

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı Sağlık Müdürlüğü
Ağrı İhtim ve Araştırma Hastanesi

TEKLİFE DAVET

20.10.2025

Sayı: **851**
Konu: ENJEKTÖR ADAPTÖRÜ ALIMI

Hastanemizin ihtiyacı olan ve aşağıda cinsi, miktar 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 24.10.2025 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	ENJEKTÖR ADAPTÖRÜ			1000	Adet		
Genel Toplam							

Teklif Eden

.../.../2025

Kışı / Oda / Firmanın Adı veya Ticaret Ünvanı - Kaşımza

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 Ambanna 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 ulaşmayan Mal /Hizmetin ödemesi yapılmayacaktır.
- Bu alımdan ortaya çıkacak olan ihtilafların hallinde Ağrı Mahkemeleri ve İcra Daireleri Yetkilidir.
- Teklif veren Firma/Firmalar yukandaki maddeleri kabul etmiş sayılır.

ENJEKTÖR ADAPTÖRÜ ŞARTNAMESİ

- 1.Ürün; antineoplastik ilaçların kapalı sistem ile hazırlanmasını ve transferini çift yönlü sağlamalı ve kontaminasyon riskini engellemelidir.
2. Enjektör Adaptörü, iğnesiz konnektörler dahil luer-lock başlıklı her türlü bağlantı seti ve enjektörlerle uyumlu olmalıdır, tamamen kapalı bir sıvı aktarımı sağlamalıdır. Ürün, Luer-lock enjektöre bağlandığında kilitlenmeli ve güvenli kemoterapi hazırlanmasına olanak sağlamalıdır.
- 3.Adaptör,7 gün boyunca kullanılabilir nitelikte olmalı,bu süre boyunca mikrobiyolojik bariyer sağlayabilmelidir.
4. Adaptör, hazırlama ve uygulama sırasında gerekli olan diğer aparatlarla çalışma prensiplerine uygun kapalı sistem ilaç transferine olanak sağlamalıdır.
5. Ürün; tek parçadan oluşmalı, medikal dereceli olmalı, tüm antineoplastik ilaçlarla geçimli olmalıdır.
6. Adaptörün, tamamen kapalı bir mekanizma olmasını sıvı geçirmez mekanizma; enjektör veya luer-lock bağlantılarla bağlandığında açılarak sıvı geçişine izin vermeli, bağlantılar çıkarıldığında, mekanizma otomatik olarak kapanarak sıvı sızıntısını engellemelidir
7. Enjektör adaptörü mekanik olarak kapalı sistem oluşturmali; akıntı, damlama veya sızıntıya izin vermemelidir.
- 8.Köprü konnektör mekanik olarak kapalı sistem oluşturmali; akıntı, damlama veya sızıntıya izin vermemeli; iğneli veya iğnesiz geçişe imkan sağlamalıdır.
- 9.Enjektörün veya bağlantı setlerinin ucunda iken tamamen kapalı olan köprü konnektör veya enjektör adaptörü; ancak kendisi ile uyumlu bir dişi adaptör (iğnesiz konnektörler dahil) ile bağlandığında sıvı geçişine izin veren yapıda olmalıdır.
10. Ürünün erkek ucuna herhangi bir bağlantı bağlı olmadığında sıvı geçişine izin vermemelidir.
11. Ürün; enjektör ucunda, enjektör ile flakondan sıvı alınırken, enjektördeki ilacı infüzyon torbasına sıvı aktarırken veya herhangi bir infüzyon setinin distal ucunda kapalı sistem oluşturmak için kullanılmalıdır.
12. Tek tek steril olarak ambalajlanmış ürün EN standartlarına uygun olarak paketlenmelidir.
13. Ürün lateks, PVC ve DEHP içermemelidir.
- 14.Ürün; flakon içindeki tüm ilacın çekilmesine olanak sağlamalı, doz kaybına sebep olmamalıdır.
15. Bir adet numune gönderilmelidir.

İZMİR SEHA HASTANESİ
Uzm. Dr. Ferit DEMİRCİLER
Tıbbi Onkoloji
Dip.Tes.No: 170038

MERVE GELİK