



00104664002

T.C.  
ANKARA VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
Ankara Şehir Hastanesi Başhekimliği

Sayı : 72300690-949  
Konu : Zeyilname-1

ZEYİLNAME-1

Hastanemiz tarafından 04/11/2019 tarihinde Saat:10:00'da yapılması planlanan 2019 Yılı KDC Kliniği 370 Kalem Tıbbi Sarf Malzeme İhalesinde;

\*İhale listemizin 196. Kaleminin 1. maddesi; **“Ototransfüzyon setinde; 1 (bir) adet kardiyotomi rezervuarı, 1 (bir) adet Bowl /kasnak, 1 (bir) adet atık torbası, 1 (bir) adet kan torbası, 1 (bir) adet antikoagülasyon hattı ile kombine masa hattı ve bağlantı hatları line bulunmalıdır.”** şeklinde, **6. maddesi; “Santrifüje takılan bowl/kasnak şeffaf yapıda olmalıdır. Ototransfüzyon setinin ekstrakorporeal hacmi 180 ml’yi aşmamalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 95. ve 96. kalemlerinin 7. maddesi; **“1’li, 2’li, veya 4’lü paketler halinde olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 317. kaleminin 8. maddesi; **“Her folyo içerisinde en az 5 adet tekli torba bulunmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 332. ve 333. kalemlerinin 3. maddesi; **“Malzeme vücut içerisinde 7-14 gün içerisinde kalacağından in-vitro da en az 24 ayrı gram pozitif (+) ve 24 gram negatif (-) bakteriye karşı duyarlı olmalıdır. Geniş bir bakterisit özelliğe sahip olmalıdır ve bu etki in-vivo ve/veya in-vitro deneylerle kanıtlanmış olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 1. kaleminin 2. maddesi; **“Kan numunesinin konulacağı ürün içinde pıhtılaşmayı hızlandırıcı madde (Cellit, Kaolin veya GlassBeads) olmalıdır. Belirtilen maddeler dışında olanlar hakkında detaylı doküman verilmelidir.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 37, 38, 39,40,41,42,43,44,45,46,47,48,49 ve 50. kalemlerinin 4. maddesi; **“12-32 mm greftler en az 20 cm uzunluğunda ve 6-10 mm greftler en az 60 cm olmalıdır.”** şeklinde, 12. maddesi; **“Greftler basınca dayanıklı olmalıdır.”** şeklinde, 13. Maddesi; **“Greftler tekli steril ambalajlarda en az 2 yıl sterilizasyon miadlı olarak teslim edilecektir. Paketler üzerinde son kullanım tarihi ve ne ile sterilize edildiği belirtilmiş olacaktır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 80. kaleminin 3. maddesi; **“7-8 veya 9 fr boyu 15 ± 5 cm olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 91. Kaleminin 4. Maddesi; **“3 mm (±1 mm) genişliğinde olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 167, 168, 169, 170 ve 171. kalemlerinin 2. maddesi; **“Kalp kapağı stentli porcine biyoprotezi olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 174, 175, 176, 177 ve 178. kalemlerinin 1. maddesi; **“Kalp kapağı stentli porcine biyoprotezi olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 214. kaleminin 8. maddesi; **“Doku yapıştırıcısı oda sıcaklığında asgari 12 hafta saklanabilmelidir.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 273, 274, 275, 276, 277, 278 ve 279. kalemlerinin 8. maddesi; **“Greftler 20-22-24-26-28-30-32 mm 30 cm veya daha uzun olacak, uhdesinde kalan firma, değişik çaptaki greftleri kliniğin talep edeceği sayıda teslim etmeyi ve gerektiğinde değiştirmeyi taahhüt edecektir.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 361. kaleminin teknik şartnamesine **“6-Teklif veren firma, ürünün orijinal olduğunu beyan edecektir.”** maddesi eklenmiştir.

\*İhale listemizin 164. kaleminin 5. maddesi; **“Kateterin ısıtma alanındaki sıcaklık 5 sn içinde 120°C'ye ulaşmalıdır veya cihaz ayarlanan gücü sabit tutarak maksimum 3 sn içinde kapatılacak segmentin hücre iç ısısını 120°C çıkarmalıdır ve belirlenen tedavi süresi boyunca cihaz otomatik olarak sıcaklığı sabit tutabilmek için uyguladığı gücü kendisi ayarlayabilmelidir.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 51, 52, 53 ve 54. kalemlerinin 9. maddesi; **“Greftler basınca dayanıklı olmalıdır.”** şeklinde, 11. maddesi; **“Greftler tekli steril ambalajlarda en az 2 yıl sterilizasyon miadlı olarak teslim edilecektir. Paketler üzerinde son kullanım tarihi ve ne ile sterilize edildiği belirtilmiş olacaktır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 59, 60, 61, 62 ve 63. kalemlerinin 3. maddesi; **“Katater PVC'den veya Poliamid'den, balonlar ise doğal lateksten imal edilmiş olmalı ve kolay patlamaya karşı maksimum sağlamlık özelliği taşınmalıdır.”** şeklinde, 9. maddesi; **“İmal tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl miadı olmalıdır. Son kullanma tarihi her paket üzerinde belirtilmiş olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 67. kaleminin 10. maddesi; **“Hemofiltrenin yüzey alanı 1.6m<sup>2</sup>'den fazla olmamalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 92. ve 93. kalemlerinin 10. maddesi; **“Ürünlerin üzerinde son kullanma tarihi olmalıdır. En az 2 yıl miadlı olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 98. kaleminin 7. maddesi; **“Ürünlerin üzerinde son kullanma tarihi olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiş olup; teknik şartnameye; **“8-Ürünün kalınlığı 0.4 mm ile**

**0.6 mm arasında olmalıdır.”** maddesi eklenmiştir.

\*İhale listemizin 163. kaleminin 5. maddesi; **“Kateterin ucundan  $5 \pm 1$  cm sonra ilk işaret, her 1 cm’de toplam 6 veya 9 mesafe işareti olmalıdır.”** şeklinde, 6. maddesi; **“Katater 18 Fr veya 20 Fr kalınlığında ve  $\frac{1}{4}$  konnektörlerle uyumlu olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 259. kaleminin 1. maddesi; **“ Kanül  $30 \pm 3$  cm uzunluğunda olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 260, 261, 262, 263 ve 264. kalemlerinin 6. maddesi; **“Kanülün konnektöre bağlanan kısmı 20 F-28 F kanüller için  $\frac{1}{4}$  veya  $\frac{3}{8}$ , daha büyük kanüller için  $\frac{3}{8}$  konnektöre uygun olacaktır. Kanül çapı  $\pm 1$  F değişiklik gösterebilir. Kanül çapı F değilse muadili ölçüde mm olarak belirtilmiş olabilir.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 284. kaleminin 4. maddesi; **“Kataterin ucu punched tip şeklinde olmalı, bu uç  $5 \pm 1$  cm mesafeye yayılmış en az dört geniş açıklığa sahip olmalı ve maksimum kan akışı sağlanmalıdır”** şeklinde, 6. maddesi; **“ Boyu en az 32 cm olacak ve 13 Fr veya 14 Fr ebadında olacaktır. Arkasında  $\frac{1}{4}$ - $\frac{1}{4}$  konnektör olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 313. kaleminin 7. maddesi; **“Damarlar aortik arkus değişiminde kullanılmak üzere, dallı yapıda olmalı; damarların gövde çapı 2’şer mm aralıklarla 20 mm ile 32 mm arasında, dalların çapı sırasıyla 10 mm-8 mm-8 mm-10 mm ölçülerinde; 34 mm gövde çaplı greftlerin ise 10 mm-8 mm-8 mm-10 mm veya 12 mm-10 mm-10 mm-10 mm ölçülerinde üretilmiş olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 9, 10, 11 ve 12. kalemlerinin 6. maddesi; **“Malzeme adında belirtilen her size için  $\pm 0,1$  mm’lik fark kabul edilecektir. 2.5mm’lik punch için  $\pm 0.3$  mm’lik fark kabul edilecektir.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 66. kaleminin 8. maddesi; **“Venöz Tubing ve arteriyel Tubing hat uzunluğu en az 50 cm, atık Tubing hattı uzunluğu en az 1 metre olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 297. kaleminin 8. maddesi; **“Sistemi temin edecek olan firma, klinikçe belirlenen en az 6 kişiye, öncelikle simülatör ve demo bacak üzerinde, sonra da en az 15 vaka eğitim desteği verecektir. Firma tarafından tayin edilecek eğitici (harvester), firmanın kendi bordrosunda olmalı ve üretici firma tarafından düzenlenmiş en az 250 vaka tecrübesi olduğuna dair sertifikaya sahip olmalıdır.”** şeklinde, 10. maddesi; **“Sistem kendisiyle uyumlu endoskop ile çalışmalıdır. Endoskopik çıkarma sistemlerinin kullanıldığı süre boyunca en az 4 (dört) adet sisteme uyumlu endoskop firma tarafından hastaneye bırakılmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 127, 128, 129, 130 ve 131. kalemlerinin 3. maddesi; **“Kalp kapak protezi mekanik yapıda, bileaflet (iki kapakçıklı) ve anüler ve/veya intra-anüler ve/veya supra-anüler yerleşimli olacaktır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 149, 150, 151, 152, 153, 154 ve 155. kalemlerinin 2. maddesi; **“Ring üzerinde doğru yönde dikilmesini kolaylaştıran komissürel dikiş işaretleri veya komissür belirteci veya leaflet belirteci bulunmalı, ringin yapısı doğru ve kolay yerleştirmeyi sağlayacak şekilde olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 167, 168, 169, 170 ve 171. kalemlerinin 2. maddesi; **“Kalp kapağı stentli porsin biyoprotezi olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

\*İhale listemizin 174, 175, 176, 177 ve 178. kalemlerinin 1. maddesi; **“Kalp kapağı stentli porsin biyoprotezi olmalıdır.”** şeklinde değiştirilmiştir.

Yukarıda yapılan değişiklikler nedeniyle, İdari Şartnamenin 13.3. maddesine istinaden ihalemiz aynı saatte yapılmak üzere 18/11/2019 tarihine ertelenmiş ve İdari Şartnamenin 26.3. maddesinde yer alan Geçici Teminat Mektubunun geçerlilik tarihi 15/04/2020 olarak değiştirilmiştir.

Gereğini ve bilgilerinizi rica ederim.

e-imzalıdır.  
İhale Yetkilisi  
Uzm. Dr. Süha ŞEN  
Koordinatör Başhekim Yardımcısı