



T.C
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ

İLAN

09.10.2023

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN **2024 YILI SARF MALZEMELERİ** İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR. YAKLAŞIK MALİYETLERİN BELİRLENMESİ İÇİN İLGİLENEN FİRMALARIN KDV HARİÇ FİYATLARINI 13.10.2023 SAAT:17:00 A KADAR İDAREMİZE İLETMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY
MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

AMELİYATHANE SARF MALZEMELERİ

1	TIRNAK FIRCA(SI(AMELİYATHANE)	500	ADET
2	ANGIO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGIO)	4000	ADET
3	MIKROSKOP KILIFI (STERİL)	100	ADET
4	SKOPI BASLIGI(AMELİYATHANE)	3500	ADET
5	TEL SUZGEC 25 CM CAPLI	40	ADET
6	CERRAHI BEYIN PEDI 20X40	37000	ADET
8	AKORDEON BONE	180000	ADET
RADYOLOJİ SARF MALZEMELERİ			
9	ULTRASON JELİ 1 KG.	1750	KİLOGRAM
10	INTENSIFIER BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGİO)	8500	ADET
11	STERİL ULTRASOUND PROB KILIFI	5000	ADET
12	SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)	1650	ADET
ANESTEZİ SARF MALZEMELERİ			
13	KARBONDİOKSİT ABSORBANI (LİTRE)	11250	LİTRE

ODEME VADESİ 180 GUNDUR. TEKNİK SARTNAMELER SATINALMA BİRİMİNDE GÖRÜLEBİLİR

İLGİLİ KİŞİ: BELMA ÇELEK TEL: 0 232 4122410
E-MAIL: belma.beker@deu.edu.tr

TEKNİK ŞARTNAME

8121 CERRAHİ FIRÇA TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Cerrahi el yıkama amacıyla kullanım için üretilmiş olmalıdır.
2. Cerrahi fırça 134 derece buhar sterilizasyonu ile steril edilebilir özellikte olmalıdır.
3. En az 100 kez steril edilebilmelidir.
4. Ameliyathanede kullanılan fırça aparatlarına uygun ölçüde ve yapıda olmalıdır.
5. Fırça aparatlarına en az 20 adet sığabilecek yapıda sırt kısmı kanallı olmalıdır.
6. Fırça kılları dökülmeyecek özellikte olmalıdır.
7. Fırçalanma esnasında tahrişin önlenmesi amacıyla kıl uçları yumuşak ve yuvarlatılmış olmalıdır.
8. Ameliyathaneden uygunluk alınmalıdır.
9. *Namune istenmektedir*

Sekran Avcı
[Signature]

Rebiye Başaran
[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/07/2023 11:13:11

TEKNİK ŞARTNAME

3801 KORONER ANJİYOGRAFİ STERİL KORUMA SETİ

1. Set 2 parçadan oluşacaktır.
2. Birinci parça koroner anjiyografinin görüntü kuvvetlendiricisi üzerine kaplayacak şekilde yaklaşık 35x50 cm ebatlarında silindirik olmalıdır.
3. İkinci parça, mobil kurşun cam korumayı örtecek şekilde yaklaşık 65x80 cm ebatlarında dikdörtgen şeklinde olmalıdır.
4. Koruma seti parçalarının her biri ağız büzgülü lastikli olmalı ve takıldığında bulunduğu yere sıkıca tutunmalıdır.
5. Örtülerden numune istenilecek ve uygunluğu kontrol edilecektir.
6. Ürün ambalajında ve ambalajı barkotlu olacaktır.

Prof.Dr. Bahri AYDINIZ
Kalp Damar ve Göğüs Uzm.
Dip.No: 1174 Tescilli No: 67303

Doç.Dr.Hüseyin DURSUN
DEÜTE Radyoloji AD.
Dip. No: 12257

TEKNİK ŞARTNAME

232 MİKROSKOP KILIFI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Malzeme tek kullanımlık olmalıdır
2. Şeffaf, yumuşak, gafrojlü ve medikal PE'den imal edilmiş olmalıdır.
3. Mercek çapı 65 mm olmalıdır
4. Kılıf ölçüleri battal boy olmalıdır.
5. Kılıfın oküler uçlarında kolayca yırtılabilir perforasyon bulunmalıdır
6. Mikroskobun düğmeleri steril örtü takıldıktan sonra görülebilmelidir
7. Oküler başlıkların sabitlenmesi için velkronlar bulunmalıdır.
8. Kılıfın iki noktadan mikroskobu saracak bantları olmalıdır.
9. Mikroskop kılıfı üzerinde yer açıklıklar yardımıyla objektif ve binoküler uçları dışarıda kalabilmelidir
10. Paket içinde kullanım şeklini gösteren montaj şeması bulunmalıdır.
11. Steril örtünün mikroskoba takılmasını takiben mikroskop başlığı tam olarak steril edilmiş olmalıdır.
12. ZEISS marka mikroskoplar ile uyumlu olmalıdır.
13. Tüm malzemeler kontrollü olan diye tabir edilen hava giriş ve çıkışı kontrol altına alınmış olmalıdır.
14. Mercek koruyucusu görüntü netliğini bozmayacak şekilde kolay takılıp çıkartılmaya olanak tanıyan tırnaklara sahip olmalıdır.
15. E.O ile steril edilmiş ve raf ömrü 3 yıl olmalıdır.
16. Değerlendirme için ürün üzerinde üretici firma, lot numarası ve ürün bilgisi bulunan en az 2 adet ürün numune olarak bırakılmalıdır.

Sene Akın
A. E.

Sahran Avcı
S. A.

TEKNİK ŞARTNAME

5446 SKOPİ KILIFI (DISPOSABLE) TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Ebatları 90 x 130 cm olmalıdır.
2. Bir ucu kapalı bir ucu açık olan ucu lastik ile çevrilmiş olmalıdır.
3. Lastikle poşet arasında delik ve yırtık olmamalıdır.
4. Lastik olan uç kendi halinde bırakıldığında 45cm. den daha kısa olmamalıdır.
5. Kullanılan lastik lateks içermemelidir.
6. Örtü kalın naylon, şeffaf ve yırtılmaz naylondan yapılmış olmalıdır.
7. Tekli steril paketlerde olmalı.
8. E.O. ile steril edilmiş olmalı.
9. Teslim tarihinden itibaren en az iki yıl raf ömrü olmalı.
10. Ulusal bilgi bankası kaydı olmalı.

11. Numune istenmeztedir

Sükran Avcı


Emine San Özcan




DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/07/2023 10:58:48

TEKNİK ŞARTNAME

5447 TEL SÜZGEÇ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. 26-28 cm çapında olmalıdır.
2. Tutma yeri ve karşısında kanca bulunmalıdır.
3. Gözenekleri sık olmalıdır.
4. Paslanmaz malzemeden yapılmış olmalıdır.
5. Plastik parça içermemelidir.
6. Buhar ile steril edilebilir özellikte olmalıdır.
7. Kullanıcı bölüm tarafından en az 2 adet numune değerlendirilmelidir.
8. Ürün kutu veya poşet ambalajı olmalı, ürün adedi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
9. Ambalaj üzerinde ürün barkodu olmalıdır.

10. Numune istenmektedir

Sükran Avcı

Sema Kaptan

TEKNİK ŞARTNAME

6301 CERRAHİ BEYİN PEDİ

1. Cerrahi ped, medikal alanda kullanılmak üzere nonwoven teknikle dokunmuş, hidrofiber yapıda sıvı emme özelliğine sahip hammaddelerden üretilmiş olmalıdır.
2. Cerrahi ped kuruyken veya ıslakken dokunulduğunda lime lime olmayacak, ipliklenmeyecek, yüzeyi tüylenmeyecek, liflenmeyecek ve pırtıklaşmayacak özellikte olmalıdır.
3. Cerrahi ped, hızla sıvı emici bir yapıda olmalı ve yüksek kapasitede sıvı tutma özelliği olmalı, ağırlığının en az 15 katı kadar sıvı emebilmelidir. Bu değer ISO için akredite olmuş laboratuvar raporu ile kanıtlanabilmelidir.
4. Cerrahi ped, ıslak dokulara direkt koruma sağlayabilecek ve hemostatize olabilecek hafif basınçları da önleyebilecek özellikte esnek ve yumuşak olmalıdır.
5. Cerrahi pedin takip ipi çekildiğinde veya ıslandığında çözülmeyecek ve sertlik yapmayacak biçimde, özel olarak tasarlanmış bir ilmik formu ile pede bağlanmış olmalıdır.
6. Takip ipi, dokuyu tahrip etmemesi için ped üzerine sadece bir kenarından ilmiklenmiş olmalı, pedin üzerinde dokuya zarar verebilecek bundan başka uygulamalar (dikiş makinesi dikişi, birden fazla ip, klasik kaba düğüm vb. gibi travma yapacak malzemeler) olmamalıdır.
7. Pedin üzerinde, röntgende görülebilmesini sağlayan (X-Ray detectable) , mavi renkte malzemeden oluşmuş baskılı şerit olmalıdır.
8. Takip ipi de röntgende görülebilir (X-Ray detectable) olmalıdır.
9. Cerrahi pedler, kullanıcının kolayca çekip alabileceği bir biçimde, kartondan yapılmış özel sayım kartlarına sarılmış olmalıdır.
10. Özel sayım kartlarının üzerindeki çentikler, kullanıcının ne kadar ped kullandığını anında takip edebilmesi için 1'den 10'a kadar numaralandırılmış olmalıdır.
11. Sayım kartındaki pedlerin üzerinde, pedlerin ezilip zarar görmelerini engelleyen, kartondan yapılmış, koruyucu bir kuşak olmalıdır.
12. Cerrahi ped, 10 'ar adet olmak üzere, bir yüzü şeffaf diğer yüzü yırtılmayan malzemeden (Tyvek 'den) mamul steril ambalaj poşeti içinde olmalıdır.
13. Ayrıca; steril poşetin içinde, açıldıktan sonra kirliliği (kontaminasyonu) önlemek için kağıttan mamul ikinci bir poşet daha (kirlilik önleme poşeti) olmalıdır.
14. Steril poşetin üzerinde standartlara uygun basılmış kullanma talimatı olmalıdır.
15. Cerrahi ped üzerinde herhangi bir sterilizasyon kalıntısı olmaması için Gamma ışını ile sterilize edilmiş olmalıdır.
16. Cerrahi beyin pedi 93/42 EEC ve 2007 / 47 EC direktiflerine göre üretilmiş ve Sınıf III Tasarım Sertifikası olmalı ve onaylanmış kuruluş tarafından verilmiş CE işareti taşınmalıdır.
17. Steril paket üzerinde sterilizasyon şekli ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.
18. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 adet numune bırakılmalıdır.
19. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Sena Akın


Sakir Ayar


TEKNİK ŞARTNAME

6910 AKORDEON BONE

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

Sükran Avcı
[Signature]

Emine Sen Öra
[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/07/2023 17:14:27

TEKNİK ŞARTNAME

292 ULTRASONOGRAFİ JELİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

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 problemlerine 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.

Prof. Dr. Handan GÜLERYÜZ
Dip. No:6008 / Tescil No:60325

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali HALİCİ
Dip. No: 8989 / Tescil No: 94859



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/08/2023 16:45:39

TEKNİK ŞARTNAME

11908 STERİL ULTRASON PROB KILIFI

1. Satın alınacak kılıf ultrason problelerinin steril olarak kullanılmasına olanak vermek amacıyla kullanılacaktır.
2. Ürün latex içermemelidir.
3. Ürün antistatik özellikte olmalıdır.
4. Ürün steril edilmiş ve paketlenmiş olarak teslim edilecektir.
5. Paket üzerinde üretim ve son kullanım tarihleri bulunacaktır.
6. Ürün CE standardını taşımalıdır.
7. Ürün genişliği 12 cm, uzunluğu 100 cm den kısa olmamalıdır.
8. Numune içeriğindeki sabitleme lastikleri, prob kılıfını, proba sabitlemede yeterli kalınlıkta olmalıdır.
9. Teklifte birlikte kabul muayenesi ve sonraki uyumsuzluklarda referans olarak kullanılacak bir ürün numunesi de teslim edilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyasyon Araştırma ve Uygulama
Prof. Dr. Ali BALCI
Dip. No: 8787 / Tescil No: 94859

Prof. Dr. Ayhan GÜLCÜ
Dip. No: 11676
D.E.Ü. Radyoloji A.B.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/07/2023 17:15:50

TEKNİK ŞARTNAME

9296 ŞEFFAF POŞET 45X60 CM

1. İmalatında atık madde kullanılmamalıdır.
2. Birinci sınıf orijinal orta yoğunluk polietilen hammaddeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Boyutları en az 45 cm x 60 cm olacaktır.
4. Rengi şeffaf ve kokusuz olmalıdır.
5. Üç tarafı kapalı, 45 cm'lik bir kısmı açık olmalıdır.
6. Poşetler su geçirmez, sızdırmaz, patlamaz ve yüksek mukavemetli olmalıdır.
7. Poşetlerde herhangi bir yırtık ve kopukluk olmamalıdır.
8. Malzeme kalınlığı en az 40 mikron olmalıdır.

9. Numune istenmektedir

Prof. Dr. Handan GÜLERYÜZ
Dip. No: 6008 / Tescil No: 60325

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Radyasyon Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali BALCI
Dip. No: 8989 / Tescil No: 94859



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/08/2023 16:44:00

TEKNİK ŞARTNAME

11907 İNTENSİFİER BAŞLIĞI

1. Ürün anjiyografi görüntüleme cihazının intensifier 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 uyumsuzluklarda referans olarak kullanılacak bir ürün numunesi de teslim edilecektir.
11. Paket içerisinden çıkan ürünün intensifier başlığına uymaması durumunda (paketi ile beraber) iade/değişim yapılabilir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. NAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali Rıza
Dip. No: 8989 / Tescil No: 94859

Prof. Dr. Aytaç GÜLCU
Dip. No: 11876
D.E.Ü. Radyoloji A.B.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/07/2023 11:16:12

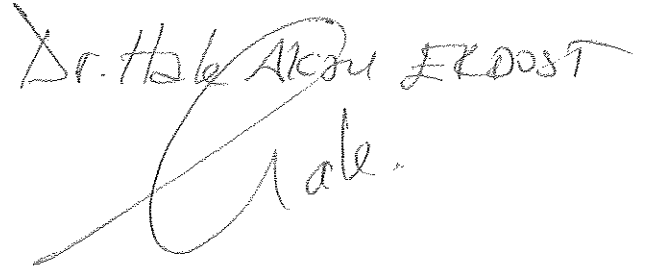
TEKNİK ŞARTNAME

3607 KARBONDİOKSİT ABSORBANI

1. Ürün 5 lt. sert plastikten yapılmış kaplar içinde olmalıdır.
2. Kabin kapağı hava almayacak özellikte olmalıdır.
3. Ürünün saklandığı kap ışığı geçirmeyecek özellikte olmalıdır.
4. Ürün anestezi gazlarıyla etkileşmeye bağlı olarak Compound A, CO (karbonmonoksit) , formaldehid,alkol oluşumuna neden olmamalı veya minimal düzeyde olmalıdır.
5. Low flow, minimal flow, kapalı sistem anestezinde kullanıma uygun olmalıdır.
6. Ürün KOH içermemelidir.
7. Ürün içindeki NaOH %2'den az olmalıdır.
8. Ürün içindeki Ca(OH)2 %80'den az olmamalıdır.
9. %12-20 arasında nem içermelidir.
10. Ürün beyaz- kirli beyaz renkte olmalı, renk endikatörü olarak etil-viyole içermeli ve tükenmeye- kurumaya bağlı olarak mor-menekşe renk oluşturmamalıdır.
11. Tükenmeye bağlı oluşan menekşe renk beklemeye bağlı olarak tekrardan açılmamalıdır.
12. Ürün hava akımını engellemeyecek büyüklükte (4-8 mesh) granül yapıda olmalıdır.
13. Granüller kolayca dağılmamalıdır.
14. Ürün kabının üzerinde ürünün imal ve son kullanım tarihi, ürün bilgileri bulunmalıdır.
15. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

16. orijinal ambalajda numune istenmektedir


Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
Anestezi Anabilim Dalı Başkanı


Dr. Hale Akcu ERDOĞAN