

T.C.
ADANA VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Pozantı 80. Yıl Devlet Hastanesi

Sayı: :96671655 /
Konu : Teklif

16.06.2023

TEKLİF FORMU

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cins, miktar ve özellikleri belirtilen malzemenin ve/veya hizmetin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Söz konusu alımın birim fiyat üzerinden, ekte yer alan teknik şartnameye uygun olacak şekilde düzenlenerek, teklifinizi pozantidh.satinalma@gmail.com adresine mail olarak gönderilmesi veya kapalı zarf içerisinde elden teslim edilmesini rica ederim

Mustafa DURDU
Tıbbi Sekreter

Sıra No	Birim Fiyata Esas İş Kaleminin Adı	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı (TL)	Tutarı (TL)
1	ATRAVMATİK İPEK NO:2 40(=5) MM 1/2 YUVARLAK 75 CM	36	ADET		
2	POLİPROPİLEN NO:2 45 (=5) MM 1/2 YUVARLAK 100 CM	36	ADET		
3	POLİPROPİLEN NO:3/0 30 (=5)MM 1/2 YUVARLAK 75 CM	36	ADET		
4	POLİGLİKOLİK ASİT (%100) RAPİD (PGA RAPİD) NO:4/0 20 (=3) MM3/8 KESKİN75CM	36	ADET		
5	POLİGLİKOLİK ASİT (%100) RAPİD (PGA RAPİD) NO:5/0 17 (=3) MM3/8 KESKİN45CM	36	ADET		
6	İPEK İPLİK BAĞLAMA (İĞNESİZ) ÇİLE NO:2/0 10X75CM	24	ADET		
7	İPEK İPLİK BAĞLAMA (İĞNESİZ) ÇİLE NO:3/0 10X75CM	24	ADET		
8	VAKUMLU YARA DRENAJ SİSTEMİ DREN 400ML TEK TROKARLI 12-14F	5	ADET		
9	VAKUMLU YARA DRENAJ SİSTEMİ DREN 500ML TEK TROKARLI 12-14F	5	ADET		
TOPLAM(KDV HARİÇ)					

Önemli Notlar:

Fiyatlar KDV Hariç verilecektir.

Alınan ürünlerin UBB'ye tabi olması halinde UBB Kodu'nun (UTS) yazılarak gönderilmesi şarttır.

Teklif edilen Mal/Hizmet alımları için teslim süresi, varsa markaları ve modellerinin yazılması gerekmektedir.

Verilecek olan tekliflerin en az 30 takvim günü geçerli olmalıdır.

Teklif fiyatları Türk Lirası olarak, birim fiyat üzerinden verilecektir.

Alternatif teklif verilmeyecektir.

Teklifler adı, soyadı ve ticaret ünvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olmalıdır.

Son teklif tarihi :19.06.2023 saat 12.00 a kadardır. İş bu teklif tarihinden ve saatinden sonraki teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.

İrtibat Adresi: 80. Yıl Pozantı Devlet Hastanesi, Eski Ankara Yolu Üzeri Pozantı, ADANA

İrtibat Tel: (322)5813945 - 3067

İrtibat Fax: (322) 581 39 65

İdarenizce doğrudan temin yöntemiyle alımı yapılacak olan bu işe ait bütün belgeler tarafımızdan (teklif mektubu, teknik şartname) incelenmiş, okunmuş ve herhangi bir ayırım ve sınırlama yapmadan bütün koşullarıyla kabul edilmiştir. Alıma ilişkin olarak yukarıda vermiş olduğumuz teklifimizin kabulünü arz ederiz.

Teklif Vermeye Yetkili Kişi Adı
İmzası Firma Kaşesi

IPEK SÜTÜR TEKNİK ŞARTNAMESİ (no:2)

1. Cerrahi sentetik multiflaman absorbe olmayan iplikler doğal ipekten imal edilmiş, sentetik absorbe olmayan cerrahi ameliyat ipliği multiflament yapıda olmalıdır.
2. Yuvarlak uçlu olmalıdır. İğnelerin yüzeyi pürüzsüz olmalı ve dokudan geçerken travmaya sebep olmamalıdır.
3. Absorbe olmamalı, kolay düğüm tutmalıdır ve kontrollü esneme özelliği olmalıdır. Sentetik absorbe olmayan multiflament cerrahi ameliyat ipliği silikon kaplama olmalıdır. Kaplama malzemesi iplikten sıyrılmamalıdır. Kaplama malzemesi dokularda reaksiyon veya enfeksiyon riski oluşturmamalıdır. Sütür dokularda reaksiyon veya enfeksiyon riski oluşturmamalıdır ve sütür materyaline bağlı komplikasyon riski minimum olmalıdır.
4. Sütürün alınması gereken durumlarda (cilt) sütür içeride sertleşmemeli, dikiş alınırken kopmamalıdır.
5. Cerrahi sentetik multiflament absorbe olmayan ameliyat ipliği sütür atıldıktan sonra gerilmeye ve çekilmeye maksimum direnç göstermelidir
6. Cerrahi sentetik multiflament absorbe olmayan iplik, cerrahi iğneye takılı durumda ve minimum kıvrımlı olacak şekilde, ambalajlanmış olmalıdır.
7. Ameliyat esnasında düğümün kaydırılmasında tiftiklenmeyi ve kilitlenmeyi önleyecek şekilde imal edilmelidir, tiftiklenmemelidir, dokuyu yırtmamalıdır. Sütür yüzeyi pürüzsüz olmalı tüylenmeye karşı dayanıklı olmalı ve dikiş süresince deforme olmamalıdır. İğne dokudan geçtikten sonra sütür kısmı dokuya takılıp geriye doğru büzüşmemeli ve tiftiklenme yapmamalıdır.
8. Teslim edilecek malzemenin miadı en az 4 yıl olmalıdır.
9. Sütür iğneleri, kolay kırılmayan ve kolay eğilmeyen, özel çelik alaşımlı ve portegüye takıldığı anda kaymasını engelleyecek yapıda (flat gövdeli) olmalıdır. İğneler portegü ile rahat tutulacak yapıda olmalıdır.
10. İplikler iğneye takılı, steril ve ipliğin düğüm olmasını engelleyecek şekilde, sterilizasyon tekniğine uygun kolay açılabilir poşetlerde olmalıdır. İğne portegü ile rahatça alınabilmelidir. İpliğin dolaşmasını engelleyecek bir faktör olmalı, paket tamamen açılmadan, sadece distal ucu açıldığında iğneye ulaşabilmelidir.
11. Cerrahi sentetik multiflaman absorbe olmayan ameliyat ipliğinin iğneleri silikon kaplı olmalı, özel çelik alaşımlı, kırılmaya ve bükülmeye karşı maksimum dirençli olmalıdır.
12. Sütür ile ilgili şartlar: Sütür boyu ihale listesinde belirtilen ölçüden %10 oranında değişiklik gösterebilir, +/- %10 tolerans tanınacaktır.

Bysra Demirbaş
İmza

VAKUMLU YARA DRENAJ SİSTEMİ DREN 400ML VE 500ML TEK TROKARLI 12-14 F

1. Sistem vücut boşluğunda patolojik veya tedavi amaçlı girişimler sonrası birikebilecek kan, sıvı vb. boşaltılması amacı ile kullanılmak için yapılmış olmalıdır.
2. Tek Trokarlı 12-14F
3. Sistem temel olarak bir rezervuar kısmı + tubing ve konnektörden oluşmalıdır.
4. Sistem biriken sıvıyı boşaltırken içeriye hava kaçmasını önleyecek şekilde yapılmış olmalıdır.
5. Sistemin 400ml ve 500ml modelleri olmalıdır.
6. Sistem üzerinde derecelendirilmiş hacim skalası bulunmalıdır.
7. Sistem steril ve tek paketlerde olmalıdır.
8. Ürünün UBB kaydı olmalıdır.

İPEK ÇİLE BAĞLAMA TEKNİK ŞARTNAMESİ (no:2/0 no:3/0)

1. Saf ipekten mamul, nonkapiller, örgülü ve siyah olmalıdır.
2. Dikiş materyali absorbe olmayacaktır.
3. 12 adetlik orijinal kutularda olmalıdır.
4. Bağlama ipekler 10x75 cm cm olmalıdır.
5. İpek bağlama malzemesi çile halinde olmalıdır.
6. Dikiş materyali tek tek steril paketlerde olacaktır.
7. Malzemelerin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
8. Teslim edilecek malzemelerin son kullanma tarihi malzemelerin tesliminden en az 3 yıl miatlı olmalıdır.

Busra Demirbas
Jel.

POLYGLACTİN VİCRYL RAPİD (5/0 4/0) (Poliglolik Asit) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Malzeme içeriği polyglactin 910 olmalıdır.
2. Sentetik, emilen, örgülü yapıda olmalıdır.
3. Sütür malzemesinin iplik kısmı kaplamalı olmalıdır. Sütür yüzeyi pürüzsüz olmalıdır. Üzerinde bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.
4. Kaplaması dokudan geçerken sıyrılmamalıdır, tiftiklenmemelidir, dokuyu yırtmamalıdır.
5. Absorbe olma süresi 35-56 gün olup en az 7-15 gün daha doku desteği sağlamalıdır.
6. İğnelerin çelik alaşımları dayanıklılığı ve esnekliği sağlayabilmesi amacıyla en az %11-19 arasında krom, en az % 0.5 ve üzeri Nikel alaşımından imal edilmiş olmalıdır. Firma bunu belgelendirmelidir.
7. Keskin uçlu iğne olmalıdır.
8. Çift ambalaj olan ürünlerin dış ambalajının bir yüzü yırtılmayan su ve nemden etkilenmeyen kağıt, diğer yüzü saydam naylon, iç ambalaj alüminyum folyo olmalıdır. Ürünlerini tek ambalaj içerisinde teklif eden firmaların ise ambalajı soyulabilir nitelikte alüminyum folyo ambalajdan oluşmalı, alüminyum folyo ambalaj açıldıktan sonra içinden çıkan ambalaj üzerinde ürün ile ilgili tüm bilgiler bulunmalıdır.
9. Düğüm kolay kaydırılmalıdır. İlk düğüm sağlam olmalıdır.
10. Düğüm tam oturmalı ve düğüm emniyeti yüksek olmalıdır.
11. İğne ebatları ihale listesindeki ebatlarla aynı ölçülerde (± 1 mm) olmalıdır.
12. İğne dokudan kolaylıkla minimum travmayla, deforme olmadan geçmelidir. Geçtikten sonra sütür dokuya takılıp büzüşmemeli ve tiftiklenme yapmamalıdır. Vücutta reaksiyon göstermemelidir.
13. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemelidir.
14. Cerrahi sütürün iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda olmalıdır. Cerrahi sütürün iğnesinin gövdesi portegüden her yöne doğru kaymayı engelleyecek yapısal özellikte olmalıdır.
15. İğne ve sütür çapı birbirine uyumlu olmalıdır.
16. İğne sütür birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır.
17. İğne ile sütür birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır.
18. Sütür paketten çıktığında minimum paket hafızasına sahip olmalıdır.
19. Ambalaj sütürün kıvrılmasını engelleyecek şekilde yapılmış olmalıdır.
20. Dış paketten çıkarıldığında masa üzerinde diğer malzemelerle karışmaması için iç ambalaj üzerinde de aynı bilgiler yer almalıdır.
21. Dış ambalaj kolay açılabilir olmalıdır.
22. Malzemeler tek tek steril poşetlerde olmalıdır.
23. Son Kullanma tarihi poşetlerin üzerinde yazılı olmalıdır.
24. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalı ve son kullanma tarihinin dolmasına 3 ay kala bildiri yapılmış medikal malzemeleri fiyat farkı veya ek bir maliyet talep etmeden uzun miadlı yeni ürünlerle değiştirilmelidir.
25. İğne boyları istenilen ebatla ve sütür uzunlukları EP ve USP standardına uygun olmalıdır.
26. Dokuya girişini kolaylaştırmak için cerrahi iğneler silikonize olmalıdır. Keskin iğneler keskinliğini yuvarlak iğneler sivriliğini operasyon boyunca korumalıdır.
27. Birim ambalaj üzerinde imalatçı firmanın ticari adı veya kısa adı, iğne cinsi, iğne adedi ve iğne boyu (mm olarak), son kullanma tarihi, sterilizasyon şekli, lot numarası, sütür kalınlığı, sütürün uzunluğu, sütürün rengi, 1/1 oranında iğne büyüklüğü ve diğer özellikleri görülebilir, okunabilir ve sonradan yapıştırma olmayacak ve silinmeyecek şekilde orijinal baskılı olmalıdır. Kutu ambalaj içerisinde Türkçe prospektüs olmalıdır.
28. Ürün tanımındaki kolaylık için farklı ürün gruplarının farklı renk kodları ile ayrılmış olmalıdır. Bu renk kodlamaları uyumlaştırılmış standartlara uygun olmalıdır.

Büşra Demirbaş
Jul.

POLİPROPİLEN AMELİYAT İPLİĞİ TEKNİK ŞARTNAMESİ (no:2/0 no:3/0)

1. Cerrahi sentetik monofilaman absorbe olmayan iplikler PP (Polypropylene)'den imal edilmiş olmalıdır.
2. Sentetik absorbe olmayan cerrahi ameliyat ipliği monofilament yapıda olmalıdır.
3. Absorbe olmamalı, kolay düğüm tutmalıdır ve kontrollü esneme özelliği olmalıdır.
4. Sütür dokularda reaksiyon veya enfeksiyon riski oluşturmamalıdır ve sütür materyaline bağlı komplikasyon riski minimum olmalıdır.
5. Sütürün alınması gereken durumlarda (cilt) sütür içeride sertleşmemeli, dikiş alınırken kopmamalıdır.
6. Cerrahi sentetik monofilaman absorbe olmayan ameliyat ipliği sütür atıldıktan sonra gerilmeye ve çekilmeye maksimum direnç göstermelidir
7. Cerrahi sentetik monofilaman absorbe olmayan iplik, cerrahi iğneye takılı durumda ve minimum kıvrımlı olacak şekilde, ambalajlanmış olmalıdır.
8. İpliklerin kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonu U.S.P. ve/veya Avrupa Farmakopisi'ne uygun olmalıdır. Cerrahi sentetik Monofilaman ameliyat ipliğinin çap değerleri (kalınlığı), mukavemeti (tensil kuvveti), iğne iplik bağlantı değerleri ve düğüm atma performansı EP ve USP'ye uygun olmalıdır. Üretici tarafından teknik beyan verilmelidir.
9. Ameliyat esnasında düğümün kaydırılmasında tiftiklenmeyi ve kilitlemeyi önleyecek şekilde imal edilmelidir, tiftiklenmemelidir, dokuyu yırtmamalıdır. Sütür yüzeyi pürüzsüz olmalı tüylenmeye karşı dayanıklı olmalı ve dikiş süresince deforme olmamalıdır. İğne dokudan geçtikten sonra sütür kısmı dokuya takılıp geriye doğru büzüşmemeli ve tiftiklenme yapmamalıdır.
10. Teslim edilecek malzemenin miadı en az 4 yıl olmalıdır.
11. İğne dokudan geçtikten sonra boşluk yaratmamalıdır. İğne ile ipliğin birleştirildiği yerde dokuda en az travmayı sağlayacak minimum kalınlık farkı olmalıdır ve iğne – sütür birleşme yeri kolaylıkla kopmamalıdır. İğne – sütür birleşim (bağlantı) yeri doku sürüklenmesi ve doku travması yaşatmaması için iğne dibi Lazer teknolojisi ile delinmiş olmalıdır.
12. Sütür iğneleri, kolay kırılmayan ve kolay eğilmeyen, özel çelik alaşımlı ve portegüye takıldığında kaymasını engelleyecek yapıda (flat gövdeli) olmalıdır. İğneler portegü ile rahat tutulacak yapıda olmalıdır.
13. İplikler iğneye takılı, steril ve ipliğin düğüm olmasını engelleyecek şekilde, sterilizasyon tekniğine uygun kolay açılabilir poşetlerde olmalıdır. İğne portegü ile rahatça alınabilmelidir. İpliğin dolaşmasını engelleyecek bir faktör olmalı, paket tamamen açılmadan, sadece distal ucu açıldığında iğneye ulaşabilmelidir.
14. Cerrahi sentetik monofilaman absorbe olmayan ameliyat ipliği, iğne bağlantı yerinden çıkmamalı ve kolayca kopmamalıdır, iğnelerin dokudan geçerken kolay eğilip bükülmemesi, kırılmaması için 302 -455 veya ethaloy seri çelikten meydana gelmeli ve iğnedeki Nikel Oranı en az % 7, Krom Oranı en az % 13 olmalıdır. Bu özellikler firma tarafından asıl dokümanlarla belgelendirmelidir ve konu ile ilgili teklifle birlikte vermelidir. Kurum gerek duyduğu takdirde numuneleri uygun gördüğü tarafsız laboratuvarlara (örn: ODTÜ Metalürji Müdürlüğü'ne) göndererek inceletebilecek, masrafları da teklif veren firma tarafından karşılanacaktır.
15. Cerrahi sentetik monofilaman absorbe olmayan ameliyat ipliğinin iğneleri silikon kaplı olmalı, özel çelik alaşımlı, kırılmaya ve bükülmeye karşı maksimum dirençli olmalıdır.
16. İğnelerin yüzeyi pürüzsüz olmalı ve dokudan geçerken travmaya sebep olmamalıdır.
17. Sütür ile ilgili şartlar: Sütür boyu ihale listesinde belirtilen ölçüden %10 oranında değişiklik gösterebilir, +/- %10 tolerans tanınacaktır.
18. İğne ile ilgili şartlar :İğne boyu 8mm.nin üzerindeki için +/- %10 tolerans tanınacaktır.
19. Ürün Etilen Oksit (EO) gazı ile steril edilmiş olmalıdır

Şişra Demirbaş
İmza