



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20223915

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 17/06/2022 TARİHİ, SAAT 14:00 '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	KLOR TABLET	50.000,00	ADET
2	ULTRASON JELİ 1 KG.	1.000,00	KİLOGRAM
3	INTENSIFIER BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGIO)	8.500,00	ADET
4	IDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)	800,00	ADET
5	ERİSKİN KOL BANDI (BAYAN-ERKEK)	90.000,00	ADET
6	KIRMIZI HASTA KOL BANDI	8.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20223915
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

303.0023.000	KLOR TABLET	ADET	50000
301.0021.000	ULTRASON JELİ 1 KG.	KİLOGRAM	1000
295.0009.000	INTENSIFIER BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGIO)	ADET	8500
306.0068.000	İDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)	ADET	800
298.0275.000	ERİSKİN KOL BANDI (BAYAN-ERKEK)	ADET	90000
298.0475.000	KIRMIZI HASTA KOL BANDI	ADET	8000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7384) İDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)

Açıklama : İDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)

- İdrar toplama kabı plastik ve kapaklı olmalı, kapak sızdırmamalı ve vidalı olmalıdır.
- İdrar toplama kabı 2.5 - 3 litre olmalıdır.
- İdrar toplama kabı delik, yırtık, bütünlüğü bozuk olmamalıdır.
- İdrar toplama kabının üstte bulunan kapak dışında örnek almaya yarayan, yanda sızdırmaz kapaklı bir çıkışı olmalıdır.
- 500 ml'den başlayıp 2500 - 3000 ml'ye kadar ölçer derecesi bulunmalıdır. Ölçüm miktarı doğru ölçeklendirilmelidir.
- Delik, kapakları bozuk olan idrar toplama kaplarını firma değiştirecektir.
- Üretici firma CE,ISO,TSE belgelerinden en az birine sahip olmalıdır.
- Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 3 adet numune bırakılmalıdır.
- Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- İdrar toplama kabı delinmelere karşı dayanıklı olmalıdır.
- Ürünün içindeki idrar miktarını gösterecek şeffaflıkta olmalıdır.
- Ürünün üretim ve son kullanma tarihleri olmalıdır.
- Firma miadının dolmasına 6 ay kalmış ürünleri ileri miad tarihli ürünlerle değiştirmelidir.

(3740) KIRMIZI HASTA KOL BANDI

Açıklama : KIRMIZI HASTA KOL BANDI

- Yumuşak PVC'den imal edilmiş olmalıdır,kenarları tahriş edici olmamalıdır.
- Kol bandının uzunluğu 26 cm olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3. Barkodlu kağıdın konulacağı cepli kısmın uzunluğu 4-6X 1,5-2,5 cm olmalıdır.
4. Barkodun yapıştırılacağı kağıdın ebadı 5x2 cm olmalıdır.
5. Kayıtların okunabilmesi için hasta kol bandının cebinin üst kısmı şeffaf olmalıdır.
6. Tek kullanımlık olmalı,çıtçıtları kilittlendikten sonra açılmamalıdır.
7. Hastanenin istediği renklerde imal edilmelidir.
8. Su geçirmeyen özellikte olmalı, alkol, tiner, solvent gibi maddelerle silinip değiştirilmemelidir.
9. Üretici firma ISO belgesine sahip olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle herbir numaradan en az 15 adet numune bırakılmalıdır.
11. Baskılı kağıt parametresi aşağıdaki gibi olmalıdır.

11.1. adı soyadı

11.2. T.C. Nosu

11.3. Doğum tarihi,cinsiyeti

11.4. Protokol no

11.5. Hasta no

12. Paket üzerinde barkod bulunmalıdır.

(292) ULTRASON JELİ 1 KG.

Açıklama : ULTRASON JELİ 1 KG.

1. Renk, koku ve şeffaflık hakkında ilgi verilmelidir.
2. Kokulu olması halinde hasta, hekim ve iş ortamı havalandırmasını olumsuz yönde etkileyecek nitelikte olmamalıdır.
3. Aşırı akışkan olmamalıdır.
4. Çabuk kurumamalıdır.
5. Yeterli ve uygun kayganlığa, ses geçirgenliğine sahip olmalıdır.
6. USG proplarına hiçbir şekilde yapışmamalı ve zarar vermemelidir.
7. Kolay temizlenebilir olmalıdır.
8. Diagnostik özelliği bozacak, artefakt yaratacak maddeler içermemelidir.
9. Jel istendiği zaman herhangi bir ön hazırlığa gerek duyulmaksızın kullanıma hazır olmalıdır.
10. Ambalaj miktarı 1000 gr'ın üzerinde olmalıdır.
11. Numuneler incelendiğinde tarafımızdan yeterliliği onaylanmış olmalıdır.
12. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(3740) ERISKIN KOL BANDI (BAYAN-ERKEK)

Açıklama : ERISKIN KOL BANDI (BAYAN-ERKEK)

1. Yumuşak PVC'den imal edilmiş olmalıdır,kenarları tahriş edici olmamalıdır.
2. Kol bandının uzunluğu 26 cm olmalıdır.
3. Barkodlu kağıdın konulacağı cepli kısmın uzunluğu 4-6X 1,5-2,5 cm olmalıdır.
4. Barkodun yapıştırılacağı kağıdın ebadı 5x2 cm olmalıdır.
5. Kayıtların okunabilmesi için hasta kol bandının cebinin üst kısmı şeffaf olmalıdır.
6. Tek kullanımlık olmalı,çıtçıtları kilitledikten sonra açılmamalıdır.
7. Hastanenin istediği renklerde imal edilmelidir.
8. Su geçirmeyen özellikte olmalı, alkol, tiner, solvent gibi maddelerle silinip değiştirilmemelidir.
9. Üretici firma ISO belgesine sahip olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle her bir numaradan en az 15 adet numune bırakılmalıdır.
11. Baskılı kağıt parametresi aşağıdaki gibi olmalıdır.

11.1. adı soyadı

11.2. T.C. Nosu

11.3. Doğum tarihi,cinsiyeti

11.4. Protokol no

11.5. Hasta no

12. Paket üzerinde barkod bulunmalıdır.

(3668) KLOR TABLET

Açıklama : KLOR TABLET

1. Kolay saklanabilecek tabletler şeklinde olmalıdır.
2. Aktif madde olarak dezenfektan solisyon hazırlandığıın 24 saat sürekli serbest klor açığa çıkaran NaDCC (Sodyumdikloroisosyanurat) içermelidir. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon PH'ı saf su PH'ına yakın olmalıdır.
3. Tablet formu en az 2.5 gr etken madde içermelidir.
4. Hazırlanan dezenfektan solüsyon aktivitesini 24 saat boyunca koruyabilmeli ve etknliği güvenceli olmalıdır.Ortamda bulunabilecek organik maddeler ile inaktivasyona karşı maksimum dirençli olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

5. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon geniş bir antimikrobiyal aktiviteye (nozokomiyal infeksiyon etkeni olan dirençli gram-negatif ve gram-pozitif bakteriler üzerinde bakterisidal, fungisidal, sporosidal, mikobakterisidal ve HIV, Hepatit B ve Hepatit C virüsleri dahil virusidal) sahip tam bir biosidal olmalıdır.
6. 5-10 dk gibi kısa sürede tam antimikrobiyal aktivitesine ulaşmalıdır.
7. Kullanım talimatları uyarınca lastik, plastik, cam, porselen, altın, paslanmaz çelik malzeme ve zeminlerde zararlı etkisi olmamalıdır.
8. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon ile deterjanlar arasında geçimsizlik olmamalı, biosidal aktivite deterjanlarla karşılaştığında azalmamalı ya da yok olmamalıdır.
9. Dezenfektan tabletlerden solüsyon hazırlanması, kullanılması, kullanım alanları ve dozajları gösteren ayrıntılı bir tablosu (afiş ya da PVC kaplı renkli basım 50 adet) bulunmalı, bu tablolar depoya ürünler ile birlikte ücretsiz olarak teslim edilmelidir.
10. Ambalaj ve temin edilen dökümanlarda imal yeri, gerekli uyarılar, imal tarihi, seri numarası mutlaka bulunmalıdır.
11. Tabletler uzun süreli ve uygun saklanabilecek şekilde ağız kilit kapaklı, hava almayan sağlam ambalajlarda olmalıdır.
12. Tabletler kolay ve çabuk hazırlanabilir efervesan (suya atıldığında kendiliğinden eriyen) formüle sahip olmalıdır. Tablet suda kolay ve tamamen çözülmelidir.
13. Dezenfektan solüsyonun hazırlanmasında musluk suyu kullanılabilmesi, ısıtma ve karıştırma gibi uygulamalara gerek olmadan çözünebilmesi, tortu oluşturmamalıdır.
14. Ürüne ait Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nün ithal izni (ya da ürüne ait üretim ruhsatı) mutlaka olmalıdır.
15. Değerlendirme için 2 adet orjinal ürün bırakılmalıdır. Orjinal ürünlerle birlikte aşağıda istenilen bilgileri içeren eksiksiz dosyanın sunulması gerekmektedir;
16. Numune olarak bırakılan ürünler hastahanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
17. Kullanıcı referans bilgilerini içeren belge dosyada bulunmalıdır.
18. Ürünlerin depoya teslimi sırasında, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde, "komitenin belirteceği bir laboratuvardan" üretici firmaya ait olmak ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek üzere analiz yaptırabilecektir.
19. Stabilite Bilgileri:
 - 19.1. 1.) Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yönetim, sonuçları ve değerlendirmesi.
 - 19.2. 2.) Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları.
20. Mikrobiyolojik Etkinlik Bilgileri:
 - 20.1. 1.) Ürünün test edildiği mikroorganizmaların adları (bakteri, fungus, virus, ve spor) ve test edilen mikroorganizmaların orijini.
 - 20.2. 2.) Ürünün etkinliğini ölçmede kullanılan yöntemler ve sonuçları.
 - 20.3. 3.) Konu ile ilgili literatür ve Türkçe tercümesi,
 - 20.4. 4.) Ürünün kullanımına ait bilgiler
 - 20.5. a.) Kullanıldığı yerler
 - 20.6. b.) Kullanma şekilleri
 - 20.7. c.) Kullanılma dozu
21. Prospektüs Bilgileri:
 - 21.1. 1.) Ticari adı,

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 21.2. 2.) Formül mg 7 lt ya da % olarak,
- 21.3. 3.) Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar)
- 21.4. 4.) Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilusyon, zaman vs)
- 21.5. 5.) kullanılması sakıncalı yollar,
- 21.6. 6.) İstnmeyen etkileri,
- 21.7. 7.) Diğer maddeler ile etkileşimleri
- 21.8. 8.) Özel saklama şekli,
- 21.9. 9.) Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve koruma yöntemleri,
- 21.10.10.) LD 50 değeri,
- 21.11.11.) Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 08003147900 nolu telefonu arama uyarısı)
- 21.12.12.) Kullanma süresi (açılmamış orjinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 21.13.13.) İzin sahibi firma adı-adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir.
22. Etiket ve Ambalaj Bilgileri:
- 22.1. 1.) Etiket Bilgileri
- 22.2. a.) Ticari adı
- 22.3. b.) İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 22.4. c.) Etken madde adı (INN)
- 22.5. d.) Ruhsat tarihi ve sayısı
- 22.6. e.) Etken madde adı ve miktarı (mg/lt % olarak)
- 22.7. f.) kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 22.8. g.) İmal ve son kullanım tarihi
- 22.9. h.) Seri no
- 22.10. i.) Miktar
- 22.11. j.) Genel uyarılar ve sınıfına uygun tehlike uyarı işareti
- 22.12. k.) LD 50 değerli
- 22.13. l.) Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 22.14. m.) Barkod
- 22.15. 2.) Ambalaj Bilgileri
- 22.16. a.) Ambalaj ismi
- 22.17. b.) Kapak özellikleri

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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

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

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