

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

10/03/2025

İlan No : 2025-03-1022
İstem No : 79612
Alım No :
Talep Eden Birim : Tıbbi Onkoloji / Tıbbi Onkoloji Servisi
Konu : SARF MALZEME ALIMI

AYS

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 17/03/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	ŞEFFAF TESPİT ÖRTÜSÜ, İNTRAKET-KATETER, KLOORHEKSİDİNLİ, 12CMX12CM	250	Adet					

Mersin Üniversitesi Hastanesince aşağıda cins,miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proforma faturanın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek Satınalma Birimine gönderilmesini rica ederim.

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dökümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3-Teklif verilen malzemelerin kdv hariç birim fiyatları, kdv hariç toplam tutarları, marka ve teslim süreleri, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı ürünler için barkod numarası, kapsam dışı ürünler için kapsam dışı olduğunun belirtilmesi/ yazılması,
- 4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilir,birim fiyatlarının rakamla ve/veya yazıyla yazılması,
- 5-Üzerinde kazıntı,silinti,düzeltilme bulunmaması,
- 6-Ad,Soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7-Teklif verilmeyecekse faks veya mail yoluyla cevap verilmesi,
- 8- Malzemeler ilgili firma yetkilisince depoya teslim edilecektir. **Kurum bilgisi ve izni dışında kargo ile yapılan malzeme,fatura,irsaliye teslimatları kesinlikle kabul edilmeyecektir.**
- 9- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur.Teslim süresi ve opsiyon süresi bildirilmeyen teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 10-Teklif edilen kalemlerden tıbbi cihaz kapsamında olan ürünler için T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı olmalı ve bu kayıt bildirim işlemlerini eksiksiz olarak tamamlamış olmalıdır.
- 11-Geri ödeme kapsamında olan ürünlerin T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne ve T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını yapmış ve tamamlamış olmalıdırlar
- 12-T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtsız , Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan, T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını tam olarak yapmamış olan kalem/kalemlere ait teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır

Önemli : Yukarıda sayılan maddelerde belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

İrtibat TLF: 0324 241 00 00 - 22570-22593-22598

Mail adresi: hastanesatinalma@mersin.edu.tr

Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

NOT : İlanlarımız” <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/>” adresinde yayımlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

SANTRAL VENÖZ KATETER VE PORT KATATER SABİTLEYİCİ TEKNİK ÖZELLİLERİ

1. Tek veya çift implante edilmiş venöz portlarını ve Huber iğnelerini CRBSI'lerde en sık görülen patojenlerden korumak için tasarlanmış olmalıdır.
2. Steril tekli paket içinde ayrı ayrı %2 Klorheksidin Glukonat içeren jel (6,2x4,9 cm) pad ve şeffaf IV sabitleme örtüsü (12x12 cm) olacak şekilde paketlenmiş olmalıdır.
3. Şeffaf filmin merkezi kısmının iğne üzerine yapışmaması için yapışkansız olmalıdır.
4. Jel ped sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Şeffaf örtünün ve jel pad'in tüm kenarları güçlendirilmiş kumaş flaster ile desteklenmelidir.
6. Kateter girişi ve uygulama bölgesinin çevresinin gözlenmesine olanak sağlamak için şeffaf olmalıdır.
7. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.
8. Şeffaf film örtü, uygulama bölgesini dışarıdan olabilecek bakteri, virus ve sıvı kaynaklı kontaminasyonlara karşı korumak ve enfeksiyon riskini azaltmak için bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı, bakteri ve çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturmalıdır. Viral bariyer özelliği viral penetrasyon testi ile test edilmiş olmalıdır ve belgelendirilmelidir.
9. Yapışkanı hipoalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
10. Üründeki çoklu çentikler sayesinde ürün kolaylıkla uygulanabilmelidir
11. Hava geçirgen özellikte olup oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter girişi ve uygulama bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
12. Ürün ve ambalajı lateks içermemelidir. Ambalajı yırtılmaz materyalden yapılmış olmalıdır.
13. 7 güne kadar kullanılabilir olmalıdır.
14. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması olmalıdır.
15. Paket üzerinde son kullanma tarihi olmalıdır
16. Ürün, 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri'ne göre "Sınıf 3" kriterine uygun olmalıdır. Yetkili bağımsız bir kuruluş tarafından onaylı, sınıf 3 kriterine uygunluk için gerekli olan CE Üretim Kalite Güvence Sertifikası'na sahip olmalıdır.
17. Teknik şartnameye madde madde cevap verilecektir.
18. İhale öncesi numune getirilecektir.
19. İhaleye fiyat atan firmanın ürün Üts bayiliği olmalıdır. Bayiliği olmayan firmanın ürünü değerlendirme dışı bırakılacaktır.

Uzm. Hemş. Burcu OKAYER ÖZER
Tıbbi Onkoloji Servisi
Sorumlu Hemşire

Mersin Üni. Tıp Fak. Tıp
Fakültesi, Hastahane
Doç. Dr. Kadir ESER
İç Hast. ve Tıbbi Onkoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 130552

Prof. Dr. Vahit ERGÖLAK
Mersin Üni. Tıp Fak. Tıp
Fakültesi Hastahane
İç Hast. ve Tıbbi Onkoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 130552