



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

Kayıt No: 219318

TEKLİF MEKTUBU

18.07.2022

Sayı : 22205031-930/

Konu : Teklif Formu

Kurumumuzun ihtiyacı olan (1) kalem HASTANEMİZ YANIK BİRİMİ İÇİN FİBRİN SABİTLEYİCİ BAKTERİSİT YANIK ÖRTÜSÜ 20*30CM ALIMI işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V. hariç fiyat teklifinizi en geç **19.07.2022** 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	FİBRİN SABİTLEYİCİ BAKTERİSİT YANIK ÖRTÜSÜ 20(±5)X30(±5)CM	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 Kanunun 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.Zarfin 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 Müdürlüğü'nün 2008/36 sayılı genelgesinin 2.maddesine istinaden TİTUBB 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.



FİBRİN SABİTLEYİCİ HYFROENTANGLED ANTİMİKROBİYEL YANIK ÖRTÜSÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün yüzeysel kısmı derinlik ve orta derinlikteki yanıkların tedavisinde derin yanıklarda ise yanık alanına ameliyata hazırlamak amaçlı kullanılmalı ve bu klinik yayınlarla kanıtlanmalıdır.
2. Ürün yaygın olarak görülen fibrinin sargının içine doğru büyümesi olayına meydan vermeden ürün ile yanık yarası arasındaki fibrin ve fibronektini sabitleyerek yanık yarasına yapışmalıdır.
3. Ürün yanık üzerinde 21 güne kadar kalabilmelidir ve bu klinik yayınlarda kanıtlanmalıdır.
4. Ürün epitelizasyon gerçekleştikçe kendiliğinden yara üzerinden ayrılabilmelidir.
5. Ürün sodyum karboksimetilselüloz olmalıdır.
6. Ürünün düz ve eldiven formları olmalıdır.
7. Ürün en fazla %1,2 iyonik gümüş içermelidir.
8. Ürünün dayanıklılığını arttırmak için kullanılan iplikler düz formlarında medikal amaçla kullanılan naylondan eldiven formlarında ise medikal amaçla kullanılan polyesterden amal adılmış olmalıdır.
9. Ürünün her iki tarafı da yanık yarası üzerine konulabilmelidir.
10. Ürünün eldiven formları hem sağ hem de sol el için kullanılabilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
11. Ürün dizayn olarak eksuda ve bakteri kilitleme özelliğine sahip olmalıdır.
12. Ürün ihtiyaç duyulduğunda en az 14 gün boyunca kontrollü gümüş salınımı yapmalıdır.
13. Ürün MRSA VRE Candida krusei Aspergillusniger Bacteroides fragilis S.Aureus ve P.Aeruginosa gibi patojenlere etkili olmalıdır.
14. Ürün kesilerek de kullanabilmelidir.
15. Ürün salin ile kullanılabilmelidir.
16. Ürünün rehidrasyonu en fazla 25 saniyede tamamlayabilmelidir.
17. Ürün kuru halde 49N/cm ıslak halde ise 45 N/cm gerilme dayanıklı olmalıdır.
18. Uluslar arası kabul edilmiş testlere göre toksisitesi olmamalıdır.
19. Ürünün 23*30cm ebatları olmalıdır.
20. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi ÜTS veya Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır ve TİTUBB barkod no'su ÜTS teklif ekinde sunulmalıdır. Ayrıca ürün için düzenlenen fatura veya irsaliyede ürün barkod numarası, son kullanma tarihi , sut kodu ve LOT numarası belirtilmelidir.
21. Ürün teslim tarihindeki miadı en az 2 yıl olmalıdır. Miadının dolmasına 3 ay kala firmaya haber verildiğinde miad uzatımı yapılmalıdır.

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Uzm. Dr. Bulent Çakır BİLGİN
Görüş.No:109059
Bulent Çakır Uzmanı

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Nalaze AKAN
Yanık Ünitesi Sor. Hem.
H81498