

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88
MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
07.11.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin TIBBİ SARF DEPO Kullanılmak üzere İhtiyacı olan aşağıda cins ve miktarla belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

TACİM DEMİRTAŞ
Dön.Ser.İşlt. Müd.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1.	YER VE YÜZEY DEZENFEKTANI	250 lt	
2.	YÜZEY DEZENFEKTANI	300 lt	
3.	ENZİMATİK YIKIAMA SOLS DEZENFEKTANI	60 lt	
	*Ürünlerin marka ve modelleri belirtilecektir. *Teklif veren firmalar antetli formlarında firma bilgileri vergi numarası,mail,telefon v.s. okunaklı olmalıdır. *Ürünün UBB-SUT kodu-Barkod nosu formda yazılı olmalıdır.		
	TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANINDA VERİLMEYEN, AÇIK ADRES, KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
D	TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFİN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALIDIR.		
G	YÜKLENİCİ FİRMALARIN TEKLİFLERİYLE BİRLİKTE ADLİ SİCİL KAYIT BELGESİNİ SUNMALARI ZORUNLUDUR.		
H	İSTEKLİ FİRMALARIN T.C. SAĞLIK BAKANLIĞININ ÜRÜN TAKİP SİSTEMİNE (ÜTS) KAYITLI OLDUĞUNU TEŞVİK EDİCİ T.C. BAKANLIĞININ İLGİLİ WEB SİTESİNDEN ALINAN KAYIT BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR. (ÜTS KAYIT ZORUNLULUĞU OLMAMAMSI HALİNDE BU BELGE ARANMAYACAKTIR)		

I	TEKLİF EDİLEN TIBBİ MALZEMELERİN T.C. İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ ULUSAL BİLGİ BANKASI'TARAFINDAN ONAYLANMIŞ ÜRÜN (BARKOD) NUMARASI ÜRÜNÜN ÜZERİNDE, ÜRÜN KODU VE BRANŞ KODU ETİKET VE MARKA ADI TEKLİF MEKTUPLARINDA YAZILI OLACAKTIR.		
K	İSTEKLİ FİRMALAR; SOSYAL GÜVENLİK KURUMUNUN YAYINLAMIS OLDUĞU SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİ (SUT) HÜKÜMLERİNE GÖRE TEKLİF ETMİŞ OLDUKLARI MALZEMELER İLE İLGİLİ, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLUP OLMADIĞINI, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLMASI DURUMUNDA SUT KODUNU FİRMA ORJİNAL ANTETLİ KAĞIDA YAZARAK BİLDİRECEKLERDİR.		
L	İSTEKLİ FİRMALARIN TEKLİF EDİLEN ÜRÜNÜNÜN İMALATÇISI VEYA İTHALATÇISI OLMADIĞI DURUMLARDA ÜRÜNÜN TEDARİKÇİ FİRMASININ BAYİSİ OLDUĞUNU GÖSTERİR ÜTS KAYITLI BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR.		
M	ÖDEME SİRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.		
N	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERE AİT KALİTE BELGELERİNDE BİRİSİ VE CE BELGESİ VERİLMELİDİR. O NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR. P TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		
O	SİPARİŞLER TEK PARTİ HALİNDE TESLİM EDİLMELİDİR.		
P	TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		

NOT: SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI'NIN 26.11.2015 TARİHLİ DUYURUSUNDA,

'Yatarak tedavide kullanılan ancak MEDULA sisteminde SUT kodlarına tanımlı olmayan hiçbir tıbbi malzemenin 01/12/2015 tarihinden itibaren sağlık hizmeti sunucuları tarafından MEDULA sistemine hizmet kaydının yapılamadığı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca adına Kurumun hazırlamış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdaremizce; Eşleştirilen ürünlerin tamamen firmaların beyanı esas alınarak Medula sistemine kaydedilmiş olması sebebi ile yanlış eşleştirme olduğunun herhangi bir tespit edilmesi halinde oluşan zararlar firmalardan tazmin edilecektir. İdaremizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibarıyla TİTUBB sisteminde 'Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)' durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.' Hususları belirtilmiştir.

İdaremizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunmaları,

Teklif mektuplarının en geç 11/11/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

SIRA NO : 1 YER VE YÜZEY DEZENFEKSİYON SOLÜSYONU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Dezenfektan solüsyon, bakteriler (metisilin duyarlı ve dirençli stafilkoklar, enterokoklar, Pseudomonas aeruginosa ve Acinetobacter türleri de dahil olmak üzere dirençli gram-negatif basiller, vb.), mantarlar, zarflı ve zarfsız virüsler (hepatit B, hepatit C, HIV, Adenovirüs, Norovirüs, Poliovirüs dahil) ve mikobakteri üzerinde öldürücü etkiye sahip olmalıdır. Bu etkinliği kanıtlayan klinik raporlar ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 2- Kullanıma hazır olmalı veya musluk suyu ile seyreltilerek kullanılmalı, kullanıma hazır veya seyreltilmiş formunun içinde tortu bulunmamalıdır.
- 3- İçeriğinde hidrojen peroksit bileşiği olmalıdır. Aldehid, fenol ve klor içermemelidir. Ürün hem temizleyici hem de dezenfekte edici özellikte olmalıdır ve ürünün temizleyici özelliği ilgili ibareler ürünün ambalaj üzerindeki orijinal etiketinde belirtilmiş olmalıdır.
- 4- Rutin kullanımı önerilen seyreltme yüzdesiyle birinci maddede belirtilen tüm mikroorganizmalar üzerindeki etki süresi ≤ 10 dakika olmalıdır. Bu etki süresinde, birinci maddedeki tüm mikroorganizmalara etkin olan ortak doz/seyreltme oranındaki seyreltilmiş kullanıma hazır ürünün birim litre fiyatı baz alınacaktır. Ürün teklifinde ortak doz/seyreltme oranındaki seyreltilmiş kullanıma hazır ürünün birim maliyeti belirtilmelidir. Bu etkinliği kanıtlayan orijinal raporlar dosyada sunulmalıdır.
- 5- En az 24 saat tam etki süresine sahip olmalıdır.
- 6- Toksik veya iritan etkisi olmamalıdır. Rahatsız edici kokusu ve yer yüzeye zarar verici etkisi olmamalıdır. Teklif veren firmalardan, şartnameye uyan ürünler için uzman üyenin belirlediği sayıda numune istenecektir. Her firmadan eşit sayıda numune istenecek ve istenen miktarda numune getirmesi için firmalara 1 hafta süre verilecek. Bu süre içinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır. Numuneler uzman üyenin uygun gördüğü ünitelerde sağlık personeline kullanılacaktır. Sağlık personelinin ürün hakkında görüşleri, o ünitenin sorumlu hemşiresi ve/veya hekiminden uzman üye tarafından yazılı belge ile alınacaktır. Ürün seçiminde sağlık personelinin, ürüne uyumu ve ürün hakkındaki görüşleri dikkate alınacaktır.
- 7- Raf ömrü en az 18 ay, hastaneye teslim tarihi itibarıyla en az 12 ay olmalıdır.
- 8- 5 litrelik, PVC içermeyen ambalajlarda sunulmalı yada ürünün doğru ve hatasız seyretililebilmesi için özel otomatik dozajlama sistemi ürün ile birlikte verilmelidir. Otomatik dozaj ünitesinden, idarenin belirlediği yerlere her 250 litre ürüne 1 adet olacak şekilde ücretsiz olarak takılması sağlanmalıdır. Otomatik dozajlama sisteminin, hem sürekli hem de bas-çek olarak 2 modda çalışma opsiyonu olmalıdır. İhaleyi alan firmanın takacağı otomatik dozaj pompaları, uluslararası kalite belgelerine sahip olmalıdır. (WRAS, KIWA vs gibi)
- 9- Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü tarafından biyosidal ürün yönetmelikte belirlenen usullere göre ruhsatlandırılmış veya tescil edilmiş olmalıdır.

Prof.Dr. Biğehan AYGEN

Dip.Tes.No: 60573

Enfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji AD.

Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

Sıra No: 2 YÜZEY DEZENFEKTANI (HIZLI ETKİLİ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün hidrojen peroksit bazlı ve kullanıma hazır olmalıdır. Kullanıma hazır solüsyonun içinde tortu bulunmamalıdır. Ürün hem silme metodu ile hem de püskürtme şeklinde kullanılabilmelidir.
2. Aldehid, fenol, klor ve türevlerini içermemelidir.
3. Bakteriler (Mycobacterium tuberculosis, metisilin dirençli Staphylococcus aureus, vankomisin dirençli enterokoklar ve çoğul dirençli gram-negatif basiller dahil), mantarlar, virüslara (Hepatit B ve Hepatit C virüsleri, Human Immunodeficiency Virus dahil) karşı etkili olmalıdır. Firma bu özellikleri karşıladığına dair Ulusal veya Uluslararası Ekspertiz Raporları vermeye yetkili kılınmış laboratuvarlarda yapılmış mikrobiyolojik çalışma raporlarını hastanemize vermelidir.
4. Her tür cerrahi aletin ve anestezi aksesuarlarının (maske,ambu, vb.) dezenfeksiyonu için uygun olmalı, paslanma, korozyon, renk değişikliği, vb. zedelenmeye neden olmamalıdır. Bu konudaki raporlar dosyada sunulmalıdır.
5. Kısa temas süresi (≤ 5 dakika) ile hızlı dezenfeksiyon gerçekleştirmelidir. Bu etkinliği kanıtlayan orijinal raporlar dosyada sunulmalıdır.
6. Islanmasında sakınca bulunmayan her türlü yüzeyde (yer, duvar, masa yüzeyleri, ameliyathane masaları, her türlü cihaz yüzeyleri, küvöz vb.) kullanıma uygun olmalıdır. Solüsyonun akrilik cam ile materyal uyumluluk çalışması olmalıdır.
7. Raf ömrü en az iki yıl olmalıdır.
8. Ürün, en fazla 1000 (bin) ml solüsyon içeren kaplar içinde bulunmalı ve masa üstü kullanıma uygun aplikatörleri (sprey tarzı) ile kullanıma sunulmalıdır .
9. Firma dezenfektan solüsyonun her litresi için birlikte bir adet masa üstü kullanıma uygun aplikatörü ücretsiz olarak temin etmelidir.
10. Uygulandığı yüzeyde herhangi bir atık ve leke bırakmadan kendiliğinden hızlı kuruma özelliğine sahip olmalıdır.
11. Toksik veya iritan etkisi olmamalıdır. Öksürük ve/veya allerjik reaksiyona neden olmamalı, rahatsız edici kokusu bulunmamalıdır. Teklif veren firmalardan, şartnameye uyan ürünler için uzman üyenin belirlediği sayıda numune istenecektir. Her firmadan eşit sayıda numune istenecek ve istenen miktarda numune getirmesi için firmalara 1 hafta süre verilecek. Bu süre içinde numune teslim etmeyen firma değerlendirme dışı bırakılacaktır. Numuneler uzman üyenin uygun gördüğü ünitelerde sağlık personeline kullanılacaktır. Sağlık personelinin ürün hakkında görüşleri, o ünitenin sorumlu hemşiresi ve/veya hekiminden uzman üye tarafından yazılı belge ile alınacaktır. Ürün seçiminde sağlık personelinin, ürüne uyumu ve ürün hakkındaki görüşleri dikkate alınacaktır.
12. Tıbbi cihaz dezenfektanı olarak piyasaya arz edilen ürünün Tıbbi Cihaz Yönetmeliğine uygun olarak CE işareti ve onaylanmış kuruluş kimlik numarası olmalıdır. Bu kapsamda tıbbi cihaz alımı

Prof.Dr. Bilgehan AYGÜN

Dip.Tes.No: 60573

Enfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji AD

Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi H

yapanların; tıbbi cihaz dezenfektanı alımlarında, ürünün ve teklif veren isteklinin TİTUBB kayıt bildirim onayı olmalıdır.

13. İstenen raporlar teklif dosyasında sunulmayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Sıra No: 3 ENZİMATİK YIKAMA SOLUSYONU ŞARTNAMESİ

1. Solüsyon formülünde cerrahi alet, endoskoplar, kataterler vb üzerinde kan, mukoza, dışkı, yağ, protein gibi organik atıklar, fırçalama veya temizlik teli kullanmadan çözecek özellikte enzimler bulunmalıdır. Bu konudaki raporlar teknik raporlar teklif dosyasına eklenmelidir.
2. Solüsyonun Ph değeri nötr olmalı ve 5 enzimli olmalıdır,
3. Solüsyon konsantre olmalıdır. Sulandırıldığında elde edilen litre fiyatı üzerinden ürünler değerlendirmeye alınacaktır.
4. Solüsyon ≤ 10 dakika temas süresinde temizlik etkisini göstermelidir.
5. Solüsyon sulandırılıp hazırlanırken kullanım kolaylığı açısından solüsyona ilave edilecek su sıcaklığının soğuk veya sıcak olması fark etmemelidir.
6. Solüsyon bakteriyostatik özellikte olmalıdır.
7. Her tür cerrahi aletin, kateterlerin ve Storz, Olympus, ACMI gibi iyi bilinen markalara ait tüm endoskoplarda kullanım için uygun olmalı, paslanma, korozyon, endoskop kılıflarında yumuşama-renk değişikliği, vb. zedelenmeye neden olmamalıdır, bu özelliği kanıtlayan orijinal raporlar, **fıyat teklifi ile birlikte**, ihale dosyasında sunulmalıdır (endoskoplara ilgili raporların, endoskobu üreten firma tarafından düzenlenen orijinal rapor olması özelliği aranacaktır). **Ürünün kullanımı sırasında üründen kaynaklanan her türlü alet zararlanmalarını (paslanma, korozyon, endoskop kılıflarında yumuşama-renk değişikliği, vb. zedelenme) firma karşılayacağını taahhüt etmelidir.**
8. Rahatsız edici kokusu olmamalıdır.
9. İhaleye girecek firmanın ithalatçı firmadan yetki belgesi olmalıdır.
10. 2-5 litrelik bidonlarda olmalıdır.
11. İdarenin gerekli gördüğü hallerde ürünün nitelik ve içeriğini tespit etmek üzere Refik Saydam Hıfzısıhha Merkezi Başkanlığı'ndan ürün analizi istenecek, analiz bedeli firmaya ait olacaktır. Analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.

Prof.Dr. Bilgehan AYGEN

Dip.Tes.No: 60573

Enfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji

Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastahane