



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2022964

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 21/02/2022 TARİHİ, SAAT 17:00 '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

1	HASSAS TERAZI KALİBRASYONU	1,00	ADET
2	BUHAR BASINLI STERİLİZATÖR (OTOKLAV) KALİBRASYONU	2,00	ADET
3	SANTRİFUJ KALİBRASYONU	2,00	ADET
4	TANSİYON ALETİ KALİBRASYONU	11,00	ADET
5	STERİLİZATÖR CİHAZI KALİBRASYONU	1,00	ADET
6	SU BANYOSU KALİBRASYONU	12,00	ADET
7	DUVAR TİPİ ISI NEM OLCUM CİHAZI (TERMOHİGROMETRE) KALİBRASYONU	18,00	ADET
8	TURNİKE CİHAZI (ÇİFT KANATLI) KALİBRASYONU	2,00	ADET
9	DIJİTAL TARTI KALİBRASYONU	3,00	ADET
10	ULTRASON CİHAZI KALİBRASYONU	5,00	ADET

**TEKLİF NO** : 2022964  
**NOT** : 2022964 ÖDEMELER 180 GÜNDÜR  
**İLGİLİ KİŞİ** : NAZAN YILDIZ  
**TEL** :  
**E-MAIL** : nazan.yildiz@deu.edu.tr  
**FAX** : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

\*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/28



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2022964

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 21/02/2022 TARİHİ, SAAT 17:00 '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	ELEKTRONİK BASKUL KALİBRASYONU	6,00	ADET
12	HASTABASI MONİTORU KALİBRASYONU	82,00	ADET
13	EKG CİHAZI KALİBRASYONU	6,00	ADET
14	DIJİTAL BEBEK TARTISI KALİBRASYONU	3,00	ADET
15	DEFİBRİLATOR CİHAZI KALİBRASYONU	4,00	ADET
16	MIKROSKOP KALİBRASYONU	4,00	ADET
17	AMELİYAT MASASI KALİBRASYONU	20,00	ADET
18	TAVAN AMELİYAT LAMBASI KALİBRASYONU	21,00	ADET
19	GORUNTULEME SİSTEMİ (ENDOVİZYON) KALİBRASYONU	5,00	ADET
20	TANSİYON HOLTER CİHAZI KALİBRASYONU	3,00	ADET

**TEKLİF NO** : 2022964  
**NOT** : 2022964 ÖDEMELER 180 GÜNDÜR  
**İLGİLİ KİŞİ** : NAZAN YILDIZ  
**TEL** :  
**E-MAIL** : nazan.yildiz@deu.edu.tr  
**FAX** : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

\*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/28



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2022964

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 21/02/2022 TARİHİ, SAAT 17:00 '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

21	RESPIRATOR CİHAZI KALİBRASYONU	60,00	ADET
22	CERRAHI ASPIRATOR KALİBRASYONU	15,00	ADET
23	SKOPI CİHAZI KALİBRASYONU	5,00	ADET
24	DIJİTAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU	1,00	ADET
25	BIOREZONANS CİHAZI KALİBRASYONU	1,00	ADET
26	OTOSKOP - OFTALMASKOP KALİBRASYONU	2,00	ADET
27	NEBULİZATOR CİHAZI KALİBRASYONU	21,00	ADET

**TEKLİF NO** : 2022964  
**NOT** : 2022964 ÖDEMELER 180 GÜNDÜR  
**İLGİLİ KİŞİ** : NAZAN YILDIZ  
**TEL** :  
**E-MAIL** : nazan.yildiz@deu.edu.tr  
**FAX** : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

\*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/28

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

511.0105.001	HASSAS TERAZI KALİBRASYONU	ADET	1
511.0108.001	BUHAR BASINLI STERİLİZATOR (OTOKLAV) KALİBRASYONU	ADET	2
511.0112.001	SANTRİFUJ KALİBRASYONU	ADET	2
511.0115.001	TANSİYON ALETİ KALİBRASYONU	ADET	11
511.0123.001	STERİLİZATOR CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	1
511.0110.001	SU BANYOSU KALİBRASYONU	ADET	12
511.0191.000	DUVAR TIPI ISI NEM OLCUM CİHAZI (TERMOHİGROMETRE) KALİBRASYONU	ADET	18
511.0220.001	TURNİKE CİHAZI (CİFT KANATLI) KALİBRASYONU	ADET	2
511.0221.001	DIJİTAL TARTI KALİBRASYONU	ADET	3
511.0251.001	ULTRASON CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	5
511.0261.001	ELEKTRONİK BASKUL KALİBRASYONU	ADET	6
511.0266.001	HASTABASI MONİTORU KALİBRASYONU	ADET	82
511.0267.001	EKG CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	6
511.0268.001	DIJİTAL BEBEK TARTISI KALİBRASYONU	ADET	3
511.0311.001	DEFİBRİLATOR CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	4
511.0313.001	MIKROSKOP KALİBRASYONU	ADET	4
511.0314.001	AMELİYAT MASASI KALİBRASYONU	ADET	20
511.0315.001	TAVAN AMELİYAT LAMBASI KALİBRASYONU	ADET	21
511.0318.001	GORUNTULEME SİSTEMİ (ENDOİZYON) KALİBRASYONU	ADET	5
511.0321.001	TANSİYON HOLTER CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	3
511.0327.001	RESİRATOR CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	60
511.0339.001	CERRAHI ASİRATOR KALİBRASYONU	ADET	15
511.0360.001	SKOPI CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	5
511.0385.001	DIJİTAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU	ADET	1
511.0387.001	BIOREZONANS CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	1
511.0411.001	OTOSKOP - OFTALMASKOP KALİBRASYONU	ADET	2
511.0412.001	NEBULİZATOR CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	21

### 1.GENEL ÖZELLİKLER

### 2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) STERİLİZATOR CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : STERİLİZATOR CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacaktır ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

M.D

### (7526) SU BANYOSU KALİBRASYONU

#### Açıklama : SU BANYOSU KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) DEFİBRİLATOR CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : DEFİBRİLATOR CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

M.D

### (7526) NEBULİZATOR CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : NEBULİZATOR CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) EKG CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : EKG CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) RESPIRATOR CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : RESPIRATOR CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) CERRAHI ASPIRATOR KALIBRASYONU

#### Açıklama : CERRAHI ASPIRATOR KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) OTOSKOP - OFTALMASKOP KALİBRASYONU

#### Açıklama : OTOSKOP - OFTALMASKOP KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) HASSAS TERAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : HASSAS TERAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacaktır ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) TANSİYON ALETİ KALİBRASYONU

#### Açıklama : TANSİYON ALETİ KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) ELEKTRONİK BASKUL KALİBRASYONU

#### Açıklama : ELEKTRONİK BASKUL KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

M.D

### (7526) EKG CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : EKG CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

M.D

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) DIJİTAL BEBEK TARTISI KALİBRASYONU

#### Açıklama : DIJİTAL BEBEK TARTISI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) DEFİBRİLATOR CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : DEFİBRİLATOR CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) TANSİYON HOLTER CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : TANSİYON HOLTER CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) DIJITAL TARTI KALIBRASYONU

#### Açıklama : DIJITAL TARTI KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) DIJITAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU

#### Açıklama : DIJITAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) HASTABASI MONİTORU KALİBRASYONU

#### Açıklama : HASTABASI MONİTORU KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacaktır ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) AMELİYAT MASASI KALİBRASYONU

#### Açıklama : AMELİYAT MASASI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacaktır ve dosyaya eklenecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) DUVAR TIPI ISI NEM OLCUM CİHAZI (TERMOHIGROMETRE) KALİBRASYONU

#### Açıklama : DUVAR TIPI ISI NEM OLCUM CİHAZI (TERMOHIGROMETRE) KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) DIJİTAL TARTI KALİBRASYONU

#### Açıklama : DIJİTAL TARTI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) MİKROSKOP KALİBRASYONU

#### Açıklama : MİKROSKOP KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) BUHAR BASINCLI STERILAZATOR (OTOKLAV) KALIBRASYONU

#### Açıklama : BUHAR BASINCLI STERILAZATOR (OTOKLAV) KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) SANTRIFUJ KALİBRASYONU

#### Açıklama : SANTRIFUJ KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) TURNİKE CİHAZI (CİFT KANATLI) KALİBRASYONU

#### Açıklama : TURNİKE CİHAZI (CİFT KANATLI) KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) TAVAN AMELİYAT LAMBASI KALİBRASYONU

#### Açıklama : TAVAN AMELİYAT LAMBASI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) SKOPI CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : SKOPI CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) BİOREZONANS CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : BİOREZONANS CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listelerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (7526) ULTRASON CİHAZI KALİBRASYONU

#### Açıklama : ULTRASON CİHAZI KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemi yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) ELEKTRONİK BASKUL KALİBRASYONU

#### Açıklama : ELEKTRONİK BASKUL KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

### (7526) GORUNTULEME SİSTEMİ (ENDOVIZYON) KALİBRASYONU

#### Açıklama : GORUNTULEME SİSTEMİ (ENDOVIZYON) KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.



# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/02/2022 16:02:48

8. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
9. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.