

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
AĞRI İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Tutak Devlet Hastanesi

TEKLİFE DAVET

06.08.2024

Sayı: 24AŞT1035066

Konu: 7 Kalem Tıbbi Sarf Malzeme Alımı İşi

Hastanemizin ihtiyacı olan ve aşağıda cinsi, miktarı ve özellikleri yazılı mal/malzemeler 4734 sayılı Kamu İhale Kanununun 22/d maddesine göre Doğrudan Temin Usulü ile satın alınacaktır. Söz Konusu alım için KDV hariç birim fiyat tekliflerinizi TL üzerinden 12/08/2024 Tarih ve saat: 10:00 'e kadar tutakdhsatinalma@outlook.com adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Bilgilerinize önemle duyurulur.

Murat DİVARCI
İdari ve Mali İşler Müdürü

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Mal/Hizmet Adı	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	PAMUK HİDROFİLLİ 1 KGLİK		30	Adet		
2	KAYGANLAŞTIRICI JEL, 6(±1)ML		100	Adet		
3	HİDROFİL GAZLI BEZ 90 CM X 100 M 20 TEL		30	Adet		
4	ENDOTRAKEAL (ENTÜBASYON) TÜP KAFLI NO:7.5		20	Adet		
5	DAMLA AYAR SETİ		300	Adet		
6	ALKOL (ETİL ALKOL)		100	Litre		
7	(BATICON) POLİVİDON İYOT		40	Adet		
Genel Toplam (KDV Hariç)						

Yazıyla//.....TL//

Teklif Eden

.../.../2024

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

Ek : Teknik Şartname

Satın almanın 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 Bayi 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.

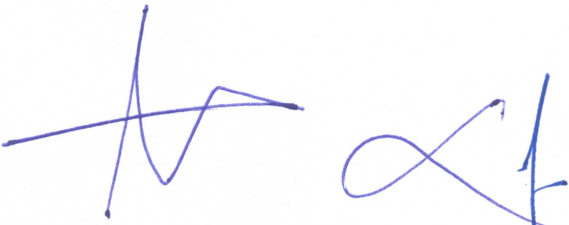
990020

STERİL KAYGANLAŞTIRICI JEL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kayganlaştırıcı jel görüntüyü etkilemeyen, suda eriyebilen berrak-renksiz özellikte olmalıdır.
2. Gliserin ve formaldehit içermemelidir.
3. Kanserojen, alerjen ve toksik madde içermemelidir.
4. Kayganlaştırıcı jel, etilen oksit artığı içermeyen, buharla steril edilmiş, orijinal tek kullanımlık ambalajda ve en az 12 gr olmalıdır.
5. Sterilitenin korunması ve antibakteriyel etkisi için, formülünde klorheksidin (Beher 100ml 'de 0,05 g Klorheksidin) içermelidir.
6. Kayganlaştırıcı jel kullanım kolaylığı sağlayan, yumuşak anatomik başlıklı ve/veya kolay kırılabilen uçlu tüp içerisinde olmalıdır.
7. Kayganlaştırıcı jel lidokainli olmalıdır.(Beher 100 ml 'de 2g Lidokain)
8. Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren 2 yıl olmalıdır. Yüklenici firma tarafından, son kullanma tarihine 3 ay kala kullanılmayan ürünlerin yerine yeni tarihileri ile değiştirileceğine dair taahhütname muayene ve kabul komisyonuna sunulmalıdır.
9. Jelin ambalajı sıvı geçirmez olmalı, ambalajın üzerinde; Üretim tarihi, Son kullanma tarihi, Lot numarası, Sahip olduğu kalite veya güvenlik işareti, Markası, Sterilizasyon tarihi ve şekli Türkçe etiketi T.C Sosyal Güvenlik Kurumu kontrolünden geçmiş ve T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ulusal Bilgi Bankası kodu belirtilmelidir.
10. Tıbbi kullanımına uygun ve Steril olmalıdır.
11. Ürünün numunesini uygunluk için ihale komisyonuna teslim edecek ve uygunluk alındıktan sonra malzemeleri idari şartnamede belirtilen süre içinde kuruma teslim edilecektir
12. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü en geç 5 gün içinde (o serideki tüm ürünler) yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
13. Ürünün, T.C. Sağlık Bakanlığı ve SGK Ulusal Bilgi Bankası'nda kaydı olması ve onaylı bir barkot numarasının ürün etiketi üzerinde olması gerekmektedir. Numune teslim tutanaklarında UBB ve Firma tanımlayıcı numaraları belirtilmelidir.
14. Ürün, TSE ve CE belgesine (dass Ha) sahip olmalıdır.

ENDOTRAKEAL TUP KAFLI NO: 7.5 TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tüpler tek kullanımlık steril tekli paketlere olmalıdır.
2. Tüp nontoksik ve Apirojen özellikte olmalıdır.
3. Tüp Polivinilklorür (PVC) den yapılmış olmalıdır.
4. Tüp iç kısmı görülecek derecede şeffaf olmalıdır.
5. Tüp iç ve dış yüzeyi pürüzsüz olmalıdır.
6. Vücut içine giren kısmın seviyesini (uzunluğunu) gösterir işaret olmalıdır.
7. Tüpün arkasında konnektör olmalıdır.
8. Tüpün ucunda Murphy deliği olmalıdır.
9. Tüp ucunda düşük basınçlı balon bulunmalıdır.
10. Oral ve nasal kullanıma uygun olmalıdır.
11. Entübasyona olanak sağlayacak şekilde kaliteli sertlikte olup kolay bükülmemelidir.
12. TSE onayı olmalı.
13. Her ürünün üzerinde birebir barkodu bulunmalıdır.
14. Entübasyona olanak sağlayacak şekilde kaliteli sertlikte olup kolay bükülmemelidir.
15. Numune teslim tarihinden itibaren iki yıl miadlı olmalıdır.



HİDROFİL PAMUK TEKNİK ŞARTNAMESİ

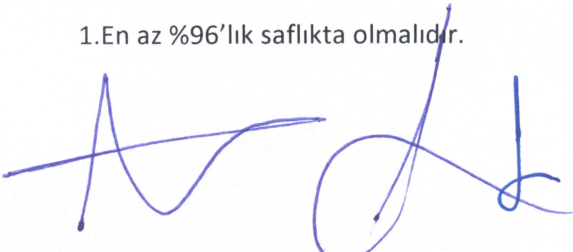
- 1-Beyaz ve tam hidrofili olmalıdır.
- 2-% 100 pamuk olmalıdır.
- 3-Sıvı emme özelliği tam olmalıdır.
- 4-Pamuk ruloları düzgün kesilmiş ve ambalajlanmış olmalıdır.
- 5-Bir (1) kg.'lık su ve nem geçirmeyen paketler halinde olmalıdır.
- 6-Rulolar düzgün olarak sonuna kadar açılmalı, kopmalar olmamalıdır.
- 7-Pamuk koparıldığında veya kesildiğinde etrafta toz bulutu oluşmamalıdır.
- 8- üts kodu bulunmalıdır

GAZLI BEZ TEKNİK ŞARTNAMESİ

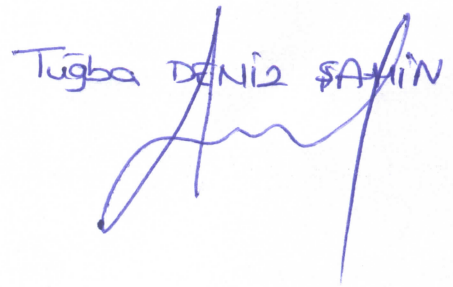
- 1- Her bir balya en fazla 2000 metreden oluşacaktır.
 - 2- Gaz bezinin emici özelliği yüksek olacaktır. 1 cm² 20 tel ihtiva edecektir.
 - 3- Gazlı bez (90cmx100metre) ölçülerinde paketlenmiş olmalıdır
 - 4- Gazlı bezde koku ve nem olmayacaktır.
 - 5- Uhdesinde kalan firma 1 cm² deki gaz bezi tel sayısını görmeye yarayan 1 adet LOOP vereceklerdir.
 - 6- İsteklilerin teklif etmiş olduğu, hidrofıl pamuklu gazlı bezin, fiziksel ve tekstil özellikleri TS EN 14079 standardına göre üretilmiş olmalı ve belgelendirilmelidir.
 - 7- Pamuktan yapılmış olmalı kaşarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
 - 8- Üzerinde kirlilik elyaf artıkları yağ lekesi yabancı cisimler dikişli ek yeri ve parça bulunmamalı kaçmış iplik görünmemelidir. Delik kesik yırtık vb. bozukluklar olmamalıdır,
 - 9- UV lambası altında kontrol edildiğinde şiddetli mavi fluoresans gösteren liflerin sayısı üçten fazla olmamalıdır.
 - 10- Gaz bezlerinin asitliği pH 4,5 den az, alkaliliği pH 8,6 dan fazla olmamalıdır.
 - 11- Gaz bezleri rulo veya birer metrelik katlar halinde katlanmış olarak top şeklinde nem ve kirlilikten korunacak şekilde plastik torbaya konularak ambalajlanmalıdır.
 - 12- Gaz bezleri nakliyeye uygun ve kirlenmeden korunacak şekilde uygun bir malzeme ile de balya haline getirilmiş ve ambalajlanmış olmalıdır.
 - 13- Ürünün imal tarihi ve son kullanma tarihi,lot numarası etiketle belirtilmiş olmalıdır.
- Ürünün üts kodu bulunmalıdır

ETİL ALKOL TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.En az %96'lık saflıkta olmalıdır.



Tugba DENİZ ŞAHİN



2.Renksiz, berrak, karakteristik kokulu olmalıdır.

3.Alkol denatüre edilmemiş olmalıdır

4.Etil alkolde ambalajdan veya başka bir nedenden dolayı kirlilik ve bulanıklık görülmemelidir.

5.Etil alkol konulan bidonlar 5 lt'lik sert tıbbi alkol için uygun plastikten yapılmış olmalı, delinmeye ve patlamaya yatkın olmamalı ve sızdırmamalıdır.

6.Ambalajda ürün bilgileri tam, doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmedi, etiketleme dili Türkçe olmalıdır. Tüm yazılar alkol ve sudan etkilenmeyecek kalıcı özellikte, okunabilir renkte bir etiket olarak ambalaja sağlam olarak yapıştırılmalıdır.

7.Etikette ürün adı hacmen % alkol miktarı net ambalaj hacmi, kullanım oranlarını gösteren ve muhafazasına yönelik bilgi, üreten, ambalajlayan ve ithal eden firmanın ticari unvanı ve adresi bulunmalıdır.

8.Teslim edilecek alkol partisine ait teknik özellikler ve analiz raporunu belirtir belge vermelidir

8- ÜRÜNÜN ÜTS KODU BULUNMALIDIR

BATIKON İÇİN TEKNİK ŞARTNAME

- Batikon Antiseptik Çözelti - Povidon Dezenfektan (İyot %10) Enfeksiyonu önlemek amacıyla cilde veya mukoza tabakasına uygulanan antimikrobiyal kimyasallardır.
- Günümüzde hem medikal ortamlarda hem de günlük hayatta sıkça kullanılmaktadır. Mikropların üremesini ve yayılmasını engelleyen antiseptikler, mikroorganizmalar üzerinde ölümcül etkisi olan dezenfektanlar ile karıştırılmamalıdır.
- Birden fazla kullanım şekli olan antiseptik sıvı olarak üretilebilmektedir.

Özellikle ameliyat ve ilk yardım girişimlerinin vazgeçilmez parçasıdır

ÜRÜNÜN ÜTS KODU BULUNMALIDIR

DAMLA AYAR SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Damla ayar seti steril bir ambalaj içerisinde verilmeli.

2. Ambalajın üzerinde sterilizasyon sistemi ile steril tarihi ve son kullanma tarihi belirtilmeli.

3. Setin iki ucu plastik kapalı olup ancak kullanırken açılmalı.
4. Damla ayar seti üstün hassasiyette olup ayarladığı ölçüde sıvı akışını sağlamalı.
5. Damla ayarında sapmaları ± 5 'in üzerinde olmamalı ve hasta hareketi ile ayarı bozulmamalı.
6. Ayar setinin yanında kullanma prospektüsü bulunmalı bu prospektüste setin takılma şekli resimli olarak belirtilmeli.
7. Damla ayar setinin akış hızı 2-500ml/h olmalı.
8. Yüksek vizkoziteli solüsyonların akış hızını ayarlamak için ikinci bir skala olmalı.
9. Akış hızı sabit olmalı.
10. Ayar bölümünün hasta ile temas etmemeli.
11. Setten serum akıtmamalı.
12. Serum hortumlarının bir ucu female lüer lock, diğer ucu male lüer lock konektörlü olmalı.
13. Malelüer lock tarafta injection-port bulunmalı.
14. Setin uzunluğu 50 cm \pm 5 olup set yumuşak kolay kırılmayan özel malzemeden üretilmiş olmalı.
15. Damla ayar setinin üretildiği malzeme latex içermemelidir, ambalaj üzerinde latex içermediği belirtilmelidir.
16. Tarafımıza uygunluğun değerlendirilmesi için numune gönderilmelidir.
17. Ambalaj üzerinde imal, Son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
18. Ürünün ÜTS (ÜRÜN TAKİP SİSTEMİ) kaydı bulunmalı.
19. Sağlık Bakanlığı'ndan ruhsatlı olduğu belgelenmelidir.

