



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20215473

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 22/10/2021 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	GLİSERİN(1 LT LİK AMB.)	50,00	ADET
2	DENTAL ENJEKTORU	2.000,00	ADET
3	DISPOSABLE KONSANTRİK EMG İGNESİ (37 MM X 0.46 MM) PLATIN TELLİ	1.000,00	ADET
4	BİSTURİ NO 15	7.000,00	ADET
5	BİSTURİ NO 20	8.000,00	ADET
6	ORDEK PLASTİK	200,00	ADET
7	KURUTMA KAGIDI	1.000,00	ADET
8	HEPARINLI HEMATOKRİT TUPU	3.500,00	ADET
9	LAMEL 24 X 50 100 LUK.	5.000,00	ADET
10	LAMEL 22 X 22	2.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20215473
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/12



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20215473

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 22/10/2021 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	INTENSIFIER BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGIO)	1.200,00	ADET
12	PAMUK RULO (1 KG.LİK AMB.)	1.000,00	KİLOGRAM
13	OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)	1.000,00	ADET
14	ANNE- BEBEK KOL BANDI (MAVİ-ERKEK)(CİFT)	1.000,00	ADET
15	EKMEK KASASI POSETİ	7.000,00	ADET
16	SFT BLOK AGIZLIGI (FİLTRELİ)	1.000,00	ADET
17	CERRAHI BEYİN PEDI 20X40	10.000,00	ADET
18	AKORDEON BONE	50.000,00	ADET
19	PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ	20.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20215473
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/12

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

303.0018.000	GLISERIN(1 LT LIK AMB.)	ADET	50
300.0001.000	DENTAL ENJEKTORU	ADET	2000
300.0002.000	DISPOSABLE KONSANTRİK EMG İGNESİ (37 MM X 0.46 MM) PLATIN TELLİ	ADET	1000
298.0007.000	BISTURI NO 15	ADET	7000
298.0008.000	BISTURI NO 20	ADET	8000
298.0054.000	ORDEK PLASTİK	ADET	200
292.0029.000	KURUTMA KAGIDI	ADET	1000
293.0045.000	HEPARINLI HEMATOKRİT TUPU	ADET	3500
293.0095.000	LAMEL 24 X 50 100 LUK.	ADET	5000
293.0098.000	LAMEL 22 X 22	ADET	2000
295.0009.000	İNTENSİFİYER BAŞLIĞI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANJİO)	ADET	1200
296.0004.000	PAMUK RULO (1 KG.LİK AMB.)	KİLOGRAM	1000
298.0197.000	OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)	ADET	1000
298.0264.000	ANNE- BEBEK KOL BANDI (MAVİ-ERKEK)(CİFT)	ADET	1000
305.0061.000	EKMEK KASASI POSETİ	ADET	7000
299.0015.000	SFT BLOK AĞIZLIĞI (FİLTRELİ)	ADET	1000
296.0023.000	CERRAHI BEYİN PEDİ 20X40	ADET	10000
298.0483.000	AKORDEON BONE	ADET	50000
293.0325.000	PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ	ADET	20000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5682) DISPOSABLE KONSANTRİK EMG İGNESİ (37 MM X 0.46 MM) PLATIN TELLİ

Açıklama : DISPOSABLE KONSANTRİK EMG İGNESİ (37 MM X 0.46 MM) PLATIN TELLİ

1. Kayıt alanı 0,07 mm² olmalıdır.
2. İğne elektrot dış kanülü paslanmaz çelik ve merkezinden geçen teli platin olmalıdır.
3. İğne kablosuna takıldığında kavrama yeri 2,5 cm uzunluğunda, merkezi basık bir kavrama yeri bulunmalıdır.
4. İğnenin kayıt alanını gösteren 13 mm uzunluğunda hissetme çentiği bulunmalıdır.
5. İğneler E-Beam tekniği ile steril edilmiş, yırtılmaz paketlerde bulunmalıdır.
6. Kutu/paket üzerinde üretim yeri, üretici firmanın adı veya logosu, katalog numarası ve barkodu bulunmalıdır.

7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 2 adet numune bırakılmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(1104) BISTURI NO 20

Açıklama : BISTURI NO 20

1. Krom, nikel, karbon veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Bisturi saplarına kolay ve tam oturmalıdır.
3. Kesici ucu düzgün olmalı ve bileme izleri bulunmamalıdır.
4. Ambalaj alüminyum içerikli olup su geçirmeyecek şekilde olmalıdır.
5. Anti septik solüsyonlar ve suyla temasta oksitlenme olmamalıdır.
6. Sterilizasyon GAMMA yöntemi ile yapılmış olmalı, her kutuda orijinal fabrika tarafından basılmış kırmızı sterilizasyon indikatörü bulunmalıdır.
7. Paket açımı kolay olmalı ve sterilizasyonu bozulmadan yapılabilmelidir.
8. Kullanımda kolay kırılmamalı, dayanıklı olmalı kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
9. Kutuların üzerinde steril ibaresi bulunmalı, hangi metotla steril edildiği, son kullanım ve imalat tarihi yazılmalıdır.
10. Kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
11. BS 2982 / İSO 77740 / TSE 4171 e uygunluk belgesi olmalı, BS ve İSO no ları kutu üzerinde orijinal baskılı olmalı, TSE ye ait laboratuvar uygunluk raporları ve/veya ürüne ait CE belgesi ibraz edilmelidir.
12. Steril 100 lük kutularda, uç ve ambalaj üzerinde numaraları yazılı olarak ambalajlanmış olmalıdır. Kutu ve adet üzerinde barkot olmalıdır.
13. Şekil olarak aşağıda belirtilen şekillerde olmalıdır.11 no'lu bistürilerin uçlarının açısı dar olmalıdır. 15 no' lu bistürinin uç kısmı ile sapı arası bütün olarak birleşmelidir.

(4573) OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)

Açıklama : OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)

1. Polipropilen malzemeden üretilmiş olmalıdır
2. Sıcaklık dayanımı 121°C'ye kadar olmalıdır.
3. Çeşitli malzemelerin ve atıkların steril hale getirilmesinde kullanılabilir.
4. 600x760mm ebatında olmalıdır.
5. Bir paketinde 50 adet bulunmalıdır.
6. Poşetlerin üzerinde baskı olarak tıbbi atık ve tehlike işaretleri bulunmalıdır.
7. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
8. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.

9. Üretici firma laboratuvarında denenmek üzere 5 adet numune temin etmelidir.

(5427) EKMEK KASASI POSETİ

Açıklama : EKMEK KASASI POSETİ

1. Ağırlığı en az 40 gram olmalıdır.
2. 650X1000 ±2 mm uzunluğunda olmalıdır. Torba ağız çapı açıldığında 105±2 cm, taban çapı 63-66 cm olmalıdır.
3. Şeffaf renk olmalıdır.
4. İçerisine toz, hava vs almayacak şekilde plastik torba içinde 600 'lük paketler halinde teslim edilmelidir.
5. Tarım ve Köy işleri Bakanlığı izni ile üretilmiş olacaktır. Üretim izni teslim anında belgelenecektir.
6. Ürün ambalajı üzerine ürünün nerde üretildiği, üretim tarihi, adres ve irtibat bilgileri, tescilli markası olacaktır.
7. Tüm yüzeyler pürüzsüz ve düz olmalıdır. Herhangi bir kabarıklık, üretim hatası içermemelidir.
8. Kenarlarında kesim yerlerinde(uç noktalarında) çapak olmamalıdır.
9. LDPE malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
10. Gıda ürünlerinin saklanması uygun olmalıdır.
11. Desensiz düz formda olmalıdır.

(6910) AKORDEON BONE

Açıklama : AKORDEON BONE

1. SIVIYA DAYANIKLI NON -WOMEN KUMAŞTAN İMAL EDİLMİŞ OLMALIDIR.
2. NON-ALERJİK OLMALIDIR.
3. ETRAFI LASTİKLİ OLMALIDIR.
4. LARGE BOY OLMALIDIR.
5. YEŞİL VEYA MAVİ RENKTE OLMALIDIR.
6. YUVARTILMIŞ DİKİŞLİ OLMALIDIR. EĞER AKORDEON STİLİNDE KATLANMIŞ İSE AKERDEON BİRLEŞİM YERLERİ CİLDE ZARAR VERMEMELİDİR.
7. 100'LÜK KARTON AMBALAJLARDA OLMALIDIR. (25 LİK PAKETLERDE)
8. LASTİĞİ ÇOK SIKI YA DA GEVŞEK OLMAMALIDIR.
9. LASTİK KULLANIM SIRASINDA KOPMAMALI VE DİKİŞ YERLERİNDEN AYRILMAMALIDIR.
10. NUMUNE OLARAK BIRAKILAN ÜRÜNLER HASTANEMİZDE DENENEREK UYGUNLUK KARARI ALINACAKTIR. BU NEDENLE 100 ADET NUMUNE BIRAKILMALIDIR.
11. ŞARTNAMEYE UYMAYAN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTR.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(3811) DENTAL ENJEKTORU

Açıklama : DENTAL ENJEKTORU

1. 30 gauge özellikli iğne olmalıdır.
2. En az 2 yıl miyatlı olmalıdır.
3. 2 cc 0,40x50 mm %6 eğimli,sivri uç merkezde montoksit siyah pistonlu kauçuk başlı olmalı,3 parça olmalıdır.
4. Muayene komisyonunca beğenilmeyen enjektör uçları alınmayacaktır.
5. Kutuların üzerinde barkot olmalıdır.
6. Enjektör üzerindeki yazılar silinmez özellikte olmalıdır.
7. Paketi kolay açılır özellikte olmalıdır.

(6301) CERRAHI BEYİN PEDI 20X40

Açıklama : CERRAHI BEYİN PEDI 20X40

1. Cerrahi ped, medikal alanda kullanılmak üzere nonwoven teknikle dokunmuş, hidrofiber yapıda sıvı emme özelliğine sahip hammaddelerden üretilmiş olmalıdır.
2. Cerrahi ped kuruyken veya ıslakken dokunulduğunda lime lime olmayacak, ipliklenmeyecek, yüzeyi tüylenmeyecek, liflenmeyecek ve pırtıklaşmayacak özellikte olmalıdır.
3. Cerrahi ped, hızlı sıvı emici bir yapıda olmalı ve yüksek kapasitede sıvı tutma özelliği olmalı, ağırlığının en az 15 katı kadar sıvı emebilmelidir. Bu değer ISO için akredite olmuş laboratuvar raporu ile kanıtlanabilmelidir.
4. Cerrahi ped, ıslak dokulara direkt koruma sağlayabilecek ve hemostatize olabilecek hafif basınçları da önleyebilecek özellikte esnek ve yumuşak olmalıdır.
5. Cerrahi pedin takip ipi çekildiğinde veya ıslandığında çözülmeyecek ve sertlik yapmayacak biçimde, özel olarak tasarlanmış bir ilmik formu ile pede bağlanmış olmalıdır.
6. Takip ipi, dokuyu tahrip etmemesi için ped üzerine sadece bir kenarından ilmiklenmiş olmalı, pedin üzerinde dokuya zarar verebilecek bundan başka uygulamalar (dikiş makinesi dikişi, birden fazla ip, klasik kaba düğüm vb. gibi travma yapacak malzemeler) olmamalıdır.
7. Pedin üzerinde, röntgende görülebilmesini sağlayan (X-Ray detectable) , mavi renkte malzemeden oluşmuş baskılı şerit olmalıdır.
8. Takip ipi de röntgende görülebilir (X-Ray detectable) olmalıdır.
9. Cerrahi pedler, kullanıcının kolayca çekip alabileceği bir biçimde, kartondan yapılmış özel sayım kartlarına sarılmış olmalıdır.
10. Özel sayım kartlarının üzerindeki çentikler, kullanıcının ne kadar ped kullandığını anında takip edebilmesi için 1'den 10'a kadar numaralandırılmış olmalıdır.
11. Sayım kartındaki pedlerin üzerinde, pedlerin ezilip zarar görmelerini engelleyen, kartondan yapılmış, koruyucu bir kuşak olmalıdır.
12. Cerrahi ped, 10 'ar adet olmak üzere, bir yüzü şeffaf diğer yüzü yırtılmayan malzemeden (Tyvek 'den) mamul steril ambalaj poşeti içinde olmalıdır.
13. Ayrıca; steril poşetin içinde, açıldıktan sonra kirliliği (kontaminasyonu) önlemek için kağıttan mamul ikinci bir poşet daha (kirlilik önleme poşeti) olmalıdır.

14. Steril poşetin üzerinde standartlara uygun basılmış kullanma talimatı olmalıdır.
15. Cerrahi ped üzerinde herhangi bir sterilizasyon kalıntısı olmaması için Gamma Işını ile sterilize edilmiş olmalıdır.
16. Cerrahi beyin pedi 93/42 EEC ve 2007 / 47 EC direktiflerine göre üretilmiş ve Sınıf III Tasarım Sertifikası olmalı ve onaylanmış kuruluş tarafından verilmiş CE işareti taşınmalıdır.
17. Steril paket üzerinde sterilizasyon şekli ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.
18. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 adet numune bırakılmalıdır.
19. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3641) ORDEK PLASTİK

Açıklama : ORDEK PLASTİK

1. Plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Tutmak için kulpu olmalı ve kapaklı olmalıdır.
3. Yüzeyi eksiksiz ve pürüzsüz olmalıdır.
4. Cilde temas edecek kenarları yuvarlatılmış olmalı ve cilde zarar vermemelidir.
5. Kolay temizlenebilir ve leke tutmayan özellikte olmalı ve rahat yerleşmelidir.
6. Dezenfekte edilebilir olmalıdır.
7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle en az 2 adet numune bırakılmalıdır.
8. Tek tek paketlenmiş olmalı üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. CE belgesi olmalıdır.
11. 2000 ml kapasiteli olmalıdır.
12. 100 ml'den 2000 ml'ye kadar doğru ölçeklendirilmelidir.
13. Delinme ve yırtılmalara karşı dayanıklı olmalıdır.
14. Delik ya da yırtılmış ürünler firma tarafından değiştirilmelidir.

(5822) SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ)

Açıklama : SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ)

1. Satın alınacak ürünler, Göğüs Hastalıkları Anabilim Dalı, SFT laboratuvarında, solunum fonksiyon testlerinin yapılmasında kullanılacaktır.
2. Filtreler ünitemizde bulunan spirometre cihazlarına ("Jaeger bodypletismograf" ve "Jaeger PFT") uyumlu olmalıdır.
3. Filtreler; tek kullanımlık, çocuk ve erişkinlerin anatomik ağız yapısına uygun olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Filtreler, ölçüm esnasında hastanın dudaklarına yapışmayacak ve kanatmayacak yapıda olmalıdır.
5. Filtreler hava geçirilmeyen tekli ambalajlarda ve uç kısımları keskin olmayacak yuvarlatılmış şekilde olmalıdır.
6. Filtre, hava akımında basınç kaybı oluşmaması ve dış etmenlerden etkilenmemesi için stabil, açılmaz yapıda olmalıdır.
7. Üründe kimyasal yapıştırıcı kullanılmamış olmalıdır.
8. Filtrenin hava akımına karşı direnci, hem nefes almada hem de nefes vermede %0,7'den fazla olmamalıdır.
9. Ölü boşluk 80 ml'den az olmalıdır.
10. Filtre, hem bakteriyel hem de viral etkenlere karşı filtrasyon etkinliği sağlamalıdır. Her iki mikrobiyolojik grubu için de filtrasyon etkinliği %99'un üzerinde olmalı ve bunu belgeleyen teknik doküman ve laboratuvar test raporları olmalıdır.
11. Hastalar arası enfeksiyonu önlemek için, her filtre ile birlikte 1 adet tek kullanımlık burun mandalı verilmelidir.
12. İstenilen ürünlerin tıbbi cihaz mevzuatı gereğince olması gerek standart belgeleri, Sağlık Bakanlığı tarafından alınmış onay belgeleri olmalıdır.
13. Firma, ürünü uygunluk açısından değerlendirmeye yetecek miktarda numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirme sonucuna göre uygun olmadığı takdirde satın alma süreci dışında bırakılacaktır.
14. Yüklenici firma, ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan, hatalı-bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

(5460) PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ

Açıklama : PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ

1. Düşük hacimli çalışmalar için kullanılacak pipet ucunun uzunluğu standart ölçü olan 5,2 cm olmalı ve polipropilenden üretilmelidir.
2. Pipet ucunun standardize üretimi TSE ya da uluslar arası geçerli kuruluşlarca (ISO vb.) belgelendirilmelidir.
3. Merkez Laboratuvarında kullanımda olan tek ve çok kanallı tüm pipetlerle uyumlu olmalıdır (finnpipette 2-20 µl, eppendorf 10-100 µl, eppendorf 20-200 µl, Boeco 2-20 µl, transferpette 30-300 µl kullandığımız pipet çeşitleri).
4. Kimyasallara, dış etkenlere ve termal etkenlere dayanıklı olmalıdır.
5. İç yüzeyi sıvı yapışmasını engellemek amaçlı kaygan olmalıdır.
6. Pipetöre giren ağız kısımları tam ve sızdırmaz olmalıdır.
7. Pipet ucu çıkış deliği standart olmalı, istikrarlı ve tekrarlanabilen sıvı aktarımını garanti etmelidir.
8. Pipet uçları torba, rak veya yeniden doldurulabilir kapalı paketlerde verilmelidir.
9. Ürünlerin uygunluğu Merkez Laboratuvar teknik birimince denenmesi yapıldıktan sonra ve ilgili laboratuvar biriminin de onayı ile belirlenecektir.
10. Ürün ambalajlı olup üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
11. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için 20 adet numune temin etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(4557) HEPARINLI HEMATOKRIT TUPU

Açıklama : HEPARINLI HEMATOKRIT TUPU

1. Tüplerin uzunluğu 75 mm (+/- 1 mm) ve et kalınlığı 0,2 mm olmalıdır.
2. Heparinli olanların iç yüzeyleri sodyum heparinat ile heparinlenmiş olmalı ve kapiller kan ile kullanılabilir, kırmızı kodlu olmalıdır.
3. Heparinsiz olanlar mavi ile kodlanmalıdır.
4. Hematokrit tüp macunu kurumayan kapatma bileşiği şeklinde ve plastik tabla içerisinde bulunmalıdır.
5. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
6. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
7. Üretici firma laboratuvarında denenmek üzere 20 adet numune temin etmelidir.
8. Heparinsiz hematokrit tüpünün her nokasında ışık geçirgenliği aynı olmalıdır.

(4531) LAMEL 24 X 50 100 LUK.

Açıklama : LAMEL 24 X 50 100 LUK.

1. Optik özellikli ve renksiz (su beyazı) camdan üretilmeli, tozdan kirden ve nemden arındırılmış olmalıdır
2. Esneme kapasitesi yüksek olmalı (yaklaşık 0,13 - 0,17 mm kalınlıkta) ve kolay kırılmayan özellikte olmalıdır.
3. 100 adetlik paketlerde olmalıdır.
4. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
5. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
6. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
7. İstenilen lameller çalışmalar süresinde kullanıcı tarafından kullanıma uygun bulunmaz ise istenilen özellikte (şartnameye uygun) başka bir lamelle ücretsiz olarak değiştirilmeli ve bunun taahhüdü yüklenici firma tarafından malzeme tesliminde verilmelidir.

(4531) LAMEL 22 X 22

Açıklama : LAMEL 22 X 22

1. Optik özellikli ve renksiz (su beyazı) camdan üretilmeli, tozdan kirden ve nemden arındırılmış olmalıdır
2. Esneme kapasitesi yüksek olmalı (yaklaşık 0,13 - 0,17 mm kalınlıkta) ve kolay kırılmayan özellikte olmalıdır.
3. 100 adetlik paketlerde olmalıdır.
4. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
5. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
6. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
7. İstenilen lameller çalışmalar süresinde kullanıcı tarafından kullanıma uygun bulunmaz ise istenilen özellikte (şartnameye uygun) başka bir lamelle ücretsiz olarak değiştirilmeli ve bunun taahhüdü yüklenici firma tarafından malzeme tesliminde verilmelidir.

(3633) PAMUK RULO (1 KG.LIK AMB.)

Açıklama : PAMUK RULO (1 KG.LIK AMB.)

1. Özellikleri bakımından Türk Farmakopesinde belirtilenden fazla yağ içermemelidir.
2. Sun'i elyaf ihtiva etmemeli; tohum parçaları ve diğer cisimler taşımamalıdır.
3. 1000 gr'lık numunelerin ağırlığı 995 gr'dan az olmamalıdır.
4. Paketler üzerinde hidrofil pamuk olduğu belirtilmeli, steril olmadığı açıklanmalı, üretici firmanın adı, markası ve seri numarası, üretim tarihi, adres ve telefon bilgileri yazılı olmalıdır.
5. Pamuk rulosu düzgün katlanmış olmalı, katlar birbirinden düzgünce ayrılabilir, katları birbirinden ayıran kağıt v.b. gibi herhangi bir ayıraç olmalıdır.
6. Suyu emince dağılmamalıdır.
7. Paketler barkodlu olmalıdır.
8. Asit ve alkali ihtiva etmemelidir. (PH Nötr)
9. Boya kullanılmadan beyazlatılmış olmalıdır.
10. Pamuk ruloları düzgün kesilmiş ve ambalajlanmış olmalıdır.
11. Pamuk koparıldığında veya kesildiğinde etrafında toz bulutu oluşmamalıdır.
12. Ambalaj suya, neme dayanıklı materyalden olmalıdır.
13. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
14. CE belgesi olmalıdır.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 5 adet numune bırakılmalıdır.
16. Hızlı emici ve su tutucu özelliği olmalıdır.
17. %100 hidrofil pamuktan oluşmalıdır.

(1104) BISTURI NO 15

Açıklama : BISTURI NO 15

1. Krom, nikel, karbon veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Bisturi saplarına kolay ve tam oturmalıdır.
3. Kesici ucu düzgün olmalı ve bileme izleri bulunmamalıdır.
4. Ambalaj alüminyum içerikli olup su geçirmeyecek şekilde olmalıdır.
5. Anti septik solüsyonlar ve suyla temasta oksitlenme olmamalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Sterilizasyon GAMMA yöntemi ile yapılmış olmalı, her kutuda orijinal fabrika tarafından basılmış kırmızı sterilizasyon indikatörü bulunmalıdır.
7. Paket açımı kolay olmalı ve sterilizasyonu bozulmadan yapılabilmelidir.
8. Kullanımda kolay kırılmamalı, dayanıklı olmalı kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
9. Kutuların üzerinde steril ibaresi bulunmalı, hangi metotla steril edildiği, son kullanım ve imalat tarihi yazılmalıdır.
10. Kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
11. BS 2982 / İSO 77740 / TSE 4171 e uygunluk belgesi olmalı, BS ve İSO no ları kutu üzerinde orijinal baskılı olmalı, TSE ye ait laboratuvar uygunluk raporları ve/veya ürüne ait CE belgesi ibraz edilmelidir.
12. Steril 100 lük kutularda, uç ve ambalaj üzerinde numaraları yazılı olarak ambalajlanmış olmalıdır. Kutu ve adet üzerinde barkot olmalıdır.
13. Şekil olarak aşağıda belirtilen şekillerde olmalıdır.11 no'lu bistürilerin uçlarının açısı dar olmalıdır. 15 no' lu bistürinin uç kısmı ile sapı arası bütün olarak birleşmelidir.

(5476) INTENSIFIER BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGIO)

Açıklama : INTENSIFIER BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGIO)

1. Ürün anjiyografi görüntüleme cihazının intersifier bölümünün steril olarak kullanılmasına olanak vermek amacıyla kullanılacaktır.
2. Ürün torba biçiminde olacak ve en az 65 cm çapındaki üniteyi kavrayacak boyutta olacaktır. Torbanın uzunluğu intensifieri tamamen örtecek şekilde olmalıdır.
3. Ürün steril edilmiş olmalıdır.
4. Şeffaf plastikten yapılmış olacaktır.
5. Ürünün arkada kalan bölümü lastikli olacaktır.
6. Ürün sağlam ve dayanıklı olacaktır.
7. Ürün paketi üzerinde üretim ve son kullanım tarihi bilgileri yer alacaktır.
8. Ürün paketi barkodlu olacaktır.
9. Teklif edilen ürün kliniğimizde denenecek, denenenler arasında uygun olanlar ihale kapsamına alınacaktır.
10. Teklifte birlikte kabul muayenesi ve sonraki uyuşmazlıklarda referans olarak kullanılacak bir ürün numunesi de teslim edilecektir.

(189) KURUTMA KAGIDI

Açıklama : KURUTMA KAGIDI

1. Whatman no 2 veya eş değerli olmalıdır.
2. Tabaka halinde olmalıdır.
3. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için numune temin etmelidir.

(4959) ANNE- BEBEK KOL BANDI (MAVI-ERKEK)(CİFT)

Açıklama : ANNE- BEBEK KOL BANDI (MAVI-ERKEK)(CİFT)

1. Yumuşak PVC den imal edilmiş olmalıdır,kenarları tahriş edici olmamalıdır.
2. Kol bantları birbirine bitişik olmalı, kullanım sırasında birbirinden kolayca ayrılmalıdır.
3. Kol bandının anne için uzunluğu + 26 cm ,bebek için uzunluğu + 16 cm olmalıdır.
4. Barkodlu kağıdın konulacağı cepli kısmın uzunluğu anne için 4 - 6x 1,5 - 2,5 + cm olmalıdır. + cm,bebek için 4 -5 x 2 + cm olmalıdır.
5. Barkodun yapıştırılacağı kağıdın ebadı anne için 5 x 2 cm, bebek için 3.5 ? 4 x 1.75+ cm olmalıdır
6. Kayıtların okunabilmesi için hasta kol bandının cebinin üst kısmı şeffaf olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalı ,çit çitleri kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
8. Hastanenin istediği renklerde imal edilmelidir.
9. Su geçirmeyen özellikte olmalı,alkol,tiner,solvent gibi maddelerle silinip değiştirilememelidir.
10. Üretici firma ISO belgesine sahip olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle herbir numaradan en az 15 adet numune bırakılmalıdır.
12. Baskılı kağıt parametresi aşağıdaki gibi olmalıdır.
13. Paket üzerinde barkod bulunmalıdır.

(5883) GLİSERİN(1 LT LİK AMB.)

Açıklama : GLİSERİN(1 LT LİK AMB.)

1. Ürün safiyeti %98-101 aralığında olmalıdır.
2. Görünümü renksiz olmalıdır.
3. Ağır metal toplamı 5 ppm'yi geçmemelidir.
4. Rutubet içeriği en fazla %0,60 olmalıdır.
5. Sülfatlanmış kül içeriği en fazla %0,01 olmalıdır.
6. Toplam CL değeri en fazla 10 ppm olmalıdır.
7. Patojen bakteri sayımı negatif olmalıdır.
8. 1000 ml 'lik ambalajlarda olmalıdır.
9. Ürün ambalajı polietilen materyalden kırılmaz özelliğe sahip olmalıdır.
10. Tüm ürün bilgileri ambalaj üzerindeki etiketlerde net ve açıklayıcı olarak belirtilmiş olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde imal ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
12. Ürün ile ilgili bilgiler ve belgeler teslim edilmelidir.