

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

09 01.2020

Sayı :

Konu: Fiyat Teklifi

Hastanemizin ihtiyacı olan 11 KALEM TIBBİ SARF MALZEMESİ Malzeme alımı işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V.hariç fiyat teklifi göndermenizi, teklifinizde teslimat süresinin de bildirilmesini arz/rica ederim.

Dr.Kagan ELİGÜL
Başhekim

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Malzeme Adı	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	4/0 PROLEN KESKİN 19 mm 75 cm	Adet	200		
2	4/0 PGCL KESKİN 16 mm 75 cm	Adet	200		
3	6/0 PROLEN KESKİN 11 mm 45 cm	Adet	200		
4	6/0 PROLEN YUVARLAK 13 mm 75 cm	Adet	200		
5	4/0 MONOFLOMENT ABSORBABLESATUR KESKİN 16 mm 45 cm	Adet	200		
6	1/0 İPEK DÜZ İĞNELİ KESKİN	Adet	200		
7	4/0 RAPID DZ İĞNELİ KESKİN	Adet	200		
8	CERRAHİ BEYİN PEDİ PAMUK RADYOKAPAKLI	Adet	600		
9	SÜRGİCEL	Adet	10		
10	ATROSKOPİ KOTERİ	Adet	5		

Dikkat Edilecek Hususlar ve Alım Şartları

EK:Teknik Şartname

Son Teklif Verme Tarihi:15.01.2020 11:30

1-Teklif edilen Fiyat KDV hariç olacaktır.

2- Mal/ Hizmet ve Yapım işlerinde gerekli tüm nakliye işlemleri yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.

3- Alıma Hile, desise, vait, tehdit, nüfuz kullanma suretiyle fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı KI Kanununun ilgili hükümleri uygulanacaktır.

4-Malzeme tesliminde teklifte belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadili vb. Malzemeler kabul edilmeyecektir.

5- Bu mektupla birden fazla malzeme için telif gönderilmiş ise her kalem malzeme için teklif fiyatı yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecek, değerlendirme tüm malzemenin toplam bedeli üzerinde veya ayrı ayrı yapılacaktır.

6-Verilen süre içerisinde teslim edilmeye teklifler degerlendirmeye alınmayacaktır.

7-Teklif veren firma yukarıda yazılı tüm şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.

8-Verilen Teklifler Kapalı zarf içerisinde olacaktır. Kapalı zarf içerisinde teslim edilmeyen teklifler geçersiz olacaktır.

9-Ödeme Zamanı: Fatura muhasebe birimine intikal etmesini müteakip 0 () takvim günü içerisinde (Muhasebe biriminin nakit durumuna göre) ödeme yapılacaktır.

9-Tedarikçi firma alımına ilişkin olarak düzenleyeceği faturada malzemenin barkod numarası ile Sut kodunun belirtecektir.

10-Tedarikçi firma bunların Sut hükümleri doğrultusunda doğru eşleştirilmiş olmasından sorumludur. Geri ödeme kurumu barkod ve Sut kodlarının eşleştirilmesi ile ilgili olarak TITUBB kayıtlarının esas olmadığından, hastanemiz idaresi de bu kayıtları esas almayacaktır, anılan kurumun herhangi bir surette malzeme barkod ve Sut kodunun doğru eşleşmediğini tespit ederek geri ödeme yapmaması halinde oluşan zarar nedeniyle idare tarafından tedarikçi firmaya rücu edilecektir.

Not:1-Mal teslimi ile faturanın birlikte edilmesi (Aynı gün içinde) gerekmektedir.

2-Muayene kabul birimi dışındaki teslimatlarda oluşan sorumluluk ilgili yükleniciye aittir.

FİRMA-KAŞE
İMZA

Muradiye Devlet Hastanesi

Yenişehir Mahallesi Hastane Caddesi No 42

Tlf: 0 (432) 451 204 Fax: e mail: muradiyedevehastanesi@hotmail.com

Surgisel Fibrillar Şartnamesi

- 1- 1- Fibröz materyalden imal edilmiş hemostatik malzemedir
- 2- 2- F-batları 4x4 (10 cmx10 20 cm) olmalıdır.
- 3- 3- Kanamayı etkili bir şekilde durdurmalıdır. Anastomoz bölgesinde advers ve hemodinamik etkileri olmamalıdır. Kolay parçalanmamalıdır. Kendisine bağlı önemli anatomik etkiler göstermemelidir.
- 4- 4- Steril ambalajlardan üzerinde son kullanma tarihi ve ne ile steril edildiği açık olarak belirtilmiş olacaktır
- 5- 5- Kanla temas sırasında kahverengi ve siyaha dönüşmeli ve lokalize kanamanın durdurulmasına yardım etmeli, doku reaksiyonuna neden olmamalıdır.
- 6- 6- CE belgesi olacak, depodan muayene komisyonuna ibraz edilecektir. Teklif veren firmalar orijinal paket içerisinde 1 paket numune ve istenen özellikleri gösterir katalog ve/veya belge verecektir.
- 7- 7- Antibakteriyel özellikte olmalıdır. Özellik aerob ve anaerob gram pozitif ve gram negatif bakterilere karşı antibakteriyel olmalıdır.

2018

MURADİYE DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Habibu'llah HANİB
B.B. Uzmanı
Dip. Tescil No:

Kader SENGİL
Hemşire
[Signature]

CERRAHİ SÜTÜR POLİGLECAPRONE MONOFİLAMEND TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Malzeme içeriği Poliglecaprone (%75 glikolid ve %25 kaprolaktan kopolimer)'den olmalıdır ve malzeme monofilaman yapıda olmalıdır.
- Sentetik olmalıdır. Absorbe olmalıdır.
- Doku destek süresi renkli formu için 28 gün, renksiz formu için 21 gün olmalıdır.
- Zamana bağlı doku destek gücü; 1.hafta da % 50 - 60 2.hafta da % 20 - 30 olmalıdır.
- Vucuttan atılım süresi (toplam emilim süresi) 90 - 120 gün aralığında olmalıdır.
- Sütür ile iğne birleşme noktası dokulardan geçerken dokuları travma etmemeli, bu nedenle iğne ile sütür birleşme noktası çapı uyumlu olmalıdır.
- Raf ömrü en az 3 yıl olmalı, son kullanma tarihi poşetlerin üzerinde yazılı olmalıdır.
- Beher poşet üzerinde malzeme ile ilgili bilginin yanı sıra 1/1 ölçeğinde iğnenin profil resmi de basılı olmalıdır.
- Beher poşet üzerinde metrik sistemine göre Ölçü ve DSP karşılığı, ürün katalog numarası, ürün tanıtımı ve sterilizasyon şekli basılı olmalıdır.
- Suture yüzeyi pürüzsüz olmalı tüylenmeye karşı dayanıklı olmalı ve dikiş süresince deforme olmamalıdır.
- İğne dokudan geçtikten sonra sütür kısmı dokuya takılıp geriye doğru büzüşmemeli ve tiftiklenme yapmamalıdır.
- İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.
- Cerrahi suturen iğnesinin gövdesi portegüden kaymayı engelleyecek yapıda kanallar olmalıdır.
- İğnelerin dokudan geçerken kolay eğilip, bükülüp kırılmaması için çelik olmalıdır.
- Suture ile iğne birleşme noktası dokulardan geçerken dokuları travma etmemeli, bu nedenle iğne ile suture birleşme noktası çapı uyumlu olmalıdır.
- Sutureler paketten çıktığında suturen paket hafızası minimum olmalı ve suture paketinden çıktığında düz bir yapıda olmalıdır.
- Ambalaj, suturen kıvrılmasını engelleyecek, su ve nem geçirmeyecek bir maddeden imal edilmiş olmalıdır.
- Malzeme ile ilgili tüm bilgiler, okunaklı ve bozulmayacak şekilde ambalaj üzerinde olmalıdır.
- Malzeme kullanım anına kadar sterilesini koruyacak şekilde ambalajlanmış olmalı, Bu ambalaj içeriğinin sterilesi bozulmadan açılabilir şekilde olmalıdır.
- Malzemeler tek tek steril poşetlerde, nemden, ısıdan etkilenmeyecek şekilde olmalı ve orijinal kutularında teslim edilecektir.
- Ürünlerin ulusal bilgi bankası kod numarası ve barkodları bulunmalıdır.

MURADİYE DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Habıbyıllah HABİB
İ. B. B. Özman
Dış. Teş. cil No:

Kader SENGÖZ
KJ

İPEK SÜTUR TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Örgülü, silikonize ipekten mal edilmiş olacaktır. Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonu U.P.S.ve E.P'ye uygun olacaktır.
- 2-İpek iplikler, cerrahi iğneye takılı durumda ve kolay eğilip bükülmeyecektir.
- 3-Birim ambalaj ipek kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde, iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelecek
- 4-Ürüne ait bilgiler ürünün üstüne etiket şeklinde sonradan yapıştırma değil, ürünün üstüne ürün ambalajının orijinali şeklinde olacaktır. İç ambalajın aynı zamanda üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde şu bilgiler yazılı olacak.
Ticari firmanın ticari adı ve/veya kısa adı
İğnesiz ise suture adedi
Sutureun kalınlığı (metrik ve U.S.P.olarak)
Sutureun uzunluğu
Sutureun rengi
Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
Üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numarası yazılacaktır
- 5-Kutu ambalaj içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.Sıcaktan ve ışıktan korunmasına dair yazı olacaktır.Seri ve kontrol numarası olacaktır.Kutu ambalajın üzerinde,birim ambalajın üzerinde yazması gereken bilgilerin tamamı olacaktır.
- 6-İhale salonuna ürün orijinal ambalajlı açılmamış kutusu ile gelecektir.
- 7-İç ambalaj kolay açılabilir olmalıdır.
- 8-İç ambalajı açmak için makas, bistüri gibi aletlere ihtiyaç olmamalıdır.
- 9-Suture açıldığında, suture kıvrılıp,dolaşıp, düğüm olmasını engelleyecek sistemi olmalıdır.

Habibullah HABİB

MURADIYE DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Habibullah HABİB
K.B.B. Uzmanı
Dip.Tescil No:

Kade SENCER
Demir
K

H. Başak GÜNDESLİ
H

PEDİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

Ameliyathane	CER. PED 10X10 MM (±2 MM)	<ol style="list-style-type: none">1. Pediler hidrofilik ve % 100 pamuktan imal edilmiş olmalıdır.2. Pediler cerrahi işlem sırasında dağılmamalı, parçalanmamalı, lifleri doku içinde ve üzerinde kalmamalıdır. Pedilerin yeterli uzunlukta, pediye sıkıca tutturulmuş, sağlam iplikleri olmalı, iplik uzunlukları teklifte belirtilmelidir. İplikler radyoopak özellikte olmalıdır.3. Cerrahi pediler; beyin ve omurilik ameliyatlarında dokunun korunması, diseksiyonu ve hemostazı için kullanılacağı için bu özellikler i içermelidir.4. Pediler, içindeki miktar ve boyutları üzerinde yazılı, steril, kullanıma hazır paketler halinde olmalıdır.5. Teklif edilen pediler yumuşak olmalıdır.6. Değerlendirmeler numune üzerinden değerlendirilecektir.
Ameliyathane	CER. PED 10X25 MM (±2 MM)	
Ameliyathane	CER. PED 10X40 MM (±2 MM)	
Ameliyathane	CER. PED 11X15 MM (±2 MM)	
Ameliyathane	CER. PED 25X75 MM (±2 MM)	
Ameliyathane	CER. PED 40X40 MM (±2 MM)	
Ameliyathane	CER. PED 5X7,5 MM (±2 MM)	

Habibullah HABİB

MURADİYE DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Habibullah HABİB
K.B.B. Uzmanı
Dip.Tescil No:

Kader SENGİŞLİ
Demire
KJ

H. Başak GÖNDRALİ

H. Başak GÖNDRALİ

Cerrahi Sütur Emilebilen (Vikril) (Rapid)

- 1-Sentetik örgülü hızlı emilebilir sutur olmalıdır.
- 2-%90 Poliglolik asit ve %10 Laktik asitten imal edilmiş olmalıdır.
- 3-Kaplama maddesi Poly(glycolide-co-L-lactide) (Glacomer 370) ve kalsiyum stearat olmalıdır.
- 4-Çok yüksek başlangıç gerilim gücüne sahip olmalıdır.
- 5- Mükemmel düğüm güvenliği ve mükemmel kavrama gücüne sahip olmalıdır.
- 43
- 6-Emilim süresi 40-45 gün olmalıdır.
- 7-Doku desteği 5. gün %50 ikinci hafta 0-15% olmalıdır.
- 8-Çrün rengi undyed renksiz olmalıdır.
- 9-Ethilen oksit gazı veya gama sterilizasyonu ile steril edilmiş olmalıdır.
- 10-Birim ambalaj: Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmiş olmalıdır.
- 11-İç Alüminyum poşet üzeri işaretleme bilgileri bir etiketle yapııştırma değil direkt alüminyum üstüne baskı şeklinde olmalıdır.
- 12-Malzemenin kullanım süresi 5 yıl olmalıdır.
- 13-Birim ambalaj üzerinde okunaklı şekilde aşağıdaki bilgiler yazılı olmalıdır:
 - a-İmalatçı firmanın ticari adı ve adresi
 - b-İğne cinsi, iğne adedi, iğne boyu(mm olarak)
 - c-İğne boyu 1/1 oranında görülebilmelidir.
 - d-İğnesiz ise sütur adedi
 - e-Sütürün kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak)
 - f-Sütürün rengi
 - g-Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
 - h-Üretim ve son kullanma tarihleri, CE numarası
- 14-Kutu ambalaj üzerinde zorunlu bilgileri içeren işaretleme Tıbbi Cihaz Yönetmeliği işaretleme gereklilikleri doğrultusunda olacaktır.
- 15-Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonları U.S.P. ve Avrupa Farmakopisi ' ne uygun olmalıdır.
- 16-Kutu içine eklenmiş olarak ithalatçı firma ile ilgili irtibat bilgileri ve Türkçe- İngilizce kullanım talimatı bulunmalıdır.
- 17-CE belgeli olmalıdır.

MURADİYE DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Habıbulah HABİB
K.B. B. Uzmanı
Dip. Tescil No:

Kader ŞENİNGÖZ
Hemşire
[Signature]

H. Başak GÜNDESLİ
[Signature]

Vicryl Teknik Şartnamesi

- 1-Sentetik örgülü emilebilir suture olmalıdır.
- 2-%90 Poliglikolik asit ve %10 Laktik asitten imal edilmiş olmalıdır.
- 3-Kaplama maddesi Poly(glycolide-co-L-lactide) (Glacomer 91) ve kalsiyum stearat olmalıdır.
- 4-Çok yüksek başlangıç gerilim gücüne sahip olmalıdır.
- 5-Mükemmel düğüm güvenliği ve mükemmel kavrama gücüne sahip olmalıdır.
- 6-Emilim süresi 54-70 gün olmalıdır.
- 7-Doku desteği 1. gün %80- 100, 2.hafta % 70-85 olmalıdır.
- 8-Ürün rengi undyed (~~renksiz~~), violet(menekşe) olmalıdır.
- 9-Ethilen oksit gazı veya gama sterilizasyonu ile steril edilmiş olmalıdır.
- 10-Birim ambalaj: Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmiş olmalıdır.
- 45
- 11-İç Alüminyum poşet üzeri işaretleme bilgileri bir etiketle yapııştırma değil direkt alüminyum üstüne baskı şeklinde olmalıdır.
- 12-Malzemenin kullanım süresi 5 yıl olmalıdır.
- 13-Birim ambalaj üzerinde okunaklı şekilde aşağıdaki bilgiler yazılı olmalıdır:
 - a-İmalatçı firmanın ticari adı ve adresi
 - b-İğne cinsi, iğne adedi, iğne boyu(mm olarak)
 - c-İğne boyu 1/1 oranında görülebilmelidir.
 - d-İğnesiz ise suture adedi
 - e-Suturen kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak)
 - f-Suturen rengi
 - g-Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
 - h-Üretim ve son kullanma tarihleri, CE numarası
- 14-Kutu ambalaj üzerinde zorunlu bilgileri içeren işaretleme Tıbbi Cihaz Yönetmeliği işaretleme gereklilikleri doğrultusunda olacaktır.
- 15-Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonları U.S.P. ve Avrupa Farmakopisi ' ne uygun olmalıdır.
- 16-Kutu içine eklenmiş olarak ithalatçı firma ile ilgili irtibat bilgileri ve Türkçe- İngilizce kullanım talimatı bulunmalıdır.
- 17-CE belgeli olmalıdır.

Habibullah HABİB

MURADİYE DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Habibullah HABİB
K.B.B. Uzmanı
Dip. Tescil No:

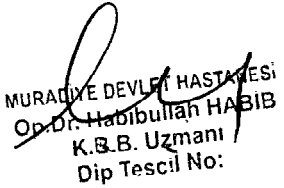
Kader ŞENÇİCİ
Hemşire
[Signature]

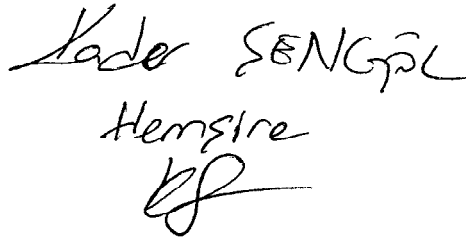

H. Başar GÜNDESLİ

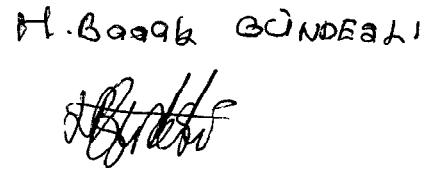
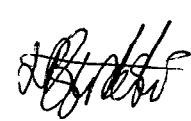
[Signature]

Cerrahi Sütur Polyprolen Teknik Şartnamesi

- 1-Sentetik monofilament emilemeyen sutur olmalıdır.
- 2-Polypropilene ' den imal edilmiş olmalıdır.
- 3-Çok yüksek başlangıç gerilim gücüne sahip olmalıdır.
- 4-Mükemmel düğüm güvenliği ve mükemmel kavrama gücüne sahip olmalıdır.
- 5-Ürün rengi mavi (blue) olmalıdır.
- 6-Ethilen oksit gazı veya gama sterilizasyonu ile steril edilmiş olmalıdır.
- 7-Birim ambalaj: Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmiş olmalıdır.
- 8-İç Alüminyum poşet üzeri işaretleme bilgileri bir etiketle yapıştırma değil direkt alüminyum üstüne baskı şeklinde olmalıdır.
- 9-Malzemenin kullanım süresi 5 yıl olmalıdır.
- 10-Birim ambalaj üzerinde okunaklı şekilde aşağıdaki bilgiler yazılı olmalıdır:
 - a-İmalatçı firmanın ticari adı ve adresi
 - b-İğne cinsi, iğne adedi, iğne boyu(mm olarak)
 - c-İğne boyu 1/1 oranında görülebilmelidir.
 - d-İğnesiz ise sütur adedi
 - e-Sütürün kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak)
 - f-Sütürün rengi
 - g-Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
 - h-Üretim ve son kullanma tarihleri, CE numarası
- 11-Kutu ambalaj üzerinde zorunlu bilgileri içeren işaretleme Tıbbi Cihaz Yönetmeliği işaretleme gereklilikleri doğrultusunda olacaktır.
- 12-Kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne-iplik kombinasyonları U.S.P. ve Avrupa Farmakopisi ' ne uygun olmalıdır.
- 13-Kutu içine eklenmiş olarak ithalatçı firma ile ilgili irtibat bilgileri ve Türkçe- İngilizce kullanım talimatı bulunmalıdır.
- 14-CE belgeli olmalıdır.


MURAT DEVLET HASTANESİ
Op.Dr. Habibullah HABİB
K.B.B. Uzmanı
Dip Tescil No:


Kader SENGİL
Hemşire



H. Başak GÜNDEAL


ARTROSKOPİK AMAÇLI ELCTROSURGICAL PROBE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Artroskopik cerrahide kullanıma uygun olmalıdır.
2. Coagüle, cut ve buharlaştırma özelliğine sahip olmalıdır.
3. Problar elden veya ayak pedalı vasıtasıyla ayaktan kumanda edilmelidir.
4. Tekli steril paketlerde kullanıma hazır halde bulunmalıdır.
5. 0, 30,90 derece açılı uç kısımları olan problar olmalıdır.
6. Probların çapları 2,5 mm ile 3,2 mm arası olmalıdır.
7. Frekansları 0-500 Khz arası olmalıdır.
8. Probların kullanımı için herhangi bir kontrol ünitesine ihtiyaç olmamalıdır. Herhangi bir ameliyathane koteri ve disposable koter kalemi ile çalıştırılabilir. Ayrıca kendinden handle özellikli ve suction özellikli problar da olmalıdır.
9. Probların güç ayarları ameliyat esnasında değiştirilebilir.
10. Problar sadece temas yüzeylerinde etkili olmalıdır.
11. Ablasyon dereceleri 25- 70 Watt arası ayarlanabilir olmalıdır.
12. 2,5 mm'lik problar chondroplasty ve hyaline cartilge uygulamaları için ideal olmalıdır.
13. 3,2 mm'lik problar subacromial decompression ve notchplasty uygulamaları için ideal olmalıdır.
14. Değerlendirme numune üzerinden yapılacaktır.

Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu
Meradîye Devlet Hastanesi
Op. Dr. Mîmet Hakan KARA
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 133875

Kader SENGÖL
Hemşire
KS

H. Başak GÜNDEŞLİ

