

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

TEKLİFE DAVET

03.06.2026

Sayı: 471

Konu: KEMOTERAPİ BİRİMİNİN İHTİYACI OLAN 1 ADET KEMOTERAPİ (SİTOTOKSİK) İLAÇ TAŞIMA ÇANTASI 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 09.06.2026 saat: 11:00 'akadar 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	KEMOTERAPİ (SİTOTOKSİK) İLAÇ TAŞIMA ÇANTASI			1	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 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.

KEMOTERAPİ (SİTOTOKSİK) İLAÇ TAŞIMA ÇANTASI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. AMAÇ VE KAPSAM

Bu teknik şartname; sağlık tesislerinde hazırlanan sitotoksik (kemoterapi) ilaçların hazırlanma alanından uygulama alanına taşınması sırasında; ilaç stabilitesinin korunması, dökülme ve sızıntı kaynaklı kontaminasyon riskinin önlenmesi, sağlık çalışanı ve hasta güvenliğinin sağlanması amacıyla kullanılacak kemoterapi ilaç taşıma çantasının teknik özelliklerini kapsar.

2. TANIM

Bu şartname kapsamındaki ürün; sitotoksik ilaçların güvenli taşınmasını sağlayan, kapalı sistem, sızdırmaz, darbe dayanımlı ve dekontaminasyona uygun taşıma ekipmanıdır.

3. GENEL ÖZELLİKLER

- 3.1. Ürün yeni, kullanılmamış ve üretim hatası içermemelidir.
- 3.2. Sitotoksik ilaç taşımaya uygun, sızdırmaz ve dayanıklı yapıda olmalıdır.
- 3.3. Taşıma sırasında oluşabilecek darbe, devrilme ve titreşimlere karşı koruma sağlamalıdır.
- 3.4. Kullanıcı güvenliğini riske edecek keskin kenar vb. unsurlar içermemelidir.
- 3.5. Ürün ergonomik kullanım özelliklerine sahip olmalıdır.

4. YAPISAL VE MALZEME ÖZELLİKLERİ

- 4.1. Dış gövde darbelere dayanıklı sert plastik (ABS, polipropilen veya eşdeğeri) olmalıdır.
- 4.2. İç yüzey: pürüzsüz, sıvı tutmayan ve kimyasallara dayanıklı olmalıdır.
- 4.3. Kapak sistemi: Tam kapanır, kilitlenebilir ve açıldığında sabitlenebilir olmalıdır.
- 4.4. Çanta kapalı iken sıvı sızdırmazlığı sağlayacak conta veya eşdeğer sistem bulunmalıdır.
- 4.5. Ürün, sıvı sıçramalarına karşı koruma sağlayacak yapıda olmalıdır (IPX4 veya eşdeğer).

Orhan KENCAL
İnce

İPEK KÖK
İnce

Niyaz İNCE
İnce

5. İÇ TASARIM VE GÜVENLİK

- 5.1. İç kısımda ilaçların devrilmesini önleyici bölme veya sabitleyici sistem bulunmalıdır.
- 5.2. İç yapı: dökülme durumunda sıvının yayılmasını sınırlayıcı, çıkarılabilir ve temizlenebilir olmalıdır.
- 5.3. Dekontaminasyona uygun olmalıdır.

6. KAPASİTE VE ERGONOMİ

- 6.1. En az 5 adet infüzyon torbası veya eşdeğer preparat taşıyabilmelidir.
- 6.2. İç hacim minimum 8 litre olmalıdır.
- 6.3. Ergonomik taşıma sapı bulunmalıdır.

7. SICAKLIK KONTROL VE İZLEME

- 7.1. Soğuk zincir ilaç taşımaya uygun olmalıdır.
- 7.2. Ürün üzerinde: dijital sıcaklık göstergesi veya harici ölçüm sistemi bulunmalıdır.
- 7.3. Ölçüm aralığı: -10°C ile $+50^{\circ}\text{C}$
- 7.4. Hassasiyet: $\pm 1^{\circ}\text{C}$ veya daha iyi
- 7.5. Soğuk aküler ile birlikte kullanıldığında $2-8^{\circ}\text{C}$ aralığını koruyacak izolasyon sağlamalıdır.
- 7.6. Sıcaklık değeri kapak açılmadan okunabilir olmalıdır.

8. BİYOGÜVENLİK VE KONTAMİNASYON

- 8.1. Ürün, sitotoksik ilaç taşınmasında dökülme ve sızıntıya karşı koruma sağlamalıdır.
- 8.2. Dökülme halinde sıvının dış ortama çıkmasını engellemelidir.
- 8.3. Dekontaminasyon işlemlerine uygun olmalıdır.

9. ETİKETLEME

- 9.1. Üzerinde "Sitotoksik İlaç" ibaresi bulunmalıdır.
- 9.2. Etiketler silinmez ve dezenfektana dayanıklı olmalıdır.

Orhan BENCAL
[Signature]

İbrahim
[Signature]

Niyaz İNCE
[Signature]

10. TEMİZLİK VE DEZENFEKSİYON

10.1. Ürün: alkol bazlı, klor bazlı dezenfektanlara dayanıklı olmalıdır.

10.2. Tekrarlı temizlikte deformasyon göstermemelidir.

11. AKSESUARLAR

11.1. Ürün ile birlikte en az: 2 adet tekrar kullanılabilir soğuk akü, kullanım kılavuzu teslim edilmelidir.

12. BELGELER VE UYGUNLUK

12.1. Ürün aşağıdaki belgelerden en az birine sahip olmalıdır: CE, ISO 9001 ve ISO 13485

12.2. İstekli, ürünün şartnameye uygunluğunu teknik doküman ve üretici beyanları ile tevsik etmek zorundadır.

13. GARANTİ

13.1. Ürün en az 2 yıl garantili olmalıdır.

13.2. Arızalar ücretsiz giderilmelidir.

14. KABUL VE DEĞERLENDİRME

14.1. Uygunluk değerlendirmesi: Teknik doküman, katalog ve uygunluk belgeleri üzerinden yapılır.

14.2. Gerek görülmesi halinde numune değerlendirmesi yapılır.

14.3. Ürünler kullanım sırasında: Sızıntı , mekanik arıza ve sıcaklık sistemi çalışmaması durumlarında kabul edilmez.

15. NUMUNE SUNUMU VE DEĞERLENDİRME

15.1. İdare gerekli gördüğü takdirde isteklilerden 1 (bir) adet numune talep edebilir.

15.2. Numune talep edilmesi halinde, belirlenen sürede numune sunmayan isteklilerin teklifleri değerlendirme dışı bırakılır.

15.3. Numune üzerinde: Malzeme kalitesi, kapak ve kilit sistemi, iç bölme yapısı, sızdırmazlık yapısı (gözlemsel) ve sıcaklık göstergesi incelenir.

15.4. Numune ile teklif edilen ürün aynı marka ve model olmalıdır.

Orhan BAKAR
İstekli

İpek İSİK
İstekli

Niyaz İNCE
İstekli

15.5. İhale üzerinde kalan firmanın teslim edeceği ürün, numune ile birebir aynı olmak zorundadır.

15.6. Numune uygun bulunmazsa teklif değerlendirme dışı bırakılır.

16. DİĞER HÜKÜMLER

16.1. Eşdeğer ürünler kabul edilir.

16.2. İdare teknik açıklama talep edebilir.

16.3. Şartnameye uygun olmayan ürünler kabul edilmez.

Orhan BENCİ
İdare

İdare
İdare

Niyaz İNCE
İdare