

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

15/08/2025

İlan No : 2025-08-3133
İstem No : 82087
Alım No :
Talep Eden Birim : Çocuk Yoğun Bakım / Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi
Konu : SARF MALZEME ALIMI

AY

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 20/08/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	SABİTLEME KEMERİ, PEDIATRİK	400	Adet					
2	ŞEFFAF TESPİT ÖRTÜSÜ, INTRAKET-KATETER, KLOREKSİDİNLİ, PEDIATRİK	200	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 verilip, 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: İlanlarımızı <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/> adresinde yayınlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN PEDIATRİK TESPİT ÖRTÜSÜ TEKNİK ÖZELLİKLER

1. Steril, tekli paket halinde ve 7 cm x 8,5 cm ebatlarında olmalıdır.
2. Ürün, poliüretan şeffaf film örtü ile entegre edilmiş % 2'lik klorheksidin glukonat içeren bir jel pedden oluşmalıdır.
3. Jel pedin boyutları 2 cm x 2cm ebatlarında olmalıdır, bu ebatlardaki jel ped ortalama 15 mg klorheksidin glukonat içermelidir.
4. Klorheksidin glukonat içeren jel ped 10 güne kadar kateter giriş bölgesinde antimikrobiyal etkinlik sağlamalıdır ve bu etkinlik invitro test edilmiş olmalıdır.
5. Jel ped sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.
6. Ürün, kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.
7. Ürün, kateter giriş bölgesi ve çevresinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır.
8. Şeffaf örtünün kenarları güçlendirilmiş kumaş flaster ile desteklenmelidir.
9. Ekstra tespit sağlayan iki adet şerit şeklinde kumaş flaster içermelidir.
10. Kağıt çerçevesi ve çerçevenin iki yanındaki kulakçıklar sayesinde kolaylıkla uygulanabilmelidir.
11. Ürün uygulama sırasında eldivene yapışmamalıdır.
12. Ürün, bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı ve bakteri bariyeri oluşturmamalıdır.
13. Ürün, bütünlüğü bozulmadığı takdirde çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturmamalıdır. Viral bariyer özelliği invitro ASTM F1671-97b viral penetrasyon testi ile test edilmiş olmalıdır.
14. Ürün hava geçirgen özellikte olup, oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
15. Yapışkanı basınca duyarlı ve hipoalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
16. Ürünün, sağladığı yararlar ile ilgili invitro ve invivo çalışmaları olmalıdır.
17. 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 02242 Tam Kalite Güvence Sistemi ve CE 525600 Tasarım İnceleme Sertifikası'na sahip olmalıdır.
18. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.
19. Ürün ve paketi doğal ya da kauçuk lateks içermemelidir.
20. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması olmalıdır.
21. İhaleye fiyat atan firmanın ürün Üts bayiliği olmalıdır. Bayiliği olmayan firmanın ürünü değerlendirme dışı bırakılacaktır.
22. Teknik şartnameye uygun numune verilecektir.
23. Etilen oksit yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
24. Teknik şartnameye madde madde cevap yazılmalıdır.

Doç. Dr. Merve MİSİRLİOĞLU ÇELİK
Mersin Üniversitesi Tıp Fakültesi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları A.D.
Çocuk Yoğun Bakım B.D.
Dip. Tesc. No: 144924

Doç. Dr. Mehmet ALAKAYA
MERSİN Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No: 129026

SABİTLEME KEMERİ, PEDIATRİK

- 1- Sabitleyici bant esnek, yumuşak ve bilekleri sarabilen bir yapıda olmalıdır.
- 2- Üç kat malzemeden üretilen sabitleyici bandın cilde temas eden bölümünde teri emebilen pamuklu penye tabaka, orta bölümünde esnekliği sağlayan poliüretan köpük tabaka, üst bölümünde ise tutucu görev yapan velkronun rahatça tutunabilmesi için şardonlanmış jarse malzeme olmalıdır.
- 3- Lateks içermemelidir, anti alerjen olmalıdır.
- 4- Antibakteriyel olmalıdır.
- 5- Sabitlemede cilde temas eden hiçbir yapışkan ya da yapıştırıcı kullanılmamalıdır.
- 6- Uzun süre bağlı kalabilen bandın hastanın cildine zarar vermemelidir.
- 7- Bandın bileğe sarılan kısmın boyu her bebeğe/çocuğa uyabilmesi için farklı boylarda olmalıdır.
- 8- El ve ayak için iki farklı ende olmalıdır.
- 9- Bebeğin/çocuğun el ve ayağının yatağa bağlanabilmesi için bandın üzerine dikili farklı uzunluklarda bir çift pamuklu malzemeden üretilmiş bağlantı kurdelesi olmalıdır.
- 10- Bandın düz ucunda bileğe bağlandıktan sonra bebeğin/çocuğun her türlü zorlamasına karşı açılmayı engelleyen velkrodan bir kilit parçası bulunmalıdır.
- 11- Bant, bir yüzü şeffaf steril ambalaj poşeti içinde olmalı ve poşetin diğer yüzünde bandın kullanım talimatı olmalıdır.
- 12- Değerlendirme numune üzerinden yapılacaktır.

Doç. Dr. Merve MISIRLIOĞLU ÇELİK
Mersin Üniversitesi Tıp Fakültesi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları A.D.
Çocuk Yedek Bakım B.D.
Dip. Tes. No: 144924

Doç. Dr. Mehmet ALAKAYA
MEÜ Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No.: 129026