

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
12.12.2024

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.	ALKOLLÜ EL DEZENFEKTANI	600 lt	
2.	KLORHEKSİDİNLİ CİLT ANTİSEPTİĞİ	200 lt	
3.			
4.			
5.	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.		
6.			
	*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 VERİLMİYEN, 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 ADLI		

	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 SIRASININ 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. İdareміzce; 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. İdareміzce; 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.

İdareміzce 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 17/12/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Sıra No:1 ALKOLLÜ EL DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

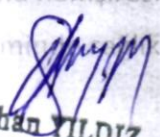
1. Ürünün etken maddesi alkol olmalıdır. %60-%95 alkol ve alkol ile birlikte tekrarlayan kullanımlar sonrasında cildin kurumasını engellemek amacıyla yumuşatıcı madde (gliserin, lanolin, vb.) içermelidir.
2. Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter türleri, Staphylococcus aureus (metisilin dirençli suşlar dahil) ve Enterokok türleri (vankomisin dirençli suşlar dahil) gibi hastane enfeksiyonu etkeni olan dirençli bakteriler üzerinde bakterisidal etki gösterme özelliğine sahip olmalıdır. Buna ek olarak fungisidal ve virusidal (HIV, Hepatit B, Hepatit C virusları ve RSV dahil) etki göstermelidir. Bununla ilgili klinik raporlar fiyat teklifi ile birlikte, sunulmalıdır.
3. Hijyenik amaçlı kullanımda etki süresi en uzun 1 (bir) dakika olmalıdır. Bununla ilgili klinik raporlar fiyat teklifi ile birlikte, sunulmalıdır.
4. Solüsyon raf ömrü en az 2 yıl olmalı, ürünün tesliminden sonra miadın dolmasına 3 ay kala firma ürünleri fiyat farkı gözetmeksizin hastanenin talebi doğrultusunda 15 iş günü içerisinde yenileriyle değiştirmeyi kabul etmelidir.
5. Alkollü el antiseptiği en fazla 1000 (bin) ml solüsyon içeren kaplar içinde bulunmalıdır.
6. Dispenserlarda kullanılan dezenfektan kutuları üstten dolma olmamalıdır ve dezenfektan bittiğinde kutuları değiştirilebilir özellikte olmalıdır.
7. İhaleyi kazanan firma alkollü el antiseptiğinin her 1 (bir) litresi ile birlikte bir adet masa üstü kullanıma uygun aplikatörü ücretsiz olarak temin etmelidir. Aplikatör bir kez dokunmada 3 ml dezenfektan vermelidir. Aplikatörler hastanenin malıdır, firma hak iddia edemez.
8. Ürün iritan etkili olmamalıdır, ayrıca ürünün keskin ve rahatsız edici kokusu 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 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.
9. Cilt tolerans testi yapılmış olmalıdır.
10. Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü tarafından biyosidal ürün yönetmelikte belirlenen usullere göre ruhsatlandırılmış veya tescil edilmiş olmalıdır.
11. İhalede teklif veren firmalar malzeme ile ilgili istenilen belgeleri ihale dosyalarında sunmalıdır.
12. Ürün güvenlik bilgisi formu dosyada sunulmalıdır.
13. Teslim edilen seriye ait, üretici firmanın orijinal sertifikası ürün ile birlikte teslimat sırasında birlikte verilmelidir.

Prof. Dr. Orhan YILDIZ
İnfeksiyon Hastalıkları Klinik Mikrobiyoloji AD.
Dip. Tes. No: 49320
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

Sıra No: 2 Klorheksidinli Cilt Antiseptiği Teknik Şartnamesi

- 1- Ürünün içeriğinde %2 klorheksidin digluconat ile birlikte, en az %60-95 alkol olmalıdır.
- 2- Ürün içeriği ile ilgili olarak, yerli üretim için Refik Saydam Hıfzısıhha Enstitüsünden veya yurtdışında üretilen ürünler için üretim laboratuvarlarından alınmış orijinal raporlar olmalıdır.
- 3- Cerrahi cilt antisepsisinde, enjeksiyon öncesi, ameliyat öncesi cilt dezenfeksiyonda ve invaziv işlemler öncesi kullanılabilir.
- 4- Ürün seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, cilt tarafından absorbe edilmemelidir, organik material varlığında etkisini kaybetmemelidir, cilt irritasyonuna neden olmamalı ve irritasyon testi bulunmalıdır. Raporlar teklif dosyası ile birlikte sunulmalıdır.
- 5- Ürün Sağlık Bakanlığından izinli, biyosidal ruhsatlı olup, biyosidal ürünler listesinde bulunmalıdır.
- 6- Ürün renksiz solüsyon olmalıdır.
- 7- Ürün 1 lt.lik orijinal ambalajında ve sprey aparatı ile birlikte olmalıdır.
- 8- Ürünün ambalajı üzerinde mutlaka Türkçe etiket ve kullanma talimatı bulunmalıdır.
- 9- Teslim tarihinden sonra 2 yıl kullanma tarihi olmalıdır. Firma tüketilmemiş ürünü, bu solüsyonun şartnameye uygun yeni kullanma süreleri olanlar ile en geç 15 gün içinde değiştireceğini taahhüt etmelidir.

Teklif veren firmalardan, şartnameye uyan ürünler için uzman üyenin belirlediği sayıda numune istenecektir. Numuneler uzman üyenin uygun gördüğü ünitelerde sağlık personeline kullandırılacaktır. 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.


Prof. Dr. Orhan YILDIZ
Enfeksiyon Hast. ve Klinik Mikrobiyoloji AD.
Dip. Tes. No: 49320
Erciyes Üniversitesi Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi