

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

03/04/2024

İlan No : 2024-04-1304
İstem No : 74461
Alım No :
Talep Eden Birim : Sterilizasyon / Sterilizasyon
Konu : SARF MALZEME ALIMI

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 15/04/2024 10:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	STERİLİZASYON RULOSU, BUHAR, 15CMX200M	200	Adet					

Mersin Üniversitesi Hastanesince aşağıda 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-**Teklif edilen kalem T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve bu kayıt teklif tarihi itibariyle geçerli olmalıdır. Alıma çıkılan her kalem/kalemler için ayrı ayrı TİTUBB da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olduğunu gösterir, Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinden alınmış, İlaç ve Tıbbi Cihaz Tanımlama Formunu teklif zarfı içinde sunacaklardır.TİTUBB na kayıtlı ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan kalem/kalemlere ait teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Önemli 11-Teklif edilen her kalem için, ayrı ayrı teklif tarihi itibariyle teklif vermeye yetkili ithalatçı, tedarikçi veya bayi olduklarını gösterir, Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinden alınmış, Ana Bayii Bilgi Formunu teklif zarfı içinde sunacaklardır.

Önemli 12- Fiyat teklif cetveline teslimat süreleri mutlaka yazılmalıdır.

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

İrtibat Fax: 0324 241 00 90 TLF: 0324 241 00 00 - 22570-22593-22598

Mail adresi: hastanesatinalma@mersin.edu.tr

Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

Serdar ÇUKUR

Hastane Müdürü

STERİLİZASYON RULOSU, BUHAR TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Rulolar Buhar otoklavlarda kullanılabilmesi, buhar ve etilen oksit indikatörlü olmalı, renk değişimi net olmalıdır. İndikatörlerin rengi buhar prosesinde farklı, etilen oksit prosesinde farklı renge dönmelidir. Sterilizasyon rulolarının indikatörleri su bazlı olmalıdır. Sterilizasyon rulolarında bulunan proses indikatörlerinin her biri ISO 11140-1 standardına uygun olmalıdır.
2. Rulonun kağıt kısmı EN 868-3'e uygun medikal kraft kağıt, folyo kısmı lamine film olmalıdır.
3. Medikal Kraft Kağıt minimum 60 gr/m2 olmalıdır.
4. Lamine film 5 kat (minimum 50 mikron kalınlıkta) olmalı, delinme ve yırtılmaya dirençli olmalı, film kısmının 5 katlı olduğu akredite laboratuvar veya üniversite laboratuvarlarından alınmış belge veya üretici firma beyanı ile belgelenmelidir.
5. Ürünün her iki kenarında en az 3 sıra halinde lamine film fabrikasyon kapatma kanalları olmalıdır, İşlem görmüş ve işlem görmemiş üründe kapatma kanalları gözle görülür olmalıdır. Kapatma kanallarında deformasyon olmamalıdır.
6. Filmin dış polyester (PET) katmanı yüksek ısı dayanımı sağlarken alttaki polipropilen (PP) esaslı katman yüksek sağlamlık, esneklik ve kolay açılabilme özelliklerinin yanında yüksek yalıtım ve yırtılma direnci göstermelidir.
7. Paketlenmiş ürünler şeffaf filmde rahatlıkla görülebilmelidir. Rulo kapatıldığında çok katlı filmin rengi koyulaşarak kapatma sonrasında doğabilecek muhtemel yırtık ve çatlak tespiti sağlamalıdır.
8. Vakum sistemli otoklavlarda bariyer dayanımı en üst seviyede olmalı, film tabakada yapışıklık ve deformasyon olmamalı
9. Ruloların açma yönü belirtilmiş olmalı, paket kolay açılabilmesi ve açarken partikül bırakmamalı, bu sayede paket açılması esnasında tozlanmadan doğabilecek kontaminasyon minimuma inmelidir. Paket, sterilizasyon işlemi sırasında açılmamalı, patlamamalıdır.
10. Teklif edilen ürünler üzerinde marka, ebat, lot numarası ve ait olduğu standart yazılı olmalıdır. Pigment migrasyonunu önlemek için, tüm baskılar asıl sterilizasyon bölgesinin dışında olmalıdır.
11. Rulolar sızdırmazlık testine tabi tutularak denenecektir. Kurum istediği takdirde bedeli firma tarafından karşılanmak üzere ürünleri bağımsız bir kuruluşa yada laboratuvara test etmek üzere gönderebilecektir.
12. Ruloların miadı süresince steril bariyer özelliğini koruduğuna dair yaşlandırma sonrası yapılmış sterilitte deney testleri ve raporları akredite edilmiş bir kurum tarafından belgelendirilmelidir.
13. Ürün EN 868-5, ISO 9001 ve/veya 13485 uygun olduğunu belgelemelidir.
14. Rulolar Clean Room (TS 11605 EN ISO 14644-1) ortamında üretilmiş olmalı ve firma bu durumu akredite bir kuruluştan aldığı belge ile belgelemiş olmalıdır.
15. Normal oda şartlarında (15-30°C, %35-60 nem) saklanabilmelidir.
16. Titubb kaydı ve onayı ibraz edilmelidir.
17. Teklif edilen ürün orijinal ambalajda olmalı, ambalaj üzerinde marka, üretim parti (lot) numarası, son kullanma tarihi belirtilmeli.
18. Ruloların kesimi sırasında kesme kapatma makinesinin zarar görmemesi için sargı boyu bantlanmış ekler olmamalı ve rulonun bitişinde bant olmamalı.

Prof. Dr. Mehmet ÇOLAK
MÜ Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi
Ortopedi ve Travmatoloji
Tel: 0312 938322 Dip. No:2114

Ayşer MERİÇ
Mersin Üniversitesi Hastane:
Merkezi Sterilizasyon Ünitesi
Sorumlu Hemşire

19. Yüklenici firma, malzemeler'in 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.