

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
AĞRI İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
TUTAK DEVLET HASTANESİ

TEKLİFE DAVET

22.07.2025

Sayı: **25DT1110567**
Konu: 3 Kalem Tıbbi Sarf Malzeme Alımı

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 25.07.2025 saat: 10:00 'a kadar tutakdhsatinalma@outlook.com adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Murat DİVARCI
İdari ve Mali İşler Müdürü

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.N o	Malzeme Adı	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	POLİVİDON İYOT %10 1000 ML ANTİSEPTİK SOLÜSYON (BATİCON %10)		50	Adet		
2	ARTER FİSTÜL İĞNESİ 16'LIK		150	Adet		
3	VEN FİSTÜL İĞNESİ 16'LIK		50	Adet		
Genel Toplam						

Teklif Eden
.../.../2025

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

Ek : Teknik Şartname
Satılmanın 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.

ARTER-VEN FİSTÜL İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Genel Özellikler

- 1.1. Arter-ven fistül iğnesi, hemodiyaliz hastalarında fistül girişimi için uygun olacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
- 1.2. Tek kullanımlık, steril ve apirojen olmalıdır.
- 1.3. Uluslararası kalite standartlarına uygun olarak üretilmiş olmalı, ISO ve CE belgelerine sahip olmalıdır.

2. Teknik Özellikler

- 2.1. İğne çapı 16G olmalıdır; çap kutu üzerinde açık şekilde belirtilmelidir.
- 2.2. İğne ucu ultra keskin, damara girişte travmayı azaltacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
- 2.3. İğne kanatlı (kelebek tip), yumuşak ve kolay kavranabilir olmalıdır.
- 2.4. Kanatlar lateks içermeyen, cilde zarar vermeyen yumuşak malzemeden yapılmış olmalıdır.
- 2.5. İğne hortumu şeffaf, kıvrılmaya dayanıklı ve minimum 30 cm uzunluğunda olmalıdır.
- 2.6. Hortum bağlantısı lüer-lock veya güvenli bağlantı sistemine uygun olmalıdır.
- 2.7. İğne, güvenli kullanım için koruyucu kapağa sahip olmalı; kullanımdan sonra iğne ucu, sağlık çalışanını iğne batmasına karşı koruyacak şekilde kilitlenebilmelidir (emniyetli iğne ucu tercih sebebidir).
- 2.8. Her bir iğne etiketli, lot numaralı ve son kullanma tarihli olacak şekilde ayrı ayrı blister ambalajda sunulmalıdır.

3. Ambalajlama ve Etiketleme

- 3.1. Ambalaj üzerinde üretici firma adı, üretim ve son kullanma tarihi, lot numarası, sterilizasyon yöntemi, ürün barkodu ve iğne çapı okunaklı şekilde bulunmalıdır.
- 3.2. Ambalaj, taşıma ve depolama sırasında ürünün sterilitesini koruyacak dayanıklılıkta olmalıdır.

4. Uygunluk ve Belgeler

- 4.1. Ürün CE belgeli ve T.C. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne kayıtlı olmalıdır.
- 4.2. Firma teknik şartnameye uygunluk belgesi sunmalı, gerekirse numune temin etmelidir.
- 4.3. Ürün, Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne uygun olmalıdır.



5. Diğer Hususlar

- 5.1. Teklif edilen ürünün marka, model ve üretici firma bilgileri açıkça belirtilmelidir.
- 5.2. Firma, teknik servis ve gerektiğinde kullanıcı eğitimi sağlayabilecek yeterlilikte olmalıdır.
- Steril olmalı ve sterilizasyon süresi en az 2 yıl olmalıdır.
- Plastik tüpler uygun materyalden yapılmış olup, yeteri kadar esnek olmalıdır.
- İğne uçları plastik muhafaza ile korunmuş olmalıdır.
- Her iki iğnede, iğne bitimi sabitleme ve pozisyon keleşbeęi olmalıdır.
- Her iki sette de tırnak ayarlı klemp ve pasolu kapak olmalıdır.
- İğne boyları 2-3 cm., toplam tüp uzunluęu 15-30 cm. Olmalıdır.
- Tüm universal arter ve ven setleri ile uyumlu olmalıdır.
- Üretim tarihi ve teknik özellikleri ambalaj üzerinde görülebilmelidir. Dış ambalajda
- Arter veya ven iğnesi olduęunu belirtir renkli işaretler bulunmalıdır.
- Arter fistül iğnesinde dinamik kan akımı sağlamak ve iğnenin şant duvarına yapışmasını engellemek için delik bulunmalıdır.
- İstekliler iğnelerin teknik özellikleri gösteren broşürlerini numunelerle birlikte
- Vereceklerdir.
- B- ambalajın üzerindeki etikette ürün cins ve özellikleri, ürün kod numarası, sterilizasyon ve
- Son kullanma tarihi, gerekli uyarılar yazılmalıdır.

İrfan KAYA
Tıbbi Sekreter

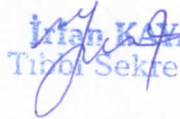
Nayse ATAG

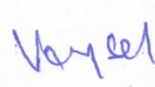
Murat DİVARCI
Tutak İlçe Devlet Hastanesi
İdari ve Mali İşler Müdürü

TEKNİK ŞARTNAME

% 10 ANTİSEPTİK SOLÜSYON 1000 cc. BATTİCON, TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Ürün bakterisid, virüs, fungusid ve protozoid özelliğe sahip olmalıdır.
- 2.Cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
- 3.1000 cclik ışıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, kilitli kapak sisteminde (yukarı çekilerek akışın sağlandığı geri itince akışın sonlandığı), kırılmaya dayanıklı (plastik) şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
- 4.Ürün alkol içermemelidir.Açıldıktan sonra en az 30 gün etkinliğini korumalıdır.
- 5.Cilde sürüldüğünde su gibi akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluşturmamalıdır.
- 6.Solüsyonu dökerken, kilitli kapağın çevresinden sızdırarak,şişenin dışından süzülerek akmamalıdır.
- 7.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.
- 8.Ürünün SSYB tarafından toplanmasına karar verilmesi halinde; ürünün geri alınıp, toplanılan seri numaralılar dışındaki serilerle fiyat farkı aranmadan aynı miktarda firma değiştirmelidir.
- 9.Firma tüketilmemiş ürünü fiyat artışı gözetmeksizin son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydı ile bu solüsyonun şartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde değiştirmelidir.
- 10.Siparişi verilen antiseptik solüsyonun teslim tarihleri itibariyle son kullanma tarihlerinin dolmasına en az 2 yıl olmalı, teslim edilen ürünler son kullanma tarihi karışık olmamalıdır.
- 11.Teklif edilen ürün, Sağlık Bakanlığı üretim veya ithal ruhsatlı olacaktır.
- 12.Numune görülecektir.
- 13.Tehlikeli madde ADR sınıfında olan ürün kapsamında etiketleme işlemleri yapılmış olmalıdır.


İrfan KAYA
Tıbbi Sekreter


Vayel


Murat DIVARCI
Tutak İlçe Devlet Hastanesi
İdari ve Mali İşler Müdürü