

T.C.
RİZE VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
T.C. Sağlık Bakanlığı Recep Tayyip Erdoğan Üniversitesi
Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Sayı : 18824186/Sat./ 1255
Konu : Teklif Vermeye Davet

12/06/2019

İlgili Firma;

Hastanemizin ihtiyacı olan, aşağıda cinsi ve miktarı belirtilen malzemelere ait hazırlayacağınız KDV hariç olmak üzere birim fiyat tekliflerinizi 13/06/2019 tarih ve saat 12.00 a kadar aşağıdaki tele faks numarasına veya satın alma birimine verilmesini rica ederim.

Engin YERİLBAŞ
Müdür Yardımcısı

| S.No | MALZEMENİN CİNSİ | BİRİM | MİKTAR | UBB NO | BİRİM FİYATI (KDV HARİÇ) | MİKTARA GÖRE TEKLİF EDİLEN FİYAT TOPLAMI (KDV HARİÇ) |
|------|--|-------|--------|--------|-----------------------------|---|
| 1 | BAKTERİSİDAL ETKİLİ OKSİDE REJENERE SELÜLOZ HEMOSTAT | ADET | 200 | | | |
| 2 | FİBRİLLAR YAPIDA BAKTERİSİDAL ETKİLİ OKSİDE REJENERE SELÜLOZ HEMOSTAT | ADET | 50 | | | |

- UBB KODLARINI VE SUT KODLARINI MUTLAKA BELİRTİNİZ
- Teklifinizde ödeme süresiyle ilgili herhangi bir ifade belirtmeyiniz.
- KISMİ TEKLİFE AÇIKTIR.
- TEKNİK ŞARTNAME EKTE TARAFINIZA SUNULMUŞTUR.
- ZAMANINDA GELMEYEN TEKLİFLER DİKKATE ALINMAYACAKTIR.
- Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu Mali Hizmetler Kurum Başkan Yardımcılığının 23.02.2016 tarih ve 19617613 sayılı yazısına istinaden TİTUB üzerinden barkod eşleştirmelerini yanlış, hatalı yapan firmalara yanlış eşleştirmeden kaynaklanan doğacak zararlar rücu edilecektir.
- TEKLİFİNİZLE BERABER MUTLAKA KATALOG GÖNDERİNİZ.

1-Fiyatlarımıza KDV dahil değildir.

2-Yukarıdaki fiyatlardan vermeyi taahhüt ediyorum.

...../...../2019
Firma Kaşe ve İmza

BAKTERİSİDAL ETKİLİ OKSİDE REJENERE SELÜLÖZ HEMOSTAT

1. Hammaddesi, Rayon fiberden üretilmiş okside edilmiş rejenereselülozolmalıdır.
(polyoxyanhydroglucuronic acid)
2. Ürün kullanımı sırasında, vazokonstriksiyonu hızlandırarak, %100 güvenli hemostaz sağlamalıdır.
3. Homojen örgülü yapıya sahip olmalıdır.
4. Oksi derejener eselül özyapılı bu malzeme, kuru ortamda neutral pH'asahip olup, kanlatemas halindeyken ortamın pH seviyesini düşürüp ve ortamın 24 saat sonraki pH'maksimum 4 olmalıdır.
5. Bakterisi daletkinliği, in-vivo vein-vitro çalışmalarla gösterilmelidir. Log-redüksiyon yöntemiyle yapılmış bir çalışmada, cerrahi alan enfeksiyonlarına en çok neden olan bakteritiplerinden, Methisilinedirençli Staphylococcus aureus (MRSA), Penisilinedirençli Streptococcus pneumoniae (PRSP), Vankomisedirençli Enterococcus (VRE), Methisilinedirençli Staphylococcus epidermidis (MRSE) ve Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Micrococcus luteus, Streptococcus pyogenes Group A, Streptococcus pyogenes Group B, Streptococcus salivarius, Branhamellacatarhalis, Escherichia coli, Klebsiella aerogenes, Lactobacillus sp., Salmonella enteritidis, Shigella dysenteriae, Serratia marcescens, Bacillus subtilis, Proteus vulgaris, Corynebacterium xerosis, Mycobacterium phlei, Clostridium tetani, Clostridium perfringens, Bacteriodes fragilis, Enterococcus, Enterobacter cloacae, Pseudomonas aeruginosa, Pseudomonas stutzeri, Proteus mirabilis bakteri türlerine karşı bakterisidal etkili olmalıdır.
6. Malzeme, paketten çıkartıldığında sert olmamalıdır. Homojen dokuma yapısı sayesinde kolayca parçalanmamalı ve uygulama esnasında; sıvı (kanveyasu) ile temas ettiğinde jelleşme, sertleşme özelliği göstermemelidir. Kütle baskısı oluşturmamalıdır. Eldivene ve cerrahi aletlere yapışmamalıdır.
7. 7-14 gün içerisinde absorbe olmalıdır.
8. Gama ışını ile steril edilmiş olmalıdır.
9. Ürün, dokuların etrafında sarıldığında, daha iyi mekanik dayanım gösterip ve ıslak operatif koşullar altında konumu değiştirildiğinde dahi, iyi uygulama özelliği sergilemelidir. Bunun sağlanması için, ürünün karboksil içeriği USP standartları ile uyumlu olan 18 – 24 ağırlığı yüzdesi içinde olmalıdır.

10. Malzemenin boyutları 5 cm x 7,5 cm olmalıdır.

11. Numune Üzerinden Değerlendirme yapılacaktır.

AMBALAJLAMA VE ETİKETLEME

1. Ürünün raf ömrü 3 yıl olmalı ve 25°C oda sıcaklığında saklanabilmelidir.
2. Ürünler tek tek steril paketler halinde olmalıdır.

Dr. Öğr. Üyesi Gökçe SELİNGEN
Göğüs Hastalıkları Uzmanı
Diyadin No: 109649-83538
T.C. Sağlık Bakanlığı R.T.E.Ü.
Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Yrd. Doç. Dr. Metin ÇELİKER
K.B.B. Uzmanı
Diyadin No: 79975-7685
Sağlık Bakanlığı R.T.E.Ü.
Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Yrd. Doç. Dr. Nailin ÖZDEMİR
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Diyadin No: 107631-79429
Sağlık Bakanlığı R.T.E.Ü.
Eğitim ve Araştırma Hastanesi

FIBRILLAR YAPIDA BAKTERİSİDAL ETKİLİ OKSİDE REJENERE SELÜLOZ HEMOSTAT

1. Hammaddesi, Rayon fiberden üretilmiş okside edilmiş rejenere selüloz olmalıdır. (polyoxyanhydro glucuronic acid)
2. Yapısı fibrillar formda ve yedi ayrı katmandan oluşmalıdır.
3. Kullanım kolaylığı açısından 7 Katmana ayrılabilir, tutamtutam çekilebilir ve düzgün olmayan yüzeylere uygulanabilir ve hızlı erir formda olmalıdır.
4. Ürün kullanım sırasında vazokonstrüksiyonu hızlandırarak, %100 güvenli hemostaz sağlamalıdır.
5. Okside rejenere selülöz yapılı bu malzeme, kuru ortamda neutral pH'a sahip olup, kanla temas halindeyken ortamın pH seviyesini düşürüp ve ortamın 24 saat sonraki pH'ı maksimum 4 olmalıdır.
6. Bakterisidal etkinliği, in-vivo ve in-vitro çalışmalarla gösterilmelidir. Log-redüksiyon yöntemiyle yapılmış bir çalışmada, cerrahi alan enfeksiyonlarına en çok neden olan bakteri tiplerinden, Methisiline dirençli Staphylococcus aureus (MRSA), Penisiline dirençli Streptococcus pneumoniae (PRSP), Vankomisine dirençli Enterococcus (VRE), Methisiline dirençli Staphylococcus epidermidis (MRSE) ve Staphylococcus aureus, Staphylococcus epidermidis, Micrococcus luteus, Streptococcus pyogenes Group A, Streptococcus pyogenes Group B, Streptococcus salivarius, Branhamella catarrhalis, Escherichia coli, Klebsiella aerogenes, Lactobacillus sp., Salmonella enteritidis, Shigella dysenteriae, Serratia marcescens, Bacillus subtilis, Proteus vulgaris, Corynebacterium xerosis, Mycobacterium phlei, Clostridium tetani, Clostridium perfringens, Bacteriodes fragilis, Enterococcus, Enterobacter cloacae, Pseudomonas aeruginosa, Pseudomonas stutzeri, Proteus mirabilis bakteri türlerine karşı bakterisidal etkili olmalıdır.
7. Malzeme, paketten çıkartıldığında sert olmamalıdır.

Homojen dokuma yapısı sayesinde kolayca parçalanmamalı ve uygulama esnasında; sıvı (kan veya su) ile temas ettiğinde jelleşme, sertleşme özelliği göstermemelidir. Kütle baskısı oluşturmamalıdır. Eldivene ve cerrahi aletlere yapışmamalıdır.
8. Şeffaf olma özelliğinden kanama odağı izlenebilir, üzerinden koter ile müdahale yapılabilir olmalıdır.
9. Fındık tamponlar halinde ve sünger gibi rulo halinde katlanabilmelidir.
10. 7-14 gün içerisinde absorbe olmalıdır.
11. Gama ışını ile steril edilmiş olmalıdır.
12. Ürün, dokuların etrafında sarıldığında, daha iyi mekanik dayanım gösterip ve ıslak operatif koşullar altında konumu değiştirildiğinde dahi, iyi uygulama özelliği sergilemelidir. Bunun sağlanması için, ürünün karboksil içeriği USP standart aralığı olan 18 – 24 ağırlığı yüzdesi içinde olmalıdır.
13. Malzemenin boyutları 2,5 cm x 5 cm ve 5 cm x 10 cm olmalıdır. İstenilen boyutlarda verilmelidir.
14. Numune Üzerinden Değerlendirme yapılacaktır.

Yrd. Doç. Dr. M. G. GELİKER
K.B.B. Uzmanıdır.
Dip. Tes. No: 79975-7685
Sağlık Bakanlığı R. T.E.Ü.
Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Dr. Öğr. Üyesi Gökçen SEVİNGEN
Göğüs Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 109649-83538
T.C. Rize Vallağı il Sağlık Müdürlüğü
T.C. Sağlık Bakanlığı R. T.E.Ü.
Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Yrd. Doç. Dr. Bulent ÖZDEMİR
Beyin ve Sinir Cerrahi Uzm.
Dip. Tes. No: 107831-79429
Eğitim ve Araştırma Hastanesi