

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü
Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi

TEKLİFE DAVET

30.01.2025

Sayı: 107
Konu: STERİL(İYOTLU)İOBANLI DREP 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 05.02.2025 saat: 11:00 'a kadar satinalma004@gmail.com adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Cevdet TAŞDEMİR
İdari ve Mali İşler Müdürü

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Malzeme Adı	Sut Kodu	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	STERİL İYOTLU DREP / DRAPE 55(±5)X45(±5) CM			300	Adet		
Genel Toplam							

Teklif Eden
.../.../2025

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 sipariştten 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.

DMO SAĞLIK MARKET

SMT3924 STERİL DREP TEKNİK ŞARTNAMESİ

REVİZYON TARİHİ:23/12/2023

SMT Temel İşlevi:	<ol style="list-style-type: none">1. Cerrahi müdahale esnasında cilt altı dahil operasyon bölgesinde üreyen tüm bakterileri yok edilebilecek amacı ile üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ol style="list-style-type: none">2. Ürün steril drep iyotlu (iobanlı), steril drep iyotlu (iobanlı) poşlu ve steril drep (iobansız) şeklinde çeşitleri olmalıdır.3. Ürünün kullanım yerine göre farklı ebatları olmalıdır.4. Ondalık kesirleri istenilen basamağa göre yuvarlarken önce yuvarlanacak basamağın sağındaki ilk rakama bakılır. Bu rakam 5'e eşit veya 5'ten büyük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam 1 artırılır ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.5'ten küçük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam değişmez ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.
Teknik Özellikleri:	<p style="text-align: center;">STERİL DREP İYOTLU (İOBANLI) TİP:</p> <ol style="list-style-type: none">5. Kendiliğinden yapışkanlı cerrahi drapenin bir yüzü cilde yapışabilmesini sağlayan madde ile kaplı olmalı ve sarıldığı yüzeyden kayma ve oynama yapmamalıdır.6. İki kenarında yapıştırırken tutabilmek için yapışkansız bant olmalıdır.7. Yapıştırırken gerildiğinde yırtılmamalı ve ıslanma ile yapıştığı yerden kalkmamalıdır.8. Yapışmaya uygun esneklikte olmalı ve cerrahi işlem sırasındaki ekstremitenin şekil verilme hareketlerinde gevşeyip kendini bırakmamalıdır.9. Şeffaf olmalıdır.10. Yapışkan kısmı iyot veya antimikrobiyal madde ile emdirilmiş olmalıdır.11. Ürünün sırt yapısı oksijen alışverişine izin vermeli, ancak sıvı ve bakteri bariyer özelliğine sahip olmalıdır.12. Tüm ekstremiteler, gövde ve eklem yerlerine tatbik edilebilmelidir.13. Alerjiye neden olmamalıdır.14. Drape'in sahip olduğu antiseptik/antimikrobiyal özellik, class 3

Dibel BOKAN



Ayfer ÇOK



DMO SAĞLIK MARKET

SMT3924 STERİL DREP TEKNİK ŞARTNAMESİ

REVİZYON TARİHİ:23/12/2023

	<p>kriterlerine uygun olmalıdır.</p> <p>15. Antimikrobiyal filmin, 90 dakika sonunda Staphylococcus aureusa (MRSA) karşı 6.90 – 7.65 log üzerinden minimum 5 log oranında azaltma etkisi göstermeli ve laboratuvar çalışmasıyla kanıtlanmış olmalıdır.</p>
--	--

Okel BOLAN

Kafer 60k

STERİL DREP İYOTLU (İOBANLI) POŞLU TİP:

16. Poş, ameliyat esnasında ortaya çıkabilecek sıvı ve kanların toplanması sağlayacak özellikte olmalıdır.
17. Poş üzerinde yer alan insizyon filmi antimikrobiyal özellikte olmalıdır.
18. İnsizyon filmi üzerinde yer alan antimikrobiyal filminin sırt yapısı polyester olmalı ve iodoform içermelidir.
19. Ürün cerrahi işlem sırasında, insizyon çevresindeki bakteri hareketini önlemeli ve gözlemlenebilir bir çalışma alanı sağlayabilmelidir.
20. Ürün içeriğinin bakteriosidal etkisi olmalı, bakterileri inaktive edebilmelidir.
21. Yapışkan tabakaya emdirilmiş olan iodoform, sürekli olarak güvenli bir iodoform salınımı sağlayarak cilt üzerindeki antimikrobiyal hareketi devam ettirmelidir.
22. Antimikrobiyal filmin sırt yapısı oksijen alışverişine izin vermeli, ancak sıvı ve bakteri bariyer özelliğine sahip olmalıdır.
23. Yapışkan kısmında bulunan iodoform, antimikrobiyal ajan olarak cilde direkt olarak temas etmelidir.
24. Ürün ciltten çıkarıldıktan sonra, ciltte atık bırakmamalıdır.
25. Antimikrobiyal filmin, 90 dakika sonunda Staphylococcus aureusa (MRSA) karşı 6.90 – 7.65 log üzerinden minimum 5 log oranında azaltma etkisi göstermeli ve laboratuvar çalışmasıyla kanıtlanmış olmalıdır.
26. Isı ve ışığa karşı koruma sağlamak için kutu içerisinde yer alan ürünler alüminyum torba içerisinde olmalıdır.
27. Drape'in sahip olduğu antiseptik/antimikrobiyal özellik, class 3 kriterlerine uygun olmalıdır.

Okul Balan

Ayfer 620

	<p>STERİL DREP (İOBANSIZ) TİP:</p> <p>28. Polyester ve/veya polietilen ve/ veya poliüretan filmde yapılmış 0.025 mm incelikte olmalıdır.</p> <p>29. Ciltteki bakterilere karşı fiziksel bariyer oluşturabilmeli, bakteri göçünü önlemelidir.</p> <p>30. Hava geçirgen olmalıdır.</p> <p>31. Basınca duyarlı hipoallerjik akrilat yapışkanlı olmalıdır.</p> <p>32. Uygulaması kolay olmalı ve cerrahi örtüden yırtılmadan ayrılabilmelidir.</p> <p>33. Yapışkan özelliğini uzun süre korumalı, cerrahi travma ve sıvılardan etkilenmemelidir.</p>
Genel Hükümler:	<p>34. İyotlu (iodoforlu) tip 'Transparan olmayan alüminyum steril poşetlerde tek tek ambalajlanmış, İyotsuz (iodoforsuz) tip steril poşetlerde tek tek ambalajlanmış olmalıdır.</p> <p>35. Ürünün ambalaj şekli ürün açılırken sterilizasyonu bozulmadan açılacak şekilde olmalı ve kullanıcılara uygulama kolaylığı sağlaması için ürünün insizyon alanına doğru şekilde yapışması ve ürün üzerinde yönlendirici işaretler bulunmalıdır.</p> <p>36. İyodoforlu tip gamma yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır, iyodoforsuz tip ise gamma veya etilen oksit yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.</p>

Pibel Bolat

Ayhan Göz