

TC
UŞAK VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
UŞAK EĞİTİM ve ARAŞTIRMA HASTANESİ

SAYI : 45786011/934/1401
KONU : TEKLİF

14.11/2018

Hastanemiz TIBBİ SARF DEPO İHTİYACI 4 KALEM MALZEME ALIM İŞİ için aşağıda belirtilen malzemelere en düşük teklifi veren firmadan alımı yapılacağından, verebileceğiniz EN DÜŞÜK KDV HARİÇ birim fiyatlarınızı 16.11/2018 günü saat 08.30'a kadar Hastanemizde olacak şekilde göndermenizi önemle rica ederim.

EKLER: ... Sayfa teknik şartname
MAİL: udhdogrudantemin64@gmail.com

TEL: 276.224 00 00 - 4333- DAHİLİ - FAX : 2238475 - 2247313

Levent BARDAK
İdari ve Mali İşler Müd.

SIRA	ALIMI YAPILACAK MALZEMELER/İŞ	MİKTAR	BİRİM	BİRİM FİYAT		TOPLAM FİYATI	
1	LİDOKAİN İÇEREN KAYDIRICI JEL	800	ADET		TL		TL
2	KV LİGA CLİPS MEDIUM	1800	ADET		TL		TL
3	KV AORTİK KANÜL 7MM/21F	100	ADET		TL		TL
4	ASPIRASYON TORBASI RECEPTAL 2000CC	1400	ADET		TL		TL
TOPLAM							TL

TEKLİF VEREN FİRMA

İSİM-İMZA

kalp damar

LİGA CLİPS

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Klipslerin küçük, orta ve büyük ebat seçenekleri olmalıdır.
2. Klips kartuşları "easy load " aplikatöre tek el ile çok kolay yükleme imkanı sağlayan spesifik kartuş yapısında olmalıdır.
3. Klips kartuşları üzerinde aplikatör ile yükleme yapılana kadar klipsleri tutan, sonrasında klipsi aplikatör ağzına iten spesifik tutucu tırnakları bulunmalıdır.
4. Klips kartuşları tekli steril ambalajlarında kullanıma hazır olmalıdır.
5. Klips kartuşlarında en az 5 adet klips olmalıdır.
6. Klips titanyumdan yapılmış olmalıdır.
7. Klipsler doku ve damarları tam olarak kavrayarak ucuca kapama sağlayan şevron yapısında olmalıdır.
8. Klipslerin tel yapısı kalp şeklinde olmalı paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı anında kilitlenerek doku veya damarın kesilmesini engellemelidir.
9. Klipsler işaretleme yapmak için kullanılabilir olmalıdır.
10. Klipsler kliniğin kullanımında olan aplikatöre uyumlu olmalıdır. Uyumluluk sağlanamazsa ilgili firma tarafından kliniğin ihtiyacı olan sayıda her boya uyumlu klips aplikatörü verilmelidir.(minimum 4'er adet)
11. Malzemenin üzerinde sterilizasyon yöntemi, üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.

USAK ÜNİ. TIP FAK. EĞİT. ARŞ. HASTA
Op. Dr. BANGI TUNCER
Dip. Tes. No: 100736
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı

USAK ÜNİ. TIP FAK. EĞİT. ARŞ. HASTA
Uz. Dr. Metin GÜLCÜLER
Dip. Tes. No. 55588
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı

Kalp damar

AORT KANÜL (MUSLUKLU- KONNEKTÖRLÜ) (7mm)

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kanül ucu 7mm(21f) olmalıdır.
2. Kanül ve ucu çok sert ya da çok yumuşak olmamalıdır.
3. Yüksek akışlı düşük basınçlı gradiyenli ve dirençli olmalıdır.
4. Yumuşak bağlantılı olmalıdır.
5. Yüksek yüzey kaliteli lümeden oluşmalıdır.
6. Kanülün distal kısmı suture etmeye uygun yapıda olmalıdır.
7. Kanül king olmayı engelleyici internal spiral tel sarımlı olmalıdır.
8. Kanül duvarı ince olmalıdır.
9. Kanül ucu eğik olmalıdır.
10. Kanül ucunun yönünü belirten çizgi ya da benzeri bir işaret olmalıdır.
11. Kanül uzunluğu 25+/-3cm olmalıdır.
12. Şeffaf olmalıdır.
13. Konnektör 3/8'e uygun konektör olmalı; hava çıkışına izin veren fakat sıvı veya kan akımını engelleyen yapıda, çıkarılabilir kapak takılı olacaktır.
14. Kanül ile konektör arasından hava almayacak şekilde olacaktır.
15. Spiral dışında metal kısımları bulunmayacaktır.
16. Tekli steril paketler halinde ve paketler steril açılmaya uygun olmalıdır.
17. Malzemenin üzerinde sterilizasyon yöntemi, üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.

USAK ÜNİ. TIP FAK. EĞT. ARŞ. HAST.
Op. Dr. Baş TUNÇER
Dip Tescil No: 164738
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı

USAK ÜNİ. TIP FAK. EĞT. ARŞ. HAST.
Dr. Mehmet GÜLCÜLER
Dip Tescil No: 55588
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı

ASPIRASYON TORBASI 2000 ML TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün,birlikte ambalajlanmış hortum ve torbadan oluşmalıdır.
2. Sistem tamamen kapalı olmalıdır.
3. Torba flexible(esnek) PE yapıda ve 2000 ml hacminde olmalıdır.
4. Torba üzerinde birbirinden farklı çaplarda hasta,vakum,örnek alma,tandem(seri bağlama) portları bulunmalı,bu portları işlem sonunda kapatmak için kapak sistemi bulunmalıdır.
5. Torbanın vakum kaynağı bağlantı girişinde torba dolduğunda vakum emişini durduran filtre bulunmalıdır.Bu filtre aynı zamanda kontaminasyon riskini engelleyici bakteri filtresi özelliğine de sahip olmalıdır.
6. Torbanın hasta bağlantı portunda çalışma anında aspire edilen materyalin hastaya geri akışını engelleyen anti reflü valf bulunmalıdır.
7. Ürün,aspire edilen materyalin ana vakum kaynağına kaçmaması için gerekli düzeneğe sahip olmalıdır.
8. Aspire edilen materyalin hacmine bağlı olarak torbalar birbirine tandem girişi ile seri bağlanabilmelidir.
9. Kanister üzerinde açma kapama (On-Off) valfi bulunmalıdır.
10. Kanister kırılmaya dirençli ve 121 C de steril edilmeye uygun polikarbonat plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.
11. Kanister üzerinde 2000 ml torba kullanılmaya uygun skala bulunmalıdır.
12. Hasta bağlantı hortumu en az 180 cm olmalıdır,hortum ucunda gerekli durumlarda vakum kontrolü yapabilmek üzere kapkon konektör bulunmalıdır.
13. Aspirasyon torbaları,ameliyathane ve anestezi ekibinin kullanımına uygun olacak şekilde 2 li veya 4 lü mobil arabalarda kullanılabilmelidir.
14. Merkezi vakum bağlantısı için gerekli hortumlar bedelsiz olarak verilmelidir.
15. Yoğun bakım ve servislerde duvara montaj yapılabilir tek kanisterli sistem olarak uygulanabilir olmalıdır.
16. Montaj malzemeleri krom,nikel veya paslanmaz çelik malzemeden olmalıdır.
17. Torbalara,hastanenin özel isteği doğrultusunda ilave materyaller (Köpük önleyici,jelleştirici,dezenfektan) eklenebilmelidir.
18. Ürün etiketi üzerinde üretim,son kullanma tarihi,lot numarası,referans numarası ve firma bilgileri olmalıdır.
- 19.Hastanedeki mevcut kanisterlere uyumlu şekilde olmalıdır.(Eğer hastanedeki kanisterlere uyumlu değilse 100 adet kanister , belirlenen yerlere firma tarafından monte edilecek ve 18 adet 2 li mobil araba verilecektir.)

UŞAK ÜNİ TIP FAK. EĞT. ARAŞ. HAST.
Uz. Dr. Metin GÜLCÜLER
Dip Tes.No: 55588
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı

UŞAK ÜNİ TIP FAK. EĞT. ARAŞ. HAST.
Op. Dr. Barış TUNCER
Dip Tes.No:100736
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı

Üroloji

LİDOKAİN İÇEREN KAYDIRICI JEL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. % 2 Lidokain, en az % 0,05 klorheksidin dihidroklorür içermelidir.
2. Tek tek ve steril ambalajlarda olmalıdır.
3. Katater kayganlaştırıcı görüntüyü etkilemeyen suda eriyip berrak-renksiz özellikli olmalıdır.
4. Katater kayganlaştırıcı etilen oksit artığı içermeyen buharla steril edilmiş orjinal tekli ambalajda enjektör içerisinde olmalıdır.
5. Bir katater kayganlaştırıcı enjektör içerisinde en az 12,5 g jel ihtiva etmelidir.

USAK İNİTİP FAK. EĞİTİM ARAŞT. HAST.
Op. Dr. Uzm. Dr. Ayhan ÖRMAN
Dip. Tes. No: 75198
Üroloji Uzmanı

USAK İNİTİP FAK. EĞİTİM ARAŞT. HAST.
Op. Dr. M. Savaş ERNAL
Dip. Tes. No: 75157
Üroloji Uzmanı