



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

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

Sayı : 18824186/Sat./ 2261
Konu : Teklif Vermeye Davet

20.10.2022

İlgi Firma;.....

Hastanemize bağlı birimlerimizin ihtiyacına istinaden aşağıda cinsi ve miktarı yazılı malzemeler 4734 Sayılı Kamu İhale Kanununun Doğrudan Temin 22-d maddesi uyarınca satın alınacaktır.

İlgilendiğiniz takdirde birim fiyat teklif mektubunu doldurarak **21.10.2022 CUMA günü saat 13:00'a kadar** hastanemiz satınalma birimine elden veya fax ile verilmesini rica ederiz.

Volkan DEMİREL
Müdür Yardımcısı

Sıra No	MALZEMENİN CİNSİ	MİKTAR	BİRİMİ	BİRİM FİYATI (KDV HARİÇ)	MİKTARA GÖRE TEKLİF EDİLEN FİYAT TOPLAMI (KDV HARİÇ)
1	ARTER-VEN SETİ	1000	ADET		
GENEL TOPLAM					

1. Fiyatlarımıza KDV dahil değildir.
2. Yukarıdaki fiyatlardan vermeyi taahhüt ediyorum
3. Zamanında gelmeyen teklifler dikkate alınmayacaktır.
4. Teknik şartname ektedir. (1 sayfa)
5. Kısmi teklife açıktır.
6. Ödeme gün süresi 6 aydır.

...../...../2022
Firma Kaşe ve İmza

ARTER VEN SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

A. ARTER SETİNİN ÖZELLİKLERİ AŞAĞIDAKİ GİBİ OLMALIDIR.

1. Arter seti ucunda infüzyon hattı (priming spike ve hattı) bulunmalıdır. Bu hat yeterli uzunlukta ve klempli olmalıdır. Priming Spike ucu koruyucu kapaklı olmalıdır.
2. Priming Spike üzerinde hava alma deliği olmalı, bu delik kapaklı olmalıdır. Priming Spike ele kolay oturmalı, işlem esnasında kullanıcıya rahatlık sağlamalı, ele acı hissi vermemeli, kırılmamalıdır.
3. Arter Yastığı Büyük olmalı, Kan geçişi esnasında çöküntü olmamalıdır.
4. Priming Spike ve arter yastığı arasında Enjeksiyon portu bulunmalı, Enjeksiyon portu aparatı üzerinde klempli bir hat olmalıdır.
5. Arter hattında kullanılan klempler tek tırnaklı ve rahat bükülebilir olmalıdır.
6. Arter yastığı ile Pompa Segment hattı arasında Arter İzalatör hattı olmalı, İzalatörler sete takılı ve sabit olmamalıdır.
7. Pompa Segment Çapı 6,3X9,8 mm üniversal olmalıdır. Tüm cihazlara rahatça takılıp çıkarılabilmelidir.
8. Pompa hattı bitiminde Heparin hattı olmalıdır. Yeterli uzunlukta ve klempli olmalıdır.
9. Arter Drip Chamber cihaza rahat takılıp çıkartılabilmelidir. Tüm cihazlara rahatça takılıp çıkarılabilmelidir.
10. Setler tek kullanımlık olmalı, arter hattının uzunluğu uluslararası set standartlarına uygun olmalıdır.
11. Setin bağlantı kaynakları sağlam olmalıdır.
12. Cihaza ve diyalizöre bağlantı noktaları koruyucu kapaklı olmalıdır.
13. Arter hattı ayrı kağıt klemple "steril paketlerde" ven hattı ile birlikte tek ambalaj içerisinde olmalıdır.

B. VEN SETİNİN ÖZELLİKLERİ AŞAĞIDAKİ GİBİ OLMALIDIR

1. Diyalizör bağlantı noktası ile Ven Haznesi arasında enjeksiyon portu bulunmalıdır. Enjeksiyon portu mavi renkte olmalıdır.
2. Ven haznesi üzerinde, Ven İzalatör hattı bulunmalı, İzalatör hat üzerinde ve sabit olmamalıdır.
3. Ven drip-chamberde pıhtı tutucu süzgeç bulunmalıdır.
4. Ven setinde kullanılan klempler tek tırnak ve rahat bükülebilir olmalıdır.
5. Ven seti bitişi ucunda bir sirkülasyon adaptörü bulunacaktır.
6. Setler tek kullanımlık olmalı, ven hattının uzunluğu uluslararası set standartlarına uygun olmalıdır.
7. Setin bağlantı kaynakları sağlam olmalıdır.
8. Cihaza ve diyalizöre bağlantı noktaları koruyucu kapaklı olmalıdır.
9. Ven Hattı ayrı kağıt klemple "steril paketlerde" Arter Hattı ile birlikte tek ambalaj içerisinde olmalıdır.
10. Ven hattı üzerinde Klempli Atık Torbası bulunmalıdır. Atık torbası bağlantı noktası koruyucu kapak olmalıdır.

GENEL ÖZELLİKLER

1. Diyaliz setleri üniversal ve torbalı olmalı, (arteriyel ve venöz) ve ünitemizde kullanılmakta olan cihazlara uyumlu olmalıdır.
2. Arter-ven setleri steril olmalıdır. Sterilizasyon yöntemi buhar, ısı ve ya ışın yöntemlerinden biri ile yapılmış olmalıdır.
3. Total kan hacmi 150 ml. üzerinde olmamalıdır.
4. Set üzerindeki İzalatörler fiziki muayeneye tabi tutulacaktır. İzalatör cihaza zarar vermemelidir. İzalatörlerde herhangi bir sızıntı olması halinde setler ihale dışı bırakılacaktır.
5. Atık torbası set içerisinde olmalıdır.
6. Set uçları diyalizerlere uyumlu olmalıdır.
7. Sterilizasyon tarihleri ambalaj üzerine tahrif edilmemiş olarak bulunmalıdır.
8. Sterilizasyon miadı teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
9. En az 3 adet set denemek için hastaneye verilmelidir. Denenmeyen setler ihale dışı bırakılacaktır.
10. Arter ven setlerinin Ulusal veya Uluslar arası standarda uygunluk belgesi olmalıdır
11. Şartnameye uygun olmayan malzemeler değerlendirmeye alınmayacaktır.
12. Setlerin bir kısmı ünitemizin ihtiyacı doğrultusunda pediatrik olmalıdır.
13. Paketin üzerinde setin referans numarası, UBB barkod no, Lot, sterilizasyon şekli, tarihi ve son kullanım tarihi, saklama koşulları, Drip Chamber ölçüsü, kan dolum hacmi, ile drip chamber çapı, Türkçe kullanım talimatı ve diğer uyarıcı işaretler yer almalıdır.

Dr. İzzet BİRDİRMEZ
Nemodiyaliz Ürünleri Müdürü
Ulusal ve Uluslararası Standarda Uygunluk Belgesi
T.C. Sağlık Bakanlığı