

# KAYSERİ DEVLET HASTANESİ

Teklif verme son tarih	14.03.2022 14:00
Telefon	0 352 336 88 84 – 1144 –1158
E-posta	<a href="mailto:kayseridevletsatinal@gmail.com">kayseridevletsatinal@gmail.com</a> - <a href="mailto:kayseridevletsatinal@hotmail.com">kayseridevletsatinal@hotmail.com</a>
Kurum internet Sitesi	<a href="http://www.kayseridh.gov.tr">www.kayseridh.gov.tr</a>
İhale No:	<b>99</b>

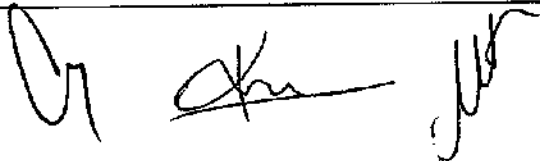
**NOT : TEKNİK ŞARTNAME EKTEDİR.**

Sıra No	Malın / İşin Cinsi	Miktar	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat
1	FOLEY SONDA İKİ YOLLU NO:20	200	ADET		
2	ENJEKSİYON FLASTERİ	20.000	ADET		
3	VAJİNAL SPEKULUM MEDİUM	2000	ADET		
4	KULAK SPEKULUMU	2500	ADET		
5	OKSİJEN MASKESİ HAZNELİ YETİŞKİN	2000	ADET		
6	OKSİJEN MASKESİ HAZNELİ PEDIATRİK	1000	ADET		
<b>Toplam</b>					

## İdari şartlar,

- 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.
- 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.
- 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.
- Listede ürünlere kalem bazında teklif verilecektir.
- 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.
- 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.
- Söz konusu alım ile ilgili tüm vergi-resim ve harçlar, ulaşım ve sigorta giderleri istekliye aittir.
- 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.
- SUT tebliğinde ödemesi olmayan malzemeler fatura edilmeyecektir.
- 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.
- İhale uhdesinde kalan firma her hastada şartnamelerde yazılı bütün ölçüleri hastaneye getirmekle zorunludur. Aksi takdirde işlem yapılmayacaktır.
- 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.
- Ambalaj üzerinde son kullanım tarihi, lot no, ubb ,ürün içeriği hakkındaki tüm bilgiler bulunmalıdır.
- İdare alımın her safhasında alımı tek taraflı iptal etmeye yetkilidir.
- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
- Muayene ve kabul komisyonunca kabul raporu düzenlenmesinden ve kesilen fatura saymanlık hesaplarına almış tarihinden itibaren; yükleniciye hastanenin nakit durumuna göre **Döner Sermaye** ödemesi olarak ortalama **120 gün** içerisinde ödeme yapılacaktır.

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Mesane kateterizasyonu sağlamak amaçlı üretilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Sonda uzun süreli kullanımlarda sertleşmemesi ve tahriş olmayı engellemesi için ürün %100 silikondan ve/veya doğal lateksten ve/veya slikolateksten yapılmış olmalı ve dokuda travma oluşturmamalıdır. 3. Sondalar 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26 F olarak değişik boyutlarda olmalıdır. 4. Pediatrik sondanın kılavuz teli olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	5. Yuvarlatılmış kapalı distal ucu ve travma oluşturmayacak yumuşaklıkla olmalıdır. 6. Silikon sondalarda ürünün radyoopak dolgu ucu ve gövdesinde radyoopak çizgi bulunmalıdır. 7. Balonun üst sınırı ile sonda alt deliği arasındaki mesafe kısa olmalı, büyük numaralı sondalarda 1cm $\pm$ 2 mm aralık olmalı, balon şişirildiğinde mesane boynuna tam oturmalıdır. 8. Balon kolay şişirilmeli, patlamamalı, sonda çıkarılırken balondaki su, kolay ve tamamen boşaltılabilmelidir. 9. Balon şişirildiğinde sonda balonun tam ortasında kalmalı, tek tarafa doğru şişmemelidir. 10. Balonu şişirme işlemi sırasında enjektörle sıvı ileri doğru verilirken kolayca şişmeli, fazladan bir güç gerektirmemelidir. 11. Balon şişirildikten sonra valf sonda da sabit kalmalı, sondadan ayrılmamalı ya da valfi enjektöre takılıp geri çıkmamalı, valf balonu şişirme işlemini zorlaştırmamalıdır. 12. Sonda 2 yollu ve ucu 2 delikli olmalıdır. 13. Balon kapasitesi sonda büyüklüğüne göre 1-50 cc olmalı, balon tek taraflı değil, lümen çevresinde simetrik şişmelidir. 14. Kılavuz tel uygun sertlikte olmalıdır. Kırılıp bükülmemelidir. Sonda takılıp, çıkarılırken kılavuz tel kolay takılıp çıkarılabilmeli, sonda ve mesaneye zarar vermemelidir. 15. İdrar sondasının torbayla bağlantı kısmı ürometreye rahat



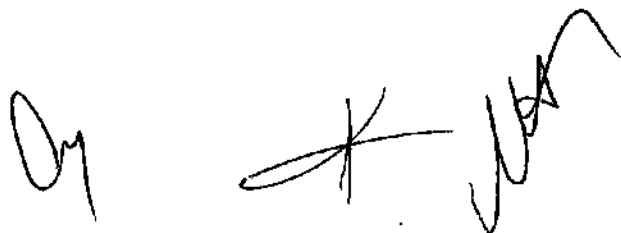
## SMT1144 FOLEY SONDA, İKİ YOLLU

	<p>takılabilmelidir.</p> <p>16.Sondanın hem dış hem iç paketi, steril tekniği bozmadan, kolay açılabilir nitelikte olmalıdır.</p> <p>17.Sondanın çapı ve balonun hacim kapasite aralığı sondanın "Y" ucunda belirtilmiş olmalıdır.</p>
<b>Genel Hükümler:</b>	<p>18. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>19. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.</p>

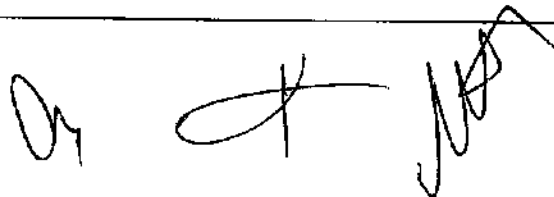


## SMT3709 ENJEKSİYON FLASTERİ

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Enjeksiyon sonrası kullanılan koruyucu bant olarak medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Yuvarlak şeklinden dolayı vücut kıvrımlarına kolay uyum sağlamalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	3. Perforeli taşıyıcısı cilt nemini geçirmeli ve cildin hava almasını sağlamalıdır. 4. Yapışkanı cildi tahriş etmemelidir. 5. Şeffaf taşıyıcısı estetik görünüm sağlamalıdır. 6. Her ürün tek tek paketlenmiş olmalıdır. 7. Röntgen ışınlarını geçirgen olmalı ve çıkarılmadan röntgen çekilebilir olmalıdır. 8. Hassas ve normal ciltli hastalarda kullanılabilmelidir. 9. Enjeksiyon ve aşı sonrası iğne deliğini kire ve sıvılara karşı korumalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	10. Ürün UTS kaydı olmalıdır.

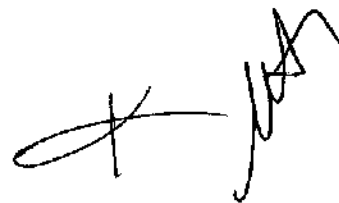


<b>SMT 3691 SARGI BEZİ Temel İşlevi:</b>	1. Şeffaf sert plastikten yeterli ve sağlam açma kuvveti sağlayarak vajinal muayene ve biyopsi almaya uygun Olarak medikal malzemedен imal edilmiş olmalıdır.
<b>Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürünün en az 3 adet farklı boy seçenekleri olmalı(küçük-orta-büyük) ve bu boyların renk kodları bulunmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	3. Spekulumlarda kullanılan kilit sistemi tek elle ve hızlı bir şekilde çalışmasını sağlayacaktır. 4. Her bir ürün kendi ambalajında tek tek paketlenmeli, ürünlerin paklendiği ambalaj Sağlık Bakanlığınca onaylanmış medikal ambalaj (OPP ) olmalıdır. 5. Spekulumların kilit sisteminde kullanılan dil spekulumun tetik kısmındaki bir yuvada yarı sabit olacak, kabza kısmında ise operatörün spekulumu istediği açıda sabitleyeceği bir özelliğe sahip olacaktır. 6. Kilit dili spekulumun kabza kısmında yukarıdan aşağıya doğru daralan bir yuvada hareket edebilmelidir. Bu sayede operatörün muayene esnasında tek elle ve hızlı bir şekilde çalışmasını kolaylaştırmalıdır. 7. Yüzey üzerinde herhangi bir çapak olmamalı, malzemenin kırılma direnci yüksek olmalıdır. 8. Ürün steril ve/veya temiz oda standartlarında üretilmiş non steril olmalıdır. (ISO CLASS 7 ve CLASS 8 ) oda yüzey ve hava biyokontaminasyon ölçümleri ve mikrobiyolojik yeterlilik raporları olmalı , bu raporlar Sağlık Bakanlığınca onaylanmış Akredite kuruluşlarınca düzenlenmiş olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	9. Ürün uts kaydı bulunmalı ve Ürün tekli ambalajda teslim edilmelidir.



## SMT3889 KULAK SPEKULUMU

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Sağlık tesisinde kullanılan el ve duvar tipi otoskoplar için kullanıma uygun olarak imal edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürün en az üç farklı boyutu olmalıdır. (Küçük -orta -büyük)
<b>Teknik Özellikleri:</b>	3. Tek kullanımlık olmalıdır. 4. Sağlık tesisinde kullanılan tüm otoskoplara uyumlu olabilecek şekilde üniversal Yapıda olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	5. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 1 yıl miadı olmalıdır 6. Ürünler en az 25 en fazla 100'lik paketlerde olmalıdır.



**SMT1104 OKSİJEN MASKESİ, HAZNELİ***Yetişkin / Pediatrik*

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Sağlık tesisinde merkezi sistem, oksijen tüpü veambu gibi cihazlarla hastaya medikal oksijen gazı verirken aynı zamanda inhaller ilaç verilebilmek amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürün kullanılan hasta tiplerine göre yetişkin veya pediatrik veyayeni doğan modelleri olmalıdır. 3. Set maske, ara bağlantı hortumu ve nebulizatörden oluşmalıdır 4. Kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, bükülme ve kırılma durumunda müdahale edilince eski formunu almalıdır (king yapmayan), yumuşak en az 180cm bağlantı hortumu olmalıdır. 5. Solüsyon formunda nebül ilaçların kullanımına uygun olmalıdır. 6. Maske hastanın anatomik yapısına uygun ve hastanın burun bölgesi üzerine rahat oturacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. (Maskenin burun bölümüne denk gelen kısmında kendinden aerodinamik maske ile birleşik yapıda plastik esneklik sağlayan bir bölüm) ya da bu bölümü yoksa istenen özeliği sağlayacak metal klipsi olmalıdır. (Bu klips emniyetli olmalı kullanım esnasında sağlık personeli ve hastaya zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.)
<b>Teknik Özellikleri:</b>	7. Maske pediatrik ve yetişkin boylarda, şeffaf olmalı ve koku yapmamalı ve yüze tam oturmalı ve antialerjik olmalıdır. 8. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalıdır. Ağız ve burnu içine almalıdır. 9. Yumuşak, tahriş etmeyen, non-toksik PVC'den yapılmış olmalıdır. 10. İlaç haznesi şeffaf, dereceli ve sert olmalıdır. 11. Buhar çıkış aparatı huni şeklinde olmalı ve hazneye konulan ilacı uygun şekilde püskürtmelidir. 12. İlaç verilme sonrası haznede partikül ve ilaç kalmamalıdır. 13. Arkadan başa geçirilmesi için boyu ayarlanabilir ve kolayca yerinden çıkmayan lastiği bulunmalıdır.



## SMT1104 OKSİJEN MASKESİ, HAZNELİ

<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>14. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.</p> <p>15. Maskenin her iki yanında fazla O<sub>2</sub> ve CO<sub>2</sub>'i çıkaracak delikler bulunmalıdır.</p> <p>16. Maskenin hortum kısmı, merkezi oksijen sistemine bağlı olan O<sub>2</sub> flowmetrelerine uyumlu olmalıdır.</p> <p>17. Maskenin yüze oturan kenar bölümleri yuvarlatılmış olmalı, etrafında pürüz bulunmamalı ve tahrişe neden olmamalıdır.</p> <p>18. Maskenin hortum kısmı ambuya da takılabilir nitelikte olmalıdır.</p>
<b>Genel Hükümler:</b>	<p>19. Ürün tekli non steril ambalajda sunulmalıdır.</p> <p>20. Ürün üzerinde Plastik artığı bulunmamalıdır.</p>

91

