

KAYSERİ DEVLET HASTANESİ

Teklif verme son tarih	24.01.2022 10:00
Telefon	0 352 336 88 84 – 1144 –1158
E-posta	kayseridevletsatinal@gmail.com - kayseridevletsatinal@hotmail.com
Kurum internet Sitesi	www.kayseridh.gov.tr
İhale No:	

Sıra No	Malın / İşin Cinsi	Miktar	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat
1	HEMOVAK DİREN MAXİ	50	ADET		
2	BEZ FLASTER	1000	ADET		
3	ENTÜBASYON TÛPÛKAFLI NO:7,5	50	ADET		
4	RAPİD VİCRYL NO:0 40 MM YUVARLAK	60	ADET		
5	RAPİD VİCRYL NO:2/0 30 MM YUVARLAK	120	ADET		
Toplam					

İdari şartlar,

1-4734 Sayılı Kanun gereğince 'teklif mektubunun istekliler tarafından imzalanması, teklif edilen fiyatın rakam ve yazıyla açık olarak yazılması zorunludur. Tarihi, saat, kaşe ve imzası olmayan, istenilen ürünlerin marka, katalog numarası ve teslimat belirtilmeyen teklif mektupları değerlendirmeye alınmayacaktır.

2- Tıbbi Sarf Malzemelerde TİTUBB veya ÜTS da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması ve isteklilerin bu durumu tekliflerinde belgelendirmesi zorunludur. Ürün (Barkod) numarası, SUT kodları, etiket ve marka adı teklif mektuplarında yazılı olacaktır.

3-Tıbbi Sarf Malzemelerde Tedarikçi firma, alıma ilişkin olarak düzenleyeceği faturada, malzemenin barkod numarası ile SUT kodunu belirtecektir. Tedarikçi firma, bunların SUT hükümleri doğrultusunda doğru eşleştirilmiş olmasından sorumludur. Geri ödeme kurumu barkod ve SUT kodlarının eşleştirilmesiyle ilgili olarak TİTUBB veya ÜTS kayıtlarını esas almadığından, hastanemiz idaresi de bu kayıtları esas almayacak, anılan kurumun herhangi bir surette malzeme barkod ve SUT kodunun doğru eşleşmediğini tespit ederek geri ödeme yapmaması halinde oluşan zarar nedeniyle idare tarafından da tedarikçi firmaya rücu edilecektir.

4-Listede ürünlere kalem bazında teklif verilecektir.

5-Numune değerlendirilmeye gerek görüldüğü takdirde, ürünlerin teknik şartnameye uygunluğunun denetlenmesi fiyat değerlendirilmesinden sonra yapılacaktır. Yüklenici firma teklife konu ürünleri veya Teknik şartnamede belirtilen özellikleri taşıdığı gösteren belge, Kılavuz, katalog vs.nin idaremizce ihale sonrası belirlenecek tarihte muayene komisyonuna sunması zorunludur.

6-Teklifler TL (Türk Lirası) olarak verilmeli, teklif edilen bedel rakam veya yazı ile açıkça yazılmış olmalıdır. Teklif edilen fiyat KDV hariç olmalıdır. Kazıntı, silinti, düzeltme bulunmamalıdır.

7-Söz konusu alım ile ilgili tüm vergi-resim ve harçlar, ulaşım ve sigorta giderleri istekliye aittir.

8-Teklifi kabul edilen ve sözleşme imzalanan firma sipariş yazısına müteakip aksi durum bildirilmedikçe ilgili deponun içerisine kadar istenen belgeler ile birlikte fatura ve malzemeleri teslim edecektir.

9- SUT tebliğinde ödemesi olmayan malzemeler fatura edilmeyecektir.

10-İhale tarihinden sonra; SUT fiyatlarında fiyat düşüşü olduğunda,yüklenici firma ilgili malzemenin SUT fiyatında yapılan indirim oranında,sözleşme birim fiyatında da aynı oranda indirim yapacağını taahhüt etmiş sayılır.

11-İhale uhdesinde kalan firma her hastada şartnamelerde yazılı bütün ölçüleri hastaneye getirmekle zorunludur. Aksi takdirde işlem yapılmayacaktır.

12-Firma getirdiği ürünler ile birlikte her uygulamada konusu ile ilgili teknik bilgisi iyi olan bir firma yetkilisi olacak, ürün takibi yapacaktır. Aksi takdirde sorumluluk kabul edilmeyecektir.

13-Ambalaj üzerinde son kullanım tarihi, lot no, ubb ,ürün içeriği hakkındaki tüm bilgiler bulunmalıdır.

14- İdare alımın her safhasında alımı tek taraflı iptal etmeye yetkilidir.

15- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.

16-Muayene ve kabul komisyonunca kabul raporu düzenlenmesinden ve kesilen fatura saymanlık hesaplarına alınış tarihinden itibaren; yükleniciye hastanenin nakit durumuna göre Genel Bütçe ödemesi olarak ortalama **30 gün Döner Sermaye** ödemesi olarak ortalama **120 gün** içerisinde ödeme yapılacaktır.

BEL FLASTER

SMG Temel İşlevi:	<ul style="list-style-type: none">• Her türlü cerrahi uygulamada tespit amacıyla kullanılabilir.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ul style="list-style-type: none">• Bez ve flaster malzeme adında belirtilen ebatlarda olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<ul style="list-style-type: none">• Dokuma kumaştan yapılmış tıbbi bez flaster olmalıdır.• Yapışkanı uzun süreli yapışma sağlamalı, neme, tere ve suya dayanıklı olmalıdır.• Çıkarıldığında ciltte yapışkan artığı bırakmamalı; hassas olmayan normal cilt yapısına sahip hastalarda alerjik reaksiyona, tahrişe neden olmamalıdır.• Cildin hava almasını sağlamalı, vücut hareketini engellememeli, röntgen ışınlarını geçirmelidir.• Flaster rulosu kullanılmak üzere açıldığında yapışkanlığı alt kısımdaki bölüme geçmemelidir.• Enine boyuna makas gerektirmeden düzgün bir şekilde kopabilmelidir.• Kalem ile üzerine yazı yazılabilmelidir.• Kokusu rahatsız edici olmamalıdır.
Genel Hükümler:	<ul style="list-style-type: none">• Tekli ambalajlanmış olmalıdır.• İlgili ürünler TS 3957 standardında belirtilen testlere uygun olmalıdır.

HEMORAJİK DREN

SMT Temel İşlevi:	<ul style="list-style-type: none">• Düşük basınçlı yara drenajı sağlamak amacıyla kullanılmak üzere geliştirilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ul style="list-style-type: none">• Rezervuar kapasitesi 25-400 ml arasında olmalıdır.• Ürünün, dren kısmı silikon veya PVC olmalıdır ve x-ray görüntülenebilir olmalıdır.• Dren seti: çiftlilerde çift trokar iğnesi teklilerde tek trokar iğnesi içermelidir.• Ürünün 6 F ile 18 F aralığında farklı boyları olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<ul style="list-style-type: none">• Her parça kolayca monte edilebilir olmalıdır.• Hortum üzerinde 1 adet klemp olup klemp hortumu kesici sertlikte olmamalıdır• Trokarlar ile dren birleşim yerleri uyumlu olmalıdır.• Vakum haznesi kullanım sırasında hava almamalıdır.• Rezervuarı körüklü veya yassı atık şeklinde olmalıdır.• Rezervuarı sıkıştırıldığında negatif basınç sağlamalıdır.• Drenin doku içinde kalacak kısmında en az 10 delik bulunmalıdır ve bu bölgede king yapmamalıdır.• İğneler dokudan kolay geçebilir ve paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.

Genel Hükümler:	<ul style="list-style-type: none">• Ürün Steril ve Sterilizasyonu bozmadan açılabilir şekilde ayrı paketlenmiş olmalıdır.• Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, LOT ve UBB bilgisi olmalıdır.
------------------------	---

RAPID JIKRLY

SMT Temel İşlevi:	<ul style="list-style-type: none">• %90 poliglikolik asid %10 laktik asitten cerrahi suture olarak dizayn edilmiş ve absorbe olabilen Suture ile aynı özellikte bir hammadde ile kaplanmış (polyglycolide-co-Llactide&calcium stearate.) olarak imal edilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ul style="list-style-type: none">• Ürünün kullanım yeri ve amacına göre İğneli ve iğnesiz (bağlama) türleri olmalı, bu türlerinde farklı ebat, boy ve çapta seçenekleri sunulmalıdır

Teknik Özellikleri:	<ul style="list-style-type: none">• İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır.• Atravmatik iğneliler paslanmaz çelik alışımından olmalı, İğne yüzeyinde kararma olmamalı ve İğne iç yüzeyi düz ve kanalsız olmalıdır.• İğneler, dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemesi, kırılmaması için güçlü olmalı ve Yüksek alışım çelikten imal edilmiş olmalıdır.• Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla veya Krom oranı (alaşımındaki) %10'dan fazla olmalı ve bu özellik iğne üreticisi firma tarafından noter onaylı tercüme evrak orijinali ile beraber ihale dosyasında ibraz edilmelidir.• İğne, kalsifiye dokularda rahatlıkla kullanılmalı, Yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivrilğini operasyon boyunca devam ettirmelidir.• İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemelidir. Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.• Cerrahi sütün iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.• İğne ve sütün çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne sütün birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır.
----------------------------	--

Teknik Özellikleri:	<ul style="list-style-type: none">• İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalı, Suture yüzeyi pürüzsüz olmalı, Kolay düğüm kaydırılmalı, Suture düğüm güvenliği sağlamalı ve Üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.• İğne suture birleşme noktasında suture muhteviyatını etkileyecek oranda mumlama olmamalı ve Suture boyası iç karton makaraya renk vermemelidir.• İğne dokudan geçtikten sonra suture dokuya takılıp büzüşmemeli ve tiftiklenmemelidir.• Ürünlerin uzunlukları, kalınlıkları ve mukavemetleri USP ve EP değerlerine uygun olacaktır, yüksek gerilme gücüne sahip olmalıdır.• Suturen tensil kuvveti başlangıç olarak %100 olarak alındığında 5.gün (%45-50),10-14 gün (%0) doku desteği olmalı ve Vücuttan tamamen atılımı en az 40-45 gün içerisinde olmalıdır.• İğneler silikon kaplı olmalıdır.• Ürünün ambalajı açıldıktan sonra iğneye portegü yardımı ile kolayca ulaşılabilmeli, suture paketten çıkarken düğüm olmamalı ve kıvrımsız çıkabilmelidir.• Ambalaj suturen kıvrılmasını engelleyecek şekilde yapılmış olmalı ve Ürünün ambalajı açıldıktan sonra iğneye portegü yardımı ile kolayca ulaşılabilmelidir.• Suture paketten çıkarken düğüm olmamalı ve kıvrımsız çıkabilmelidir.
----------------------------	---

Genel Hükümler:	<ul style="list-style-type: none">• Kutularda en az 12 paket ile ambalajlanmış olmalı, içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.• Birim ambalajı veya kutu üzerinde imalatçı firmanın ticari adı veya kısa adı, üretim yeri, filament cinsi, son kullanma tarihi, sterilizasyon şekli, lot numarası, sütür kalınlığı, süturun uzunluğu ve diğer özellikleri görülebilir, okunaklı ve bozulmayacak tarzda belirtilmelidir. Her poşet üzerinde metrik sisteme göre ölçü ve USP karşılığı, ürün katalog numarası, ürün tanıtımı, rengi, yapısı ve sterilizasyon belirtilmiş olmalıdır. Kutu ambalajın üzerinde yazması gereken bilgiler Türkçe olmalıdır.• İplik ambalajının kullanım esnasına kadar sterilizasyonu bozulmayacak şekilde su, nemden, ısıdan, ışıktan korunması İçin Dış ambalajı; soyulabilir nitelikte alüminyum folyo veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü su ve nem geçirmeyen kâğıt, iç ambalajı; soyulabilir alüminyum folyo veya blister/plastik/karton olmalıdır.• Sterilizasyonu Etilen oksit veya Gama ile yapılmış olmalıdır.
------------------------	---

ENTÜBASYON TİPİ

SMT Temel İşlevi:	<ul style="list-style-type: none">• Hastanın hava yolu açıklığının sağlanmasında kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	<ul style="list-style-type: none">• Ürün, non toksik, lateks içermeyen tıbbi PVC den imal edilmiş ve şeffaf olmalıdır.• Ürünün 2-10 numaralarda farklı ölçülerde seçenekleri olmalıdır.• Ürün kafalı(balonlu) olmalıdır.

Teknik Özellikleri:	<ul style="list-style-type: none">• Tüpün üzerinde santimetre çizgileri olmalı, aralık 1 cm ölçü işaretleri ile olmalı, rakamla gösterilmeli ve kolay silinmemelidir.• Tüp hem oral hem de nazal kullanıma uygun olmalı, esnek olmalı ve kolay katlanmamalıdır.• Tüpün üzerinde iç ve dış çapı belirtilmiş olmalıdır.• Tüpün doğru yerleştirilmesine olanak sağlamak için pozisyon çizgisi olmalıdır.• Tüp entübasyon sırasında lubrikan madde gerektirmeyecek kayganlıkta, tüpün ucu travma oluşturmayan yuvarlatılmış yapıda ve atravmatik olmalıdır.• Tüpün üzerinde 15 mm konnektör olmalı ve konnektör kolayca ayrılmamalıdır.• Tüpün ucunda standartlara uygun morphy gözü olmalıdır.• Tüp eğimi entübasyonu kolaylaştıracak şekilde olmalıdır.• Tüplerin paketinde tüplerin boyları ve çapları yazılı olmalıdır.• Tüpün tamamı röntgende görülmeli ve radyopak çizgisi olmalıdır.• Kaf tamamen indirildiğinde balon ile kaf birleşim bölgesinde yükseklik olmamalıdır.
Genel Hükümler:	<ul style="list-style-type: none">• Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır.• Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.