



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237693

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 22/12/2023 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ETHER SULFİRİK LT.	10,00	LİTRE
2	%3 HİDROJEN PEROKSİT(OKSIJENLİ SU) 1000 CC. LİK	125,00	ADET
3	%70 İSOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM	150.000,00	ADET
4	KLOR TABLET	12.000,00	ADET
5	TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)	40,00	ADET
6	ELEKTROD KUCUK	6.000,00	ADET
7	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	100,00	ADET
8	BİSTURİ NO 15	11.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237693

NOT : ÖDEME 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.

1/28



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237693

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 22/12/2023 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

9	GALOS NAYLON (TEK)	17.000,00	ADET
10	PAKET LASTIGI	18,00	KİLOGRAM
11	PLASTİK CAY SUZGECI	90,00	ADET
12	EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)	60,00	ADET
13	FLUORESCEIN PAPER (100'LUK POSET)	60,00	POŞET
14	HEPARINLI HEMATOKRIT TUPU	3.000,00	ADET
15	HEPARINSIZ HEMATOKRIT TUPU	2.000,00	ADET
16	TUP CAM SANTRUFUJ (16 X 100 MM)	3.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237693

NOT : ÖDEME 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.

2/28



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237693

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 22/12/2023 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

17	FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)	85,00	KUTU
18	FİLTRELİ PİPET UCU 20-200 DNA RNA FREE(96'LİK)	25,00	KUTU
19	İLAC KADEHİ PLASTİK	750,00	ADET
20	LAMEL 20 X 20 100 LUK.	1.500,00	ADET
21	LAMEL 18 X 18 100 LUK.	1.250,00	ADET
22	PASTOR PİPET CAM (250'LİK PAKET)	500,00	ADET
23	TUP PLASTİK 5 CC	5.500,00	ADET
24	MASKE KAGIT (LASTIKLI)	200.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237693

NOT : ÖDEME 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.

3/28



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237693

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 22/12/2023 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

25	KAGIT MUAYENE ORTUSU(JINEKOLOJİ MASASI İÇİN)	1.000,00	ADET
26	FORMALİN PEDI	450,00	ADET
27	NAYLON TORBA 20X30 (1 KG'LIK)	700,00	KİLOGRAM
28	TEL SUZGEC 25 CM CAPLI	8,00	ADET
29	HAZIR AMİNES TRANSPORT BESİYERİ	750,00	ADET
30	KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)	1.500,00	ADET
31	DİSTİLE STERİL SU 1 LT.	2.200,00	ADET
32	SAMPLING SIDE COUPLER (EMC 1401 ENJEKTOR GİRLİ ORNEK ALMA BAĞLANTI PARÇASI)	140,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237693

NOT : ÖDEME 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.

4/28



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237693

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 22/12/2023 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

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

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

33	SEFFAF KILITLI POSET(5X5 CM)	50.000,00	ADET
34	EKMEK KASASI POSETİ	11.000,00	ADET
35	ORTOFİTALDEHİT İÇEREN YÜKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN	275,00	LİTRE
36	CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AĞIZLI)	600,00	ADET
37	KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)	5.000,00	ADET
38	BASI BANTİ (KÜÇÜK TİP)	55.000,00	ADET
39	METHANOL (2,5 LT)	20,00	ADET
40	ETHANOL ABSOLUT (2,5 LT)	12,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237693

NOT : ÖDEME 180 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.

5/28



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237693

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 22/12/2023 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

41	PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ	12.000,00	ADET
42	SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)	300,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237693

NOT : ÖDEME 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.

6/28

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

303.0016.000	ETHER SULFIRIK LT.	LİTRE	10
303.0020.000	%3 HİDROJEN PEROKSİT(OKSİJENLİ SU) 1000 CC. LİK	ADET	125
303.0022.000	%70 İSOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM	ADET	150000
303.0023.000	KLOR TABLET	ADET	12000
303.0035.000	TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)	ADET	40
301.0007.000	ELEKTROD KUCUK	ADET	6000
301.0017.000	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	ADET	100
298.0007.000	BİSTURİ NO 15	ADET	11000
298.0034.000	GALOS NAYLON (TEK)	ADET	17000
298.0055.000	PAKET LASTIĞI	KİLOGRAM	18
298.0057.000	PLASTİK ÇAY SUZGEÇİ	ADET	90
292.0010.000	EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)	ADET	60
292.0018.000	FLUORESCİN PAPER (100'LÜK POSET)	POŞET	60
293.0045.000	HEPARİNLİ HEMATOKRİT TUPU	ADET	3000
293.0047.000	HEPARİNSİZ HEMATOKRİT TUPU	ADET	2000
293.0048.000	TUP CAM SANTRUFUJ (16 X 100 MM)	ADET	3000
293.0073.000	FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)	KUTU	85
293.0074.000	FİLTRELİ PİPET UCU 20-200 DNA RNA FREE(96'LİK)	KUTU	25
293.0084.000	İLAC KADEHİ PLASTİK	ADET	750
293.0097.000	LAMEL 20 X 20 100 LUK.	ADET	1500
293.0099.000	LAMEL 18 X 18 100 LUK.	ADET	1250
293.0122.000	PASTOR PİPET CAM (250'LİK PAKET)	ADET	500
293.0144.000	TUP PLASTİK 5 CC	ADET	5500
294.0004.000	MASKE KAGIT (LASTIKLI)	ADET	200000
295.0004.000	KAGIT MUAYENE ORTUSU(JİNEKOLOJİ MASASI İÇİN)	ADET	1000
296.0005.000	FORMALİN PEDİ	ADET	450
305.0017.000	NAYLON TORBA 20X30 (1 KG'LİK)	KİLOGRAM	700
305.0029.000	TEL SUZGEÇ 25 CM CAPLI	ADET	8
293.0180.000	HAZİR AMİNES TRANSPORT BEŞİYERİ	ADET	750
298.0203.000	KULAK SPEKÜLUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOP A UYUMLU)	ADET	1500
303.0042.000	DİSTİLE STERİL SU 1 LT.	ADET	2200
298.0384.000	SAMPLING SIDE COUPLER (EMC 1401 ENJEKTOR GİRİSLİ ÖRNEK ALMA BAĞLANTI PARÇASI)	ADET	140

298.0394.000	SEFFAF KILITLI POSET(5X5 CM)	ADET	50000
305.0061.000	EKMEK KASASI POSETİ	ADET	11000
303.0046.000	ORTOFİTALDEHİT İCEREN YÜKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN	LİTRE	275
293.0280.000	CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AĞIZLI)	ADET	600
300.0046.000	KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)	ADET	5000
296.0025.000	BASI BANTİ (KÜÇÜK TİP)	ADET	55000
303.0052.000	METHANOL (2,5 LT)	ADET	20
303.0054.000	ETHANOL ABSOLUT (2,5 LT)	ADET	12
293.0325.000	PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ	ADET	12000
298.0583.000	SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)	ADET	300

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(239) GALOS NAYLON (TEK)

Açıklama : GALOS NAYLON (TEK)

1. En az 60 mikron kalınlığında olmalıdır.
2. İlk kullanım naylondan imal edilmiş olmalıdır.
3. Alt kısmı eksiz, dikişsiz olmalıdır.
4. Ön ve arka dikişleri takviye edilmiş olmalıdır.
5. Galoş ağız kaliteli lastikle takviye edilmiş olmalıdır.
6. Galoşlar sıvı geçirmemeli, yırtılmaya karşı dayanıklı olmalıdır.
7. 45 numara ayakkabıya uygun olmalıdır.
8. 1000'lik paketler halinde teslim edilmelidir. Paket üzerinde barkot bulunmalıdır.
9. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 20 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. CE belgesi olmalıdır.

(4522) PLASTİK CAY SUZGECİ

Açıklama : PLASTİK CAY SUZGECİ

1. Üretici firma laboratuvarında denenmek üzere numune temin etmelidir.

(6038) EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)

Açıklama : EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)

1. 1. sınıf termal kâğıttan üretilmiş olmalıdır.
2. 5 cm eninde 10 cm katlama boyunda olmalıdır.
3. Z katlı olmalıdır.
4. Cihazların termal yazıcılarına zarar vermemelidir.
5. Kâğıt üzerindeki görüntüler en az 5 yıl boyunca saklanabilmeli ve görüntüler silinmemelidir.
6. Bir pakette 200 veya 300 kat bulunmalıdır.
7. Paketler toz ve nem almayacak şekilde ambalajlanmalıdır.
8. Kâğıt üzerindeki ince ve kalın grid çizgileri net olmalıdır.
9. Paket üzerinde barkod bulunmalıdır.
10. EKG kâğıtları Hastanemizde mevcut Nihon Kohden marka defibrilatör cihazlarına uyumlu olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu sebeple 1 adet numune bırakılmalıdır
12. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3618) ILAC KADEHI PLASTİK

Açıklama : ILAC KADEHI PLASTİK

1. Kolay kırılmayacak, çatlamayacak plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. İçi görülebilecek şekilde saydam olmalıdır.
3. Tabanı düzgün olmalı ve kolay devrilmemelidir.
4. Kapaklı olmalıdır.
5. Yüzeyi pürüzsüz olmalı,temizliği kolay olmalı ve dezenfektanlarla temas ettiğinde plastiği bozulmamalıdır.
6. 20 lik paketler halinde olmalı üzerinde ürün barkotu bulunmalıdır.
7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir, bu nedenle 1 paket numune bırakılmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
9. Ürün 1 cc'ye 20 cc'ye kadar derecelendirilmiş olmalıdır.
10. Kapak kapatıldığında gövde kısmını sıkı bir şekilde tutmalı veya kapağı gövdeye sabitleyen kilit sistemi olmalıdır.

(5427) EKMEK KASASI POSETİ

Açıklama : EKMEK KASASI POSETİ

1. Ağırlığı en az 40 gram olmalıdır.
2. 650X1000 $\pm$ 2 mm uzunluğunda olmalıdır. Torba ağız çapı açıldığında 105 $\pm$ 2 cm, taban çapı 63-66 cm olmalıdır.
3. Şeffaf renk olmalıdır.
4. İçerisine toz, hava vs almayacak şekilde plastik torba içinde 600 'lük paketler halinde teslim edilmelidir.
5. Tarım ve Köy işleri Bakanlığı izni ile üretilmiş olacaktır. Üretim izni teslim anında belgelenecektir.
6. Ürün ambalajı üzerine ürünün nerde üretildiği, üretim tarihi, adres ve irtibat bilgileri, tescilli markası olacaktır.
7. Tüm yüzeyler pürüzsüz ve düz olmalıdır. Herhangi bir kabarıklık, üretim hatası içermemelidir.
8. Kenarlarında kesim yerlerinde(uç noktalarında) çapak olmamalıdır.
9. LDPE malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
10. Gıda ürünlerinin saklanması uygun olmalıdır.
11. Desensiz düz formda olmalıdır.

(5448) %3 HİDROJEN PEROKSİT(OKSİJENLİ SU) 1000 CC. LİK

Açıklama : %3 HİDROJEN PEROKSİT(OKSİJENLİ SU) 1000 CC. LİK

1. Aşağıda belirtilen katalog numaralarına tekâmül eden özellikler söz konusu malzemelerin teknik şartnamelerinin aslını teşkil etmektedir.
 - 1.1. 303.0002.000 kod numaralı Aseton için SİGMA 179124 veya muadili olmalıdır.
 - 1.1. 303.0020.000 kod numaralı Hidrojen Peroksit için SİGMA 216763 veya muadili olmalıdır.
 - 1.2. 298.0070.000 kod numaralı Vazelin Katı (KG) için SİGMA 330779 veya muadili olmalıdır.
2. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
3. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
4. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

(5929) %70 ISOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM

Açıklama : %70 ISOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM

1. Akollü mendil dış kâğıdı tripleks olup muhteviyatı 70 (± 5) gr/m² kuşe kâğıt veya polyester + 7($\pm$) mic. Alüminyum + 30(± 5) gr/m² PE meydana gelmelidir. Toplamda 100-120 gr/m² olmalıdır
2. Dış kâğıda "Dokuz Eylül Üniversitesi" logosu tek renk basılmalıdır.
3. İç kâğıt 50 (± 10) gr/m² Spunlace (dokumasız havlu kumaş) olmalıdır.
4. İç kâğıt %50 Polyester %50 Viscondan imal edilmiş olmalı, sıvı emici özelliği bulunmalıdır.
5. Paket içindeki mendil (Spunlace) açıldığı zaman 10X10 cm ebadında olacaktır.
6. Mendilde kullanılacak sıvı %70 İPA (İzopropil Alkol) olmalı, firma bunu belgelemelidir.
7. Ürünler 100'lük paketler halinde olmalı ve üzerinde barkod bulunmalıdır.
8. Depolama süresi için 3 yıl garanti verilmelidir.
9. Teklif edilen ürünün içeriğindeki alkol ile ilgili biyosidal ürün ruhsatı bulunmalıdır.
10. Kullanıcı referans bilgileri de içeren belge dosyada bulunmalıdır.
11. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
12. Ambalaj üzerinde,içerik bilgisi,üretim ve son kullanım tarihi,lot numarası ve üretici firmanın ismi olmalıdır.
13. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
14. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuardan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1 ini geçmemek kaydıyla analiz yaptırılabilir.
15. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

(5464) TUP CAM SANTRUFUJ (16 X 100 MM)

Açıklama : TUP CAM SANTRUFUJ (16 X 100 MM)

1. Borosilikat camdan üretilmiş olmalıdır.
2. Her noktasındaki ışık geçirgenliği aynı değerde olmalıdır.
3. 0,9-1,1 mm arasında duvar kalınlığı olmalıdır.
4. 16-100 mm (çapxuzunluk) ebadında olmalıdır.
5. Ürün ambalajı (kutu/poşet) olmalıdır.
6. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
7. Üretici firma laboratuvarında denemek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(4531) LAMEL 20 X 20 100 LUK.

Açıklama : LAMEL 20 X 20 100 LUK.

1. Optik özellikli ve renksiz (su beyazı) camdan üretilmeli, tozdan kirden ve nemden arındırılmış olmalıdır
2. Esneme kapasitesi yüksek olmalı (yaklaşık 0,13 - 0,17 mm kalınlıkta) ve kolay kırılmayan özellikte olmalıdır.
3. 100 adetlik paketlerde olmalıdır.
4. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
5. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
6. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
7. İstenilen lameller çalışmalar süresinde kullanıcı tarafından kullanıma uygun bulunmaz ise istenilen özellikte (şartnameye uygun) başka bir lamelle ücretsiz olarak değiştirilmeli ve bunun taahhüdü yüklenici firma tarafından malzeme tesliminde verilmelidir.

(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.

(5556) METHANOL (2,5 LT)

Açıklama : METHANOL (2,5 LT)

1. Ultra saf olmalıdır
2. 2.5 ltlik koyu renk cam şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
3. %99.8 ve daha saf olmalıdır
4. Merck marka veya muadili tercih edilir.
5. Ref: Merck 1.06018.2500 veya muadili tercih edilir.

6. Su içeriği %0.03 ten az olmalıdır.
7. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

(5460) PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ

Açıklama : PIPET UCU OTOMATİK BEYAZ

1. Düşük hacimli çalışmalar için kullanılacak pipet ucunun uzunluğu standart ölçü olan 5,2 cm olmalı ve polipropilenden üretilmelidir.
2. Pipet ucunun standardize üretimi TSE ya da uluslar arası geçerli kuruluşlarca (ISO vb.) belgelendirilmelidir.
3. Merkez Laboratuvarında kullanımda olan tek ve çok kanallı tüm pipetlerle uyumlu olmalıdır (finnpipette 2-20 µl, eppendorf 10-100 µl, eppendorf 20-200 µl, Boeco 2-20 µl, transferpette 30-300 µl kullandığımız pipet çeşitleri).
4. Kimyasallara, dış etkenlere ve termal etkenlere dayanıklı olmalıdır.
5. İç yüzeyi sıvı yapışmasını engellemek amaçlı kaygan olmalıdır.
6. Pipetöre giren ağız kısımları tam ve sızdırmaz olmalıdır.
7. Pipet ucu çıkış deliği standart olmalı, istikrarlı ve tekrarlanabilen sıvı aktarımını garanti etmelidir.
8. Pipet uçları torba, rak veya yeniden doldurulabilir kapalı paketlerde verilmelidir.
9. Ürünlerin uygunluğu Merkez Laboratuvar teknik birimince denenmesi yapıldıktan sonra ve ilgili laboratuvar biriminin de onayı ile belirlenecektir.
10. Ürün ambalajlı olup üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
11. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için 20 adet numune temin etmelidir.

(4557) HEPARINLI HEMATOKRIT TUPU

Açıklama : HEPARINLI 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.

(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 kodlanmalıdır.
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.

(4568) FİLTRELİ PİPET UCU 20-200 DNA RNA FREE(96'LIK)

Açıklama : FİLTRELİ PİPET UCU 20-200 DNA RNA FREE(96'LIK)

1. Şeffaf polipropilenden üretilmelidir.
2. Bilinen tüm pipetlerle güvenli kullanılabilmesi, kimyasallara ve tüm dış etkenlere dayanıklı olmalı, iç yüzeyi sıvının çepere yapışmasını engellemek için kaygan olmalıdır.
3. Pipete giren ağız kısımları pipete tam ve sızdırmaz uyum sağlamalıdır.
4. Filtreli, steril DNase, RNase, pirojen free olmalıdır.
5. Pipet ucunun uygun olduğu maksimum hacim pipetlenirken, filtre ile sıvı arasında, filtrenin ıslanmasını önleyecek kadar mesafe kalmalıdır.
6. Aktarılan sıvıyı eksiksiz transfer etmeli, pipet uçları üzerinde gözle takibi kolaylaştıran kademeler bulunmalıdır.
7. Kalibrasyon birimince denenmesi yapıldıktan sonra ve ilgili birimin onayı ile alınacaktır.
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 numune olarak saklama için her bir hacimden 10'ar adet numune temin etmelidir.
11. Merkez Lab. Moleküler Mikrobiyoloji Biriminden uygunluk alınmalıdır.

(9144) MASKE KAGIT (LASTIKLI)

Açıklama : MASKE KAGIT (LASTIKLI)

1. TS EN 14683 AC standardına uygun olmalıdır
2. Maske kâğıt non-woven kumaştan imal edilmiş olmalıdır.
3. Maskeler 3 pileli ve 3 katlı olmalıdır.
4. Gizli burun teli olmalıdır.(Tel uçları maske materyalini delip kazalara neden olmamalıdır)

5. Sıvıya dayanıklı olmalıdır.
6. Kokusuz olmalıdır.
7. Maskeler anatomik olarak yüze tam uyumlu olmalıdır. (Ağız ve burnu tümüyle kaplamalı, yanlardan hava geçişi olmamalıdır.)
8. Maske bağcıkları lastikli olup, lastikler yeterli uzunlukta ve kulağı acıtmayan materyalden yapılmalıdır. Kulağa takma esnasında kopmamalıdır.
9. Membran filtreli olmalı ve en az %95 filtrasyon özelliği olmalıdır.
10. Maskeler her pakette 50 adet veya katları olacak şekilde paketlenmeli ve paket üzerinde barkot bulunmalıdır.
11. Materyal tüysüz olmalı, kullanım sırasında pamuklanma olmamalı. Lif, tüy dökmemelidir.
12. Hava geçirgen özelliği olmalı, takılı olduğu sürede terletmemeli ve normal solunuma engel olmamalıdır.
13. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle orijinal ve barkodlu 1 tam paket numune bırakılacaktır.
14. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(5438) NAYLON TORBA 20X30 (1 KG'LIK)

Açıklama : NAYLON TORBA 20X30 (1 KG'LIK)

1. Ağırlığı en az 4 gram olmalıdır.
2. 300X200 ±2 mm uzunluğunda olmalıdır.
3. Şeffaf renk olmalıdır.
4. İçerisine toz, hava vs almayacak şekilde plastik torba içinde 250 'lik paketler halinde teslim edilmelidir.
5. Tarım ve Köy işleri Bakanlığı izni ile üretilmiş olacaktır. Üretim izni teslim anında belgelenecektir.
6. Ürün ambalajı üzerine ürünün nerde üretildiği, üretim tarihi, adres ve irtibat bilgileri, tescilli markası olacaktır.
7. Tüm yüzeyler pürüzsüz ve düz olmalıdır. Herhangi bir kabarıklık, üretim hatası içermemelidir.
8. Kenarlarında kesim yerlerinde(uç noktalarında) çapak olmamalıdır.
9. LDPE malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
10. Gıda ürünlerinin saklanması uygun olmalıdır.
11. Desensiz düz formda olmalıdır.

(9296) SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)

Açıklama : SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)

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.

(3668) KLOR TABLET

Açıklama : KLOR TABLET

1. Kolay saklanabilecek tabletler şeklinde olmalıdır.
2. Aktif madde olarak dezenfektan solüsyon hazırlandığı 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 etkinliği güvenceli olmalıdır. Ortamda bulunabilecek organik maddeler ile inaktivasyona karşı maksimum dirençli olmalıdır.
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 virüsler) 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 ağzı 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 çözülmalıdır.
13. Dezenfektan solüsyonun hazırlanmasında musluk suyu kullanılabilmesi, ısıtma ve karıştırma gibi uygulamalara gerek olmadan çözünmeli, 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 bigilerini içeren belge dosyada bulunmalıdır.

18. Ürünlerin depoya teslimi sırasında, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde, "komitenin belirteceği bir laboratuvaradan" 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,
- 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.) İstmeyen 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 orijinal 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
- 22.10i.) Miktar
- 22.11j.) Genel uyarılar ve sınıfına uygun tehlike uyarı işareti
- 22.12k.) LD 50 değerli
- 22.13l.) Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 22.14m.) Barkod
- 22.152.) Ambalaj Bilgileri
- 22.16a.) Ambalaj ismi
- 22.17b.) Kapak özellikleri

(1104) BISTURI NO 15

Açıklama : BISTURI NO 15

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.

(4596) FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)

Açıklama : FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)

1. Şeffaf polipropilenden üretilmelidir.
2. Bilinen tüm pipetlerle güvenli kullanılabilmeli, kimyasallara ve tüm dış etkenlere dayanıklı olmalı, iç yüzeyi sıvının çepere yapışmasını engellemek için kaygan olmalıdır.
3. Pipete giren ağız kısımları pipete tam ve sızdırmaz uyum sağlamalıdır.
4. Filtreli, steril DNase, RNase, pirojen free olmalıdır.
5. Pipet ucunun uygun olduğu maksimum hacim pipetlenirken, filtre ile sıvı arasında, filtrenin ıslanmasını önleyecek kadar mesafe kalmalıdır.
6. Aktarılan sıvıyı eksiksiz transfer etmeli, pipet uçları üzerinde gözle takibi kolaylaştıran kademeler bulunmalıdır.
7. Kalibrasyon birimince denenmesi yapıldıktan sonra ve ilgili birimin onayı ile alınacaktır.
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 numune olarak saklamak için her bir hacimden 10'ar adet numune temin etmelidir.
11. Merkez Lab. Moleküler Mikrobiyoloji Biriminden uygunluk alınmalıdır.

(187) KAGIT MUAYENE ORTUSU(JİNEKOLOJİ MASASI İÇİN)

Açıklama : KAGIT MUAYENE ORTUSU(JİNEKOLOJİ MASASI İÇİN)

1. Havlu beyaz renkte olmalıdır.
2. Havlunun bir yüzü polietilen veya poliüretan madde ile kaplı olmalıdır.
3. Havlu yaprakları rulo biçiminde sarılmış olmalıdır.
4. Yaprakların boyutları:Eni: 44-46 cm, Boyu: 45-60 cm; olmalıdır.
5. Her bir rulo 85-110 yapraktan oluşmalıdır.
6. Havlu yaprakları kolayca birbirinden ayrılabilir.
7. Havlular kullanım esnasında kolayca yırtılmamalı, suya dayanıklı olmalıdır.
8. Rulo kağıt havlu özel ambalajında hijyenik olarak teslim edilmelidir.
9. Numune istenmektedir.

(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.

(8156) DISTİLE STERİL SU 1 LT.

Açıklama : DISTİLE STERİL SU 1 LT.

1. Şişenin veya vakumlu PVC veya Polipropilen'den mamul poşet ambalajlar içindeki su steril, distile ve aprojen olmalıdır.
2. 1000ml'lik orjinal cam şişelerde veya bulaşma riski olmayacak şekilde vakumlu PVC veya Polipropilen 'den mamul poşet ambalajlarda olmalıdır.
3. Gerekğinde oksijen haznelerinde, respiratör haznelerinde, küvözlerde veya ventilatör nemlendirici , highflow cihazlarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
4. Her şişenin yanında 1 adet askısı olmalıdır veya kendinde askılı PVC ve Polipropilen 'den mamul poşet ambalajlarda olmalıdır.
5. Şişenin veya PVC Polipropilen poşetin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, seri no, lot numarası, üretici adresi olmalıdır.
6. Şişenin üzerinde 'parantral enjeksiyon şeklinde kullanılmamalıdır' uyarısı mutlaka olmalıdır, bu uyarı göze çarpacak şekilde büyük ve kalın harflerle yazılmış olmalıdır veya verilecek olan poşet distile suda uyarı etiketli olmalıdır.
7. Şişe kapaklarına serum seti yerleştirilebilir özellikte olmalıdır veya PVC Polipropilen mamul poşetlerden imal edilmiş olan poşetlerin ağız kısımları su sızmasını engelleyecek şekilde seum seti yerleştirilebilir olmalıdır.
8. Teklif edilen malzeme T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış ruhsata, Ulusal Bilgi Bankası koduna sahip olmalıdır ve bunu belgeleyebilmelidir.
9. Ürünler Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan barkod (UBB kodu) ve etiket hükümlerine uygun olmalıdır, uygun olmayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
10. Kullanılmakta olan ürünler, fiyat artışı gözetmeksizin son kullanım sürelerinin dolmasına 3 ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydıyla sözkonusu ürünlerin şartnameye uygun yeni miyadlıları ile en geç 15 gün içerisinde değiştirilebilmelidir.
11. Sipariş edilmiş olan ürünler siparişe uygun olarak teslim edilmelidir, jenerik eşdeğerleri kabul edilmeyecektir.
12. Ürün içeriğinin doğrulanması amacıyla kurumumuz tarafından gerekli görüldüğü hallerde akredite bir laboratuarda analizi yapılacaktır, analiz ücreti firma tarafından karşılanacaktır.
13. İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 3 adet orjinal numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edecektir.
14. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

(3997) SAMPLING SIDE COUPLER (EMC 1401 ENJEKTOR GİRİSLİ ORNEK ALMA BAGLANTI PARCASI)

Açıklama : SAMPLING SIDE COUPLER (EMC 1401 ENJEKTOR GİRİSLİ ORNEK ALMA BAGLANTI PARCASI)

1. EMC 1401 enjektör girişli örnek alma bağlantı parçası olmalıdır.
2. Tekli steril ambalajlar halinde olmalıdır.
3. Apirojen, Koruyucular yerinde olmalıdır. Gözle görülür bozukluk olmamalıdır.
4. Aseptik teknik kullanılmış olmalıdır.
5. Etilenoksit ile steril edilmiş olmalıdır.
6. Direkt ışıktan koruyucu dış ambalaj olmalıdır.
7. Üreten firma, üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi ve steril olduğunu belirtir ibareler ambalaj veya ürün üstünde olmalıdır.
8. Kan Merkezine 4 adet örnek numune bırakılmalı ve Kan Merkezinden onay alınmalıdır.
9. Kök Hücre dondurma işleminde kullanıma uygun olmalıdır.

(12018) 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. Yapışkanlı hipoalerjenik 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 75 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 en az 2 yıl olmalıdır.
14. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 200 adet numune temin etmelidir.

(106) ELEKTROD KUCUK

Açıklama : ELEKTROD KUCUK

1. İçindeki jel ve yapıştırıcıları kurutmayacak bir koruyucu ambalaj içinde olmalıdır.
2. Değişik çap seçenekleri (çocuk-erişkin) olmalıdır. Erişkin boy 4 cm çaptan küçük olmamalıdır.
3. Ambalaj üzerinde erişkin ve pediatrik boy ibaresi açık olarak yazılmalıdır.
4. Elektrod üzerindeki jel, köpük ve yapışkan madde allerjik olmamalı ve firma tarafından belgelenmelidir.
5. Elektrotlar cilde iyi yapışmalıdır. Suya dayanıklı olmalı ve yerinden çıkarılıp başka yere yapıştırıldığında çıkmayacak özellikte olmalıdır.
6. Köpük kısmının kalınlığı 1 mm den fazla olmalıdır.
7. Elektrod çıkıtları hastanemizdeki cihazların leadleri ile uyumlu olmalıdır.
8. Elektrod çıkıtları paslanmaz çelik özellikte olmalıdır.
9. Elektrod sinyali parazitsiz bir şekilde iletebilmelidir.
10. Elektrot üzerindeki jel, çıkarıldıktan sonra kalıntı bırakmamalı, akışkan olmamalı ve sürece bağlı korozyona uğramamalıdır.
11. Her bir elektrodun köpük kısmı üzerindeki jel ve yapışkan maddesini koruyan bandın kolayca ayrılmasını sağlayacak sistemi olmalıdır.
12. Ambalaj üzerinde ürünün markası, raf ömrü, adet sayısı ve lot numarası yazmalıdır.
13. Ambalaj üzerinde barkot bulunmalıdır.
14. Ambalaj içinde en az 1 yıl özelliklerini koruyabilmelidir.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 3'er paket numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. Saklama/depo ortamı sıcaklığı min 15 C, max 30 C derece olmalıdır.
18. Ürünün CE belgesi ve ISO9001 13485 sertifikası olmalıdır.

(185) İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20

Açıklama : İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20

1. Pasta EEG çekimlerinde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
2. Abrasive (arındırıcı) olmalıdır.
3. Disk elektrotlarda kullanılabilir olmalıdır.
4. İletken özellikte olmalıdır.
5. Sıcakta çok çabuk erimemelidir.

(7600) FLUORESCEIN PAPER (100'LUK POSET)

Açıklama : FLUORESCEIN PAPER (100'LUK POSET)

1. Flöresein emdirilmiş kağıtlar göz ön segment muayenelerinde korneayı boyamak amaçlı kullanılır.
2. Paket içerisinde 100 adet olacak şekilde steril sarılmış olmalıdır.
3. Teklif edilecek ürün, Haag-Streit markasının piyasada yer alan "flourescein paper" isimli ürününe kalite açısından benzer ve denk özellikte olmalıdır.
4. Teklif verecek firmalar, satın alma işleminin tamamlanmasından önce ürünlerinden deneme numunesi göndermek zorundadır

(3752) FORMALIN PEDI

Açıklama : FORMALIN PEDI

1. 8x10 cm boyutlarında olmalıdır.
2. Sıvı emme özelliği yüksek olmalıdır.
3. Formaldehit Nötralize edici madde içermelidir.
4. Materyal kalınlığı en az 2 mm olmalıdır.
5. TSE ve CE belgesi olmalıdır.
6. Ürüne yönelik uygunluk değerlendirmesi için laboratuvara numune ürün bırakılmalıdır.
7. Ürün etiketinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
8. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
9. Ürün ambalajı üzerinde kimyasal maddenin tehlike niteliğini gösteren işaretler mevcut olmalıdır.

(5919) KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)

Açıklama : KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)

1. İğneler paslanmaz çelik, steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
2. Kalem iğneleri tüm kalemlerle uyumlu olmalıdır.
3. Kalem iğnesi 4 mm uzunluğunda olmalıdır.
4. İğnelerin kaleme kolaylıkla takılıp çıkarılabilmesini sağlayan vidalama sistemi bulunmalıdır.
5. İğne ucunda enjeksiyon sırasında acı hissi oluşmasını engelleyen silikon kaplama bulunmalıdır.
6. Lateks içermemelidir.
7. CE belgesine sahip olmalıdır.
8. Raf ömrü 60 ay (5 yıl) olmalıdır.
9. Kalem iğnesinin içte bulunan kapağı görme sorunu olan hastaların dikkatini çekmesi için farklı renkte olmalıdır.
10. 100'lük kutular halinde teslim edilmelidir. Kutu üzerinde barkod bulunmalıdır.

11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 100 adet numune bırakılmalıdır.
12. Şartnameye uygun olmayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. İnce duvar teknolojisi ile üretilmiş olmalı bu sayede iğne dış çapı sabit olmasına rağmen, iç çapı genişletilmiş olmalıdır. İğneden insülin akışı kolay ve pistonu uygulanan güç az olmalıdır.
14. Beş kesitli iğne ucu geometrisine sahip olmalı bu sayede cilde kolay girerek travmayı azaltmalıdır.
15. Ambalaj üzerinde üretim ve SKT belirtilmelidir.

(4531) LAMEL 18 X 18 100 LUK.

Açıklama : LAMEL 18 X 18 100 LUK.

1. Optik özellikli ve renksiz (su beyazı) camdan üretilmeli, tozdan kirden ve nemden arındırılmış olmalıdır
2. Esneme kapasitesi yüksek olmalı (yaklaşık 0,13 - 0,17 mm kalınlıkta) ve kolay kırılmayan özellikte olmalıdır.
3. 100 adetlik paketlerde olmalıdır.
4. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
5. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
6. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
7. İstenilen lameller çalışmalar süresinde kullanıcı tarafından kullanıma uygun bulunmaz ise istenilen özellikte (şartnameye uygun) başka bir lamelle ücretsiz olarak değiştirilmeli ve bunun taahhüdü yüklenici firma tarafından malzeme tesliminde verilmelidir.

(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.

(5925) TUP PLASTİK 5 CC

Açıklama : TUP PLASTİK 5 CC

1. Plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. Tüplerin ağzı vidalı beyaz tüp kapaklarına uyumlu olmalıdır.
3. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
4. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
5. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(6220) ETHER SULFIRIK LT.

Açıklama : ETHER SULFIRIK LT.

1. 1000 Ml.lik renkli cam şişede ağzı kapak atmayacak şekilde kapalı olmalıdır.
2. Etiketli olmalı, etiket üzerinde üretici firma bilgileri, üretim tarihi ve/veya son kullanma tarihi bulunmalıdır.
3. Son kullanma tarihi teslim tarihi itibarıyla en az bir yıl olmalıdır.
4. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 adet numune bırakılmalıdır.
5. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3690) TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)

Açıklama : TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)

1. HASTANEMİZDE BULUNAN DİYALİZ MAKİNESİNE UYGUN OLMALIDIR.
2. 5 LT LİK POLİETİLEN BİDONLARDA KİLİTLİ KAPAKLI OLMALIDIR.
3. % 50 ORANINDA SİTRİK ASİT MONOHİDRAT İÇERMELİDİR.
4. TAMAMEN DOĞAL BİLEŞENLER İÇERMELİDİR.
5. KOKUSUZ OLMALIDIR. GÖRÜNÜŞÜ SIVI, AKICI, BERRAK, TEMİZ OLMALIDIR.
6. BACTERİSİD, FUNGUSİD, HEPATOVİRÜSİD [B, C VE D] VE VİRÜSİD [HIV]' İ ETKİSİZ KILMALIDIR.
7. KAN KALINTILARINI TEMİZLEMELİDİR.
8. İMAL VE SON KULLANMA TARİHLERİ ÜRÜNÜN ÜZERİNDEKİ ETİKETLERDE BELİRTİLMELİDİR.
9. SON KULLANMA TARİHİ TESLİM TARİHİNDEN İTİBAREN EN AZ 3 YIL OLMALIDIR.
10. ÜRETİCİ FİRMANIN ISO 9001:2008 VE CE 93/42 EEC BELGELERİNE SAHİP OLUP BU BELGELER TÜRKAK TARAFINDAN ONAYLI OLMALIDIR.
11. ÜRÜNE AİT UBB KODU BULUNMAKTADIR.
12. BOZUK VE HATALI ÇIKAN ÜRÜNLER FİRMA TARAFINDAN DEĞİŞTİRİLECEKTİR.
13. MİADİ YAKLAŞAN ÜRÜNLERDE 3 AY ÖNCEDEN HABER VERMEK KOŞULUYLA FİRMA DEĞİŞTİRME GARANTİSİNİ VERMELİDİR.

14. BİDON KAPAĞI CİHAZ EMİŞ PİPETİNE UYGUN OLMALI VE HAVA ALMAMALIDIR.
15. BİDONLARIN ÜZERİNDE KOLAYCA OKUNABİLİR NİTELİKTE ÜRÜN BARKODU BASILI OLMALIDIR.
16. ÜRÜN İLE İLGİLİ GÜVENLİK BİLGİ FORMU TEKLİF MEKTUBU İLE BEYAN EDİLECEK VE ÜRÜNÜN TESLİMATI AŞAMASINDA DEPOYA TESLİM EDİLECEKTİR

(3796) PAKET LASTIGI

Açıklama : PAKET LASTIGI

1. Esneme sırasında kopmamalıdır.
2. Buhar otoklavına dayanıklı olmalıdır.
3. Boya maddesi içermemelidir.
4. Esneme payı en az 30 cm olmalıdır.
5. Toksin madde içermemelidir.

(5447) TEL SUZGEC 25 CM CAPLI

Açıklama : TEL SUZGEC 25 CM CAPLI

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.

(4594) HAZIR AMINES TRANSPORT BESİYERİ

Açıklama : HAZIR AMINES TRANSPORT BESİYERİ

1. Stuart veya Amies taşıma hazır besiyeri oda ısısında saklanabilmelidir.
2. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
3. Besleyici olmamalı, oda ısısında bakterilerin sayısını ve canlılığını muhafaza etmelidir.

4. Kültür alımına uygun, her biri eküvyon içeren steril paketlerde sunulmalıdır.
5. Kontamine olan veya miadı geçen ürünler yenileri ile değiştirilecektir.
6. Toplam alımın %5'i kadarı aktif kömür içeren besiyeri olarak alınacaktır. Aktif kömür içeren transport hazır besiyeri oda ısısında saklanabilmelidir.
7. Ürün ambalajı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
8. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
9. Değerlendirme için 20 adet numune verilmelidir.

(5710) CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)

Açıklama : CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)

1. Dayanıklı borosilikat camdan üretilmiş olmalıdır.
2. Vida kapakları tam sızdırmaz olmalıdır.
3. Tüpün vidalı başının içi min. 15 mm olmalıdır.
4. Kapaklı halde otoklavlanabilmelidir.
5. Bakteriden arındırılmış olmalı, aseptik koşullarda paketlenmelidir.
6. Ürün ambalajı (kutu/poşet) olmalıdır.
7. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
8. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(7262) ETHANOL ABSOLUT (2,5 LT)

Açıklama : ETHANOL ABSOLUT (2,5 LT)

1. Ethanol 2.5 lt lik koyu renkli şişelerde olmalıdır.
2. Şişe üstünde CE belgesi, lot no ayrıntılı olarak bulunmaktadır.
3. %99.9 veya daha saf olmalıdır.
4. Asidite 0.0002 meq/g'den az ve alkalinite 0.000meq/g'den az olmalıdır.
5. Ağır metaller %0.0001'den az olmalıdır.
6. Su içereği %0.1'den az olmalıdır.
7. Ref: MERCK 1009832500 veya eşdeğeridir.
8. İlgili kimyasalın, laboratuvarında kullanımı sırasında sonuç vermemesi, çalışmaması durumunda satıcı firmaya koşulsuz iade edilecektir. İlgili rapor bir teknisyen ve bir öğretim görevlisi tarafından düzenlenecektir.
9. Kimyasal taşıma kurallarına uygun olarak laboratuvara teslim edilmelidir.

10. Rutin moleküler yöntemlerde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
11. Laboratuvar çalışmasına uygun olmalıdır.
- 12.