

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

15/01/2026

İlan No : 2026-01-61
İstem No : 84293
Alım No :
Talep Eden Birim : Sterilizasyon / Sterilizasyon
Konu : SARF MALZEME ALIM

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	Test. Süresi (Gün)
1	STERİLİZASYON RULOSU, TYVEK, 25CMX70M	5	Adet					
2	STERİLİZASYON RULOSU, TYVEK, 30CMX70M	5	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.

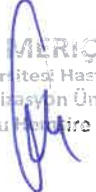
NOT: İlanlarımızı <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/> adresinde yayınlanmaktadır.

Büyüamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

STERİLİZASYON RULOSU, TYVEK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tyvek Sterilizasyon rulosu hidrojen peroksit sterilizasyonunda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Tyvek rulonun üzerinde ISO 11140-1 standardına uygun proses indikatörü 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.
3. Tyvek rulonun geçirgen kısmı %100 yüksek yoğunluklu polietilen dupont tyvek, film kısmı ise şeffaf polyester ve polietilenden oluşan lamine film olmalıdır. Film kalınlığı minimum 55 ±5 mikron olmalıdır. Medikal tyvek minimum 60 gr/m² olmalıdır. **Bu husus belgelenmelidir.**
4. Tyvek ruloların her iki kenarında kapatma kanalları olmalıdır. İşlem görmüş ve işlem görmemiş üründe kapatma kanalları gözle görülür olmalıdır. Kapatma kanallarında deformasyon olmamalıdır.
5. Tyvek rulonun kenar kaynakları sterilizasyon işlemi sırasında açılmamalı, patlamamalıdır.
6. Teklif edilen ürün kapatma makineleri ile kapatılabilir. Önerilen sıcaklıkta kapatma yapıldığında çekme, yanma vb. deformasyonlar oluşmamalıdır. Kapatma sırasında kapatılan bölgede göz ile ayırt edilebilir renk değişikliği olmalı, yapışmayan noktalar kolay farkedilebilmelidir.
7. Tyvek rulonun açma yönü belirtilmiş olmalı. İşlem görmüş üründe açma sırasında soyulma, yırtılma, deformasyon olmamalı, partikül oluşmamalıdır. Ayrıca ruloların filmi sterilizasyon işlemi esnasında steril edilecek malzemeye yapışmamalıdır.
8. Teklif edilen ürünler üzerinde marka, ebat, lot numarası yazılı olmalıdır. Pigment migrasyonunu önlemek için, tüm baskılar asıl sterilizasyon bölgesinin dışında olmalıdır.
9. Rulolar sızdırmazlık testine tabi tutularak denenecektir. Hastane istediği taktirde bedeli firma tarafından karşılanmak üzere ürünleri bağımsız bir kuruluşa yada laboratuvara test etmek üzere gönderebilecektir.
10. Ürün TS EN 868-5 standardına uygun üretilmiş olmalıdır. **Bu belge sunulmalıdır.**
11. Ruloların miadı süresince steril bariyer özelliğini koruduğuna dair yaşlandırma sonrası yapılmış sterilite deney testleri ve raporları akredite edilmiş bir kurum tarafından belgelendirilmelidir. Test sonuç güvenilirliği ve sorgulanabilirlik açısından testleri gerçekleştiren kuruluşun T.C Dış İşleri Bakanlığı Akreditasyon 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.**
12. 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.
13. Normal oda şartlarında saklanabilmelidir.
14. Teklif edilen ürün orijinal ambalajda olmalıdır.
15. Yüklenici firma, malzemelerin üretim, imalat hataları, teslimat aşamasında ve sonrasında ortaya çıkan kullanıma uygun olmayan ürünlerin belirlenmesi durumunda malzemeyi orijinal, yeni ve sağlam malzemeye değiştirmeyi kabul etmiş sayılacaktır.


Prof. Dr. Gülsen ERSÖZ
MED. Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
Sterilizasyon Ünitisi


Ayser MERİÇ
Marsin Üniversitesi Hastanesi,
Merkezi Sterilizasyon Ünitesi
Sorumlu Müdür