



TC
KONYA VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
KONYA ŞEHİR HASTANESİ
TEKLİF MEKTUBU

08.05.2026

İlgili Firmaya;

Satın almaya esas olmak üzere, MALZEME ALIMI ihtiyacı, aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler için KDV HARIÇ BİRİM FİYAT ÜZERİNDEN teklifinizi 13.05.2026 Tarihi saat 10:00:00'a kadar bildirmeniz gerekmektedir.

Mucip No: 2026/27

SATINALMA KOMİSYON BAŞKANLIĞINA

S.N.	MALZEMENİN CİNSİ	MIKTARI	BİRİMİ	UBB NO	SUT KODU	SUT FİYATI	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTARI
1	CIHAZ YUZEY DEZENFEKTANI SPORİSİDAL MENDİL	150	PAKET					

Yukarıda yazılı mal/hizmet/yapım işlerine ait isteğinizin numunesine/şartnamesine uygun olarak yukarıda verdiğimiz fiyatlar doğrultusunda vereceğimizi taahhüt ederiz.

Firma Kaşesi- İmza

FİRMALARIN FİYAT TEKLİFİ VERİRKEN DİKKAT ETMESİ GEREKEN HUSUSLAR:

- 1-Teklif edilen fiyatlar KDV hariç olacaktır.
- 2-Şartnameyi tamamen okudum ve şartnameye uygun "mal/hizmet/yapım" vereceğimi taahhüt ederim.
- 3-İdare ürün/hizmeti alıp almamakta veya bir kısmını almakta serbesttir.
- 4-TİTUBB da sağlık bakanlığı tarafından onaylı olması ve isteklerin bu durumu tekliflerinde belgelendirmesi zorunludur. Ürün (barkod) numarası, SUT kodları, etiket, marka ve modeli teklif mektuplarında yazılı olacaktır.(T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası çıktısı teklife eklenecektir.)
- 5-Firma tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre eşleştirilen malzemelere ilişkin teklif vermeyi kabul eder.
- 6-Firma MEDULA sistemine tanımlamadığı barkodlu ürünleri teklif etmeyeceğini kabul eder.
- 7-Firma MEDULA sistemine tanımlamadığı barkodlu ürünleri teklif edemez.
- 8-Firma MEDULA sistemine tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre eşleştirilmeyen barkodlu ürünleri teklif ederse ve kamu zararına sebebiyet verirse o ürünlerin bedelleri ödenmez.
- 9-Teklif verilmiş olması şartların tamamı kabul edilmiş ve taahhüt altına girilmiş sayılır. Teklifler hiçbir suretle iade edilmez, geri çekilemez.
- 10-Firmalar, Hastanemiz Satınalma Doğrudan Temin Birimine teklif edecekleri mal/hizmet/yapım ile ilgili numune, katalog veya demo uygulamalarını kompetan üyenin isteği doğrultusunda beyan edeceklerdir.
- 11-Alınacak mal/hizmet/yapım ile ilgili KDV hariç bütün vergi, resim, harç, taşıma, nakliye sigorta vs. yüklenicive ait olacaktır.
- 12-Alternatif ve şartlı teklif kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 13-Alım işlemleri , tabi olunan Sağlık Bakanlığı ödeme politikaları ve mevzuat çerçevesinde gerçekleştirilecektir.
- 14-Mail ve Faks yoluyla gönderilen tekliflerin aslı aynı iş günü içerisinde, Satınalma (Doğrudan Temin birimine) getirilmesi teklifinizin değerlendirilmesi için önemle gerekmektedir.
- 15-Alıma esas teknik şartnamede rekabet koşullarını engelleyici bir husus olduğu iddiası olması halinde, İdaremize bu durumla ilgili teklif süresi içerisinde yazılı olarak itiraz edilebilecektir.

Adres

Doğrudan Temin Birimi Tel:

Mail: ksh.temim@gmail.com

NOT: ŞARTNAMELER HASTANE WEB SITEMİZDEN TEMİN EDİLEBİLİR.

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

1. Ürün kuvözlerin, problemlerin, diş hekimliğinde kullanılan aletlerin ve KBB muayenelerinde kullanılan dezenfeksiyonu zorunlu tıbbi cihazların temizlik ve dezenfeksiyonunda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürün kullanıma hazır ve solüsyon emdirilmiş mendil formunda olmalıdır.
3. Solüsyon içeriğinde, kullanıldığı cihazlara zarar vermemesi için en fazla % 0,4 oranında hidrojen peroksit ve % 0,18 oranında karboksilik asit içermelidir.
4. Mendile emdirilen solüsyon alkol, aldehit, fenol, kuarterner amonyum bileşikleri ve türevlerini içermemelidir. Solüsyona ait kimyasal analiz raporu ihale dosyasında sunulmalıdır.
5. Ürün uluslararası kabul görmüş standartlara uygun olarak, EN 16615:2015 standardına göre 30 saniyede bakterisidal (Staphylococcus aureus ATCC 6538, Pseudomonas aeruginosa ATCC 15442, Enterococcus hirae ATCC 10541 dahil), 30 saniyede yeastisidal (Candida albicans ATCC 10231 dahil), EN 14476 standardına göre 1 dakikada virüsidal (Adenovirüs Type 5, Poliovirüs Type-1, Murine Norovirüs, Vaccinia virüs dahil), EN 13704 standardına göre 1 dakikada sporisidal (Bacillus subtilis ATCC 6633 dahil) etkili olmalıdır. İlgili mikrobiyolojik etkinlik raporları ihale dosyasında sunulmalıdır.
6. Bağımsız laboratuvardan alınmış EN 1276 test yöntemine göre 30 saniyede bakterisidal (Helicobacter Pylori ATCC 43504, Escherichia Coli ATCC 10536) yapılmış etkinlik raporları olmalıdır.
7. Ürünün pH değeri 1 – 3 aralığında olmalıdır.
8. Ürünün raf ömrü 2 yıl olmalıdır. Hastanemize teslim edilmesinden itibaren miadı, en az 18 ay olmalıdır.
9. Ambalaj içerisinde yüzeylere zarar vermeyen, en az 100 adet dezenfeksiyon mendili olmalıdır.
10. 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.
11. 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.
12. Dezenfeksiyon işleminin uygulandığı yüzeylerde polistiren, paslanmaz çelik, PVC, polikarbon, seramik, ABS, silikon, HDPE, kauçuk ve camdan imal edilmiş tıbbi cihaz ve ekipmanlara (Elektrikli cihazların elektriği kesildikten sonra) zarar vermeden kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürünün yüksek materyal uyumluluğu olmalı, korozyona sebep olmamalı ve materyal uyumluluk çalışması ürün dosyasında sunulmalıdır.
14. Ürünün PVC, HDPE ve paslanmaz çelik materyallere zarar vermediğini gösteren, TS EN ISO 2812 – 1 standardına göre bağımsız laboratuvarda yapılmış test raporları olmalıdır.
15. Ürünün kuvöz parçalarına zarar vermediğini gösteren, TS EN ISO 2812 – 1 standardına göre bağımsız laboratuvarda yapılmış test raporları olmalıdır.
16. Ürünün problemlere zarar vermediğini gösteren, bağımsız laboratuvarda yapılmış, prob uygunluk test raporu olmalıdır.
17. Üretici firma ISO 13485, ISO 9001 ve GMP kalite belgelerine sahip olmalıdır.
18. Ürün 93/42/EEC direktifine göre CE sertifikasıyla belgelendirilmiş olmalıdır.
19. Ürünün ÜTS kaydı yapılmış ve Sağlık Bakanlığında onaylı olmalıdır.
20. Güvenlik bilgi formu ihale dosyasında sunulmalıdır.
21. Ürün denemek üzere en az bir paket orijinal ürün numunesi ilgili birimlere verilecek, ürünler denendikten sonra uygun bulunursa alınacaktır.

KONYA SEVDİĞİTA ESI
MÜSEVİ
AL
Kusla

KONYA SEVDİĞİTA ESI
MÜSEVİ
AL
Kusla

KONYA SEVDİĞİTA ESI
MÜSEVİ
AL
Kusla