



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20231494

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 22/03/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	%70 ISOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM	350.000,00	ADET
2	BİSTURİ NO 24	15.000,00	ADET
3	NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILIPS AVALON FETAL MONİTÖR 20/30,40/50 İÇİN)	350,00	ADET
4	HEPARİNSİZ HEMATOKRİT TUPU	8.000,00	ADET
5	İLAC KADEHİ PLASTİK	2.500,00	ADET
6	KAGIT MUAYENE ORTUSU(JİNEKOLOJİ MASASI İÇİN)	1.000,00	ADET
7	KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)	45.000,00	ADET
8	HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATÖRÜ İNDİKATÖRLÜ BANT	100,00	ADET
9	ST. KONİK TAB. TUP 50 ML (0,5CC OLCEKLİ) (MİKOBAKTERİ LAB.)	3.500,00	ADET

TEKLİF NO : 20231494
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.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

303.0022.000	%70 ISOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM	ADET	350000
298.0010.000	BISTURI NO 24	ADET	15000
292.0031.000	NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILPS AVALON FETAL MONITOR 20/30,40/50 ICIN)	ADET	350
293.0047.000	HEPARINSIZ HEMATOKRİT TUPU	ADET	8000
293.0084.000	İLAC KADEHI PLASTİK	ADET	2500
295.0004.000	KAGIT MUAYENE ORTUSU(JİNEKOLOJİ MASASI İCİN)	ADET	1000
300.0046.000	KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)	ADET	45000
297.0119.000	HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATORU İNDİKATORLU BANT	ADET	100
293.0342.000	ST. KONİK TAB. TUP 50 ML (0,5CC OLCEKLI) (MİKROBakteri Lab.)	ADET	3500

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3618) İLAC KADEHI PLASTİK

Açıklama : İLAC 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 barkodu 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'den 20 cc'ye kadar derecelendirilmiş olmalıdır.
10. Kapak kapatıldığında gövde kısmını sıkı bir şekilde tutmalı veya kapağı gövdeye sabitleyen kilit sistemi olmalıdır.

(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(±) 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.

- İç kâğıt 50 (± 10) gr/m² Spunlace (dokumasız havlu kumaş) olmalıdır.
- İç kâğıt %50 Polyester %50 Viscondan imal edilmiş olmalı, sıvı emici özelliği bulunmalıdır.
- Paket içindeki mendil (Spunlace) açıldığı zaman 10X10 cm ebadında olacaktır.
- Mendilde kullanılacak sıvı %70 İPA (İzopropil Alkol) olmalı, firma bunu belgelemelidir.
- Ürünler 100'lük paketler halinde olmalı ve üzerinde barkod bulunmalıdır.
- Depolama süresi için 3 yıl garanti verilmelidir.
- Teklif edilen ürünün içeriğindeki alkol ile ilgili biyosidal ürün ruhsatı bulunmalıdır.
- Kullanıcı referans bilgileri de içeren belge dosyada bulunmalıdır.
- Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- Ambalaj üzerinde, içerik bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, lot numarası ve üretici firmanın ismi olmalıdır.
- Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
- 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.
- Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

(10639) HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATORU İNDİKATORLU BANT

Açıklama : HİDROJEN PEROKSİT GAZ PLAZMA STERİLİZATORU İNDİKATORLU BANT

- Ürün Hidrojen Peroksit Gaz Plazma sterilizasyon sistemlerinde kullanıma uygun olmalıdır.
- Ürün, selüloz içermeyen materyalden mamul olmalıdır.
- Sterilizasyon işleminden sonra işlem görmüş paketleri diğerlerinden ayırt edebilecek renk değişikliğini belirgin olarak gösterebilmelidir.
- Bant indikatörleri standart aralıklarda olmalıdır.
- İndikatördeki kimyasal ajan organik bazlı olmalı, toksik olmamalıdır.
- İndikatördeki kimyasal ajan sterilizasyon işlemi öncesi ve sonrası dağılmamalıdır.
- Bant sterilizasyon boyunca ve sterilizasyon sonrası açılmamalı, soyulma kalkma yapmamalıdır.
- Paket ya da Wrap üzerine iyi yapışmalıdır.
- Bant üzerine yazılan yazılar net şekilde okunmalıdır.
- Bant üzerine yazı yazmak için normal bir tükenmez kalem yeterli olmalı, özellikli bir kalem kullanımı gerekmemelidir (asetat kalemi vs gibi). Özellikli bir kalem gerektiren ürünlerin teklif edilmesi durumunda ürünlerin teslimi ile beraber birimlerin kullanacağı miktar kadar özellikli kalem ücretsiz temin edilmelidir.
- Bant üzerine yazılan yazılar sterilizatörde dağılmamalıdır.
- Ürün rulo şeklinde olmalıdır.
- 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 taktirde 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.

(1104) BISTURI NO 24

Açıklama : BISTURI NO 24

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 yapılabilir.
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 / ISO 7740 / TSE 4171 e uygunluk belgesi olmalı, BS ve ISO 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.

(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.

(187) KAGIT MUAYENE ORTUSU(JINEKOLOJİ MASASI İÇİN)

Açıklama : KAGIT MUAYENE ORTUSU(JINEKOLOJİ 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 ayrılabilmelidir.
7. Havlular kullanım esnasında kolayca yırtılmamalı, suya dayanıklı olmalıdır.
8. Rulo kağıt havlu özel ambalajında hijyenik olarak teslim edilmelidir.
9. Numune istenmektedir.

(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.