

T.C.
FIRAT ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETME BİRİMİ
ELAZIĞ
TEKLİF İSTEME FORMU

18.03.2026

İstem No : 88833 : 26/1293
Talep Eden Birim : ANA DEPO

Fırat Üniversitesi Hastanesi ihtiyacı malzeme/hizmet satın alınacaktır. Fiyat teklif aşağıda belirtilen tarih ve saatte Döner Sermaye Satın alma Birimine bizzat, faks veya posta ile teslimini rica ederim.

- 1- Malzeme/hizmet tesliminin kaç günde yapılacağını belirtmesi zorunludur. Belirtilmemesi durumunda sipariş tarihinden itibaren teslim süresi 30 gün olarak kabul edilecektir. Teslimatta gecikme durumunda geciken her gün için fatura tutarının (KDV hariç) 0,001 (Bindebiri) oranında gecikme cezası hesaplanarak tahakkuk üzerinden kesilecektir. Teslimat satınalma biriminin sipariş yazısına istinaden yapılacaktır. (Sözleşmeli alımlarda sözleşmedeki oran uygulanır)
- 2- Teklif opsiyonu en az 30 gün olmalı ve ürün markası, belirtilecek ve teklif fiyatları KDV hariç verilecektir ve KDV oranı belirtilecektir. Belirtilmemesi durumunda KDV dahil kabul edilecektir. Ayrıca idarenin öngördüğü şartlar dışında, firma tarafından ödeme günü vb. talepleri tekliflerinde belirtseler dahi, dikkate alınmayacaktır.
- 3- Mal teslimi hastane ambarına veya idarenin göstereceği yere yapılacaktır. Teslimat yerine kadar tüm giderler satıcıya aittir.
- 4- Tıbbi malzeme haricindeki ürünlerde TSE markası aranan malzemeler TSE belgeli olacaktır.
- 5- Teklif mektubunda silinti ve kazıntı yapılmayacaktır. Son teklif verme tarih ve saatinden sonra gelen teklifler değerlendirilmeyecek olup, ancak idare gerek gördüğü takdirde bu süreyi uzatabilir.
- 6- Firma alacağını harcama yetkilisinin (Başhekimlik makamı) izniyle devir ve temlik yapabilir. Temlik öncesi harcama yetkilisi makamından uygunluk yazısı alınması zorunludur.
- 7- Tıbbi malzeme, ilaç ve kit alımlarında Sağlık Bakanlığının TITUBB veya ÜTS kaydı gereken ürünlerin kayıtlı olması halinde alım yapılacaktır. Ürünün imalatçı veya ithalatçısı olmadığı durumlarda ilgili satıcının bayi olduğuna dair TITUBB kayıt ve bildirimi aranacaktır. Teklif mektubunda Firma Tanımlayıcı kodu, UBB kodu ve ayrıca firmanın KİK de kaydı olacaktır. UBB kodu ve SUT kodu gereken ürünlerin kodunun belirtilmemesi ile KİK kaydı olmayan firmaların teklifi değerlendirmeye alınmayacaktır. Sosyal Güvenlik Kurumu negatif listesinde bulunan tıbbi malzemeler alınmayacak, alınsa dahi negatif listeden çıkmadıkça fatura bedeli ödenmeyecektir. KİK kaydının yapılmaması ve kaydın güncellenmemesi malzeme alındıktan sonra malzemenin negatif listeye düşmesi gibi malzeme kaynaklı kuruma ait SGK kesinti tutarları ve kurum zararlarının tamamı ilgili firma tarafından karşılanacaktır.
- 8- Firmalar ürün tesliminde BAYİ NO, LOT NO, SERİ NO larını faturalarda belirteceklerdir. Belirtmedikleri takdirde fatura işleme alınmayacaktır.
- 9- Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan tıbbi malzemeler için SUT kodu, Tebliğde yer almayan malzeme olması durumunda bu durum teklif mektubunda belirtilecektir.
- 10- Nitelikli malzeme alımlarında şartnamede numune istenmiş ise teklif değerlendirme aşamasında sadece idarenin talep edeceği firmalardan numune istenecektir. Doğrudan ilgili bölüme gönderilecektir ve numune gönderme ile iade masrafları satıcıya ait olacaktır.**
- 11- Firma tarafından sipariş edilen malzemenin teslim edilmemesi durumunda idare tarafından kanun gereği ilgili mercilere bildirim yapılarak, firma idarenin belirleyeceği süre içerisinde doğrudan temin alımlarına iştirak edemeyecektir.
- 12- SUT 5.2.1 Maddeler gereği 2 Ay içerisinde dönem sonlandırılmasından sonra getirilen fatura bedeli ödenmeyecektir.**
- 13- Sipariş sonrası teslimi yapılan mal/hizmet alımlarının teslimine müteakip faturanın Kuruma ulaştığı tarihten itibaren (Faturanın Kuruma teslim tarihi fatura arkasına kayıt düşülecektir.) 45 . günde işletmenin nakit durumuna göre ödenecektir.
- 14- Verilen tekliflerde teslimat süresi belirtilmesi zorunludur. Aksi takdirde 1. madde uygulanacaktır.

Teklif Veren Firmanın

Tel :
Fax:
Mail :

Son Teslim Tarih & Saat :

24.03.2026

PROF.DR.FATİH OSMANLIOĞLU
BAŞHEKİM YARDIMCISI

MALZEME/HİZMET LİSTESİ

Sıra N	Malzeme Kodu	Malzeme Cinsi	Açıklama	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	KDV Oranı%
1	15005030112006	YÜKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN HAVLU MENDİL		200,0	PAKET		
2	150050399028	KÜVÖZ DEZENFEKTANI (SPREY).		150,0	LİTRE		

EK TEKNİK ŞARTNAME

Adres: Fırat Üniversitesi Hastanesi Döner Sermaye İşletme Müdürlüğü HAZAR V.D. : 3860437404

Tel: 0424 233 35 55

Fax: 0424 233 90 40

EPOSTA : dsermayesatinalma@firat.edu.tr

Sayfa 1

KULLANIMA HAZIR ALKOLSÜZ TEMİZLEYİCİ DEZENFEKTANLI HAVLU MENDİL

1. Dezenfektan, yeni nesil hızlandırılmış hidrojen peroksit teknolojisi (AHP) içermelidir.
2. Ürün alkol, amin, perasetik asit, klor ve kuarterner amonyum bileşikler yada türevlerini içermemelidir.
3. Ürünün veya ürün grubunun akrilik, ABS, Seramik, EPDM, HDPE, PP, Teflon, PVC gibi hammaddeler ile uyumlu olmalı ve uyumlu olduğunu gösteren uyumluluk listesi dosyada sunulmalıdır.
4. Ürün daldırma metodu ile dezenfeksiyon uygulanamayan ve silinebilen tıbbi cihazlar ve medikal ekipmanlarda (endoskopik aletlerin ön işlemlerinde, respiratör, termometre, hemodiyaliz cihazları yüzeyi, ultrasonik proplar, kablolar vb.) kullanılabilir özellikte olmalıdır. Mendiller ve emdirilen dezenfektan ultrason prop uçları temizliği ve dezenfeksiyonu için uygun olmalıdır.
5. Deterjan ve dezenfektan etkili olmalı; temizlik ve dezenfeksiyon işlemini aynı anda yapabilmelidir.
6. Kolay deforme olmaması için tek kullanımlık %100 viskoz yapıda, havlu mendil olmalı ve çabuk yırtılmamalıdır. Viskoz mendiller %100 geri dönüşümlü olmalıdır.
7. Mendiller kullanıma hazır olmalı, aktivasyon ve ıslatma gerektirmemelidir.
8. En fazla 30 saniyede EN 13727 'ye göre bakterisid, EN 13624 'e göre fungusid ve EN 14476 'ye göre virüs id olmalıdır. Papova /Polyoma virüse etkili olmalıdır. Etkinlik raporu çalışma dosyasında sunulmalıdır.
9. Ürün uygulandığı yüzeylerde herhangi bir korozyona neden olmaması için geniş bir materyal uyumluluğu olmalıdır. Uyumlu materyal listesi teklif dosyasında sunulmalıdır.
10. Ürün CE belgeli olup TİTUBB kaydı olmalıdır.
11. Orijinal ambalajında ürün numunesi verilecek, numune ilgili birim tarafından denenerek birim sorumlusunun ürün hakkında görüşleri uzman üye tarafından yazılı olarak alınacaktır. Ürün seçiminde ilgili birim sorumlusunun ürüne uyumu ve ürün hakkındaki görüşleri dikkate alınacaktır.
12. Ürün Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir laboratuarda mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, koroziyon etki vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Analiz nedeniyle eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
13. İhaleyi kazanan firma ihtiyaç durumunda ürün kullanımı ile ilgili eğitim verebilmelidir. Solüsyonun kullanıldığı her birime kullanım şeklini gösteren PVC kaplı resimli afiş ve kullanım talimatı verilmelidir.



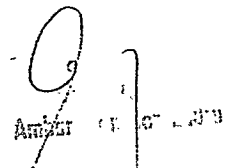
Analiz Girmiş

KÜVÖZ DEZENFEKTANİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Kuvöz ve açık yatak yüzeylerini temizlemeye uygun sprey veya köpük şeklinde olmalıdır. Yüzeyde birikinti etkisi yapmamalı ürün yüzeyden buharlaşarak ayrılmalıdır. Akrilik camlara uyumlu olmalı, hiçbir zarar vermemelidir.
- 2- Aldehit, fenol, hipoklorit, alkol ve türevlerini, amonyum bileşenlerini ve/veya amin bileşenlerini ihtiva etmemelidir.
- 3- Dezenfektan, hızlandırılmış hidrojen peroksit teknolojisi içermelidir.
- 4- Ürün içeriğindeki hidrojen peroksit oranı en fazla %0,5 oranında olmalıdır
- 5- Ürün, hem temizleyici hem de dezenfekte edici özellikte olmalıdır ve ürünün temizleyici özelliği ilgili ibareler ürünün ambalaj üzerindeki orijinal etiketinde belirtilmiş olmalıdır.
- 6- Ürün kokusuz olmalı, hasta varlığında dahi kullanılabilmelidir.
- 7- Ürün kadın doğum, göz aletleri (Biomikroskop, Tonometre, lens, Ultrason Probları vb.) ,KBB aletleri (Optik Aletler, Problar vb), bebek kuvözleri, yeni doğan üniteleri, ameliyathane, yoğun bakım, acil servis, dental cerrahi vb tüm hastane birimlerinde tüm tıbbi cihaz ve aletlerde kullanıma uygun olmalıdır.
- 8- Ürünün bebek kuvözleri akrilik camına zarar vermediğine dair, bağımsız akredite laboratuvarlardan yapılmış test sonuç raporları ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 9- Ürün uygulandığı yüzeylerde herhangi bir korozyona neden olmamalı ve paslanmaz çelik,titanyum, nikel, PVC yer döşemesi, pleksiglas, polipropilen vb. yüzeyler ile geniş materyal uyumluluğuna sahip olmalı ve uyumlu olduğu materyaller listesi teklif dosyasında sunulmalıdır.
- 10- En fazla 15 saniye bakterisid (EN 13727), 30 saniye fungisidal, yeastisidal (mantar, maya) (EN13624), 30 saniye tüm zarflı ve zarfsız virüsler, 30 saniye Poliovirüs, 30 saniye Adenovirüs, 30 saniye Norovirüs (EN 14476), 30 saniye Human Papiloma Virüs-HPV(EN 14476), 1 dakikada mikobakterisit ve 1 dakika tüberkülosid (EN 14348) ve 5 dakika sporisid (EN13704) etkinliği olmalıdır. Bu konuda Avrupa normlarına göre yapılmış çalışmalar ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 11- Aynı özellikleri taşıyan ürünlerde temas süresinin kısalığı tercih sebebi olacaktır.
- 12- Dezenfeksiyon süresi belirtilmeli, firma bu mikrobiyolojik özellikleri taşıdığına dair ulusal veya uluslararası ekspertiz raporları vermeye yetkili laboratuvarlardan yapılmış mikrobiyolojik çalışma raporlarını hastanemize vermelidir..

9
Amber J. Borden

- 13- Ürün öksürük veya alerjik reaksiyona neden olmamalıdır.
- 14- Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren 2 yıl olmalıdır.
- 15- Kullanıma hazır olmalıdır. Her şişenin kendisine ait sprey başlığı olmalıdır.
- 16- Püskürtmeye veya köpük şeklinde püskürtmeye uygun ve miktarı en fazla 1000 (bin) ml olmalıdır.
- 17- Pleksiglas türü malzemeler üzerine kullanıldığı zaman bu tür malzemelerin şeffaflığını bozmamalıdır.
- 18- Ürün CE uyumlu olmalıdır. Ürünün üretici firmasının ISO 9000 serisi belgelerinden ilgili olanına sahip olması gerekmektedir. T.C.Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Kurumu tarafından verilmiş biyosidal ruhsatlı olup biyosidal ürünler listesinde bulunmalıdır. Belgeler ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 19- Bebeklerin bulunduğu ortamlarda güvenle kullanılmalıdır. Gerek inhalasyon, gerek temas sonucu yenidoğan ve prematürelere toksisite göstermeyen yapıda olmalıdır Küvözlerde kullanılabilirliğine dair üretici firma onayı ihale dosyasında sunulmalıdır. Üründen kaynaklanan bir hasar oluşması halinde kurumun zararı tazmin edilmelidir.
- 20- Ürün üzerinde formülasyonu, kullanım şekli, lot numarası, üretim ve son kullanma tarihleri açıkça belirtilmiş orijinal Türkçe etiketi olmalıdır. Uyarı işaretleri etiket üzerinde gösterilmiş olmalıdır. Açıldıktan sonraki etkinlik süresi yazılmalıdır.
- 21- Ürünün, AB Direktifleri 2001/58/EC yönetmeliğine uygun olarak hazırlanmış 16 maddelik Ürün Güvenlik Bilgi Formu olmalıdır.
- 22- Numune en az iki adet olmalı ve şartnamedeki tüm özellikleri taşımalıdır. Şartnamedeki özellikleri taşımayan firmaların teklifi değerlendirmeye alınmayacaktır.



Amir 11.07.2020