

T. C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
AĞRI VALİLİĞİ
AĞRI İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Ağrı Devlet Hastanesi

21/02/2019

Sayı : 57212153/
Konu : Mal Alımı Hk. 52

Teklif Davet

Sağlık tesisimize başvuran Cemal AKKUŞ isimli hastaya kullanılmak üzere aşağıda cinsi ve miktarı yazılı 8 Kalem Mal Alımı işinin 4734 sayılı ihale Kanununun 22/F maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının 21/02/2019 tarih ve saat 09:00'a kadar satinalma004@gmail.com adresine bildirmenizi rica ederim.

Uzm.Dr. Fikret Mert ALANYALI
Başhekim

SIRA NO	MALZEME ADI	BİRİM	MİKTAR	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTAR
1	EB HASTALARI İÇİN İNCE EMİCİ YARA ÖRTÜSÜ	ADET	45		
2	EB HASTALARI İÇİN YARA TEMAS TABAKASI	ADET	90		
3	EB UZUN DÖNEM HASTA KORUMA GİYSİSİ SWEERSHIRT	ADET	1 (3 AYLIK)		
4	EB UZUN DÖNEM HASTA KORUMA GİYSİSİ TAYT	ADET	1 (3 AYLIK)		
5	EB UZUN DÖNEM HASTA KORUMA GİYSİSİ ÇORAP	ADET	1 (3 AYLIK)		
6	EB UZUN DÖNEM HASTA KORUMA GİYSİSİ ELDİVEN	ADET	1 (3 AYLIK)		
7	2 YÖNE ESNEYEBİLEN TÜBİLER BANDAJ(7.5*5 CM)	ADET	4		
8	2 YÖNE ESNEYEBİLEN TÜBİLER BANDAJ(18*10CM)	ADET	1		

**Firma Yetkilisi
İmza/Kaşe**

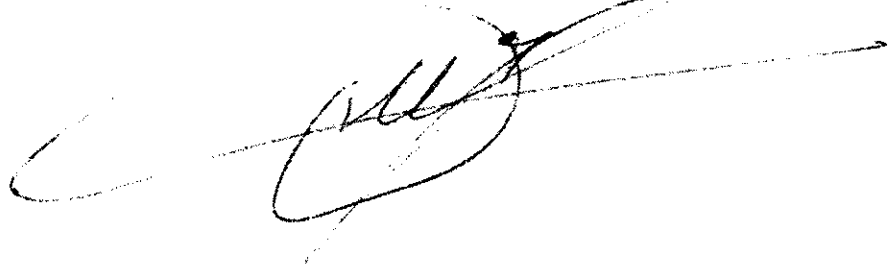
NOTLAR

- 1-Tekliflerin en geç son teklif verme tarihi ve saatine kadar Satınalma Birimine veya görevlilere verilmesi gerekmektedir.
- 2-Teklifler (rakam ve yazı ile) KDV hariç TL olarak düzenlenecektir.
- 3-UBB Kodu ve SUT Kodu belirtilmeyen teklifler değerlendirme dışı kalacaktır.
- 4-Ödemeler 180 gün içerisinde yapılacaktır.
- 5-Fiili olarak kullanılacak malzeme ameliyat sonrasında belli olduğundan ameliyatta kullanılan malzeme ve adedi kadar fatura kesilecektir.

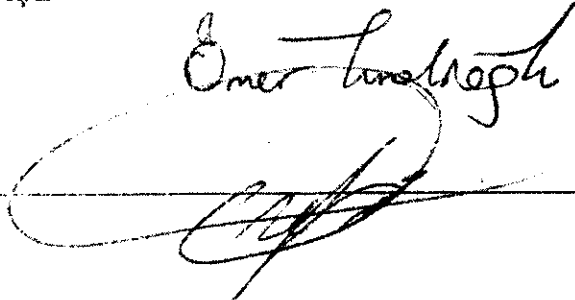
YARA YANIK CİLT TEDAVİ ve YIKAMA SOLÜSYONU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün içeriği; **Su(H₂O)**, **Sodyum Klorür (NaCl)**, **Hipokloröz Asid (HOCl)**, **Sodyum Hipoklorid(NaClO)** ten oluşmalıdır.
2. Ürün; akut, kronik yaralar, 1.ve 2.derece yanıklar da irrigasyon, temizlik, bakım, durulama ve nemiendirilmesi için kullanılabilir olmalıdır.
3. Ürün yüksek tolere edilebilir olmalı; kemik, kırık, bağ dokuları ve tendonlarda uygulanabilir olmalıdır.
4. Ürün kullanıma hazır, renksiz, kokusuz, sıvı formda, toksik olmamalıdır.
5. Ürün etkin bir mekanik temizlik sağlamalıdır, uygulama bölgesinde tutunabilir olmalıdır.
6. Ürün **BİOFİLM kaldırabilir özellikte olmalı, BİOFİLM oluşumunu engelleyebilmelidir.**
7. Ürün MRSA (Metisilin Dirençli S. Aureus) ve VRE (Vankomisin Dirençli Enterekok) dahil, bakterilere, virüslere, mantarlara karşı etkili olmalıdır.
8. Ürün pansumanlarda ki bakteri, virüs, spor ve mantarların büyümesini engellemelidir.
9. Ürün uygulandığı alanda tek hücreli mikroorganizmaları engellemeli, osmolizise neden olarak hücre patlaması yaratmalıdır
10. Ambalaj üzerinde koruma ve güvenlik bandı bulunmalıdır.
11. Ürün açıldıktan sonra 50 gün etkinliğini kaybetmemeli, kullanılabilir olmalıdır.
12. Ambalaj ve ürün üzerinde , sertifika, lot, Üretim, Son kullanma tarihi, Saklama koşulları, üretici firma bilgileri, ürün içeriği bulunmalıdır.
13. Ürün 250ml. - 500ml. - 1.000ml. formunda olmalıdır.
14. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
15. Ürünlerin Sağlık Bakanlığı UBB kaydı olmalıdır.

Ömer C. C. C.



--	--	--

DEPOLAMA ŞARTLARI	ODA SICAKLIĞINDA
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	Epidermolizis Bülloza Hastalarına yönelik üretilmiş ve yara oluşumunu engelleyebilir özellikte olmalıdır. En az 40 defa formu ilk halinde kalmak üzere yıkanabilir olmalıdır.
ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ	ÜRÜN MİADİ TESLİM TARİHİNİDEN İTİBAREN EN AZ 1 YIL OLMALIDIR. FİRMA MİADININ DOLMASINA 3 AY KALA KULLANILMAMIŞ ÜRÜNLERİ DEĞİŞTİRMEYİ TAAHHÜT ETMELİDİR.
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	Ebatları, Ürünlerin 0-24 ay, 2-7 yaş, 7-11 yaş, 11-14 yaş çocuklar için, yetişkinler için de XS, S, M, L, XL bedenlerinde farklı stil ve renklerde (Bone, maske, eldiven, yarım eldiven, tulum, gövde, sweat-shirt [geniş yaka, dik yaka], yelek, t-shirt, tayt, kısa tayt, alt bacak, üst bacak, tam kolluk, yarım kolluk, çorap) çeşitleri olmalıdır.
TIBBİ ÖZELLİKLERİ	20mm/hg basınç uygulamalı, Antibakteriyel olmalıdır.
ZORUNLU ÖZELLİKLER	Tıbbi cihaz kapsamına giren ürünler için İsteklilerin T.C.İlaç ve Tıbbi cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na(TITUBB) kayıtlı olması ve alımı yapılacak tıbbi cihazların TITUBB' DA Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir. 1-Firma ürünü değerlendirmeye uygun miktarda numune getirecek, gelen Numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve değerlendirme sonucuna Göre uygun olmadığı takdirde ihale dışı bırakılacaktır. 2-Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, Hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
İMZA - KAŞE	İMZA - KAŞE 

--	--	--

MALZEMENİN ADI	Epidermolizis Bülloza Uzun Dönem Hasta Koruma Giysisi
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	<ol style="list-style-type: none">1. Ürünler Elaston, Naylor veya Viskoz, Elaston' dan dokunmuş olmalıdır.2. Ürün de dikiş bulunmamalı tamamen örme olarak üretilmiş tek parça ileri teknoloji ürünü olmalıdır.3. Ürün tüm hastalara uyumlu, özel renk, stil, kumaş ve boyutlarda olmalıdır.4. Ürün kullanılan hastalar da ; tübüler bandaj, flaster, sargı bezi gibi ürünlere ihtiyaç duyulmamalı, kullanılan yara bakım ürünlerini sabitleyip tutmalıdır.5. Ürün üretim teknolojisi sayesinde enine ve boyuna esneyebilir olmalıdır.6. Ürün 20mm/hg basınç uygulayarak kan dolaşımını hızlandırır özellikte olmalıdır.7. Ürün normal kıyafetler altına giyilebilir olmalıdır.8. Ürün dikişsiz, tek parça etiketsiz ürün olmalıdır.9. Ürün koku ve sızıntı kontrolü yapabilmeli, uygulanan yara örtülerinin etkinliğini artırmalı, sıkıca yerinde tutup yapışmamalıdır.10. Ürün hastalarda sağlam cildi korumalı, sürtünmeyi azaltarak tahriş oluşumunu engellemelidir.11. Ürün ANTİBAKTERİYEL özelliğe sahip olmalıdır, bakteri oluşumunu engellemelidir.12. Ürün vücut sıcaklığını stabil tutabilmeli, hava geçirgen olmalıdır.13. Ürün 60 °C (Santigrat) ' de en az 40 defa yıkanabilir olmalıdır.14. Ürün yıkanabilir olmasına rağmen tüm özelliklerini muhafaza edebilir, ilk formunda ki gibi etkinliğini devam ettirebilir olmalıdır.15. Madde :2-10-11-12-13-14 klinik çalışmalarla belgenebilir olmalıdır.
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	Elaston, Naylor ya da Viskoz, Elastondan dikişsiz dokuma olmalıdır.

Ömer T. T. T.

İNCE EMİCİ LİPİDO KOLLOİD HİDROSELLÜLER YARA ÖRTÜSÜ

TEKNİK ŞARTNAME

1. Ürün patentli TLC / Lipido Kolloid Teknolojisi ile üretilmiş olmalıdır.
2. Ürün m² de ± 180 gr hidrokoloid içermeli, 2-4 mm arası kalınlığı olmalıdır.
3. Ürün yumuşak micro yapışkanlı lipido kolloid matrisi ile poliüretan ped tabakasından oluşmalıdır.
4. Ürün bir biriyle temas ettiğinde yapışmamalı kolaylıkla ilk formuna dönebilir olmalıdır.
5. Ürün non oklüziv, esnek ve rahat bir yapıda olmalıdır.
6. Ürün içeriği petrol jelatini matrisi ve taşıyıcı polimerler içermelidir.
7. Ürünün çalışma mekanizması ; yara sıvısıyla temas ettiğinde kütesinde bulunan hidrokoloid parçacıklar petrol jelatini ile temasa geçerek lipido kolloid bir ara yüz oluşturmalıdır.
8. Ürün kimyasal bileşimi nedeniyle bağlı bir his yaratmamalı, uygulandığı bölgede kaymaz özelliğe sahip olmalıdır.
9. Ürün uygulandığı bölgede ne yaraya ne de etrafında ki cilde yapışmamalı, gerektiğinde kesilerek kullanılabilir.
10. Ürünün arka yüzeyi pamuk içermeyen poliüretan tabaka olmalıdır.
11. Ürün dikey emilim gerçekleştirip yara etrafında ki cildin masere olmasını engelleyebilmelidir.
12. Ürün pansuman değişimi sırasında acısız ve ağrısız pansumana olanak tanınmalıdır.
13. Ürün uygulandığı alanda ki fibroblastları stimüle edip, Kollajen sentezini %70 hızlandırmalıdır.
14. Ürün tüm düşük ve orta dereceli ekimili kronik yaralar (bacak ülserleri, bası yaraları ve diyabetik ayak ülserleri) ve akut yaralar (2. Derece yanıklar, cilt sıyrıkları, travmatik yaralar, post operatif yaralar), mantar gibi hızla büyüyen yaraların lokal tedavisinde, Epidermolizis Büllosa (EB) hastalığında kullanıma endike olmalı, klinik çalışmalarla bunu belgeleyebilmelidir.
15. Ürün gerektiğinde yaraya ve klinik durumuna bağlı olarak 7 güne kadar kalabilmelidir.
16. Epidermolizis Büllosa hastalarında yara örtüsü 1 ile 3 gün arasında değiştirilebilmelidir.
17. Ürün Beta Radyasyon (β) ile steril edilmiş olmalıdır.
18. Ürün Ebatları ; 15(±1)cm X 20(±1)cm olmalıdır.

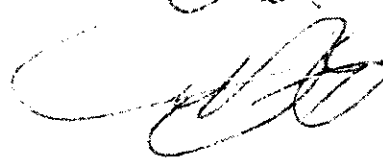
Ömer Turanlıoğlu



YARA TEMAS ÖRTÜSÜ TEKNİK ŞARTNAME

1. Ürün patentli TLC / Lipido Kolloid Teknolojisi ile üretilmiş olmalıdır.
2. Ürün m² de ≥ 110 gr Lipido Kolloid + Petrol Jelatini içermelidir.
3. Ürün hidrokolloid (CMC) parçacıkların emdirildiği %100 polyester örgüden oluşmalıdır.
4. Ürün bir biriyle temas ettiğinde yapışmamalı kolaylıkla ilk formuna dönebilir olmalıdır.
5. Ürün non oklüziv, esnek ve rahat bir yapıda olmalıdır.
6. Ürün içeriği petrol jelatini matrisi ve taşıyıcı polimerler içermelidir.
7. Ürünün çalışma mekanizması ; yara sıvısıyla temas ettiğinde kütesinde bulunan hidrokolloid parçacıklar petrol jelatini ile temasa geçerek lipido kolloid bir ara yüz oluşturmaktadır.
8. Ürün kimyasal bileşimi nedeniyle yağlı bir his yaratmamalı, uygulandığı bölgede kaymaz özelliğe sahip olmalıdır.
9. Ürün uygulandığı bölgede ne yaraya ne de etrafında ki cilde yapışmamalı, gerektiğinde kesilerek kullanılabilir olmalıdır.
10. Ürün pansumanlar değişimi sırasında acısız ve ağsız pansumana olanak tanınmalıdır.
11. Ürün uygulandığı alanda ki fibroblastları stimüle edip, Kollajen sentezini %70 hızlandırmalıdır.
12. Ürün akıntılı yaralarda eksüdoyu kendi bir emici örtüye transfer edebilir özellikte olmalıdır.
13. Ürün Granülasyon ve epitelyalizasyon aşamasında akut yaralar (yanıklar, travmatik yaralar, abrazyonlar, operasyon sonrası yaralar) ve kronik yaralar(bacak ülserleri, bası yaraları ve diyabetik ayak ülserleri), Epidermolizis Bülloza (EB) hastalığında kullanıma endike olmalı, klinik çalışmalarla bunu belgeleyebilmelidir.
14. Ürün gerektiğinde yaraya ve klinik durumuna bağlı olarak 7 güne kadar kalabilmelidir.
15. Epidermolizis Bülloza hastalarına yara örtüsü 1 ila 3 gün arasında değiştirilebilmelidir.
16. Ürün Beta Radyasyon (β) ile steril edilmiş olmalıdır.
17. Ürün Ebatları ; 20(\pm 1) X 30(\pm 1)cm olmalıdır.

Ömer Turhan



ELASTİK TÜBÜLER BANDAJ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün, büzülme ve kompresyona neden olmaksızın hassas ciltlerde (E.Bullosa vb.) irritasyonun engellenmesine yardım etmek üzere dizayn edilmiş iki yöne esneyebilen tubüler bandaj olmalıdır.
2. İğne ve bant gerektirmeden kullanılmalıdır.
3. Tubüler bandaj polyester ve spandex'ten imal edilmiş olmalıdır. Latex içermemelidir.
4. Tubüler bandaj, nem emilme hem boyunca esneyebilen elastik yapısıyla vücut hatlarına uyum sağlamalı ve gerektiğinde vanalar pozisyonunu sabitleyebilmelidir.
5. Günlük giysiler ile birlikte rahatlıkla kullanılabilen, cildi serin tutan ve gerekli hava alışverişini yapabilen özellikte olmalıdır.
6. Farklı ölçüler farklı renk kodları ile tanımlanmış olmalıdır (Kırmızı, Yeşil, Mavi, Sarı, Bej).
7. Ürünün paketlenmesi, ürünü koruyacak ve taşıma esnasında temiz tutacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
8. İstenildiğinde belirtilen ebatlarda bulunmalıdır: 3.5 cm X 5 m; 3.5 cm X 10 m; 5 cm X 5m; 5 cm X 10 m; 7.5 cm X 5 m; 7.5 cm X 10 m; 11 cm X 5 m; 11cm X 10 m; 18 cm X 5 m; 18X10m.
9. İstenilen ebatta kesilip kullanılarak maliyet avantajı sağlamalıdır.
10. Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.

Omer Barışoğlu