

T.C.
AYDIN VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Söke Fehime Faik Kocagöz Devlet Hastanesi

Z E Y İ L N A M E

Hastanemizin 01.06.2021 tarihinde saat 10:00'da Açık ihale usulü ile yapacağı 2021/256039 ihale kayıt numaralı 178 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI ihalesi teknik şartname maddeleri aşağıdaki belirtildiği gibi düzenlenerek, tarihi 08/06/2021 saat 10:00 olarak değiştirilmiştir.

İhaleye iştirak edecek isteklilerin aşağıda belirtilen hususlara göre tekliflerini hazırlamaları hususunda;

Gereğini rica ederim.

Uz. Dr. Hasibe ÖZGEÇEN DİNCEL

Baştabip
26.05.2021

TEKNİK ŞARTNAME 51. Kalem Cilt Stapler

Yeni Hali

51.4 Cilt Stapleri teknik şartnamesinin **4. maddesi** "Cilt staplerinin tel ebatları 6.5 mm*4.7 (± 1) mm geniş boyda olmalıdır." şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

51.7 Cilt Stapleri teknik şartnamesinin **7. maddesi** "Bir kutu içerisinde en az 6 adet stapler aplikatörü bulunmalıdır." şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

TEKNİK ŞARTNAME 55. Kalem Endoskopik Klip Atıcı (Açık Cerrahi) Orta Boy 10 Mm

Yeni Hali

55.2 "Endoskopik klip atıcının shaftı 10 mm çapında klip atıcı içinde 20 adet titanyum klip bulunmalıdır." şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

55.3 "Klipin dokuda kapanmadan önceki çene ağız açıklığı en az 3.6 mm, kapandıktan sonraki uzunluğu ise en az 9.0 mm olmalıdır." şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

55.4 "Endoskopik klip atıcının shaft uzunluğu shaft uzunluğu en az 29 cm ve shaft aksamının tamamı elektrocerrahi kullanımlarda kuplaj riskini azaltmak için yalıtkan, shaft yüzeyinin üst kısmı, endoskopik uygulamalarda parlayarak görüntünün bozulmaması için mat ve alt kısmı ise klip atıcının içerisindeki kliplerin kullanıcılar tarafından sayılabilmesi için saydam olmalıdır." şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

55.6 Endoskopik Klip Atıcı Orta Boy 10 mm teknik şartnamesinin **6. maddesi** "4. Madde içerisinde olduğundan" şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

55.7 "Endoskopik klip atıcısında yer alan dijital ekran klabin üzerinde bulunan şeritin çekilmesi ile aktive olmalıdır." şeklinde belirtilen ifade 5 mm orta boy klip atıcının teknik özellikleri olduğu ve değerlendirme sonucu 10 mm orta boy klip atıcının teknik özelliklerini karşılamadığı nedeniyle bu madde çıkarılmıştır.

55.8 "Endoskopik klip atıcının tutacı üzerinde rahat manipülasyon için gripler yer almalıdır veya ergonomik dizayna sahip olmalıdır." şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

55.9 "Endoskopik klip atıcının tutacı üzerinde rahat manipülasyon için gripler yer almalıdır veya ergonomik dizayna sahip olmalıdır." şeklinde belirtilen ifade 5 mm orta boy klip atıcının teknik özellikleri olduğu ve değerlendirme sonucu 10 mm orta boy klip atıcının teknik özelliklerini karşılamadığı nedeniyle bu madde çıkarılmıştır.

55.14 “Endoskopik klip atıcısında bulunan klipler bittiğinde boş çenenin doku etrafını sıkarak travma yaratmasını önleyecek koruyucu sistem olmalıdır.” şeklinde belirtilen ifade 5 mm orta boy klip atıcının teknik özellikleri olduğu ve değerlendirme sonucu 10 mm orta boy klip atıcının teknik özelliklerini karşılamadığı nedeniyle bu madde yukarıdaki şekliyle değiştirilmesi uygun görülmüştür.

TEKNİK ŞARTNAME 62. Kalem Elastometrik İnfüzyon Pompası 100 cc

BU MALZEMENİN ALIMI TARAFIMIZCA İPTAL EDİLMİŞTİR.

TEKNİK ŞARTNAME 93. Kalem Port İğnesi 20G / 20 mm

Yeni Hali

93.1 “İğne ucu, portun silikon septumuna zarar vermeyen non-coring (huber) uç veya atravmatik yapıda olmalı ve iğne setinin imal edildiği madde alerjik reaksiyonlara neden olan lateks içermemelidir.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

93.4 “İğne özellikle sürekli infüzyon şartlarında kullanım için yaklaşık 20 cm (±) 5 cm uzunluğunda antikink özellikli luer lock bağlantı birimli hasta uzatmasına sahip olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

TEKNİK ŞARTNAME 97. Kalem Klorheksidin Glukonat içeren IV Tespit Örtüsü

Yeni Hali

97.1 “Steril, tekli paket halinde ve en az 8 cm (±2 cm) x 10 cm (±2 cm) ebatlarında olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

97.3 “Ürün, şeffaf film örtü ile entegre edilmiş % 2’lik klorheksidin glukonat içeren bir jel pedden oluşmalı veya % 2’lik klorheksidin glukonat şeffaf film örtüsünün tüm yüzeyine entegre edilmiş olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

TEKNİK ŞARTNAME 115. Kalem Periferik Sinir Blokaj İğnesi / Kanül 50 mm

Yeni Hali

115.2 “Ponksiyon Kanülü tamamen teflonla veya özel izole edilmiş polymer (polyester / EP / PTFE) ile kaplanmış, biley ucu ve yüzeyi hariç izole edilmiş olmalı ve iletici açıkta kalan biley ucu ve yüzeyinden verilmelidir. ” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

TEKNİK ŞARTNAME 116. Kalem Periferik Sinir Blokaj İğnesi / Kanül 100 mm

Yeni Hali

116.2 “Ponksiyon Kanülü tamamen teflonla veya özel izole edilmiş polymer (polyester / EP / PTFE) ile kaplanmış, biley ucu ve yüzeyi hariç izole edilmiş olmalı ve iletici açıkta kalan biley ucu ve yüzeyinden verilmelidir. ” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

TEKNİK ŞARTNAME 124. Kalem Santral Venöz Kateter Üç Lümenli 7F 20 cm

Yeni Hali

124.3 “Klavuz tel tek parmakla kaydırılabilen, ergonomik özel kılıfta, en az 50 yada 60 cm uzunluğunda ve kink yapmayan uygun malzemeden imal edilmiş olalı.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

124.5 “Radyoopak ve uzunluk işaretleri olmalıdır. Kateter üzerindeki uzunluk işaretleri hiçbir koşulda çıkmamalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

124.8 “Tüm set steril ambalajlı olmalıdır. Set içinde veya yanında dilatör, en az bir tane 5 ml'lik enjektör, saplı bisturi olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

TEKNİK ŞARTNAME 172. Kalem Havalı Yatak / Escar C Tipi (A+B+C Sistem)

Yeni Hali

172.3 “Alternatif basınç dengeleyici yatma ünitesinin döşəğinin eni 90 cm (± 2 cm) boyu 195 cm (± 5 cm) ve yüksekliğı 13 cm (± 2 cm) olmalıdır. Yatma ünitesinin özel kılıfı olmalı, bu kılıfı temizlemek için fermuar veya çit çitlarından ayrılabilir olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

172.4 “Yatma ünitesinin döşəğinin veya kılıfının üzerinde karyola veya yatağı sabitlemek için bağlantı aparatları olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

172.9 “Yatma ünitesinin döşəğinin alternatif basınç değışimlerinin en az 10 ila 15 dakikada yapabilme özelliğıne sahip olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

172.12 “Alternatif basınç dengeleyici yatma ünitesinin taşıma kapasitesi 35 kg (± 20 kg) hastadan 150 kg ve üstü olmalıdır.” şeklinde değiştirilmesi uygun görülmüştür.

İDARİ ŞARTNAME 26.3. MADDESİ:

Yeni Hali

“26.3. Geçici teminat olarak sunulan teminat mektuplarında geçerlilik tarihi belirtilmelidir. Bu tarih, {05.10.2021}. tarihinden önce olmamak üzere istekli tarafından belirlenir.” Şeklinde otomatik olarak değışmiştir.