

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

TEKLİFE DAVET

09.01.2026

Sayı:

Konu: 7 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 13.01.2026 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.No	Malzeme Adı	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	ARTER FİSTÜL İĞNESİ 16'LIK		400	Adet		
2	VEN FİSTÜL İĞNESİ 16'LIK		400	Adet		
3	ALKOL (ETİL ALKOL) % 96 LİK		75	Litre		
4	PAMUK, HİDROFİLLİ, RULO, 1KG		25	Kg		
5	İDRAR TORBASI STERİL MUSLUKLU, 2000ML		200	Adet		
6	POLİVİDON İYOT %10 1000 ML ANTİSEPTİK SOLÜSYON (BATİCON %10)		50	Adet		
7	ELDİVEN ŞEFFAF (HASTA MUAYENE VE TUŞE ELDİVENİ) NONSTERİL		20000	Adet		
Genel Toplam						

Teklif Eden

.../.../2026

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.

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 belgesi 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.

BATİCON TEKNİK ŞARTNAME

% 10 ANTİSEPTİK SOLUSYON 1000 cc. BATTİCON, TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Ürün bakterisid, virüs, fungus 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 sonlandırıldığı), 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 oluşturmaktadır.
- 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 kullanıma 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
TİBBİ SAĞLIK


ŞEFFAF ELDİVEN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Şeffaf, renksiz olmalıdır.
2. Polietilenden imal edilmelidir.
3. Standart boy olmalıdır. Sağ-sol ayrımı bulunmamalıdır.
4. Giyerken yırtılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
5. Yapışıklık vb. imalat hatası bulunmamalı, sağlam olmalı, kolayca yırtılıp kopmamalı, kolay giyilebilir olmalıdır.
6. Eldivende delik bulunmamalı, sıvı sızdırmamalıdır.
7. Hassas ciltlerde alerjiye neden olmamalıdır.
8. Tırtıklı yüzeye sahip olmalı ve
9. Paketler 100'lük ambalajlarda olmalı, üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
10. Numuneler denendikten sonra uygunluk verileceği için teklif veren firma denemek üzere 1 paket numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
11. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
12. Teknik şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. Numunelerden 10 çift, şahit numune olarak saklanacaktır.
14. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

İrfan KAYA
Tıbbi Sarf
Tic. Sic. No: 271100
Tic. Sic. No: 271100

İDRAR TORBASİ MUSLUKLU STERİL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tıbbi PVC'den üretilmiş ve 2000ml kapasiteli ve steril olmalı
2. Torba 50 ml aralıklarla derecelendirilmiş olmalı ve 500 ml de bir rakam ile dereceler yazılmış olmalı ve torba içindeki idrar miktarını doğru ölçmeli, eksik veya fazla göstermemeli
3. Torbadaki idrarın hastaya dönmesini engelleyen çek valf sistemi olmalı
4. Musluk kısmı ileri-geri hareketle çalışmalı, kendiliğinden musluk açılmamalı
5. İdrar Torbası musluğu kapalı iken torbanın hiçbir yerinden idrarı sızdırmamalı, patlamamalı
6. Torbanın üst iki yanında askı delikleri bulunmalı, idrar torbası askılarına takılmak için askı delikleri kendiliğinden açık olmalı, delik işaretli kısmına askıyı takarken aşırı güç veya ek kesici alet gerektirmemeli
7. Tamamen dolu iken askı deliklerinden asıldığında 24 saat dayanma kapasitesinde olmalı
8. Hortumun sondaya takılan ucunda konik konnektör bulunmalı
9. Konnektör üzerinde kapak olmalı, kapak iyi oturmalı kendiliğinden çıkmamalı
10. Sondaya takılan konnektör ucu tam oturmalı ve sondayla uyumlu olmalı ve idrar sızdırmamalı
11. Torba ve hortumu şeffaf olmalı, idrar hortumdan geçerken hortumun ve torbanın etken madde drarın rengini değiştirmeyecek nitelikte olmalı, idrarı boyamamalı
12. Hasta yatarken yatak kenarına asılan torbanın çekilmesini, gerilmesini önlemek için hortum uzunluğu en az 75 cm olmalı
13. İdrar yerçekimi ile torbaya rahatlıkla dolmalı
14. Numune sunulmalıdır, numuneye göre değerlendirilecektir.

İrfan KAYA
Tıbbi Kontrolör

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

İrfan KAYA
Ticari Müşteri

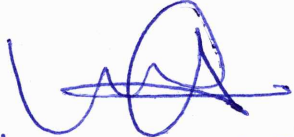
1. ETİL ALKOL TEKNİK ŞARTNAMESİ

- En az %96'lık saflıkta olmalıdır.
- Renksiz, berrak, kokusu karakteristik olmalıdır.
- Alkol denatüre edilmemiş (içine katkı maddesi konulmamış) olmalıdır.
- Etil alkolde ambalajdan veya başka bir nedenden dolayı kirlilik ve bulanıklık görülmemelidir.
- Etil alkol konulan bidon 5 lt lik sert tıbbi alkol için uygun plastikten yapılmış olmalı, delinmeye ve patlamaya yatkın olmamalı ve sızdırmamalıdır. Sızdırması ya da delinmesi halinde bidonlar firma tarafından değiştirilmelidir.
- Ambalajda ürün bilgileri tam, doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmeli, etiketleme dili Türkçe olmalıdır. Tüm yazılar alkol ve sudan etkilenmeyecek kalıcı özellikte, okunabilir renkte bir etiket olarak ambalaja sağlam olarak yapıştırılmalıdır.
- Kimyasal kutularının üzerinde marka, CAS numarası, miktar bilgisi, kimyasalın kapalı formülü, molekül ağırlığı, gerekli güvenlik işaretleri, vb. kutuların tamamında bulunmalıdır.
- Etiketle ürün adı hacmen % alkol miktarı net ambalaj hacmi, kullanım ve muhafazasına yönelik bilgi, üreten, ambalajlayan ve ithal eden firmanın ticari ünvanı ve adresi bulunmalıdır. Tarımsal kökenli veya sentetik şeklinde hammadde bilgisi verilmelidir.
- Teklif verecek firmalar TAPDK'nın kurum yetkili alkol dağıtım listesinde olmalıdır.

İstanbul
Tıbbi Şişeler

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 olduğunu belirtir renkli işaretler bulunmalıdır.
- Arter fistül iğnesinde dinamik kan akımı sağlamak ve iğnenin şant duvarına yapışmasını engellemek için delik bulunmalıdır.
- İstekliler ignelerin 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.


Veyse ATAŞ
Diyariz tek


İsmail KAYA
Tıp Fakültesi