

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

15/01/2026

İlan No : 2026-01-62
İstem No : 84291
Alım No :
Talep Eden Birim : Sterilizasyon / Sterilizasyon
Konu : SARF MALZEME ALIMI

16
17

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 21/01/2026 12:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	STERİLİZASYON RULOSU, BUHAR, 20CMX200M	10	Adet					
2	STERİLİZASYON RULOSU, BUHAR, 25CMX200M	10	Adet					
3	STERİLİZASYON RULOSU, BUHAR, 30CMX200M	10	Adet					
4	STERİLİZASYON RULOSU, BUHAR, 35CMX200M	20	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.

3-)İDARE İSTEDİĞİ TAKTİRDE İSTEKLİLER NUMUNE GÖNDERMEK ZORUNDADIR. NUMUNE TESLİM EDİLMEZSE TEKLİF DEĞERLENDİRME DIŞI BIRAKILACAKTIR.

İrtibat Telefon: 0324 241 00 00 - 22570-22593-22598-22595-22573

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.**

STERİLİZASYON RULOSU, BUHAR TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sterilizasyon uygulamalarında tıbbi malzemelerin paketlenmesi için tasarlanmış olmalı ve bu malzemelerin sterilizasyon sonrasında kullanımına kadar güvenli korunmasını sağlayacak şekilde imal edilmiş olmalıdır.
2. Ürünün bir tarafı en az 60 gr/m² ağırlığında Medikal kağıt, bir tarafı 5 katlı (minimum 50 mikron kalınlıkta) delinme ve yırtılmaya dirençli lamine filmde imal edilmiş olduğu **belgelenmelidir.**
3. Buhar otoklavlarda ve Etilen oksit cihazlarında kullanılabilirmeli, buhar ve etilen oksit indikatörlü olmalı, renk değişimi net olmalıdır. İndikatörlerin rengi buhar prosesinde farklı, etilen oksit prosesinde farklı renge dönmelidir. ISO 11140-1 standardına uygun proses indikatörleri olmalıdır. İndikatörün dönüşüm rengi rulo üzerinde görsel ve ya yazı ile belirtilmeli. Geçerli işlem görmüş indikatörde sonuç yoruma yer bırakmayacak derecede belirgin ve net olmalıdır.
4. Ürünün her iki kenarında kapatma kanalları olmalıdır ve kaynak genişlikleri en az 6 mm olmalıdır. İşlem görmüş ve işlem görmemiş üründe kapatma kanalları gözle görülür olmalıdır. Kapatma kanallarında deformasyon olmamalıdır.
5. İşlem sırasında paket açılmamalı, patlamamalıdır. Film tabakada yapışıklık ve deformasyon olmamalıdır.
6. Ruloların açma yönü belirtilmiş olmalı, paket kolay açılabilirmeli ve açarken film kısmı kağıttan partikül kopartmamalı ve kağıt üzerinde film kalmamalıdır.
7. Teklif edilen ürünler üzerinde marka, ebat, lot numarası ve açılış yönünü gösteren simge olmalıdır. Pigment migrasyonunu önlemek için, tüm baskılar asıl sterilizasyon bölgesinin dışında olmalıdır.
8. Rulolar sızdırmazlık testine tabi tutularak denenecektir. Kurum istediği taktirde bedeli firma tarafından karşılanmak üzere ürünleri bağımsız bir kuruluşa yada laboratuvara test etmek üzere gönderebilecektir.
9. Ürün TS EN 868-5 standardına uygun üretilmiş olmalıdır. **Bu belge sunulmalıdır.**
10. Ruloların miadı süresince steril bariyer özelliğini koruduğuna dair yaşlandırma sonrası yapılmış sterilitate deney testleri ve raporları akredite edilmiş bir kurum tarafından belgelendirilmelidir. Test sonuç güvenilirliği ve sorgulanabilirlik açısından testleri gerçekleştiren kuruluşun T.C Dış İşleri Bakanlığı Akreditesyon Kurumu (TÜRKAK) dan, TÜRKAK'ın yetki verdiği kuruluşlardan ve ya TÜRKAK'ın da dahil olduğu Avrupa Akreditasyon Birliği (EA), Dünya Akreditasyon Forumu (İAF) ve Uluslar arası Laboratuvar Akreditasyon Birliği' in akreditasyon yetkisi verdikleri kurum / kuruluşlardan alınmış olmalıdır. **Bu belgeler noter onaylı olmalı ve ihale dosyasında sunulmalıdır.**
11. Rulolar kesme kapatma makinesinde kesmeye uygun olmalıdır. Ruloların kesimi sırasında kesme kapatma makinesinin zarar görmemesi için sargı boyu bantlanmış ekler olmamalı ve rulonun bitişinde bant olmamalıdır.
12. Normal oda şartlarında (15-30°C, %35-60 nem) saklanabilmelidir.
13. Teklif edilen ürün orijinal ambalajda olmalıdır.
14. Yüklenici firma, malzemelerin üretim, imalat hataları, teslimat aşamasında ve sonrasında ortaya çıkan kullanıma uygun olmayan ürünlerin belirlenmesi durumunda malzemeyi orijinal, yeni ve sağlam malzemeyle değiştirmeyi kabul etmiş sayılacaktır.


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


Ayser MERRİ
Ezrin Üniversite Hastanesi
Merkez Sterilizasyon Ünitesi
Sorumlu Uzman