



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20226388

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 21/09/2022 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	ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.	4.500,00	ADET
2	BISTURI NO 11	10.000,00	ADET
3	BISTURI NO 22	15.000,00	ADET
4	DISPOSABLE BOBREK KUVET	70.000,00	ADET
5	GOBEK KLEMPI STERİL	800,00	ADET
6	EKG KAGIDI (12 KANALLI GE / MAC 2000 / MINDRAY UYUMLU)	600,00	ADET

TEKLİF NO : 20226388
NOT : ODEME 120 GÜN
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.

300.0014.000	ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.	ADET	4500
298.0005.000	BISTURI NO 11	ADET	10000
298.0009.000	BISTURI NO 22	ADET	15000
298.0019.000	DISPOSABLE BOBREK KUVET	ADET	70000
298.0040.000	GOBEK KLEMPI STERİL	ADET	800
292.0068.000	EKG KAGIDI (12 KANALLI GE / MAC 2000 / MINDRAY UYUMLU)	ADET	600

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(1104) BISTURI NO 22

Açıklama : BISTURI NO 22

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

(3635) DISPOSABLE BOBREK KUVET

Açıklama : DISPOSABLE BOBREK KUVET

1. Tek kullanımlık böbrek küvetler hijyenik ve doğada indirgenebilen polystren plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Ürün TSEK belgeli olmalıdır.
3. 50'lik paketler halinde olmalı üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
4. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
5. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
6. Suya dayanıklı olmalıdır, sızdırma veya akıtma yapmamalıdır.
7. Kenarları ve yüzeyi pürüzsüz ve çapaksız olmalıdır.
8. Şekli sembolik böbrek şeklinde olmalı ve içi dolu iken elle tutulduğunda eğilip bükülmemelidir.
9. En az 250 ml. sıvıyı alacak kapasitede olmalıdır.

(1104) BISTURI NO 11

Açıklama : BISTURI NO 11

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

(7651) ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.

Açıklama : ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.

1. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polipropilenden, metal kısmı kron-nikel karışımı veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. İğnelerde çapak, pürüz görülmeyecek uçları dokuya zarar vermeyecek keskinlikte olmalıdır.
3. Enjektör uçları steril tek tek poşetlerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. İğne uçları her model enjektöre uyumlu olmalıdır.
5. Enjektöre takıldığında hava kaçağı yapmayacak şekilde monte edilebilmelidir.
6. Her iğne ucu ambalajının üzerinde tipi, iğne numarası, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı, rengi, sterilizasyon metodu, aktivite süresi, ticari markası, referans ve lot numarası yazılı olmalıdır.
7. Enjektör ucunun koruyucu plastik kapağı delikli olmamalıdır.
8. Kutu veya enjektör ucu paketinin en az birinin üzerinde barkot bulunmalıdır.
9. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle her bir numaradan 20 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Ambalajın üzerinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
12. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
13. CE belgesi olmalıdır.
14. İğne ambalajı steril tekniğe uygun olarak açılabilir özellikte olmalıdır.

(3642) GOBEK KLEMPI STERİL

Açıklama : GOBEK KLEMPI STERİL

1. Açılmaz mandallı kilit sistemine sahip olmalı,
2. Kapatıldığında asla açıklık olmamalı,
3. Deri tahrişini önleyen yuvarlatılmış kenarları olmalı,
4. Göbek kordonunu tutan dişleri olmalı,
5. Tek elle kapanabilecek, kordonu kesmeyecek, alerjik olmayacaktır.
6. Steril tekli paketler içerisinde teslim edilecek ve ambalaj üzerinde sterilizasyon, son kullanma tarihi, üretim parti seri(Lot) numarası yazılı olacaktır.
7. Son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, T.C İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB)kayıtlı ve T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
9. Onaylı ürün (barkod)numaraları teklif ile birlikte ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile birlikte teklif dosyasında belirtilmelidir.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları EAN-13 formatında ambalajın üzerinde yer almalıdır.
11. Firma,ürüne ait marka adı, model, barkod numarası, üretici firma adı, firmaya ait malzeme kodu bilgilerini yazılı olarak ürün ile birlikte teslim edilecektir.