



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

Kayıt No: 219330

TEKLİF MEKTUBU

18.07.2022

Sayı : 22205031-930/

Konu : Teklif Formu

Kurumumuzun ihtiyacı olan (5) kalem HASTANEMİZ ACİL BİRİMİNDE KULLANILMAK ÜZERE İPEK FLASTER,OKSİJEN KANÜLÜ, ELASTİK BANDAJ, İNTRA VENÖZ KANÜL ALIMI işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V. hariç fiyat teklifinizi en geç **20.07.2022** tarih ve saat **10:00**'a kadar göndermenizi, teklifinizde teslimat süresinin de bildirilmesini arz/rica ederim.

Şenol ALTINSOY
Başhekim a.
İdari ve Mali İşler Müdür Yardımcısı

Sıra No	Malın / İşin Cinsi	Miktar	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat
1	NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ YETİŞKİN	4000	ADET		
2	İPEK FLASTER 5CM X 5M	1000	ADET		
3	İ.V KANÜL (BRANÜL/İNTRAKET/ANJIOKET) NO:26 MOR	5000	ADET		
4	ELASTİK BANDAJ 15 CM X 2 M	1000	ADET		
5	ELASTİK BANDAJ 10 CM X 2 M	100	ADET		
Toplam					

Ek: Teknik Şartname

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 değerlendirmeye 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 idareimizin 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.



FLASTER İPEK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Dokuma kumaştan yapılmış tıbbi bez flaster olarak dizayn edilmiş olmalı ve Her türlü cerrahi uygulamada tespit amacıyla kullanılabilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre (5*5-10*10vb.) farklı boy ve ebat seçenekleri olmalıdır.
3. İpek flaster malzeme adında belirtilen ebatlarda olmalıdır.
4. Yapışkanı uzun süreli yapışma sağlamalı, neme, tere ve suya dayanıklı olmalıdır.
5. Çıkarıldığında ciltte yapışkan artığı bırakmamalı; hassas olmayan normal cilt yapısına sahip hastalarda alerjik reaksiyona, tahrişe neden olmamalıdır.
6. Cildin hava almasını sağlamalı, vücut hareketini engellememeli, röntgen ışınlarını geçirmelidir.
7. Flaster rulosu kullanılmak üzere açıldığında yapışkanlığı alt kısımdaki bölüme geçmemelidir.
8. Enine boyuna makas gerektirmeden düzgün bir şekilde kopabilmelidir.
9. Kalem ile üzerine yazı yazılabilmelidir.
10. Kokusu rahatsız edici olmamalıdır.
11. İlgili ürünler TS 3957 ya da ISO 10993-10 standardında belirtilen testlere uygun olmalıdır.
12. Tekli ambalajlanmış olmalıdır.
13. 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.

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Yardımcı Hemşire
183523

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Uzm.Dr. Süleyman Gökhan KARA
Dip.Tec. No: 1036
Acil Tıp Uzmanı



NAZAL OKSİJEN KANÜLÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sağlık tesisinde nazal yoldan hastalara oksijen ihtiyacını karşılamak amacı ile medikal malzemeden tasarlanarak üretilmiş olmalıdır.
2. Ürünün yetişkin ve/veya pediatrik tiplerinden herhangi biri olmalıdır.
3. Kanallı, kırılma ve bükülmeye dayanıklı, yumuşak en az 200 (± 20) cm ana bağlantı hortumu olmalıdır. Tevzi hortumu 50(± 5) cm uzunluğunda olmalıdır
4. Oksijen kanülü, kokusuz, antiallerjik, non-toksik ve tahriş etmeyen PVC'den üretilmiş olmalıdır.
5. Malzeme adında belirtilen hastaların kullanımı için uygun olmalıdır.
6. Ürün bir ana hortum ve Y parçası ile burun kanülünde birleşen ve kafaya geçirilebilecek şekilde çift hortumdan oluşmalıdır.
7. Bağlantı konnektörü oksijen flowmetresi ile uyumlu olmalı, manometre giriş yerleri sağlam ve esnek olmalıdır. Erkek tipte luer konnektöre sahip olmalıdır.
8. Kafa arkasından tespit için ayarlanabilir olmalı, kendiliğinden açılmamalı, gevşememelidir.
9. Her iki burun deliğine takılacak girişler yumuşak ve ergonomik olmalıdır, mukoza hasarı yaratmamalıdır.
10. Tekli ambalajlanmış biçimde, en az 50 en fazla 300 adetlik kutularda teslim edilmelidir.
11. 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.

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Yayın YÜKSEL
Nemşire
H38523

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Başhekim Yardımcısı Dr. T. KARA
Acil Tıbbi Uzmanı
T.C. Sağlık Bakanlığı
Eskişehir İl Sağlık Müdürlüğü
Eskişehir Şehir Hastanesi
T.C. Sağlık Bakanlığı
Eskişehir İl Sağlık Müdürlüğü
Eskişehir Şehir Hastanesi



ELASTİK BANDAJ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kan dolaşımını engellememeli, eklem yerine uygulandığında eklem hareketini engellememeli, bandaj uygulandıktan sonra uygulandığı yerden kaymamalıdır.
2. Pamuk, poliamit iplik ve/veya lateks lastikten yapılmış olmalı; kenarları (eni) kendinden dokumalı olmalı, temiz, kokusuz, eksiz olmalı, yumuşak yapıda olmalı, hiçbir aktif madde içermemelidir.
3. Elastik bandajın gerilmemiş hali malzeme adında belirtilen ebatlarda olmalıdır.
4. Elastik özelliği yüksek olmalı, gerilme özelliği sayesinde %100'e yakın uzayabilmelidir.
5. Hava geçirgenliğine sahip olmalı, terletmemeli. uygulandığı bölgede alerjiye ve kaşıntıya neden olmamalıdır.
6. Enine esnememeli, kopmamalı, esnekliğini uzun süre korumalı, esnediğinde yapısını kaybetmemeli, çabuk deforme olmamalı, ipliklenmemeli, esnekliği yıkandığında bozulmamalıdır.
7. Başlangıç ve bitiş uçları kaçmaması için dikişli olmalıdır.
8. En az 2 adet (15-20 cm için 4 adet) kilitleme kancası olmalı, kopçalar esnek olmalı, kanca elastik bandaja tutturulduğunda tutturulduğu yerde açıklık veya bozulma yapmamalı, dokuma yerleri birbirinden ayrılmamalıdır.
9. İlgili ürünler TS 5098 standardında belirtilen 'Uzama Özelliği' testine uygun olmalıdır.
10. Suya dayanıklı tekli ambalaj içinde olmalıdır. Elastik bandajlar ayrıca en az 50 en fazla 250 adetlik dayanıklı karton ambalaj içinde teslim edilmelidir.
11. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi ÜTS veya Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır ve TITUBB barkod no'su teklif ekinde sunulmalıdır. Ayrıca ürün için düzenlenen fatura veya irsaliyede ürün barkod numarası, son kullanma tarihi ve LOT numarası belirtilmelidir.

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Yavuz YÜKSEL
Hemşire
HÜB023

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Uzm.Dr. Süleyman Gökhan KARA
Dip.Tes.No:167036
Açık Tıp Uzmanı



İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün,intravenöz uygulamalarda kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Ürünün, kanül kısmı teflon (PTFE/FEP) veya poliüretan olmalıdır, paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. Non Toksik ve Non Pirojenik özellikte olmalıdır.
3. Ürünün, portlu ve korumalı portlu olmak üzere iki çeşidi olmalıdır.
4. Ürünün korumalı portlu olan çeşidi kullanıcı yaralanmalarını önlemek amacıyla iğne ucu kullanıcı müdahalesi gerektirmeden otomatik olarak plastik bir koruyucu aparat ile kendiliğinden kilitlenmelidir.
5. Ürünün farklı ebat ve boyları olmalıdır.
6. Ürünün,port kapağı veya kanül kanatları uluslararası renk kodlu olmalıdır.
7. Ürün kanülünün ucu atravmatik olmalı, kanül ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerleyebilecek kayganlıkta ve kıvrılmayacak özellikte olmalıdır.
8. Ürün X-ray ışınlarına karşı radyoopak özelliği taşınmalıdır.
9. Üründe geri kaçıışı engelleyen özellikte bir enjeksiyon valf/kapak bulunmalıdır.
10. Ürünün korumalı portlu olan çeşidinde, kilitlenme mekanizması kanülün içerisinde olmalı, kanülün dış görünüşünü ve ebadını değiştirmemelidir.
11. Ürünün korumalı portlu çeşidinde, plastik dış kılıf kolay fonksiyon için özel formda ince çeperli ve yüksek akım hızlı PUR'dan yapılmış olmalıdır.
12. Ürünün enjeksiyon port kapağı yerine iyi oturmalı, kan sızdırmamalı ve kullanılmadığı zamanlarda da kontaminasyonu önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
13. Ürünün, iğne koruyucu kapağının ucu kapalı olmalıdır.
14. Ürünün, tespitini kolaylaştırmak için yanlarında yumuşak ve rahat açılabilen kanatlar olmalıdır.
15. Ürün de kan gelişini görmeyi engelleyici ek aparat olmamalıdır.
16. Ürünün luer-lock kapağı bulunmalı ve uygulama sırasında kan ile temasını engelleyici bir konumda olmalıdır.

Eskişehir Şehir Hastanesi
Yayın Üretimi
Kontrol
H33523

Eskişehir Şehir Hastanesi
Uzm.Dr. Süleyman Gökhan KARA
Dip. No: 167036
Acil Tıp Uzmanı

17. Ürünün arkasında, hidrofobik kan tutucu veya kan tutucu aparat olmalıdır.

18. Ürün steril ve tek kullanımlık olmalıdır.

19. Ürün steriliteyi bozmadan açılabilir şekilde paketlenmiş olmalıdır.

20. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UTS ve LOT bilgileri olmalıdır

21. Ürün tekli steril ambalajda, 50 veya 100 adetlik paketlerde olmalıdır.

22. Ürün,TSE EN ISO 10555-1, 5 standartlarında belirtilen özelliklerde olmalıdır.

23. 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.

HAZIRLAYAN

KONTROL

ONAY