



T.C.
ESKİŞEHİR VALİLİĞİ
İl Sağlık Müdürlüğü
Eskişehir Şehir Hastanesi

Kayıt No: 88157

TEKLİF MEKTUBU

Sayı : 22205031-930/

Konu : Teklif Formu

22.04.2024

Kurumumuzun ihtiyacı olan (1) kalem HASTANEMİZ KADIN DOĞUM BİRİMİ İÇİN TIBBİ CİHAZ DEZENFEKSİYON MENDİLİ ALIMI işi işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V. hariç fiyat teklifinizi en geç 24.04.2024 tarih ve saat (10:00) kadar göndermenizi, teklifinizde teslimat süresinin de bildirilmesini arz/rica ederim.

Senol ALTINSOY
Başhekim a.
İdari ve Mali İşler Müdür Yardımcısı

Sıra No	Malın / İşin Cinsi	Miktar	Birimi	Birim Fiyat	Toplam Fiyat
1	- (TIBBİ CİHAZ DEZENFEKSİYON MENDİLİ)	10000	ADET		
Toplam					

Satınalmanın Yapılacağı Birim: ESKİŞEHİR ŞEHİR HASTANESİ DOĞRUDAN TEMİN TEL:0 222 611 4000 / 11358
NUMUNE GÖRÜLECEKTİR.

4734 sayılı Kamu İhale Kanunun 22 / D Maddesi Uyarınca Doğrudan Temin Usulüyle Alım Yapılacaktır.
DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR

- 4734 Sayılı Kanun gereğince KİK 019 Standart Formuna göre hazırlanacak Teklif mektubunda istekliler tarafından imzalanması, teklif edilen fiyatın rakam ve yazıyla açık olarak yazılması zorunludur. Tarihi olmayan, istenilen ürünlerin marka, katalog numarası olmayan ve teslimat belirtilmeyen teklif mektupları değerlendirmeye alınmayacaktır.
- Zarfın üzerine isteklinin adı soyadı açık adresi teklifin hangi işe ait olduğu ve teklif edilen kalemler yazılacaktır. Zarf kapağı yapıştırılan bölümü üzerine firma kaşesi basılarak imzalanacaktır.
- Fiyatlar KDV hariçtir.
- Teklif edilecek ürünlerin ürün barkodları mutlaka olacaktır. Barkotsuz malzemeler teslim alınmayacaktır.
- Teklif edilecek malzemelerin UBB numarası faturaya mutlaka yazılacaktır.
- Teklif edilecek malzemenin varsa emekli sandığı malzeme kodu teklif mektubunda yazılacaktır.
- Düzenlenecek fatura da yapılmış olan hatalardan dolayı ödeme yapılmamasından firma sorumludur.
- Teklif edilecek ürünlerden Tıbbi cihaz yönetmeliği (93/42/EEC MDD), Vücuda yerleştirilebilir aktif cihaz yönetmeliği(90/385/EEC) ve vücut dışında kullanılan tıbbi tanı cihazları yönetmeliği (98/79/EC IVDD) kapsamındaki ürünlerin Sağlık Bakanlığı Tedavi Hizmetleri Genel Müdürlüğünün 2008/36 sayılı genelgesinin 2.maddesine istinaden TİTUBB ve ÜTS de Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir. Bu şartı olmayan ürünler kesinlikle teklif edilmeyecektir. Teklif edilip alınsa dahi ödemesi yapılmayacaktır.
- Numune istendiğinde teklif mektubu ile birlikte getireceklerdir.
- Alımlar acil ihtiyacımıza yönelik olduğu için kesin sipariş yazımızda belirtilen süre içerisinde teslim edilmeyen ürünler için yasal işlem yapılacaktır.
- Tıbbi sarf malzemelerin teslim edildiği tarihte malzemelerin kullanma süresi miadının 2/3'ünden az olmamalıdır.
- Fatura, malzeme teslim edildikten sonra kesilecek.
- Fatura bedeli malzemenin muayene kabul komisyonunca kabulünden sonra 150 gün içerisinde ödenecektir.
- Alacağına ait temlik kabul edilmeyecektir.
- Siparişlerde malzemenin depo ve ihtiyaç durumu göz önünde bulundurularak partiler halinde istenmesi idaremizin yetkisindedir.
- Teklif veren firma işbu (18) maddeyi okumuş ve herhangi bir ayırım ve sınırlama yapmadan bütün koşullarıyla kabul etmiş olarak kabul edilecektir.
- Bu alım uygulanmasından doğabilecek her türlü anlaşmazlığın çözümünde Eskişehir mahkemeleri ve icra daireleri yetkilidir.
- Bu malları/işleri en geç 10 (ON) gün içinde muayene ve kabul yapılabilmesi için teslim edilmesi gerekmektedir.

71 EVLER MAH ÇAVDARLAR SK 26080 ODUNPAZARI ESKİŞEHİR

Telefon: 222 611 4000/11358-11359

Faks: 02222050199

e-posta: esdh.satinalma@saglik.gov.tr

Elektronik ağ: www.eskisehirsehir.saglik.gov.tr

1/1



TEKNİK ŞARTNAME

TIBBİ CİHAZLAR ve EKİPMANLAR İÇİN HİDROJEN PEROKSİT BAZLI TEMİZLİK VE DEZENFEKSİYON MENDİLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün, hızlandırılmış hidrojen peroksit içermelidir. Ürünün içeriğinde en fazla % 2 oranında hidrojen peroksit bulunmalıdır
2. Ürün kullanıma hazır ve solüsyon emdirilmiş mendil formunda olmalıdır. Durulama gerektirmemelidir.
3. Ürünün, EN 13727 standardına göre bakterisid (E.coli, S.aureus, P. Aeruginosa, E. hirae), EN 13624 standardına göre fungisidal, yeastisidal (C.albicans, A. niger), EN 14476 standardına göre tam virüsidal (Adenovirüs, Poliovirüs, Norovirüs, Human Papiloma Virüs-HPV), EN 14348 standardına göre en fazla mikobakterisit(M.terrea ve M. avium) ve EN 13704 standardına göre en fazla sporisidal (B.subtilis) etkinliği olmalıdır. Ürünün, EN 16615 test metoduna göre yapılmış test raporunda bulunmalıdır. Ürünün ayrıca Clostridium difficile sporlu bakterisine ve Candida auris mantar türüne karşı etkinliği olmalı ve bu etkinlik akredite kuruluş etkinlik raporları ile belgelenmelidir.
4. Aynı özellikleri taşıyan ürünlerde temas süresinin kısalığı tercih sebebi olacaktır.
5. Ürün, bileşiminde iritan, toksik madde alkol, asit, amin, fenol, aldehit ve kuarternler amonyum bileşikler yada türevleri içermemelidir.
6. Ürün kadın doğum (problar vb), göz aletleri (Biomikroskop, Tonometre, Lens, Ultrason Probları vb.), KBB, bebek kuvözleri, yeni doğan üniteleri, ameliyathane, yoğun bakım, acil servis, dental cerrahi vb tüm hastane birimlerinde tüm tıbbi cihaz ve aletlerde kullanıma uygun olmalıdır.
7. Ürün kokusuz olmalıdır.
8. Ürün mendil formda olmalı ve bir ambalaj en fazla 100 adet mendil içermelidir.
9. Her bir ambalaj üzerinde kullanım şekli ve son kullanma tarihi kayıtlı olmalıdır.
10. Ürün solunum, göz vb tahrişine yol açmamalıdır.
11. Ürünün kullanılması sırasında, göz koruyucu, yüz koruyucu, koruyucu kıyafet, koruyucu eldiven kullanımına gereksinim duyulmamalıdır
12. Ürünün toksik etkisi olmamalı, ürün bileşiminde dikkate alınan konsantrasyonda zararlı olarak sınıflandırılan maddeler bulunmamalıdır. Ürünün ayrıca akut solunum/inhalasyon toksisitesi bulunmamalıdır.
13. Ambalaj içerisinde bulunan mendilin hava ile temasının engellenmesi için açılıp kapanabilir kapak özelliğine sahip olmalıdır. Ayrıca ürünün ilk kez açıldığını gösteren kapak altı folyo da bulunmalıdır.
14. Ürün uçucu olmamalıdır, etki süresi boyunca uygulandığı yüzeyde ıslak kalmalıdır.
15. Ürünün bebek kuvözleri akrilik camına zarar vermediğine dair, bağımsız akredite laboratuvarlardan yapılmış test sonuç raporları ihale dosyasında sunulmalıdır.
16. Ürünün ayrıca HDPE, PVC ve paslanmaz çelik yüzeylere herhangi bir zarar vermediğine dair, bağımsız akredite laboratuvarlardan yapılmış test sonuç raporları ihale dosyasında sunulmalıdır
17. Ürünün prop, göz muayene cihazları vb. aletlere zarar vermediğini gösteren akretide laboratuvarlarda yapılmış test raporları olmalıdır.
18. Etiket üzerinde gerekli tüm bilgiler (ürün içeriği, etkili olduğu mikroorganizmalar ve süreleri, gerekli uyarılar, üretim ve son kullanma tarihi, lot numarası, üretici firmanın adı, adresi ve logosu) Türkçe olarak yer almalıdır.
19. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır. Hastanemize teslim edilmesinden itibaren miadı, en az 18 ay olmalıdır.
20. Ürün 93/42/EEC direktifine göre CE sertifikasıyla belgelendirilmiş olmalı ve ÜTS kaydı yapılmış olmalıdır. Güvenlik bilgi formu ihale dosyasında sunulmalıdır.
21. Muayene komisyonu gerek duyması halinde Türkiye Halk Sağlığı Kurumu başta olmak üzere her seri için yeterli sayıda numune alarak masrafları firmaya ait olmak üzere analiz (mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, korozyon etki vb.) için gönderebilecektir. Analiz nedeniyle eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
22. Ürün numunesi ilgili birimlere verilecek, ürünler denendikten sonra uygun bulunan ürün alınacaktır. Ürün seçiminde Enfeksiyon Kontrol Komitesinin ürün onayı ve görüşleri doğrultusunda ürün tercihi yapılacaktır.