

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Van İl Sağlık Müdürlüğü
Muradiye Devlet Hastanesi

Konu Mal Alımı

19.03.2021

PİYASA ARAŞTIRMA VE TEKLİF MEKTUBU

Hastanemizin ihtiyacı bulunan 4 Kalem Tıbbi Sarf Malzemesi Alım İşi 4734 Sayılı Kamu İhale Kanunu gereğince "Doğrudan Temin Usulü"22/ d ile satın alınacaktır.Asgari birim fiyatları yazılı teklifin :23.03.2021 09:00 kadar Hastanemiz Satın Alma Birimine teslim edilmesi, Nolu faksa fakslanması veya "**vandhs8@saglik.gov.tr**" adresine mail gönderilmesi ;
Bilgilerinize rica olunur.

Dr.Öğr.Üyesi Özkan ÖZAY
Baştabip

Sıra	MALIN CİNSİ	MİKTAR	BİRİMİ	BİRİM FİYATI	TUTARI
1	HİDROFOBİK AKRİLİK KATLANABİLİR TEK PARÇA İOL(INTRAOKÜLER LENS)	50	Adet		
2	KATLANABİLİR LENS ENJEKTÖRÜ	50	Adet		
3	%1.6 SODYUM HYALURONAT (KOHEZİV OVD) VİSKOELASTİK	50	Adet		
4	GÖZ İÇİ DENGELİ TUZ ÇÖZELTİSİ 500ML	50	Adet		
Toplam					

- * Şartnameyi tamamen okudum ve şartnameye uygun malzeme vereceğimi taahhüt ediyorum.
- *Teknik şartnamede numune istenildiği takdirde son teklif verme tarihinden itibaren 5 takvim günü içinde numune gönderilecektir.5 takvim günü içinde numune göndermeyen firmaların teklifi geçersiz sayılacaktır.
- * Numunesi uygun görülmeyen firmanın teklifi değerlendirme dışı bırakılacaktır.
- * Fiyatlar Türk Lirası ve KDV hariç olarak verilecektir.Yabancı para birimi cinsinden verilen teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
- * Teklif mektubunda silinti ve kazıntı olmayacaktır.
- * Teklifte belirtilen fiyatların toplamı yazı ve rakamla yazılacaktır.
- * Malzemeler şartnameye uygun olup , teslimatı ona göre yapılacaktır.
- * Teklif mektubunda ad, soyad, vergi numarası ve ticaret unvanı yazılmak üzere yetkili kişilerce imzalanmış olacaktır.
- * Teklif edilen ürünün varsa markası teklifte belirtilecektir.
- * Teklif hastanemizin standart teklif formuyla doldurulacaktır.
- * Teklif edilecek ürünler Sağlık Bakanlığı Veri kayıt sistemine kaydedilmiş olacaktır. Sağlık Bakanlığınca onaylanmış ürün numarası (Barkot-SUT) olması zorunlu olup ve bu numaralar teklifte belirtilecektir. Ancak kapsam dışı ise ürün numaraları belirtilmeyecektir.

İMZA-KAŞE

İLETİŞİM BİLGİLERİ

BSS (DENGELİ TUZ SOLÜSYONU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Göz içi yıkama solüsyonu ön segment cerrahisi sırasında humör aköz yerine ve arka segment cerrahisinde kullanılabilirdir.
- 2- Endotel hücreleri için gerekli tüm iyonları sağlamalıdır.
- 3- Korneal ödem ve endotelyal hasarı engellemeldir.
- 4- Yabancı cisim hissi uyandırmamalıdır.
- 5- Solüsyon berrak olmalıdır.
- 6- Etken maddeler %p/v SODYUM CHLORİDE 0,640 POTASSUM CHLORİDE 0,075- CALCIUM CHLORİDE 0,030- SODIUM ACETATE 0,170- HCL qs ph 6,8-7,0- WATER FOR İNJEKTION 1000 ML Ürün üzerinde etken madde yazılı olmalıdır.
- 7- 500 ml sert plastik şişlerde olmalıdır. Ürün hava almayacak ve sterilizasyonu bozulmayacak şekilde paketlenmiş olmalıdır.
- 8- Ürün numunesi kliniğimizce kullanıldıktan alımına karar verilecektir.

Serbest TOĞA
Ameliyathane Birim
Sorumlusu

Suna Cagkun
Hemşire
Furkan

Van İl Sağlık Müdürlüğü
Muradiye Devlet Hastanesi
Op. Dr. Oguzhan Ali ORUZ
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip Tes No 50/1

LENS ENJEKTÖRÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Lenslerin implantasyonu için uygun olmalıdır.
2. Kelebek kartuş sistemine uygun olmalıdır.
3. İmplantasyon güvenliği açısından vidalama sistemli olmalıdır.
4. Paslanmaz malzemeden üretilmiş olmalıdır. Ergonomik yapıda, hafif olmalıdır.
5. Tekrar kullanılabilir (reusable) özelliğe sahip olmalıdır.
6. 132 santigrad derece 10 dakika standart ve 132 santigrad derece 4 dakika prevacuum cycle otoklav sterilizasyonuna dayanıklı olmalıdır.
7. Kullanıcıya bilgi veren (sterilizasyon koşulları, temizlik v.b. bilgileri içeren) bir kullanıcı broşürü olmalıdır.

Serbest TOĞA
Ameliyathane Birim
Sorumlusu

Hemşire

Ayşe ÖZÜ

[Signature]

Van İl Sağlık Müdürlüğü
Muradiye Devlet Hastanesi
Op. Dr. Oğuzhan Ali ÖRÜZ
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No 5011

HİDROFOBİK AKRİLİK LENS TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Lens monoblok yapıda olmalıdır.
- 2- Lensin optik genişliği 6.00 mm ve haptik uzunluğu 13.00mm haptik açısı 0° olmalıdır. üretici firmanın resmi internet sitesinde teklif edilen modele ait bu özellikler açıkça yazılı olmalıdır.
- 3- Teklif edilen lense ait a sabiti değerleri ulib web sitesinde kayıtlı olmalıdır.
- 4- Lens aberasyon kontrollü (korneanın sferik aberasyonunu da düzelten) asferik optik dizayna sahip olmalıdır.
- 5- Lens %25 su içerikli hidrofobik özellikli materyalden yapılmış olmalıdır.
- 6- Arka kapsül opasifikasyonunu engelleyen keskin kenar (square edge) dizayna ve UV koruma özelliğine sahip olmalıdır.
- 7- Haptik yapısı " modifiye C " veya "modifiye L" şeklinde olmalıdır.
- 8- Lensin ön kamara derinliği(acd) 5.19 olmalıdır.
- 9- Lens enjektör sistemine uyumlu olmalıdır. her lens başına 1 adet disposable enjektör ve kartuş yada 2 adet reusable enjektör ve lens başına kartuş verilmelidir. 2.2 mm veya altından lens implante edilebilmelidir.
- 10- -Çok yüksek miyop ve hipermetrop hastalarında kullanılabilmesi için
- 11- -20(eksi yirmi) - +45(artı kırkbeş) dioptri aralığında 0.5 dioptri basamaklarla üretiliyor olmalıdır. Ayrıca lensler dioptri hatalarına karşı 2 boyutlu barkod teknolojisi ile üretilmiş olmalı ve kutunun orijinal etiketinde 2D barkod barındırıyor olmalıdır. Üretim teknolojisi güvenilirliği açısından aynı marka trifokal toric skleral lens üretimi olup Türkiye pazarında satış ağı mevcut olmalıdır. Lense ait C sabiti değerleri olmalı ve bu değerler Olsen formülünde kullanılabilirmelidir.
- 12- Lens yağ lazere dayanıklı olmalıdır.
- 13- Lense ait ce belgesi olmalıdır.
- 14- Numuneler verilecektir numune denenecek ve karar hekim raporuna göre verilecektir.
- 15- Ürünler Hindistan ve Uzakdoğu menşeli olmamalıdır.

Serbest TOĞA
Ameliyathane Birim Sorumlusu

Ayşe ÖDÜL
Hemşire

Varlık Sağlık Müdürlüğü
Muradiye Devlet Hastanesi
Op. Dr. Özgürhan Ali ORUZ
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip Tes No 50/1

16- Ürünlerin mutlaka ubb bayilik belgesi ve yetki belgesi teklifle verilecekti.

Serbest TOĞA
Ameliyathane Birim
Sorumlusu

Hemşire

Ayşe ÖZÜL

Vanli Sağlık Müdürlüğü
Muradiye Devlet Hastanesi
Op. Dr. Oguzhan Ali ÖRUZ
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No 5011

**VİSKOELASTİK MADDE %1.6 NA-HYOLURONAT
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. 16 MG/ML (ondört miligram bölü mililitre) LİK NA-HYOLURONAT İÇERMELİDİR.
2. STERİL ENJEKTÖRDE 27 G(yirmiyedi gauge)'LIK KANÜLÜ İLE BİRLİKTE VERİLMELİDİR.
3. MOLEKÜLER AĞIRLIĞI EN AZ 3.0×10^6 (üçmilyon)DALTON OLMALIDIR.
4. VİSKOZİTE' si EN AZ 200.000(ikiyüzbin) mPas OLMALIDIR.
5. PH 6.8-7.6 (altı nokta sekiz-sekiz nokta altı), OSMOLARİTESİ 250-400(ikiyüzelli-dörtüz) mOsm/kg OLMALIDIR.
6. ENJEKTÖR ÜZERİNDE ÜRÜN BİLGİLERİ YAZILI OLMALIDIR VE ÜRÜN ENJEKTÖRÜ DIŞ ETKİLERE KARŞI DAYANIKLI SERT BLİSTER AMBALAJDA PAKETLENMİŞ OLMALIDIR.
7. LATEX İÇERMEMELİDİR. LATEX İÇERMEDİĞİ KUTU ÜZERİNDE ORJİNAL BASKILI OLARAK BELİRTİLMİŞ OLMALIDIR. SONRADAN YAPIŞTIRILMIŞ ETİKET VEYA DAMGA ŞEKLİNDE OLMAMALIDIR.
8. ENJEKTÖR ÜZERİNDE ÜRÜNÜN DİĞER YOĞUNLUKLARDAN AYIRT EDİLMESİNİ SAĞLAYACAK RENKLİ BİR ŞERİT OLMALIDIR.
9. STERİLİZASYON GÜVENLİĞİ AÇISINDAN ÜRÜN ENJEKTÖRÜ BUHAR OTOKLAV İLE STERİL EDİLİP ASEPTİK ŞARTLARDA BLİSTERLENMELİ VEYA ÜRÜN ENJEKTÖRÜ BUHAR OTOKLAV İLE STERİL EDİLİP BLİSTERLENDİKTEN SONRA ETİLEN OKSİT İLE TEKRAR STERİL EDİLMİŞ OLMALIDIR. BU HUSUS KUTU ÜZERİNDE VEYA PROSPEKTÜSTE AÇIKÇA YAZILI OLMALIDIR.
10. GÖZ İÇİNDEN CERRAHİ SONRASI KOLAY ÇIKARILABİLMELİDİR.
11. HER BİR ÜRÜN 1.10 ML OLACAKTIR..
12. ÜRÜN NUMUNELERİ DENENECEK, KARAR HEKİM RAPORUNA GÖRE VERİLECEKTİR.
13. ÜRÜNLER KESİNLİKLE UZAK DOĞU VE HİND MENŞEİLİ OLMAMALIDIR VE OLMADIĞINI BELGELEMELİDİR.

Serbest TOĞA
Ameliyathane Birim
Sorumlusu

Van İl Sağlık Müdürlüğü
Muradiye Devlet Hastanesi
Op. Dr. Oğuzhan Ali ORUZ
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes No 50/1