

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Gaziantep İl Sağlık Müdürlüğü
Dr. Ersin Arslan Eğitim ve Araştırma Hastanesi

11.05.2022

İhale Kodu :21882
Sayı :53117430/
Konu :Teklif Mektubu

SAYIN

Hastanemizin ihtiyaçlarından aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler 4734 sayılı Kamu İhale Kanununun esas ve hükümlerine göre satın alınacaktır.Firmanız tarafından temini mümkün ise piyasa araştırmasına esas olmak üzere; Hastanemize **KDV Hariç** fiyat verilmesini rica ederim.

AÇIKLAMALAR

- 1.Teklif mektuplarına cevapların Hastanenin yada firmanın antetli kağıtlara yazılması,
- 2.İlgili firma tarafından kaşelenmesi, noter tasdikli vekalet verilmiş yetkili kişi tarafından imzalanması,
- 3.Teklifin yapıldığı tarihin belirtilmesi gerekmektedir.
- 4.Teklif edilen fiyatlarda herhangi bir oynama ve düzeltme yapılmamalıdır. (Tekliflerde Karalama ve daksili kesinlikle olmayacaktır).
- 5.Yüklenici firma malzeme tesliminde garanti belgesi ve satış sonrası hizmet yeterlilik belgesini getirmek zorundadır.
- 6.Ekteki teknik şartnameye göre teklif verilmelidir. Malzeme seçimlerinde verimlilik, kalite, malzemenin nevine göre satış sonrası hizmet ile ilgili kriterleri de değerlendirir.
7. Mal, Hizmet ve Yapım işlerinde gerekli tüm nakliye işlemleri yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.
8. Alıma Hile, desise, vait, tehdit, nüfuz kullanma suretiyle fesat karıştırılan tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı Kİ Kanunun ilgili hükümleri uygulanacaktır.
9. Malzeme tesliminde teklifte belirtilen kalite ve marka esas alınacak benzer muadil vb. malzemeler kabul edilmeyecektir.
10. Mal teslimi ile faturanın birlikte teslim edilmesi (aynı gün içinde) gerekmektedir. Muayene Kabul birimi dışındaki teslimatlarda sorumluluk ilgili yükleniciye aittir.
11. 4734 sayılı kanununun 22-f bendine göre yapılan alımlarda malzeme kullanıldığı kadar fatura edilecektir.
12. Teklif edilen ürünlerin ticari markası, modeli TİTUBB barkod numarası ve Firma ve/veya Bayi Tanımlayıcı numarası teklif sıra numarasına göre liste halinde ihale dosyasında verilecektir.Firma teklif mektubunda Marka ve UBB belirtmek zorundadır.
13. Teklif edilen ürünlerde Sağlık Bakanlığı Onaylı ve T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasında (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır.Teklif veren isteklilerin teklif ettiği ürünün tedarikçi firma tanımlayıcı numarası veya teklif ettiği ürünün bayisi olduğuna dair bayi tanımlayıcı numarası olmalıdır.Tedarikçi Firma alımına ilişkin düzenleyeceği faturada malzemenin Barkod Numarası ile Sut Kodunu belirtecektir. Tedarikçi Firma bunların SUT Hükümleri doğrultusunda doğru eşleştirilmiş almasından sorumludur. Geri Ödeme Kurumu Barkod ve SUT kodlarının eşleştirilmesi ile ilgili olarak TITUBB kayıtlarını esas almadığında hastanemiz idaresi de bu kayıtları esas almayacaktır, Yüklenicinin malzemesi herhangi bir suretle malzeme barkod ve SUT kodunun doğru eşleşmediği, bayilik ve UBB kayıtları sistemden düşmesi nedeniyle geri ödeme yapmaması durumunda oluşan zarar idare tarafından tedarikçi firmaya rucu edilecektir. Çıkabilecek herhangi bir ihtilafta Gaziantep Mahkemeleri yetkilidir.

NOT : SUT kapsamında olan ürünler için SGK'da geri ödeme alınmazsa veya eksik alınırsa firmaya rucu edilecektir.

NOT: Teklif veren firma yukarıda yazılı tüm şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.

Teklifler imza firma kaşesi olması şartıyla **13.05.2022** tarih saat **10:00** kadar ersinihale@gmail.com adresine ya da (342) 221 0142 nolu numaraya fax ile gönderilebilir.

Telefon : 342 221 0700
Faks : 342 221 0142
Mail : ersinihale@gmail.com

Gül AKSU
İdari ve Mali İşler Müdür Yrd.

S.N	Malzeme Adı	Miktar	Birimi	UBB - UTS	SUT KODU	Birim Fiyatı	ToplamTutar
1	DERİ PRİCK TESTİ APLİKATÖRÜ 10 LUK	5000	Adet				
Genel Toplam (KDV Hariç)							

Teklif Mektubuna Esas Fiyat Bildiren Firmanın

Adı		Firma Yetkilisi
Adresi		
Telefon		Kaşe ve İmza

ALLERJİ DERİ TESTİ APLİKATÖRÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Teklif edilen Aplikatör 10 uçlu olmalıdır. Aynı anda tek seferde 10 test yapılmasına imkan sağlamalı, (-) ve (+) kontrol çalışması yapıldıktan sonra geriye net 8 test sonuç çıkmasına imkan sunmalıdır.
2. Aplikatörün uç kısmı cilde en aza indirgenmiş tahribatı sağlayabilmek için 9(dokuz) adet lazerle inceltilmiş plastik iğneli uca sahip olmalı ve kolay kullanıma uygun olmalıdır.
3. Teklif edilen aplikatörlerin tutma noktası (alanı) her yere eşit bası yapılabilmesi için iyi kavranmalı, ergonomik yapısına uygun olmalı küçük olmamalıdır. Tutma alanı küçük olan ürünler tercih edilmeyecektir.
4. Teklif edilen aplikatörlerin uç kısmında kullanılan antiijenlerden maksimum düzeyde verim sağlamak amacıyla antiijen kuyucuklarına kapak modülü olmalıdır. (Antiijenlerin ısı farklılıklarından kaynaklı uçmasını engellemek için)
5. Teklif edilen aplikatörlerle ve yardımcı ekipmanlarla bu testin çalışması sağlanmalıdır.
6. Teklif edilen aplikatörde yön belirleyici modül olmalı bu sayede test çalışması esnasında ortaya çıkabilecek karışıklıklar engellenmelidir.
7. Test sistemi tek kullanımlık ve steril ambalaj içerisinde olmalıdır. Güvenilir olmalı ve cilde az zarar vermelidir. Aplikatör bacaları numaralandırılmış olmalı, pozitif ve negatif kontrol ayrıca belirtilmelidir.
8. Kontamasyonu önlemek ve kandan gelen hastalıklardan korunmak amacıyla her uç üzerine bir başlık bulunmalı ve başlıklar arasında reaksiyonların birbirine girmesini engelleyecek kadar mesafe bulunmalıdır (enine en az 30mm-uzunluğuna en az 20mm), böylece işlem esnasında reaksiyonların birbirine girme riski minimuma indirgenmelidir. (The skin prick test-Europeanstandarts Guid:424bd37f-bfc2-4b41-ae1c-83f2e5d26ca9) (Türk Dermatoloji gudline : turkdermatoloji.org.tr/icerik/detay/102)
9. Her uygulamada standart miktarda antiijeni standart bir alana , standart olarak epidermin altına verebilmelidir. Her ürünün ucunda statik elektrik ile alerjen tutumu standart olarak her işlemde aynı miktarda alerjen tutabilmelidir.
10. Uçlar insan mast hücrelerinden SPESİFİK IGE bulmak için keskin yapıya sahip olmalıdır.
11. Sonuç almayı kolaylaştırmak ve anafilaksi riskini minimuma indirmek için kullanılacak çoklu uygulayıcının cilde nüfus derinliği 0,3-0,5 olmalı ve en fazla insan epidermis kalınlığı kadar olmalıdır. Ayrıca deri aplikatörün her bir bacağına işlem esnasında anafilaksi riskini minimuma indirmek için stoper(durdurucu) bulunmalıdır. Stoper(durdurucu) en az 1,80 mm çapında dairesel alana sahip olmalıdır. Stoper(durdurucu) özelliğine ait stoperden sonraki iğne uzunluğu (0,3-0,5mm) ürün katalogunda ve de ürün üzerinde net olarak görülebilmelidir.
12. Test sistemi medikal grade malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
13. Teklif edilen aplikatörlerle birlikte çalışma yapabilmek için gerekli olan ekipmanlar bedelsiz verilmelidir. Her çalışma için gerekli olan çalışma aparatları teklif veren firma tarafından sağlanacaktır. Yani çalışma yapabilmek için gerekli olan çalışma tepsisi, çalışmarakları ve çalışma welleri(kuyucukları) ücretsiz olarak verilecektir. Aplikatörlerle birlikte verilecek olan kuyucuklar alerjen sarfiyatı en aza indirecek tasarıma sahip olmalıdır.
14. Aplikatörler ile birlikte verilecek olan alerji çalışma tepsisi özel plastikten imal edilmiş olmalı ahşap veya karton olmamalıdır.
15. Alerjen tepsisi içerisinde dış ortamda çalışma yapıldığı etapta alerjenlerin bozulmasını engellemek amacıyla tepsinin alt kısmına buz aküsü yerleştirme ünitesi olmalıdır.
16. Çalışılan antiijenlerin isimlerinin listelenmesi için antiijen kuyucuklarının altında ve de üst kısmında özel alana sahip özel plastikten imal edilmiş olmalıdır.
17. Aplikatörler ile birlikte verilecek olan antiijen kuyucukları alerjen tepsisi içerisinde istenildiğinde yer değiştirilebilmelidir.
18. İstenildiği takdirde teklif edilen aplikatörler 10 başlıklı 1(BİR), 2(İKİ), 3(ÜÇ), 4(DÖRT), 5(BEŞ), 6(ALTI), 7(YEDİ), 8(SEKİZ) iğneli aplikatörler ve metal iğneli aplikatörlerle değiştirilebilmelidir. Yine istenildiği takdirde tekli çalışma yapılabilmesi için firma tek iğneli uç kısmı en fazla 1 mm olan 10'lu diskler halinde tekli lanset verebilmelidir. Verilecek olan lansetler steril ambalaj içerisinde 10'lu diskler şeklinde uçların zarar görmemesi için en az 2 adet disklerin esnesimini engelleyici modül bulunmalıdır. Verilen lancetler ile 1 şişe 3cc'lik antiijen den en az 250 test yapılabilmelidir.
19. Teklif edilen aplikatörlerin bacak kalınlığı alerjen kuyucuna dalma mesafesi dahil en fazla 3.25 mm çapında olmalıdır bu sayede alerjen tüketiminin minimum olması sağlanmalıdır. Fazla alerjen tüketen ürünler tercih edilmeyecektir.
20. İhaleye iştirak eden firma ihale öncesi ürünle ilgili olarak, broşür ve numune çalışmasını ilgili birime yapmalıdır.
21. Teklif edilen ürün T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır. ve TİTUBB belgesi ihale dökümanında bulunmalıdır.
22. Teklif edilen aplikatörler steril disposable olmalıdır. Sterilizasyon yöntemi EO(Etilen oksit) veya gama sterilizasyon yöntemi olmalı ürüne ait sterilizasyon belgesi istenildiğinde belgelendirilmeli ve de her bir ürün ambalajı üzerinde ürün sterilizasyon yöntemi ve sterilizasyon renk değişim indikatörü (EO ile sterilizasyon işlemi yapılmış ürün için) bulunmalıdır.
23. Teklif edilen aplikatörler alt grup çalışması yapılmak istenildiğinde kırılabilir özellikte olmalı yani 2'li, 4'lü, 6'lı ve de 10'lu test çalışmasına imkan sunmalıdır. Bu özellik ürün üzerinde ve ürün katalogunda gösterilebilmelidir.

Leke Karlı

Ayşe Güler KOCOĞLU
Nemsire

Uzm Dr. Yaşar İNCEKARA
Göğüs Hastalıkları
Dip. No: 149523
Dr. Erkin Arslan Eğitim ve
Araştırma Hastanesi