



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2023304

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 27/01/2023 TARİHİ, SAAT 16:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA
NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	DISPOSABLE KONSANTRİK EMG İGNESİ (37 MM X 0.46 MM) PLATİN TELLİ	600,00	ADET
2	ENJEKTOR UCU INSULİN STERİL (NO 26)	25.000,00	ADET
3	BİSTURİ NO 22	8.000,00	ADET
4	HAVAN PORSELEN (TAKIM)	5,00	ADET
5	EKG KAGIDI 210-3-140	600,00	ADET
6	EKG KAGIDI NİHON KOHDEN 110-2-140	50,00	ADET
7	NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONİTORE UYGUN)	20,00	ADET
8	PH-KAGIDI 0-14 9535.0001	3,00	ADET
9	HEPARİNSİZ HEMATOKRİT TUPU	5.000,00	ADET
10	0.5 ML PCRTUPU İNCE DUVAR KAP.	2.000,00	ADET

TEKLİF NO : 2023304
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/16



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2023304

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 27/01/2023 TARİHİ, SAAT 16:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA
NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	PASTOR PİPET CAM (250'LİK PAKET)	250,00	ADET
12	PETRI KUTUSU (50MMX9MM)20LİK	75,00	ADET
13	PETRI KUTUSU 60X15 CENTER WELL	250,00	ADET
14	PETRI KUTUSU MULTIDISH (NUNC VEYA MUADILI)	150,00	ADET
15	KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)	1.500,00	ADET
16	SEFFAF KİLİTLİ POSET(5X5 CM)	20.000,00	ADET
17	PETRI KUTUSU 60 X15 MM HİDROFİLİK YÜZEY	150,00	ADET
18	HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATORU İNDİKATORLU BANT	12,00	ADET
19	BASI BANTİ (KÜÇÜK TİP)	80.000,00	ADET
20	KLORHEKSİDİN İÇEREN ALKOLLU PED	12.000,00	ADET

TEKLİF NO : 2023304
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/16



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2023304

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 27/01/2023 TARİHİ, SAAT 16:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	%2 Klorheksidin (Glukonat Solüsyon) (1000 CC)	250,00	ADET
22	Buhar Sterilizatörü Kimyasal İndikatörü (Cerrahi Set İçin)	50.000,00	ADET
23	Cerrahi Alet Koruyucu Slikon Hortum	200,00	METRE
24	Seffaf Kilitli Poşet(30x50 cm)	2.500,00	ADET
25	Steril Santrifuj Tüp 15 ml (Kapaklı) (Tüp Bebek İçin)	150,00	ADET
26	Naylon Eldiven (Adet)	1.000.000,00	ADET

TEKLİF NO : 2023304
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.

300.0002.000	DISPOSABLE KONSANTRİK EMG İGNESİ (37 MM X 0.46 MM) PLATIN TELLİ	ADET	600
300.0010.000	ENJEKTOR UCU INSULIN STERİL (NO 26)	ADET	25000
298.0009.000	BISTURI NO 22	ADET	8000
298.0058.000	HAVAN PORSELEN (TAKIM)	ADET	5
292.0004.000	EKG KAGIDI 210-3-140	ADET	600
292.0007.000	EKG KAGIDI NIHON KOHDEN 110-2-140	ADET	50
292.0030.000	NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONITÖRE UYGUN)	ADET	20
292.0042.000	PH-KAGIDI 0-14 9535.0001	ADET	3
293.0047.000	HEPARINSIZ HEMATOKRİT TUPU	ADET	5000
293.0061.000	0.5 ML PCRTUPU İNCE DUVAR KAP.	ADET	2000
293.0122.000	PASTOR PİPET CAM (250'LİK PAKET)	ADET	250
306.0028.000	PETRİ KUTUSU (50MMX9MM)20LİK	ADET	75
306.0031.000	PETRİ KUTUSU 60X15 CENTER WELL	ADET	250
306.0033.000	PETRİ KUTUSU MULTIDISH (NUNC VEYA MUADİLİ)	ADET	150
298.0203.000	KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPU UYUMLU)	ADET	1500
298.0394.000	SEFFAF KİLİTLİ POSET(5X5 CM)	ADET	20000
306.0283.000	PETRİ KUTUSU 60 X15 MM HİDROFİLİK YÜZEY	ADET	150
297.0119.000	HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATORU İNDİKATORLU BANT	ADET	12
296.0025.000	BASİ BANTİ (KÜÇÜK TİP)	ADET	80000
303.0048.000	KLORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLÜ PED	ADET	12000
303.0049.000	%2 KLORHEKSİDİN (GLUKONAT SOLÜSYON) (1000 CC)	ADET	250
297.0120.000	BUHAR STERİLİZATORU KİMYASAL İNDİKATORU (CERRAHİ SET İCİN)	ADET	50000
297.0123.000	CERRAHİ ALET KORUYUCU SLİKON HORTUM	METRE	200
298.0499.000	SEFFAF KİLİTLİ POSET(30X50 CM)	ADET	2500
293.0336.000	STERİL SANTRİFUJ TUP 15 ML (KAPAKLI) (TUP BEBEK İCİN)	ADET	150
298.0591.000	NAYLON EL DİVEN (ADET)	ADET	1000000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5674) EKG KAGIDI NIHON KOHDEN 110-2-140

Açıklama : EKG KAGIDI NIHON KOHDEN 110-2-140

1. Kağıt termal tipte alkol bazlı olup termal yazıcılara zarar vermemelidir.
2. Kağıt baskısız olmalıdır.
3. Optik siyah okuyucu gözü olmalıdır.
4. Kağıdın ebadı 110 mm x 140 mm olmalıdır.
5. 1 paket 142 sayfadan oluşmalıdır.
6. Kağıt Z katlı olmalıdır.
7. Kağıt Sağlık Bakanlığından onaylı olmalıdır.
8. Kağıdın hangi marka ve model cihaz için üretilmiş olduğu ambalajın üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
9. Kağıdın bitmesine 5-6 sayfa kala , biteceğini gösteren bir işaret olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 2 adet numune bırakılmalıdır.

(4600) BASI BANTI (KÜÇÜK TİP)

Açıklama : BASI BANTI (KÜÇÜK TİP)

1. Kan alımı sonrasında oluşan kanamaları durdurmak üzere kullanıma uygun olmalıdır.
2. Orta kısımdaki pedi, yapıştırıldığı noktadan çıkan kanı hızlı bir şekilde şişmeli ve bu sayede yapıştırıldığı bölgeye basınç uygulayarak kanamanın durdurulmasına yardımcı olmalıdır.
3. Sırt kısmı polietilenden imal edilmiş olmalı, dışarıdan sıvıların yaraya geçmesine izin vermemelidir.
4. Yapışkanı hipoallerjenik olmalı, ciltte hassasiyete neden olmamalıdır.
5. Ürün yapıştırıldığı yerden atmamalıdır. Rahat bir şekilde çıkarılabilmelidir.
6. Ürünün yapışkanlı yüzü , bir tarafı silikonlu ve iki parça halinde kapatılmış kağıt ile kaplanmış olmalıdır. Bu kağıtlar açma sırasında sorunsuz ve düzgün açılmalıdır.
7. Ürün açılırken kullanıcının eline yapışmamalıdır.
8. Ürünün orta kısmındaki pet emdiği kanı içine hapsetmeli, dışarıya sızdırmamalıdır.
9. Ürünün optimum kullanımını sağlamak için pedinin boyutu en az 100 milimetrekare ölçülerinde olmalıdır.
10. Tek tek baskılı kağıt içerisinde ambalajlanmış ve gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır. Ambalaj üzerinde ürünün boyutları belirtilmiş olmalıdır.
11. 100'lük kutularda olmalıdır. Kutu üzerinde uygulama şekli Türkçe olarak anlatılmalı, ayrıca üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası yer almalıdır.
12. Ürün CE markasına sahip olmalıdır.
13. Raf ömrü 2 yıl olmalıdır.
14. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

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

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

1. Kayıt alanı 0,07 mm² olmalıdır.
2. İğne elektrot dış kanülü paslanmaz çelik ve merkezinden geçen teli platin olmalıdır.
3. İğne kablosuna takıldığında kavrama yeri 2,5 cm uzunluğunda, merkezi basık bir kavrama yeri bulunmalıdır.
4. İğnenin kayıt alanını gösteren 13 mm uzunluğunda hissetme çentiği bulunmalıdır.
5. İğneler E-Beam tekniği ile steril edilmiş, yırtılmaz paketlerde bulunmalıdır.
6. Kutu/paket üzerinde üretim yeri, üretici firmanın adı veya logosu, katalog numarası ve barkodu bulunmalıdır.
7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 2 adet numune bırakılmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(1104) BISTURI NO 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.

(108) EKG KAGIDI 210-3-140

Açıklama : EKG KAGIDI 210-3-140

1. Nihon Kohden EKG Cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Ebatları 210x140x200 olmalıdır.Paket üzerinde ürün barkot bulunmalıdır.
3. Cihazların termal yazıcılarına zarar vermemelidir.
4. Kayıtlar silinme ve kaybolma olmadan en az 5 yıl saklanabilmelidir.
5. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 2 adet numune bırakılmalıdır.
6. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
7. Ambalaj, EKG kağıdını koruyucu nitelikte olmalıdır.

(238) NAYLON ELDIVEN (ADET)

Açıklama : NAYLON ELDIVEN (ADET)

1. Eldiven şeffaf naylondan olmalıdır.
2. Boyutu standartlara uygun ve large boy olmalıdır.
3. Giyerken yırtılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
4. Eldivenler yapışık olmamalı, kolayca giyilebilir olmalıdır.
5. Paketler 100 'lük ambalajlarda olmalıdır üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
6. Numuneler denendikten sonra uygunluk verileceği için 5 paket ürün bırakılmalıdır.
7. Teknik şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3617) HAVAN PORSELEN (TAKIM)

Açıklama : HAVAN PORSELEN (TAKIM)

1. Porselenden imal edilmiş olmalıdır.
2. 12 cm çapında ve ağızlı yapıda olmalıdır.
3. Porselenden yapılmış tokmak bulunmalıdır.
4. Karton kutu içinde takım olarak paketlenmiş olmalıdır.Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
5. Havan, ezilen ilaçların dibine yapışmayacak özellikte porselenden imal edilmiş olmalıdır.
6. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir, bu nedenle 1 adet numune bırakılmalıdır.
7. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(5670) SEFFAF KILITLI POSET(5X5 CM)

Açıklama : SEFFAF KILITLI POSET(5X5 CM)

1. LDPE malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. (5X5), (8X10), (16X13), (25X30), (26X36),(21X27),(30X50) boyutlarında değişik ebatları olmalıdır.
3. Şeffaf renkte olmalıdır.
4. Poşet elle tamamen kilitlenebilecek mekanizmaya sahip olmalıdır.
5. Poşet yüzeyleri düz pürüzsüz olmalı, üretim hataları içermemelidir.
6. Kenarlarında, kesim yerlerinde çapak olmamalıdır.
7. Poşetler 1000'lik veya 2000'lik paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Paketler barkotlu olmalıdır.
9. En az 10 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Ürün yırtılma ve delinmelere karşı dayanıklı olmalıdır.

(9081) STERİL SANTRİFUJ TUP 15 ML (KAPAKLI) (TUP BEBEK İCİN)

Açıklama : STERİL SANTRİFUJ TUP 15 ML (KAPAKLI) (TUP BEBEK İCİN)

1. Volümü 15 ml. olmalıdır.
2. Yüksekliği 120 mm. olmalıdır.
3. Çapı 17 mm. olmalıdır.
4. Kapak vidalı ve kapak yüzeyi içe doğru çökük olmalıdır. Kapak polyethylenden imal edilmiş olmalıdır.
5. Tüp polistirenden yapılmış olmalıdır.
6. Steril ambalajlarda olmalıdır.
7. Gamma iradyasyonla sterilize edilmiş olmalıdır.
8. Dibi konik olmalıdır.
9. Tüp üzerindeki ölçekli çizgiler iyi görünür şekilde olmalı ve üzerindeki numaralar iyi görünür şekilde yazılmış olmalıdır.
10. Tüp üzerinde barkot- Etiket basılmış olmalıdır.
11. Nonpirojenik olmalıdır.
12. RCF ratingi 1800 olmalıdır.
13. İştirak edecek firmalar ihale öncesi numunelerini getirip uygunluk belgesi alacaklardır.

(10639) HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATORU İNDİKATORLU BANT

Açıklama : HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATORU İNDİKATORLU BANT

1. Ürün Hidrojen Peroksit Gaz Plazma sterilizasyon sistemlerinde kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürün, selüloz içermeyen materyalden mamul olmalıdır.
3. Sterilizasyon işleminden sonra işlem görmüş paketleri diğerlerinden ayırt edebilecek renk değişikliğini belirgin olarak gösterebilmelidir.
4. Bant indikatörleri standart aralıklarda olmalıdır.
5. İndikatördeki kimyasal ajan organik bazlı olmalı, toksik olmamalıdır.
6. İndikatördeki kimyasal ajan sterilizasyon işlemi öncesi ve sonrası dağılmamalıdır.
7. Bant sterilizasyon boyunca ve sterilizasyon sonrası açılmamalı, soyulma kalkma yapmamalıdır.
8. Paket ya da Wrap üzerine iyi yapışmalıdır.
9. Bant üzerine yazılan yazılar net şekilde okunmalıdır.
10. Bant üzerine yazı yazmak için normal bir tükenmez kalem yeterli olmalı, özellikli bir kalem kullanımı gerekmemelidir (asetat kalem vs gibi). Özellikli bir kalem gerektiren ürünlerin teklif edilmesi durumunda ürünlerin teslimi ile beraber birimlerin kullanacağı miktar kadar özellikli kalem ücretsiz temin edilmelidir.
11. Bant üzerine yazılan yazılar sterilizatörde dağılmamalıdır.
12. Ürün rulo şeklinde olmalıdır.
13. 1 ruloda en az 50 metre ürün bulunmalıdır.
14. İyi yapışma için esnek olmalı ancak kullanım sırasında ürün bant üzerinden sıyrılırken istemsiz kopmalara sebebiyet vermemelidir.
15. Ürün istenen uzunlukta elle koparılabilir. Ayrıca makas kullanımı gerektirmemelidir.
16. Paket üzerinden açılıp söküldüğünde iz ya da atık bırakmamalıdır.
17. Ürün üzerinde üretim ve son kullanım tarihleri, markası ve lot numarası yer almalıdır.
18. Teknik şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
19. Ürün paketi üzerinde üretim, son kullanma tarihi, içerik miktarı, lot numarası ve hidrojen peroksit için kullanılacağını belirten ibare bulunmalıdır.
20. Normal oda koşullarında saklanabilmeli, işlem görmemiş bant oda koşullarında renk değiştirmemelidir.
21. Kullanımı sırasında üretim hatası olduğu saptanan ürünler firma tarafından ücretsiz yenisi ile değiştirilecektir.
22. Ürün paketleri nem ve toz gibi ortam koşullarından etkilenmemesi için ambalajlanmış olmalıdır.
23. Raf ömrü hastaneye teslim tarihinden itibaren en az 6 ay olmalıdır.
24. Yüklenici firma, bir ay öncesinde bildirdiği takdirde son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri yeni miatlı olanlar ile değiştirmelidir.
25. Numune olarak orijinal paketinde 1 adet ürün bırakılmalıdır.
26. Ürünle ilgili tüm bilgileri içeren dökümanlar ve referans listesi, ürüne özel hazırlanmış dosya numune tesliminde verilmelidir.
27. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
28. Yüklenici firma tarafından teslim edilen ürün, denenen numune ile birebir aynı özellikleri taşımalıdır.

(4557) HEPARINSIZ HEMATOKRIT TUPU

Açıklama : HEPARINSIZ HEMATOKRIT TUPU

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

(7692) NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONITORE UYGUN)

Açıklama : NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONITORE UYGUN)

1. Kağıt kimyasal termal nitelikte olmalıdır.
2. Kolay yırtılmamalıdır.
3. Her pakette 150 sayfa olmalıdır.
4. Air-Shields 1200 ve 1400 markalı cihazlara uygun olmalıdır.
5. Ürün alınmadan önce numune gönderilmelidir.
6. 120x100x150 Sheets ölçülerde olmalıdır.
7. Kolaylıkla kopabilmesi için belirli aralıklarla kesikli kağıt özelliği olmalıdır.
8. Ekoseli olmalıdır.
9. Son sayfada stop işareti olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün kalite belgesi olmalıdır.

(5879) KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)

Açıklama : KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)

1. Hastanemizde kullanılmakta olan Welch Allyn marka ve 25020 A model duvar tipi otoskoplara uygun olmalıdır.
2. Disposable olmalıdır.
3. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
4. Malzemenin kutu/paketi üzerinde barkot basılı olmalıdır.
5. Üretici firma denenmek ve şahit numune olarak saklanmak üzere 10 adet numune temin etmelidir.
6. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(5803) PETRI KUTUSU MULTIDISH (NUNC VEYA MUADILI)

Açıklama : PETRI KUTUSU MULTIDISH (NUNC VEYA MUADILI)

1. Dört yuvarlak bölmeli ve kapaklı olmalıdır.
2. Dış boyutları 66X66 MM. olmalıdır.
3. Bölme başına çalışma hacmi 1 ML. olmalıdır.
4. Kültür alanı bölme başına 1,9 CM² olmalıdır.
5. Dörtlü poşetlerde embriyo kültürüne uygun sterilize gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır.
6. Polystyrenden yapılmış olmalıdır.
7. İştirak edecek firmalar ihale öncesi numunelerini getirip uygunluk belgesi alacaklardır.

(5804) PETRI KUTUSU (50MMX9MM)20LİK

Açıklama : PETRI KUTUSU (50MMX9MM)20LİK

1. Nonpirojenik olmalıdır ve crystal-grade polystyrenden imal edilmiş olmalıdır.
2. Embriyo kültürüne uygun gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır.
3. Boyutları 50,25 MM. O.D. X 8,26 MM. olmalıdır.
4. 20 adetlik ambalajlarda steril edilerek paketlenmelidir.
5. İştirak edecek firmalar ihale öncesi, numunelerini getirip uygunluk belgesi alacaklardır.

(7008) CERRAHI ALET KORUYUCU SLIKON HORTUM

Açıklama : CERRAHI ALET KORUYUCU SLIKON HORTUM

1. % 100 SİLİKONDAN YAPILMIŞ OLMALIDIR.
2. 134 DERECE VE ÜZERİ ISILARA VE BUHAR STERİLİZASYON İŞLEMİNE DAYANIKLI OLMALIDIR.

3. ÜZERİNDE HERHANGİ BİR ŞEKİLDE SİLİKON ÇAPAK, KALINTI, KİR VS. OLMAMALI, PÜRÜZSÜZ BİR YÜZEYE SAHİP OLMALIDIR.
4. ORTA SERTLİKLE OLMALIDIR.
5. ALET UCU KORUYUCUSU OLARAK KULLANILACAĞI İÇİN GEREKLİ ESNEKLİKTE OLMALIDIR.
6. BİRÇOK KEZ KULLANIM VE BUHAR STERİLİZASYON İŞLEMLERİ SONRASI DEFORME OLMAMALIDIR.
7. HORTUMUN İÇ ÇAPI 3 MM, DIŞ ÇAPI 5 MM OLMALIDIR. (+/- 1 MM)
8. ÜRÜNÜN DEĞERLENDİRİLEBİLMESİ İÇİN 1 METRE SİLİKON HORTUM ÜZERİNDE MARKA BİLGİLERİ OLACAK ŞEKİLDE NUMUNE OLARAK BIRAKILMALIDIR.
9. ÜRÜN İLE İLGİLİ TÜM BİLGİLER DOSYA HALİNDE NUMUNE İLE BİRLİKTE MUTLAKA TESLİM EDİLMELİDİR.
10. ÜRÜNÜN MARKASI, LOT NUMARASI, ÜRETİM VE SON KULLANIM TARİHLERİ KOLİ/PAKET ÜZERİNDE BELİRTİLMİŞ OLMALIDIR.
11. SİLİKON HORTUMLAR PAKETLENMİŞ TESLİMİ YAPILMALIDIR.

(7651) ENJEKTÖR UCU INSULIN STERİL (NO 26)

Açıklama : ENJEKTÖR UCU INSULIN STERİL (NO 26)

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 açılacak özellikte olmalıdır.

(5800) PETRI KUTUSU 60X15 CENTER WELL

Açıklama : PETRI KUTUSU 60X15 CENTER WELL

1. Nonpirojenik olmalıdır ve crystal-grade polystyrenden imal edilmiş olmalıdır.
2. Embriyo kültürüne uygun gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır.
3. Boyutları 54,84 MM. O.D. X 13,56 MM. olmalıdır.
4. İç göz yüzey alanı 2,89 CM² olmalıdır.
5. IVF tekniğinde kullanılması için ortasında bir çukur alan daha olmalıdır.
6. 20 adetlik ambalajlarda steril edilerek paketlenmelidir.
7. İştirak edici firmalar ihale öncesi numunelerini getirip uygunluk belgesi alacaklardır.

(4552) PASTOR PIPET CAM (250'LIK PAKET)

Açıklama : PASTOR PIPET CAM (250'LIK PAKET)

1. Hidrolik 3 sınıfı özel nötr camdan üretilmiş olmalıdır.
2. Uzun ucu kapiller özelliğe sahip olmalıdır.
3. Uçlar düz ve kavissiz olmalı, emmek için kullanılan uç kısım pamuk tıkaç yerleştirilmesi için uygun tasarıma sahip olmalıdır.
4. Uzunluğu 23 cm olmalıdır.
5. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
6. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
7. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 10 adet numune temin etmelidir.

(8795) %2 KLOORHEKZİDİN (GLUKONAT SOLUSYON) (1000 CC)

Açıklama : %2 KLOORHEKZİDİN (GLUKONAT SOLUSYON) (1000 CC)

1. Cilt antiseptisinde kullanım amacı ile %2'lik Klorheksidin Glukonat içermelidir.
2. Ürünün geçerli "biyosidal ürün ruhsatı" bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Ürünün tamamı 1000 ml, kilitli kapak sisteminde şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. Ellerde allerjik reaksiyona, cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
5. Değerlendirme için bırakılan ve depoya teslim edilen ürünler orijinal ambalajında kilitli kapaklı olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde, üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri ve barkodu yer almalıdır.
7. Teklif getiren firmaların şartnamede belirtildiği şekilde 3 adet orijinal ürünü numune olarak bırakmaları ve istenen bilgileri içeren ürüne özel eksiksiz bir dosya sunmaları gereklidir.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
9. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvarın ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yaptırılacaktır.

10. İSTENİLEN BİLGİLER

11. 1. Prospektüs Bilgileri :

11.1. a. Ticari adı,

11.2. b. Formül mg/lt ya da % olarak,

11.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),

11.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),

11.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,

11.6. f. İstenmeyen etkileri,

11.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri

11.8. h. Özel saklama şekli,

11.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri

11.10j. LD 50 değeri,

11.11k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)

11.12l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)

11.13m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,

11.14n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

12. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :

12.1. a. Ticari adı,

12.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi

12.3. c. Etken madde adı (INN)

12.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı

12.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)

12.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı

12.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi

12.8. h. Seri no

12.9. i. Miktar

12.10j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti

12.11k. LD 50 değeri

12.12i. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı

12.13m. Barkod.

(4571) 0.5 ML PCRTUPU INCE DUVAR KAP.

Açıklama : 0.5 ML PCRTUPU INCE DUVAR KAP.

1. Tüpler ultra şeffaf, saf polipropilenden yapılmış olmalıdır.
2. Tüpler 121 °C de 20 dakika otoklavlanabilmelidir.
3. Tüpler DNAaz, RNAaz serbest olmalıdır.
4. Kapakları tam sızdırmaz olmalı, kolay kavranabilmeli, kolaylıkla kapanabilmeli ve kapak üstleri düz ve konik tabanlı olmalıdır.
5. Tüpler 25.000g satrfüje dayanıklı olmalıdır.
6. Tüplerin gövdelerinde etiket için yazım alanı bulunmalıdır
7. Tüpler -90 °C ile +121 °C arasında kullanılabilmelidir.
8. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
9. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
10. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numuneolarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.
11. Moleküler Mikrobiyoloji Laboratuvarından uygunluk alınmalıdır.

(4532) PH-KAGIDI 0-14 9535.0001

Açıklama : PH-KAGIDI 0-14 9535.0001

1. 0-14 pH skalası aralığında 0,1 pH hassasiyetle pH değeri ölçmelidir
2. Tutuş mesafesi uzun olmalıdır.
3. Her bir kutuda 100 adet pH kağıdı olmalıdır
4. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için numune temin etmelidir.

(6173) PETRI KUTUSU 60 X15 MM HIDROFİLİK YÜZEY

Açıklama : PETRI KUTUSU 60 X15 MM HIDROFİLİK YÜZEY

1. Ürünün mikroskop altında optik inceleme yapabilmek amacıyla saydam ve düzgün bir yüzeyi olmalıdır.
2. Ürünün yüzeyi, hücre yapışmasını ve büyümesini kolaylaştırmak amacıyla önceden modifikasyona tabi tutulmuş olmalıdır.
3. Ürün yüksek kalite optically-clear polystyrene malzemeden imal edilmiş olmalı ve ürünlerde renklenme, yarı çatlak ve hava kabarcığı gibi görünüş kusurları bulunmamalıdır.
4. Ürün kapaklı olmalıdır.

5. Embriyo kültürüne uygun gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır.
6. Ürünün 21.5 cm²'lik hücre kültür alanı bulunmalıdır.
7. Ürünün çalışma alanı 5 ml olmalıdır.
8. Ürünün hava geçirgenliği bulunmalıdır.
9. Ürünün dış boyutları 60 x 15 mm olmalıdır.
10. Üretici firmanın ISO kalite standartlarına uyumlu çalıştığı belgelenmelidir.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu sebeple 10 adet numune bırakılmalıdır.
12. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. Ambalajlarında ürün hakkındaki bilgiler (lot vs.) yazıyor olmalıdır.
14. Laboratuvarında kullanılan inkübatördeki platelere uyumlu olmalıdır.