

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ REKTÖRLÜĞÜ
DÖNER SERMAYE İŞLETME
TEKLİF İSTEME FORMU

07/03/2022

İlan No : 2022-03-719
İstem No : 63722
Alım No :
Talep Eden Birim : İdari Bölümler / Stok Kontrol Ve Satınalma Planlama
Konu : TEMİZLİK MALZEMESİ ALIM

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 10/03/2022 10:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	DEZENFEKTAN, ALET, %2 GLUTERALDEHİT	300	LT					

Mersin Üniversitesi Hastanesince cins.miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur.Proforma faturanın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek Satınalma Bürosuna gönderilmesini rica ederim.

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dökümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3-Teklif verilen malzemelerin teslim süreleri, barkod numarası, markaları ve ambalaj şekillerinin yazılması,
- 4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilir,birim fiyatlarının rakamla ve yazıyla yazılması,
- 5-Üzerinde kazıntı,silinti,düzeltilme bulunmaması,
- 6-Ad,Soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7-Teklif verilmeyecekse FAKS mesajının bir açıklama ile gönderilmesi,
- 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.
- Önemli 10- Fiyat teklif cetveline teslimat süreleri mutlaka yazılmalıdır**

TESLİMAT SÜRESİ,UBB KODU,MARKA BELİRTİLMİYEN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI OLACAKTIR,TEKLİFLER SIRA NUMARASINA GÖRE VERİLMELİDİR.

irtibat Fax: 0324 241 00 90 TLF: 0324 241 00 00 - 225/0-225/1
Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

Serdar ÇUKUR
Hastane Müdür Yrd.

NOT : İlanlarımız www.mersin.edu.tr adresinde yayımlanmaktadır.

Enf.
Komite

DEZENFEKTAN, ALET, %2 GLUTERALDEHİT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Dezenfektan çözelti %2 glutaraldehit, içermelidir.
2. Dezenfektan aktivatörlü veya aktivatörsüz kullanıma hazır olmalıdır.
3. Dezenfektan çözeltinin terkininde formaldehit, fenol fosfat ve oksitleyici maddeler bulunmamalıdır. Koroziv olmamalıdır.
4. Dezenfektan çözelti 5 lt'lik ambalajda olmalıdır.
5. Dezenfektan çözelti %2 lik konsatrasyonda patojen mikroorganizmalara (tüberküloz dahil bakteriler, mantarlar, adenon, polio, zarfsız virüsler ve sporlar) 15 dakikada etkili olmalıdır. Bununla ilgili klinik raporlar ihale dosyasında sunulmalıdır.
6. Dezenfektan çözelti mümkün olduğunca kokusuz olmalı, göz ve geniz yakmamalıdır. Uygunluk öncesi endoskopi ünitesi ve anjiyo ünitesinin bir günlük ihtiyacı karşılayacak şekilde (40 lt) numuneler firma tarafından temin edilecektir. Bu miktar toplam alınan miktardan düşülmemelidir. Kullanıcıların kokusu ve buharından rahatsız olmaları durumunda tutanak yazılarak ürün reddedilir.
7. Dezenfektan etkinliği, test stripi ile kontrol edilebilmelidir.
8. Dezenfektanla birlikte her 5 lt'ye 2 adet olacak şekilde glutaraldehitin etkinliğini ölçen test stripi sağlanmalıdır. Etkinlik ölçen test stripler dezenfektanla aynı marka olmalıdır.
9. Test stripinin kullanım talimatı ürünle birlikte verilmelidir. Son kullanım süresi glutaraldehitten daha kısa olmamalıdır, açıldıktan sonra nemlenmeyi engelleyen koruyucu ambalaj içinde olmalıdır.
10. Glutaraldehitin hastane atığı olarak çevreye zarar vermemesi için her 5 lt için gerekli 30 gr inaktivatör (sodyum bisülfat) firma tarafından sağlanmalıdır. Ürünle birlikte teslim edilmelidir. Son kullanım süresi glutaraldehitten daha kısa olmamalıdır, açıldıktan sonra nemlenmeyi engelleyen koruyucu ambalaj içinde olmalıdır.
11. İdarenin gerekli gördüğü hallerde ürünün nitelik ve içeriğini tespit etmek üzere 3 örnekten Türkiye Halk Sağlığı Kurumu, Halk Sağlığı Laboratuvarları veya kurumca yetkilendirilmiş bir laboratuvarında ürün analizi istenecektir, analiz bedeli firmaya ait olacaktır. Analiz nedeniyle eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
12. İstekli firmalar teklif aşamasında hazırlanacak solüsyonun 20 lt olmasını sağlayacak kadar orijinal ambalajda ürün numunesini ve deneme amaçlı olarak da 5(beş) adet test stripini sunmalıdır.
13. Ürün Sağlık Bakanlığının biyosidal ürün yönetmeliğine uygun olmalı ve belgelendirilmelidir.
14. Zararlı maddeler ve karışımlara ilişkin güvenlik bilgi formları hakkında 13.12.2014 tarihli 29204 sayılı yönetmeliğe göre hazırlanmış Ürün Güvenlik Bilgi Formu (MSDS) olmalıdır.

Enf. Komite

Sevriay Kocak

Stt

Fulden

Prof. Dr. Gülşen Ersoz