



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

Kayıt No: **219460**

TEKLİF MEKTUBU

03.08.2022

Sayı : 22205031-930/

Konu : Teklif Formu

Kurumumuzun ihtiyacı olan (2) kalem HASTANEMİZ GENEL CERRAHİ BİRİMİ İÇİN METİLEN MAVİSİ VE KLİP ATICI ALIMI işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V. hariç fiyat teklifinizi en geç 05.08.2022 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	METİLEN MAVİSİ	100	ADET		
2	KLİP ATICI ENDOSKOPIK LAPAROSKOPIK ORTA BOY 10 MM	150	ADET		
Toplam					

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 değerlendirmeye 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 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



Eskişehir
Şehir Hastanesi

T.C.
Sağlık Bakanlığı
Eskişehir İl Sağlık Müdürlüğü
Eskişehir Şehir Hastanesi

Doküman No KU.YD.01.00

Yayın Tarihi 01.08.2018

Revizyon No 0

Revizyon Tarihi

Sayfa

1 / 1

TEKNİK ŞARTNAME

İZOSÜLFAN MAVİSİ ÇÖZELTİSİ , % 1

1. İçerik : İzosülfan mavisi 1 g /dl , tamponlar ve distile su içermelidir. Ürün steril koşullarda üretilmesi ve son ürün steril olmalıdır.
2. Ürün ambalajı 5 ml cam flokan içerisinde olmalıdır. Ambalajlar 10 adetlik separatörlü kutularda olmalıdır.
3. Ürünün 15-25°C sıcaklıkta ve gölge bir yerde kullanım süresi en az 1 yıl olmalıdır ; bu bilgi etikette belirtilmelidir.
4. Ürünün yanında , 1 adet Türkçe propektüs , 1 adet ürün analiz formu ve MSDS (Ürün güvenlik bilgi formu) Türkçe olarak bulunmalıdır.
5. Ürün ambalajları , hava ve sıvı sızdırmayacak şekilde kapatılmış olmalıdır.
6. Ürün etiketi tamamen Türkçe olmalı , ürün ' Maddelerin veya Karışımların SEA hakkında yönetmeliği (RG 11.12.2013 Sayısı : 28848 mükerrer)'ne göre ve AB mevzuatında (Labelling according to Regulation (EC) No : 1272 / 2008 (CLP)) öngörülen usul ve esaslara göre madde veya müstahzar , tehlike özelliği tanımlandıktan sonra , kullanıcıları , halkı ve çevreyi korumak için tehlikelerini gösterecek şekilde etiketlenmelidir.
7. Ürün güvenlik bilgi formları " Zararlı Maddeler ve Karışımlara İlişkin Güvenlik Bilgi Formları Hakkında Yönetmelik (RG , 13.12.2014 Sayı : 29204 Mük.) ve yönetmeliğin öngördüğü şekilde TSE tarafından belgelendirilmiş akredite personel tarafından hazırlanmalıdır.
8. Ürünün üretildiği yerin EN ISO 13485:2016 ve ISO 9001:2015 kalite yönetim standardiasyon belgeleri bulunmalı ve bu belgeler TÜRKAK tarafından akredite edilmiş olmalıdır.
9. Ürün bir pazarlama firması tarafından verilecekse , pazarlama firması üreticinin bu alım içi özel olarak verdiği ' yetki belgesi ' ne sahip olmalıdır.
10. Ürün numuneleri ve gerekli olan belgeler , ürünü talep eden tarafından incelenmiş ve uygunluğu onaylanmış olmalıdır.
11. Tedarikçi firma , ürünün son kullanma tarihinden önce ; depolama sırasında oluşan tortu , renk değişimi vb. Durumlarda yenileri ile değiştirmelidir.

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Uzm. Dr. Atilla SAYAR
Dip. Teş. No: 41580
Genel Cerrahi Uzmanı

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Uzm. Dr. Özlem DUTKUN AKAR
Dip. Teş. No: 134116
Tıbbi Mikrobiyoloji ve Reanimasyon Uzm.



KLİP ATICI, LAPAROSKOPİK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün, laparoskopik işlemlerde kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
2. Laparoskopik klip atıcının içinde en az on iki adet titanyum klip ile ligasyon işlemi yapılmalıdır.
3. Laparoskopik klip atıcısındaki klabin kapanmadan önceki çene ağız açıklığı en az 3,1 mm olup tüm boyutunda klip atabilmelidir.
4. Laparoskopik klip atıcının çeneleri 5-12 mm trokardan geçebilmesi için geçerken kendiliğinden küçülen yapıda olmalıdır
5. Laparoskopik klip atıcı 5-12 mm'lik trokarla kullanılabilir olmalıdır.
6. Laparoskopik klip atıcının şaft uzunluğu en az 27 cm olmalıdır.
7. Laparoskopik klip atıcının şaftı her iki tarafa 360° dönebilmelidir.
8. Laparoskopik klip atıcının çene açısı klip koyulan bölgenin tam olarak görülebilmesi için açık olmalıdır.
9. Laparoskopik klip atıcısındaki klabin iç yüzeyinde, kapandığında ligasyon emniyeti sağlayan yatay veya dikey çentikler bulunmalıdır.
10. Klipler, kapatma esnasında dokunun klip dışına kaymasını önleyen, distal ucun önce kapanması özelliğine sahip olmalıdır.
11. Laparoskopik klip atıcısı kullanıcının tercihihine göre otomatik veya yarı otomatik klip yükleme/atma ile ligasyon yapabilmelidir.
12. Sert dokular kapatılırken veya güç uygulandığında çeneleri koruyan koruma mekanizması olmalıdır.
13. Laparoskopik klip atıcıda klip kalmadığında, boş ateşlemeyle doku travması yaratılmasını önleyecek, son klip kilitleme mekanizmasına sahip olmalıdır.
14. Klip titanyum alaşımı MRI'a uyumlu olmalıdır. Firma bununla ilgili ihalede belge sunmalıdır.
15. Tek kullanımlık olmalıdır.
16. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
17. 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.

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Uzm. Dr. Atilla SAYAR
Dip. Tıp. No: 41550
Genel Cerrahi Uzmanı

ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ
Uzm. Dr. Özlem TÜRKCAN AĞAR
Dip. Tıp. No: 44446
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzm.