

2214064 DOSYA NO.LU HASTA NAKİL AMBULANSI İHALESİNE AİT
ZEYİLNAME

İhale (son teklif verme) tarihi 02.01.2023 iken 09.01.2023 olarak revize edilmiştir.

TEKNİK ŞARTNAME ESKİ ve YENİ MADDELERİ:

ESKİ MADDE 4.1.6-Aracın motoru, en az dört silindirli ve en az 160 Hp güce sahip olacaktır. Silindir hacmi en fazla 1950 cc. olacaktır. Euro 6 normlarına uygun Turbo dizel veya daha üstün dizel teknolojisine sahip olacaktır.

YENİ MADDE 4.1.6-Aracın motoru, en az dört silindirli ve en az 160 Hp güce sahip olacaktır. Silindir hacmi en fazla 3000 cc. olacaktır. Euro 6 normlarına uygun Turbo dizel veya daha üstün dizel teknolojisine sahip olacaktır.

ESKİ MADDE 4.8.1- Aracın hasta bölmesinin sağ yan tarafında ve arkasında sedyedeki hastanın bindirilip indirilmesine, imkân verebilecek kapılar bulunacaktır.

YENİ MADDE 4.8.1- Aracın hasta bölmesinin sağ yan tarafında ve arkasında sedyedeki hastanın bindirilip indirilmesine, imkân verebilecek kapılar bulunacaktır. Aracın sağ ve sol yan tarafında da sürgülü kapı bulunması halinde aşağıda belirtilen aracın tasarımına ait değişiklikler de yapılacaktır.

-Sol yan sürgülü kapı açıldığında oksijen tüpleri elektrik kontrol ünitesi ve kombinasyon sedye ulaşım sağlanacak şekilde tasarlanacaktır.

- Oksijen tüpleri sol yan sürgülü kapıda olacağından, hasta kabini içerisinde tüp başlıklarına ulaşım için sürgülü ve pleksiglass şeffaf kapak bulunacaktır. Alt tarafında en az 60 cm² ebadında ızgaralı bir havalandırma boşluğu bulunacaktır.

-Özellikleri 4.2.1.1. maddede verilen yangın söndürücülere ilave olarak 1 adet de sol yan kapı içerisinde olacaktır.

- Bir katlanabilir sedye (sandalye sedye) sol yan kapı bölümünde sabitlenmiş olarak verilecektir.

-Sol yan kapıda pencere bulunmayacaktır.

-Oksijen sistemi ve teçhizatı ile ilgili olarak sol yan kapı açıldığında görülebilecek şekilde güvenli kullanım kurallarını içeren bir uyarı levhası bulunacaktır.

ESKİ MADDE 9.1- Firmalar tarafından teklif ile birlikte verilecek belgeler aşağıda belirtilmiştir.

-Aracın teknik özelliklerine ait bilgileri içeren orijinal tanıtım kataloğu, broşürü.

-Üretici veya Türkiye distribütörü tarafından verilmiş adres ve telefonları belirtilen araç yetkili servis listesi,

-Yüklenici tarafından sağlanacak teknik hizmetler (aracın donanım ve teçhizat ile ilgili dizayn, yapım ya da montaj hataları, hatalı işçilik, eksik ya da yanlış parçalardan kaynaklanan aksaklıklar ve arızalara karşı) için adres ve telefon bilgilerini içeren yetkili servis listesi,

-Ön ve arka tepe lambalarının ECE R 65 standardına uygunluk belgesi,

-Redresör, invertör, hasta kabini koltukları, hasta kabini ısıtma cihazı, hasta kabini kliması, siren anons sistemi ve tepe lambaları, ana sedye platformu, ana sedye, kombinasyon sedye, faras sedye, vakum sedye, oksijen sistemi, portatif vakum aspiratörü, sabit ve portatif tansiyon aleti, vakum atel seti, şişme atel seti, boyunluk seti, sırt tahtası, canlandırma ünitesi, defibrilatör, transport ventilator, glukometre, diagnostik set, KED kurtarma yeleği, traksiyon atel seti, volümetrik infüzyon pompası, temel tıbbi malzeme çantası, yanık seti, pelvis sabitleme kemer ve acil doğum setine ait üretici veya Türkiye distribütörü tarafından; teklif sahibine hitaben, Bakanlığa teklif ettiği cihaz(lar) için (Her

cihazın marka model ve menşei belirtilerek okunabilir kaşeli ve antetli kağıda) verilmiş adres ve telefonları belirtilen yetkili servis listesi ile bu donanımlara ait marka, tip, menşei ve seri numarasının ayrıca yer aldığı liste,

-Arka kabin koltukları ve sedye platformunun TS EN 1789+A2 standardına uygun olduğuna dair test raporları,

-Ana sedye, defibrilatör, transport ventilatörü, portatif aspiratör ve volümetrik infüzyon pompası cihazlarının EN 1789 standardına uygun olduğuna dair test raporları,

-Sedye platformu, ana sedye ve hasta kabini koltuklarının TS EN 1789+A2 standardında belirtilen 10 G çarpma testi raporu,

-Ana sedye EN 1865 standart belgesi,

-Ana sedye platformu, ana sedye, kombinasyon sedye, faraş sedye, vakum sedye, portatif vakum aspiratörü, sabit ve portatif tansiyon aleti, vakum atel seti, şişme atel seti, boyunluk seti, sırt tahtası, canlandırma ünitesi, defibrilatör, transport ventilator, glukometre, diagnostik set, KED kurtarma yeleği, traksiyon atel seti, volümetrik infüzyon pompası, temel tıbbi malzeme çantası, yanık seti, pelvis sabitleme kemeri, kanama durdurucu, acil doğum seti, oksijen sistemi ve oksijen Sisteminde kullanılan Regülatörler, Gaz Prizleri ve Flowmetrenin için Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıt belgeleri verilecektir. ÜTS kayıt zorunluluğu bulunmayan cihazlar için muaf olduğuna dair beyan verilecektir.

-Redresör, invertör, akü, ilave elektrik tesisatı kabloları, hasta kabini koltukları, hasta kabini ısıtma cihazı, hasta kabini kliması, hasta kabini aydınlatma lambaları, siren anons sistemi ve tepe lambaları, ana sedye platformu, ana sedye, kombinasyon sedye, faraş sedye, vakum sedye, oksijen sistemi, portatif vakum aspiratörü, sabit ve portatif tansiyon aleti, atel seti, boyunluk seti, sırt tahtası, canlandırma ünitesi, defibrilatör, transport ventilator, glukometre, diagnostik set, KED kurtarma yeleği, traksiyon atel seti, volümetrik infüzyon pompası, temel tıbbi malzeme çantası, yanık seti, ve acil doğum setine ait teknik özelliklerinin görülebileceği orijinal katalog ve dokümanlar,

-İstekli firma bu şartnamede belirtilen tüm devre tamamlayıcı elemanlar ile araç elektrik sisteminden beslenecek tıbbi cihazlarında bulunduğu ayrıntılı elektrik devre şeması,

-Alıma konu cihaz ve donanımlar için; tıbbi ve teknik özelliklerinin görülebileceği orijinal teknik dokümanları,

-Firmalar, kuracakları cihazın hangi marka, model ve tip olduğunu belirterek, teknik şartnamenin tüm maddelerine, şartname maddelerinin sırasına göre tek tek Türkçe olarak cevap veren "Şartnameye Uygunluk Belgelerini" mutlaka vereceklerdir. Bu uygunluk belgesi, imza konusunda yetkili firma görevlisi tarafından imzalanmış ve onaylanmış olmalıdır. Şartname uygunluk belgesinde verilen cevaplar, firmanın vermiş olduğu orijinal doküman, prospektüs veya katalogların hangi sayfada olduğu açıklanarak işaretlerle belirtilecektir. Teknik şartnamede talep edilip kataloglarda belirtilemeyen maddelerin gösterilememe gerekçesi ve ayrıntılı açıklamaları teklif zarfı içerisinde idareye sunulacaktır. Sunulan bu teknik dokümanlar ve kataloglar orijinalleri yanında orijinallerinin Türkçe dışında herhangi bir dilde olması halinde ayrıca Türkçe olarak sunulacaktır. Orijinalleri Türkçe olmayan teknik doküman ve katalogların belge orijinalinin yanında Türkiye'de bir Yeminli Tercüman tarafından tercüme edilip onaylanması durumunda ayrıca herhangi bir noter veya apostil onayı aranmayacaktır.

YENİ MADDE 9.1- Firmalar tarafından teklif ile birlikte verilecek belgeler aşağıda belirtilmiştir.

-Araçın teknik özelliklerine ait bilgileri içeren orijinal tanıtım katalogu, broşürü.

-Üretici veya Türkiye distribütörü tarafından verilmiş adres ve telefonları belirtilen araç yetkili servis listesi,

-Yüklenici tarafından sağlanacak teknik hizmetler (araçın donanım ve teçhizat ile ilgili dizayn, yapım ya da montaj hataları, hatalı işçilik, eksik ya da yanlış parçalardan kaynaklanan aksaklıklar ve arızalara karşı) için adres ve telefon bilgilerini içeren yetkili servis listesi,

-Ön ve arka tepe lambalarının ECE R 65 standardına uygunluk belgesi,

-Redresör, invertör, hasta kabini koltukları, hasta kabini ısıtma cihazı, hasta kabini

kliması, siren anons sistemi ve tepe lambaları, ana sedye platformu, ana sedye, kombinasyon sedye, faraş sedye, vakum sedye, oksijen sistemi, portatif vakum aspiratörü, sabit ve portatif tansiyon aleti, vakum atel seti, şişme atel seti, boyunluk seti, sırt tahtası, canlandırma ünitesi, defibrilatör, transport ventilator, glukometre, diagnostik set, KED kurtarma yeleği, traksiyon atel seti, volümetrik infüzyon pompası, temel tıbbi malzeme çantası, yanık seti, pelvis sabitleme kemer ve acil doğum setine ait üretici veya Türkiye distribütörü tarafından; teklif sahibine hitaben, Bakanlığa teklif ettiği cihaz(lar) için (Her cihazın marka model ve menşei belirtilerek okunabilir kaşeli ve antetli kağıda) verilmiş adres ve telefonları belirtilen yetkili servis listesi ile bu donanımlara ait marka, tip, menşei ve seri numarasının ayrıca yer aldığı liste,

-Arka kabin koltukları ve sedye platformunun TS EN 1789:2020 standardına uygun olduğuna dair test raporları,

-Ana sedye, defibrilatör, transport ventilatörü, portatif aspiratör ve volümetrik infüzyon pompası cihazlarının EN 1789 standardına uygun olduğuna dair test raporları,

-Sedy platformu, ana sedye ve hasta kabini koltuklarının TS EN 1789:2020 standardında belirtilen 10 G çarpma testi raporu,

-Ana sedye EN 1865 standart belgesi,

-Ana sedye platformu, ana sedye, kombinasyon sedye, faraş sedye, vakum sedye, portatif vakum aspiratörü, sabit ve portatif tansiyon aleti, vakum atel seti, şişme atel seti, boyunluk seti, sırt tahtası, canlandırma ünitesi, defibrilatör, transport ventilator, glukometre, diagnostik set, KED kurtarma yeleği, traksiyon atel seti, volümetrik infüzyon pompası, temel tıbbi malzeme çantası, yanık seti, pelvis sabitleme kemeri, kanama durdurucu, acil doğum seti, oksijen sistemi ve oksijen Sisteminde kullanılan Regülatörler, Gaz Prizleri ve Flowmetrenin için Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıt belgeleri verilecektir. ÜTS kayıt zorunluluğu bulunmayan cihazlar için muaf olduğuna dair beyan verilecektir.

-Redresör, invertör, akü, ilave elektrik tesisatı kabloları, hasta kabini koltukları, hasta kabini ısıtma cihazı, hasta kabini kliması, hasta kabini aydınlatma lambaları, siren anons sistemi ve tepe lambaları, ana sedye platformu, ana sedye, kombinasyon sedye, faraş sedye, vakum sedye, oksijen sistemi, portatif vakum aspiratörü, sabit ve portatif tansiyon aleti, atel seti, boyunluk seti, sırt tahtası, canlandırma ünitesi, defibrilatör, transport ventilator, glukometre, diagnostik set, KED kurtarma yeleği, traksiyon atel seti, volümetrik infüzyon pompası, temel tıbbi malzeme çantası, yanık seti, ve acil doğum setine ait teknik özelliklerinin görülebileceği orijinal katalog ve dokümanlar,

-İstekli firma bu şartnamede belirtilen tüm devre tamamlayıcı elemanlar ile araç elektrik sisteminden beslenecek tıbbi cihazlarında bulunduğu ayrıntılı elektrik devre şeması,

-Alıma konu cihaz ve donanımlar için; tıbbi ve teknik özelliklerinin görülebileceği orijinal teknik dokümanları,

-Firmalar, kuracakları cihazın hangi marka, model ve tip olduğunu belirterek, teknik şartnamenin tüm maddelerine, şartname maddelerinin sırasına göre tek tek Türkçe olarak cevap veren "Şartnameye Uygunluk Belgelerini" mutlaka vereceklerdir. Bu uygunluk belgesi, imza konusunda yetkili firma görevlisi tarafından imzalanmış ve onaylanmış olmalıdır. Şartname uygunluk belgesinde verilen cevaplar, firmanın vermiş olduğu orijinal doküman, prospektüs veya katalogların hangi sayfada olduğu açıklanarak işaretlerle belirtilecektir. Teknik şartnamede talep edilip kataloglarda belirtilemeyen maddelerin gösterilememe gerekçesi ve ayrıntılı açıklamaları teklif zarfı içerisinde idareye sunulacaktır. Sunulan bu teknik dokümanlar ve kataloglar orijinalleri yanında orijinallerinin Türkçe dışında herhangi bir dilde olması halinde ayrıca Türkçe olarak sunulacaktır. Orijinalleri Türkçe olmayan teknik doküman ve katalogların belge orijinalinin yanında Türkiye'de bir Yeminli Tercüman tarafından tercüme edilip onaylanması durumunda ayrıca herhangi bir noter veya apostil onayı aranmayacaktır.

ESKİ MADDE 9.3- Yüklenici tarafından teslim aşamasında belgeler aşağıda belirtilmiştir.

-Ulusal veya uluslararası standart kuruluşları tarafından alınmış ilk muayene ve kabul aşamasında ayrıca dosyalanmış TS EN 1789+A2 standardı uygunluk belgesi,

- Ambulans için EK-C belgesi,
- Trafik Tescil için gerekli belgeler,
- Sair donanımda kullanılan ve ÜTS kaydı istenilen tüm cihaz, ekipmanların ürün takip sistemi (ÜTS) kayıt belgesi,
- Kabin içi yan duvarları, ara bölme ve tavan kaplaması için kullanılan kompozit (CTP) malzeme veya parlak, pürüzsüz yüzeyli ABS malzemeye ait alev geciktiricilik test belgesi,

YENİ MADDE 9.3- Yüklenici tarafından teslim aşamasında belgeler aşağıda belirtilmiştir.

- Ulusal veya uluslararası standart kuruluşları tarafından alınmış ilk muayene ve kabul aşamasında ayrıca dosyalanmış TS EN 1789:2020 standardı uygunluk belgesi,
- Ambulans için EK-C belgesi,
- Trafik Tescil için gerekli belgeler,
- Sair donanımda kullanılan ve ÜTS kaydı istenilen tüm cihaz, ekipmanların ürün takip sistemi (ÜTS) kayıt belgesi,
- Kabin içi yan duvarları, ara bölme ve tavan kaplaması için kullanılan kompozit (CTP) malzeme veya parlak, pürüzsüz yüzeyli ABS malzemeye ait alev geciktiricilik test belgesi,

TEKNİK ŞARTNAMEDE İPTAL EDİLEN MADDE:

6.1.5-Aracın ambulans dönüşümünü yapan firma, ambulansa dönüştürülen aracın üreticisi tarafından onaylı üstyapıcısı olmalıdır, araç üreticisi tarafından verilen onaylı üstyapıcılık belgesi teklif ile birlikte sunulacaktır.