



T.C.
ESKİŞEHİR VALİLİĞİ
İl Sağlık Müdürlüğü
Eskişehir Şehir Hastanesi

Kayıt No: 88240

TEKLİF MEKTUBU

Sayı : 22205031-930/

25.04.2024

Konu : Teklif Formu

Kurumumuzun ihtiyacı olan (1) kalem HASTANEMİZ YANIK BİRİMİ İÇİN DERİ EŞDEĞERİ ALIMI işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V. hariç fiyat teklifinizi en geç 26.04.2024 tarih ve saat (10:00) kadar göndermenizi, teklifinizde teslimat süresinin de bildirilmesini arz/rica ederim.

Senol ALTINSOY
Başhekim a.
İdari ve Mali İşler Müdür Yardımcısı

Sıra No	Malın / İşin Cinsi	Miktar	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat
1	EMİLEBİLİR SENTETİK DERİ EŞDEĞERİ CM ² (EMİLEBİLİR SENTETİK DERİ EŞDEĞERİ 18*23 CM ²)	30	ADET		
Toplam					

Satınalmanın Yapılacağı Birim: ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ DOĞRUDAN TEMİN TEL:0 222 611 4000 / 11358
NUMUNE GÖRÜLECEKTİR.

4734 sayılı Kamu İhale Kanununun 22 / D Maddesi Uyarınca Doğrudan Temin Usulüyle Alım Yapılacaktır.

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR

1.4734 Sayılı Kanun gereğince KİK 019 Standart Formuna göre hazırlanacak Teklif mektubunda istekliler tarafından imzalanması, teklif edilen fiyatın rakam ve yazıyla açık olarak yazılması zorunludur. Tarihi olmayan, istenilen ürünlerin marka, katalog numarası olmayan ve teslimat belirtilmeyen teklif mektupları değerlendirilmeye alınmayacaktır.

2.Zarfın üzerine isteklinin adı soyadı açık adresi teklifin hangi işe ait olduğu ve teklif edilen kalemler yazılacaktır. Zarf kapağı yapıştırılan bölümü üzerine firma kaşesi basılarak imzalanacaktır.

3.Fiyatlar KDV hariçtir.

4.Teklif edilecek ürünlerin ürün barkodları mutlaka olacaktır. Barkotsuz malzemeler teslim alınmayacaktır.

5. Teklif edilecek malzemelerin UBB numarası faturaya mutlaka yazılacaktır.

6.Teklif edilecek malzemenin varsa emekli sandığı malzeme kodu teklif mektubunda yazılacaktır.

7.Düzenlenecek fatura da yapılmış olan hatalardan dolayı ödeme yapılmamasından firma sorumludur.

8.Teklif edilecek ürünlerden Tıbbi cihaz yönetmeliği (93/42/EEC MDD),Vücuda yerleştirilebilir aktif cihaz yönetmeliği(90/385/EEC) ve vücut dışında kullanılan tıbbi tanı cihazları yönetmeliği (98/79/EC IVDD)kapsamındaki ürünlerin Sağlık Bakanlığı Tedavi Hizmetleri Genel Müdürlüğünün 2008/36 sayılı genelgesinin 2.maddesine istinaden TITUBB ve ÜTS de Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir. Bu şartı olmayan ürünler kesinlikle teklif edilmeyecektir. Teklif edilip alınsa dahi ödemesi yapılmayacaktır.

9.Numune istendiğinde teklif mektubuyla birlikte getireceklerdir.

10.Alımlar acil ihtiyacımıza yönelik olduğu için kesin sipariş yazımızda belirtilen süre içerisinde teslim edilmeyen ürünler için yasal işlem yapılacaktır.

11.Tıbbi sarf malzemelerin teslim edildiği tarihte malzemelerin kullanma süresi miadının 2/3'ünden az olmamalıdır.

12.Fatura, malzeme teslim edildikten sonra kesilecek.

13.Fatura bedeli malzemenin muayene kabul komisyonunca kabulünden sonra 150 gün içerisinde ödenecektir.

14.Alacağına ait temlik kabul edilmeyecektir.

15.Siparişlerde malzemenin depo ve ihtiyaç durumu göz önünde bulundurularak partiler halinde istenmesi idaremizin yetkisindedir.

16.Teklif veren firma işbu (18) maddeyi okumuş ve herhangi bir ayırım ve sınırlama yapmadan bütün koşullarıyla kabul etmiş olarak kabul edilecektir.

17.Bu alım uygulanmasından doğabilecek her türlü anlaşmazlığın çözümünde Eskişehir mahkemeleri ve icra daireleri yetkilidir.

18. Bu malları/işleri en geç 10 (ON) gün içinde muayene ve kabul yapılabilmesi için teslim edilmesi gerekmektedir.

71 EVLER MAH ÇAVDARLAR SK 26080 ODUNPAZARI ESKİŞEHİR

Telefon: 222 611 4000/11358-11359 Faks: 02222050199

e-posta: esdh.satinalma@saglik.gov.tr Elektronik ağ: www.eskisehirsehir.saglik.gov.tr



EMİLEBİLİR SENTETİK DERİ EŞDEĞERİ TEKNİK ŞARTNAME

1. Ürün, 2° yüzeysel, 2° derin ve 3° yanık bölgeleriyle karışık haldeki 2° yanıkların, split-graft donor bölgelerinin ve yüzeysel cilt yaralanmalarının tedavisinde, post travma doku defektlerinde, geniş abrazyonlarda, skar revizyonlarında, plastik ve kozmetik cerrahide kullanılmak üzere tasarlanmış, emilebilir, mikrogözenekli ve alloplastik özellikte sentetik bir deri benzeri olmalıdır.
2. 2.derece derin ve 3.derece alanlar içeren derin yanıklarda dahi kullanılabilmesi, bu tür kullanımlarla ilgili klinik çalışmaları olmalı ve bu kullanım alanları endikasyonlarında belirtilmelidir.
3. Ürün biyolojik veya hayvansal bir katkı maddesi içermemeli, tamamen sentetik olmalı, böylece kullanılan hasta için herhangi bir biyolojik risk taşımamalıdır.
4. Ürün, epitelizasyon oluşmasını hızlandırmalıdır.
5. Ürün kompozisyonunu polylactide copolimeri (Poly-DL- Lactate), trimethylene carbonate ve E- caprolactone (Lactocapromer) oluşturmaktadır.
6. Doğal epitelyumu taklit eden tamamen sentetik bir kopolimer olmalıdır.
7. Ürün, değiştirme gerektirmemeli, sadece bir kez kullanılmalıdır ve bu özelliği ile aralıksız, sürekli yara iyileşmesine imkan tanımalı, böylece hastada anksiyeteye ve skar ve keloid oluşma ihtimalini azaltabilmelidir.
8. Ürün%200'den daha fazla uzayabilme imkanına sahip olmalıdır.
9. Yanık bölgesi üzerine tamamen ve hemen uyum sağlamalıdır. Vücudun anatomik olarak zor olan bütün bölgelerinde, eklem alanlarını içeren veya yüz mimisini etkileyen yüz bölgelerinde rahatlıkla kullanılabilmelidir.
10. Uygulamadan kısa bir süre sonra ürün transparan görünümü almalı ve yanık iyileşme süreci rahatlıkla gözlemlenebilmelidir.
11. Uygulandıktan kısa bir süre sonra yara bölgesine yapışmalı. Böylece ürünün yara bölgesinde kayma yada yerinden çıkma riski ortadan kalkmalıdır.
12. Hastaya ek bir travma yaratmamak için iyileşmenin sonunda ürünü yara üzerinden çıkartmaya gerek kalmamalı, ürün vücut tarafından tamamen emilebilir olmalıdır.
13. Ürün yüksek derecede 02 ve su buharı geçirgenliğine sahip olmalıdır. Su buharı geçirgenliği 40-70ml/m2/saat (ortalama 1-1,7 lt /gün) olmalıdır.
14. Ürün dış ortamda 5.5 ph değerine sahip olmalıdır ve uygulama sonrası ph değeri 4 olmasını sağlayarak iyileşme sırasında asidik volümü düzenleyerek uygun iyileşme ortamını sağlamalıdır.
15. PH1 asidik değere çevirerek bakterilerin üremesini engellemeli ve bakteriyostatik bir ortam oluşturabilmelidir. Böylece tedavi boyunca yarayı bakteriyel ve viral enfeksiyonlara karşı koruyabilmelidir.
16. Ürün, skar oluşumunu engellemeli mümkün olduğunca az skarla tedaviyi tamamlamalıdır.
17. Ürün gözenek ölçüleri 2 ve 5 um arasında olmalıdır.
18. Ürün membran kalınlığı 50-150 um arasında olmalıdır.
19. İnce profilli ve esnek olmalı bu sayede fizyoterapiye, hastanın günlük hareketlerine engel teşkil etmemelidir.



EMİLEBİLİR SENTETİK DERİ EŞDEĞERİ TEKNİK ŞARTNAME

20. Ürün ağırlı oluşumunu önemli ölçüde azaltmalıdır ve bu özelliği klinik çalışmalarla bilimsel olarak kanıtlamış olmalıdır.
21. Ürün toksik etki veya doku iritasyonuna neden olmamalıdır.
22. Ürün yanık etrafındaki sağlıklı dokuya zarar vermemelidir.
23. Gama ışınları ile steril edilmiş olmalıdır.
24. Ürün 18x23 cm ölçülerinde olmalıdır.
25. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi ÜTS veya Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır ve TİTUBB barkod no'su teklif ekinde sunulmalıdır. Ayrıca ürün için düzenlenen fatura veya irsaliyede ürün barkod numarası, son kullanma tarihi ve LOT numarası belirtilmelidir.
26. Teslim edilen malzemelerin teslim tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır. Miadının dolmasına 3 ay kala firmaya haber verildiğinde miad uzatımı yapılmalıdır.

Eskişehir Şehir Hastanesi
Op. Dr. Hüseyin GÜLCAN
Dip. Tes. No: 76537
Cerrahisi Cerrahi Uzmanı

Heside Karanlık
Hemşire