

T.C.
AYDIN VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Satın Alma (Doğrudan Temin)

SAYI: .. : 494
TARİH: 21.12.2023

Tekliflerin verileceği tarih :25.12.2023
Saat : 10:00'e kadar

Sağlık Müdürlüğümüzün ihtiyacı olan aşağıda belirtilen malın/hizmetin 4734 sayılı kamu ihale kanununun 22/d maddesi gereğince piyasadan teklif alınması usulü ile satın alınacaktır. Belirtilen tarih ve saate kadar; teklif mektubunda adı geçen mal/hizmet alım işi için birim fiyatını KDV hariç kaç TL ye vereceğinizi rakam ve yazı ile belirterek proformanızı müdürlüğümüz satın alma (doğrudan temin) servisine göndermenizi veya fakslamanızı

Rica ederim.

Nevzat ÖZER
Satınalma Birimi

Sıra	Birim Fiyata Esas İş Kaleminin Adı	Birim Fiyatı	Miktarı	Birimi	Toplam Fiyat
1	Batikon 500 ml		200	Adet	
2	USG Jeli 500 ml		200	Adet	
3	Airway No:5		50	Adet	
4	Airway No:4		50	Adet	
5	Airway No:3		50	Adet	
6	Airway No:2		50	Adet	
7	Airway No:1		50	Adet	
Teknik Şartnameye Uygunluk Özellikle Gerekmetedir					
Firma Tel&Fax ve Vergi No okunaklı şekilde elle yazınız			Firma Kaşe ve İmza		

GENEL ŞARTLAR

- 1-Opsiyon ve teslimat süresi belirtilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 2-Teklifimizdeki sayı numarasının teklifinizde mutlaka yazılması gereklidir.
- 3-Teklif veren firma teklifini KDV hariç rakam ve yazı ile, ayrıca bütün masrafları dahil olmak şartıyla vermelidir.
- 4-Son teklif verme saatinden sonra idareye teklif veren isteklilerin teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 5-Kendisinden mal/hizmet alımı kesinleşen firma teslim ettiği malın/hizmetin faturasını temlik edemez.
- 6-Alternatif teklif verilemez. Teslimat bir seferde yapılır kısmi teslimat kabul edilmez
- 7-Teklif veren firma; teklif sayfası üzerinde boş bir alana okunur şekilde kaşe, mühür ve imza bilgisi içinde belirtecektir. (kaşe üzerinde okunur bir şekilde yasaklılık sorgulama için vergi dairesi ismi ve numarası kesinlikle olmalıdır.)8-

İRTİBAT Satınalma Personeli: Nevzat ÖZER Tel: 0256 2135000 (1211)
Mail: aydin.satinalma@saglik.gov.tr

ORAL AIRWAY (NO:1,No:2,No:3,No:4,No:5)

1. Anatomik kıvrımı olmalıdır.
2. Nontoksik, kanamaya neden olmayacak sertlikteki tıbbi PVC den yapılmış olmalıdır.
3. Travma oluşturmayan yuvarlatılmış yumuşak kenarlara sahip olmalı, mukozaya zarar vermemelidir.
4. Aspirator kateteri geçişine uygun ısırma bloğu bulunmalıdır.
5. Renk kodu bulunmalıdır. Renkli kısım ısırılmaya dayanıklı olmalı ve çıkmamalıdır.
6. Ambalajı tekli, temiz paketlerde olmalıdır. Ambalajı yırtılmadan, tek seferde açılmalıdır.
7. Ürünün raf ömrü, teslim tarihinden itibaren en az iki (2) yıl olmalıdır.
8. Teklif edilen malzeme Sağlık Bakanlığınca yayınlanıp yürürlükte bulunan tıbbi cihaz yönetmeliği hükümlerine uygun olmalı ve ürünün UBB kod numarası olmalıdır. UBB kapsamı dışında olan malzemenin; kapsam dışı olduğunu belgelendirilmelidir.
9. Teklif edilen malzemenin, renk kodu ve numarasına uygun büyüklükte ve standartta olması gereklidir.
10. Ürün boy ve renk kodları uluslararası standartlara uygun olmalıdır.

Sermin DİRGEN
Tasınır Kayıt Yetkilisi

Sermin DİRGEN
Tasınır Kayıt Yetkilisi

ULTRASONOGRAFİ GÖRÜNTÜLEME JELİ 500 MLT

1. Ultrason jeli, formaldehit veya herhangi bir toksik madde içermemelidir.
2. Ultrason jeli, su bazlı olmalıdır.
3. Ultrason jeli, ultrason cihazlarının problemlerinde kullanıma dair herhangi bir kalıntı, zarar oluşturmamalıdır.
4. Ultrason jeli, bakteristatik ve sensitiviteye yol açmayan formülden oluşmalıdır.
5. İstenilen jel ile ilgili kalite belgeleri ibraz edilmelidir.(Yerli ise TSE veya TSEK, İthal ise Uluslar arası standartlara uygunluk belgesi)
6. Jeller taşımayı ve kullanımı kolaylaştırıcı şekilde 500 gr'lık plastik şişelerde olmalıdır. Şişelerin ağız yapısı, elle ve sonuna kadar sıkılma durumu uygun olmalıdır.
7. Jeller üzerinde içindeki kimyasal maddeleri miktarıyla birlikte açıklayıcı bilgi ve son kullanma tarihi olmalıdır.
8. Satıcı firma jeller ile ilgili imalat, paketleme, son kullanma tarihi ve firmanın kendi saklama (depolama) koşullarından oluşabilecek hatalara ve bozulmalara karşı bire bir değiştirme taahhütnamesi vermelidir.
9. Jellerin son kullanma tarihi, teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl sonrası olmalıdır.
10. İhale sonuçlandıktan sonra malzeme ile ilgili herhangi bir sorun çıktığında maliyetleri ihaleyi kazanan firma tarafından karşılanmak üzere muayene komisyonu tarafından belirlenecek inceleme niteliğine sahip laboratuvarı bulunan ve bu konuda yetkili herhangi bir kuruma ürün incelettirilecektir. Şartnamenin koşulları karşılanmadığı takdirde iptal yoluna gidilecektir.
11. Güneş ışığına maruz kalmaması için karton ambalaj içinde, şeffaf olmayan kutularda muhafaza edilmelidir.
12. Ürün ile ilgili demonstrasyon yapılacaktır.

Serpi ÇOLBAN
Taşınır Kayıt Yetkilisi

Sermin DİRGEN
Taşınır Kayıt Yetkilisi

BATİKON ANTİSEPTİK SOLUSYON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün %10 oranında povidone iodine içermelidir.
2. Bakterisid, virüs, fungus ve protozoid özelliğe sahip olmalıdır.
3. Cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt iritasyonuna neden olmamalıdır.
4. 500 cc'lik ışıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, kilitli kapak sisteminde (yukarı çekilerek akışın sağlandığı geri itince akışın sonlandığı) veya özel püskürtme (pompalı) başlıklı plastik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
5. Ürün alkol içermemelidir.
6. Cilde sürüldüğünde su gibi akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluşturmalıdır.
7. Solüsyonu dökerken, solüsyon şişenin dışından süzülerek akmamalıdır.
8. Ürün povidon iyotlu % 7.5 sıvı sabun ile karışıklığı önlemek için etiket veya ambalaj renginde dikkat çekici fark olmalıdır.
9. Üzerinde etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, saklama koşulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
10. İhaleyi kazanan firma tüketilmemiş ürünü son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala firmaya bildirilmesi kaydıyla, malzemeyi şartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde (fiyat artışı gözetmeksizin) değiştirmelidir.
11. Ürünün kullanma süresi iki yıldan az olmamalı, siparişi teslim edilen ürünler karışık miadlı olmamalıdır.
12. Gönderilen seriye ait olmak üzere üretici firma Kalite Kontrol Laboratuvarı sorumlu müdürü tarafından imzalanmış detaylı ürün analiz raporu ürün ile birlikte teslim edilmelidir. idarenin gerekli, gördüğü hallerde ürünün niteliğini ve içeriğini tespit etmek üzere Refik Saydam Hıfzısıhha merkezi Başkanlığından ürün analizi istenecektir. Analiz bedeli firmaya ait olacaktır. Analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
13. Ürünün TİTUBB'da (T.C. ilaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası) kaydı bulunmalı, Sağlık Bakanlığı'ndan ruhsatlı olduğu belgelenmelidir.

Serpil ÇOLBAN
Tasınır Kayıt Yetkilisi

Sermin DİRGEN
Tasınır Kayıt Yetkilisi