

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

18/07/2025

İlan No : 2025-07-2737
İstem No : 81457
Alım No :
Talep Eden Birim : Sterilizasyon / Sterilizasyon
Konu : SARF MALZEME ALIM

BA

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 23/07/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Test. Süresi (Gün)
1	PROTEİN KALINTI TESTİ	200	Adet					
2	İNDİKATÖR, YIKAMA DEZENFEKTÖR CİHAZI İÇİN	250	Adet					

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

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dokümanının 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 Sistemine (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, düzeltme bulunmaması,
- 6-Ad, Soyadı 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

ÖNEMLİ:

- 1) Yukarıda sayılan maddeler de belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 2) SİPARİŞ TUTARI 100.000,00 TL ALTINDAKİ MALZEMELER HASTANEMİZ DEPOSUNA KARGO YOLU İLE TESLİM EDİLEBİLECEKTİR.

İrtibat Telefon: 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 yayınlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

PROTEİN KALINTI TESTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Test, alet ya da yüzey üzerinde kalan (artık) proteinleri tespit edebilmelidir.
2. Ön yıkama ve temizlik işleminin etkinliğini ölçme amacıyla kullanılmalıdır.
3. Protein miktarına bağlı olarak en fazla 10 saniye içinde sonuç vermelidir.
4. İnkübasyon gerektirmemelidir.
5. En az 1 µg (mikrogram) olan protein kalıntılarını tespit etmelidir.
6. Protein varlığında tüp içinde bulunan reaktif madde referans renge dönmelidir. Referans renk tüpün üzerinde belirtilmelidir. Renk değişimi net olmalıdır.
7. Protein kalıntısı olmadığı durumlarda reaktif maddenin rengi aynı kalmalıdır.
8. Ürünün EN ISO 15883-1'e göre deklarasyon testleri yapılmış olmalıdır.
9. Her bir test üzerindeki etiket, lot numarası ve son kullanım tarihi bulunmalıdır.
10. Protein kalıntı testi sonucunu değerlendirebilmek için değerlendirme tablosu olmalıdır.
11. Ürün toksik olmamalı, Materyal Güvenlik Veri Dosyası (MSDS) olmalıdır. **Bu belge sunulmalıdır.**

İNDİKATÖR, YIKAMA DEZENFEKTÖR CİHAZI İÇİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Yıkama dezenfeksiyon cihazlarının yıkama işleminin temizleme performansını test etmelidir.
2. Kirlilik Testi, üzerinde sentetik test kiri bulunan tek kullanımlık indikatörlü şerit olmalıdır.
3. Başarılı bir işlem sonunda okuma hatalarına izin vermeyecek şekilde yüzeyindeki taklit kirlerden arınmış olmalıdır.
4. Test toksik olmamalıdır.
5. Kirlilik testinin aşamalı referans değerlendirme tablosu olmalıdır.
6. Normal oda sıcaklığında depolanabilmelidir.


Prof. Dr. Gülden ERSÖZ
MEÜ Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
Sterilizasyon Ünitesi
Sorumlusu


Ayser Meryem
Mersin Üniversitesi Hastane
Merkezi Sterilizasyon Ünitesi
Sorumlu Hemşire