

1-Sentetik örgülü emilebilir suture olmalıdır.

2-%90 Poliglikolik asit ve %10 Laktik asitten imal edilmiş olmalıdır.

3-Kaplama maddesi Poly(glycolide-co-L-lactide) (Glacomer 91) ve kalsiyum stearat olmalıdır.

4-Çok yüksek başlangıç gerilim gücüne sahip olmalıdır.

5-Mükemmel düğüm güvenliği ve mükemmel kavrama gücüne sahip olmalıdır.

6-Emilim süresi 54-70 gün(orta dönem) olmalıdır

7-Doku desteği 1. gün %80- 100, 2.hafta % 70-85 olmalıdır.

8-Ürün rengi undyed (renksiz), violet(menekşe) olmalıdır.

9-Ethilen oksit gazı veya gama sterilizasyonu ile steril edilmiş olmalıdır.

10-Birim ambalaj: Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmiş olmalıdır.

11-İç Alüminyum poşet üzeri işaretleme bilgileri bir etiketle yapıştırma değil direkt alüminyum üstüne baskı şeklinde olmalıdır.

12-Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.

13-Birim ambalaj üzerinde okunaklı şekilde aşağıdaki bilgiler yazılı olmalıdır:

a-İmalatçı firmanın ticari adı ve adresi

b-İğne cinsi, iğne adedi, iğne boyu(mm olarak)

c-İğne boyu 1/1 oranında görülebilmelidir.

d-İğnesiz ise suture adedi e-Suture kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak)

f-Suture rengi g-Steril ibaresi, sterilizasyon metodu

h-Üretim ve son kullanma tarihleri, CE numarası

14-Kutu ambalaj üzerinde zorunlu bilgileri içeren işaretleme Tıbbi Cihaz Yönetmeliği işaretleme gereklilikleri doğrultusunda olacaktır.

15-Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonları U.S.P. ve Avrupa Farmakopisi ' ne uygun olmalıdır.

16-Kutu içine eklenmiş olarak ithalatçı firma ile ilgili irtibat bilgileri ve Türkçe- İngilizce kullanım talimatı bulunmalıdır.

17-CE belgeli olmalıdır.

18-iğne boyu 50mm(+2)

İp kalınlığı 1

İp uzunluğu 75cm

Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Op. Dr. Feriha SEZER  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
15.05.2024

Op.Dr. Gülçin Seyda AĞSAKAL  
Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Dip. Tes. No: 203416  
Uzm. Tes. No: 167834

## VİCRYL TEKNİK ŞARTNAMESİ( 0(sıfır) numara)

1-Sentetik örgülü emilebilir sutur olmalıdır.

2-%90 Poliglolikolik asit ve %10 Laktik asitten imal edilmiş olmalıdır.

3-Kaplama maddesi Poly(glycolide-co-L-lactide) (Glacomer 91) ve kalsiyum stearat olmalıdır.

4-Çok yüksek başlangıç gerilim gücüne sahip olmalıdır.

5-Mükemmel düğüm güvenliği ve mükemmel kavrama gücüne sahip olmalıdır.

6-Emilim süresi 54-70 gün(orta dönem) olmalıdır

7-Doku desteği 1. gün %80- 100, 2.hafta % 70-85 olmalıdır.

8-Ürün rengi undyed (renksiz), violet(menekşe) olmalıdır.

9-Ethilen oksit gazı veya gama sterilizasyonu ile steril edilmiş olmalıdır.

10-Birim ambalaj: Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmiş olmalıdır.

11-İç Alüminyum poşet üzeri işaretleme bilgileri bir etiketle yapıştırma değil direkt alüminyum üstüne baskı şeklinde olmalıdır.

12-Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.

13-Birim ambalaj üzerinde okunaklı şekilde aşağıdaki bilgiler yazılı olmalıdır:

a-İmalatçı firmanın ticari adı ve adresi

b-İğne cinsi, iğne adedi, iğne boyu(mm olarak)

c-İğne boyu 1/1 oranında görülebilmelidir.

d-İğnesiz ise suture adedi e-Suture kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak)

f-Suture rengi g-Steril ibaresi, sterilizasyon metodu

h-Üretim ve son kullanma tarihleri, CE numarası

14-Kutu ambalaj üzerinde zorunlu bilgileri içeren işaretleme Tıbbi Cihaz Yönetmeliği işaretleme gereklilikleri doğrultusunda olacaktır.

15-Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonları U.S.P. ve Avrupa Farmakopisi ' ne uygun olmalıdır.

16-Kutu içine eklenmiş olarak ithalatçı firma ile ilgili irtibat bilgileri ve Türkçe- İngilizce kullanım talimatı bulunmalıdır.

17-CE belgeli olmalıdır.

18-iğne boyu 36mmmm(+2)

İp kalınlığı 0(sıfır)

İp uzunluğu 75cm

Op.Dr. Gülçin Şevda AĞSARAL  
Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Diy.Tes.No:203416  
Uzm.Tes.No:167834

Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Op. Dr. F.Serra BEZER  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Diy.Tes.No:158974

## SMT1253 DRENAJ SETİ, DREN VE REZERVUARI

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Düşük basınçlı yara drenajı sağlamak amacıyla kullanılmak üzere geliştirilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Rezervuar kapasitesi 25-400 ml arasında olmalıdır. 3. Ürünün, dren kısmı silikon veya PVC olmalıdır ve x-ray görüntülenebilir olmalıdır. 4. Dren seti: çiftlilerde çift trokar iğnesi teklilerde tek trokar iğnesi içermelidir. 5. Ürünün 14 F ile 16 F aralığında farklı boyları olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	6. Her parça kolayca monte edilebilir olmalıdır. 7. Hortum üzerinde 1 adet klemp olup klemp hortumu kesici sertlikte olmamalıdır 8. Trokarlar ile dren birleşim yerleri uyumlu olmalıdır. 9. Vakum haznesi kullanım sırasında hava almamalıdır. 10. Rezervuarı körüklü veya yassı atık şeklinde olmalıdır. 11. Rezervuarı sıkıştırıldığında negatif basınç sağlamalıdır. 12. Drenin doku içinde kalacak kısmında en az 10 delik bulunmalıdır ve bu bölgede king yapmamalıdır. 13. İğneler dokudan kolay geçebilir ve paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	14. Ürün Steril ve Sterilizasyonu bozmadan açılacak şekilde ayrı paketlenmiş olmalıdır. 15. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, LOT ve UBB bilgisi olmalıdır.

Jzm. Dr. Hüseyin GARİP  
Genel Cerrahi  
Dip. Tıp No: 171271  
Patnos Devlet Hastanesi

## **PUARLI Y TUR TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Set PVC den mamul olmalıdır.
2. Hortum Y konnektör sayesinde iki uca ayrılmalı, her iki uçta açma/kapama klipsleri ve hava girişiz delme uçları bulunmalıdır.
3. Y konektörden sonraki kısım üzerinde de 1(bir) adet açma/kapama klipsi olmalıdır.
4. Hat üzerinde hızlı doldurma puarı bulunmalıdır.
5. Yumuşak hortumlu proksimal uç olmalıdır.
6. Proksimal ucun birleştiği yerde konektör ve konnektör üzerinde hava boşaltma kapağı olmalıdır.
7. Toplam uzunluk 220 cm olmalıdır.
8. Tekli steril poşetlerde bulunmalıdır.
9. Numune kullanıldıktan sonra karar verilecektir.
10. Numune vermeyen firma değerlendirilmeyecektir.
11. Teslim edilen ürünün en az 2 (iki) yıl sterilizasyon ömrü olmalıdır.

**Op.Dr. Osman OZAL**  
Üroloji Uzmanı  
Dip.Tes.No: 123769  
Patnos Devlet Hastanesi



# VİCRYL TEKNİK ŞARTNAMESİ (2/0)

- 1-Sentetik örgülü emilebilir suture olmalıdır.
- 2-%90 Poliglolikolik asit ve %10 Laktik asitten imal edilmiş olmalıdır.
- 3-Kaplama maddesi Poly(glycolide-co-L-lactide) (Glacomer 91) ve kalsiyum stearat olmalıdır.
- 4-Çok yüksek başlangıç gerilim gücüne sahip olmalıdır.
- 5-Mükemmel düğüm güvenliği ve mükemmel kavrama gücüne sahip olmalıdır.
- 6-Emilim süresi 54-70 gün(orta dönem) olmalıdır
- 7-Doku desteği 1. gün %80- 100, 2.hafta % 70-85 olmalıdır.
- 8-Ürün rengi undyed (renksiz), violet(menekşe) olmalıdır.
- 9-Ethilen oksit gazı veya gama sterilizasyonu ile steril edilmiş olmalıdır.
- 10-Birim ambalaj: Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmiş olmalıdır.
- 11-İç Alüminyum poşet üzeri işaretleme bilgileri bir etiketle yapıştırma değil direkt alüminyum üstüne baskı şeklinde olmalıdır.
- 12-Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
- 13-Birim ambalaj üzerinde okunaklı şekilde aşağıdaki bilgiler yazılı olmalıdır:
  - a-İmalatçı firmanın ticari adı ve adresi
  - b-İğne cinsi, iğne adedi, iğne boyu(mm olarak)
  - c-İğne boyu 1/1 oranında görülebilmelidir.
  - d-İğnesiz ise suture adedi e-Suture kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak)
  - f-Suture rengi g-Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
  - h-Üretim ve son kullanma tarihleri, CE numarası
- 14-Kutu ambalaj üzerinde zorunlu bilgileri içeren işaretleme Tıbbi Cihaz Yönetmeliği işaretleme gereklilikleri doğrultusunda olacaktır.
- 15-Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonları U.S.P. ve Avrupa Farmakopisi ' ne uygun olmalıdır.
- 16-Kutu içine eklenmiş olarak ithalatçı firma ile ilgili irtibat bilgileri ve Türkçe- İngilizce kullanım talimatı bulunmalıdır.
- 17-CE belgeli olmalıdır.
- 18-iğne boyu 26mm(+2)
  - İp kalınlığı 2/0
  - İp uzunluğu 75cm

Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Op. Dr. Serra SEZER  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Diyadinin No: 134974

Op. Dr. Gülçin Şeyda AĞSAKAL  
Ağrı Patnos Devlet Hastanesi  
Kadın Hastalıkları ve Doğum  
Diyadinin No: 202416  
Uzm. Tes. No: 167834

1. NEGATİF BASINÇLA DRENAJ YAPMA ÖZELLİĞİNE SAHİP OLMALIDIR.
2. ÜRÜN BİRBİRİNDEN KESİNLİKLE AYRILMAZ YAPIDA DREN VE TÜP OLMAK ÜZERE İKİ KISIMDAN OLUŞMALIDIR.
3. DREN KISMI RADYOOPAK OLMALI VE VÜCUT İÇİNDEYKEN RÖNTGENLE GÖRÜLEBİLMELİDİR.
4. TÜP BÖLÜMÜ TRANSPARAN OLMALI İÇİNDEKİ SIVIYI GÖRÜLEBİLMELİDİR.
5. DREN HER İKİ TARAFINDAN ÇOK SAYIDA DELİKLER İHTİVA ETMELİ VE GÜÇLÜ EMİŞ SAĞLAMALIDIR.
6. DREN GENİŞLİĞİ 12MM OLMALIDIR.
7. ÜRÜN STERİL OLMALI VE TEKLİ PAKETLERDE BULUNMALIDIR.
8. DREN VE TÜP TAMAMEN SİLİKONDAN OLUŞMALIDIR.
9. DREN POSTOPERATİF DÖNEMİNDE İSTENİLDİĞİNDE KOLAYÇA ÇIKARTILABİLMEKTEDİR.
10. DRENE EDEN KISMI, VÜCUT DIŞINDA KALAN VE HAZNEYE BAĞLANAN KISIMDAN DAHA GENİŞ OLMALIDIR.
11. VÜCUT DIŞINDA DRENE EDİLEN İÇERİĞİN BİRİKTİĞİ BİR HAZNESİ OLMALIDIR.
12. HAZNE SÜREKLİ YUMUŞAK VAKUM SAĞLAMALI VE DOKU TRAVMASINI MINİMUMA İNDİRME ÖZELLİĞİNE SAHİP OLMALIDIR.
13. HAZNE İÇİ HACİM İŞARETLERİ KOLAY ÖLÇÜM SAĞLAMALIDIR.
14. HAZNENİN ÜZERİNDE AYR. BOŞALTIMA UCU OLMALIDIR.
15. GERİ AKIŞI ÖNLEYİCİ VALF SİSTEMİ OLMALIDIR.
16. GÜVENLİ TAKMA İÇİN ASACAK VE YATAK UCU KLİPSİ OLMALIDIR.
17. ŞEFFAF OLMALIDIR..
18. EN AZ 200 MM LİK OLMALIDIR.
19. İSTENİLDİĞİNDE FARKLI HACİMLERDE REZERVUAR ALTERNATİFLERİ OLMALIDIR.
20. STERİL TEKLİ AMBALAJ İÇİNDE OLMALIDIR.
21. NUMUNE UZMAN EKİP TARAFINDAN DENENDİKTEN SONRA KARAR VERİLECEKTİR.

Uzm. Dr. Hüseyin GARİP  
Genel Cerrah  
Dip. No: 14771  
Patnos Devlet Hastanesi