



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20232706

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 15/05/2023 TARİHİ, SAAT 10:00 '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	PERNOZ DREN INCE 3/8	500,00	ADET
2	SEBZE MEYVE DEZENFEKTANI	100,00	KİLOGRAM
3	BISTURI NO 22	20.000,00	ADET
4	GALOS NAYLON (TEK)	50.000,00	ADET
5	EKG KAGIDI 210-3-140 (NIHON KOHDEN UYUMLU)	650,00	ADET
6	FLUORESCINEIN PAPER (100'LUK POSET)	150,00	POŞET
7	FİLTRESİZ PİPET UCU 100 MİKROLİTRE (TEK TEK STERİL)	850,00	ADET
8	ANGİO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGİO)	500,00	ADET
9	GAZ RULO SARGI 5 X 5	5.000,00	ADET
10	SURAHİ MİKA (İDRAR TOPLAMA SURAHİSİ)	1.200,00	ADET

TEKLİF NO : 20232706
NOT : ODEME 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.

1/10



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20232706

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 15/05/2023 TARİHİ, SAAT 10:00 '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

11	IDRAR TOPLAMA KABI (24 SAATLİK)	250,00	ADET
12	SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)	50.000,00	ADET
13	OTOSKOP-OFATLMASKOP SPEKULUMU NO:4 (WELCH ALLYN 20200 UYUMLU)	500,00	ADET
14	KLORHEKSİDİN İÇEREN ALKOLLU PED	25.000,00	ADET
15	SEFFAF KILITLI POSET(30X50 CM)	1.000,00	ADET
16	NEONATAL EKG ELEKTRODU (3'LU)	1.000,00	ADET
17	KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHI POLK.)	100,00	ADET

TEKLİF NO : 20232706
NOT : ODEME 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.

2/10

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

304.0015.000	PERNOZ DREN INCE 3/8	ADET	500
303.0032.000	SEBZE MEYVE DEZENFEKTANI	KİLOGRAM	100
298.0009.000	BISTURI NO 22	ADET	20000
298.0034.000	GALOS NAYLON (TEK)	ADET	50000
292.0004.000	EKG KAGIDI 210-3-140 (NIHON KOHDEN UYUMLU)	ADET	650
292.0018.000	FLUORESCEIN PAPER (100'LUK POSET)	POŞET	150
293.0082.000	FİLİTRESİZ PİPET UCU 100 MİKROLİTRE (TEK TEK STERİL)	ADET	850
295.0001.000	ANGİO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGİO)	ADET	500
296.0011.000	GAZ RULO SARGI 5 X 5	ADET	5000
306.0018.000	SURAHİ MİKA (İDRAR TOPLAMA SURAHİSİ)	ADET	1200
306.0068.000	İDRAR TOPLAMA KABI (24 SAATLİK)	ADET	250
298.0193.000	SEFFAF KİLİTLİ POSET(8X10 CM)	ADET	50000
298.0357.000	OTOSKOP-OFATLMASKOP SPEKULUMU NO:4 (WELCH ALLYN 20200 UYUMLU)	ADET	500
303.0048.000	KLORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLU PED	ADET	25000
298.0499.000	SEFFAF KİLİTLİ POSET(30X50 CM)	ADET	1000
301.0039.000	NEONATAL EKG ELEKTRODU (3'LU)	ADET	1000
295.0018.000	KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHİ POLK.)	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5627) PERNOZ DREN INCE 3/8

Açıklama : PERNOZ DREN INCE 3/8

1. Lateks malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Steril tekli ambalajlarda olmalıdır.
3. Kolay açılabilen ambalaja sahip olmalıdır.
4. Paket üzerinde sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihi, ebat bilgileri ve UBB barkodu bulunmalıdır.
5. CE belgesine sahip olmalıdır.
6. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
7. Toksik madde içermemeli ve bu özelliği belgelenmelidir.
8. Ameliyathaneden uygunluk alınmalıdır.

9. Ürün ambalajlı (kutu/ poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adedi üzerinde belirtilmelidir.
10. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
11. Değerlendirme için 5 adet numune verilmelidir.

(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.

(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 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 / İSO 7740 / 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 (NIHON KOHDEN UYUMLU)

Açıklama : EKG KAGIDI 210-3-140 (NIHON KOHDEN UYUMLU)

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.

(3801) ANGIO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGIO)

Açıklama : ANGIO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGIO)

1. Set 2 parçadan oluşacaktır.
2. Birinci parça koroner anjiyografinin görüntü kuvvetlendiricisi üzerini 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.

(7384) İDRAR TOPLAMA KABI (24 SAATLİK)

Açıklama : İDRAR TOPLAMA KABI (24 SAATLİK)

1. İdrar toplama kabı plastik ve kapaklı olmalı, kapak sızdırmamalı ve vidalı olmalıdır.
2. İdrar toplama kabı 2.5 - 3 litre olmalıdır.
3. İdrar toplama kabı delik, yırtık, bütünlüğü bozuk olmamalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- İdrar toplama kabının üstte bulunan kapak dışında örnek almaya yarayan, yanda sızdırmaz kapaklı bir çıkışı olmalıdır.
- 500 ml'den başlayıp 2500 - 3000 ml'ye kadar ölçer derecesi bulunmalıdır. Ölçüm miktarı doğru ölçeklendirilmelidir.
- Delik, kapakları bozuk olan idrar toplama kaplarını firma değiştirecektir.
- Üretici firma CE,ISO,TSE belgelerinden en az birine sahip olmalıdır.
- Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 3 adet numune bırakılmalıdır.
- Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- İdrar toplama kabı delinmelere karşı dayanıklı olmalıdır.
- Ürünün içindeki idrar miktarını gösterecek şeffaflıkta olmalıdır.
- Ürünün üretim ve son kullanma tarihleri olmalıdır.
- Firma miadının dolmasına 6 ay kalmış ürünleri ileri miad tarihli ürünlerle değiştirmelidir.

(5670) SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)

Açıklama : SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)

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

(8951) KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHI POLK.)

Açıklama : KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHI POLK.)

- Havlu beyaz renkte olmalıdır.
- Havlunun bir yüzü polietilen veya poliüretan madde ile kaplı olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3. Havlu yaprakları rulo biçiminde sarılmış olmalıdır.
4. Yaprakların boyutları; Eni: 60-65 cm, Boyu: 60 cm; olmalıdır.
5. Her bir rulo 80-90 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.

(184) SURAHİ MIKA (IDRAR TOPLAMA SURAHISI)

Açıklama : SURAHİ MIKA (IDRAR TOPLAMA SURAHISI)

1. Sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
2. İçindeki idrarı gösterecek şeffaflıkta olmalıdır.
3. 100 cc den başlayıp 2000 cc ye kadar ölçer derecesi bulunmalıdır. Derecelendirmesi doğru ve okunaklı olmalıdır.
4. Dökülmeyi önleyici koruyucu kapağı bulunmalıdır.
5. Tutmayı kolaylaştırıcı sapı bulunmalıdır.
6. Her biri tek tek ambalajlarda bulunmalıdır.
7. Ambalaj üzerinde barkot bulunmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastahanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 3 adet numune bırakılmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. CE Belgesi olmalıdır.
11. Delik ya da çatlak ürünler firma tarafından değiştirilmelidir.

(8484) SEBZE MEYVE DEZENFEKTANI

Açıklama : SEBZE MEYVE DEZENFEKTANI

1. Sebze ve meyvelerin dezenfeksiyonu amacıyla üretilmiş olan, sebze ve meyvelerde bulunan ve insan sağlığı için tehlikeli tüm mikro-organizmaları yok ederek gıda güvenliği sağlayan, yiyeceklerin tadını ve kokusunu bozmayan, soğuk suda etkili olup, sebze yıkama makineleri için uygun olan, elde yıkanan bulaşıkların hijyenini sağlamak amacıyla da kullanılabilen bir üründür.
2. KİMYASAL ÖZELLİKLERİ :
 - 2.1. Görünümü açık sarı, berrak sıvı olmalıdır.
 - 2.2. Ürün pH değeri (%1'lik çözelti) 11-14 arasında olmalıdır.
 - 2.3. Ürün, dezenfeksiyon etkinliğini sağlayıcı organik klor bazlı madde içermeli, aktif klor miktarı min. %1.5 - max %3 aralığında olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 2.4. Ürün parfüm içermemelidir.
- 2.5. Görünüm berrak sıvı şeklinde olmalıdır.
- 2.6. Otomatik dozajlama pompaları ile kullanılabilir özellikte olmalıdır.
- 2.7. Yüklenici firma ürün teslimiyle eş zamanlı olarak 3 adet TAM OTOMATİK meyve-sebze dezenfektanı için dozajlama pompası takacaktır. Takılan pompalar için ücret talep edilmeyecektir.
- 2.8. Takılan pompaların aylık, yıllık bakımları yüklenici firma tarafından yapılacaktır. Bakımlar için ücret talep edilmeyecektir.
- 2.9. Pompaların arızası durumunda firmaya bildirilecek. Bildirimden itibaren 24 saat içinde pompalara müdahale edilip kuruma çalışır halde teslim edilecektir. Arıza giderilemediğinden yenisi takılacaktır. Bu işlem için ücret talep edilmeyecektir.
3. ÜRETİCİ FİRMADA OLMASI GEREKEN BELGELER :
 - 3.1. Ürünün, Tarım ve Köy İşleri Bakanlığı ruhsat olmalıdır.
 - 3.2. Ürün kullanıcıların anlayacağı şekilde hazırlanmış genel bilgi formu olmalıdır.
 - 3.3. Ürün, AB Direktifleri 2001/58/EC yönetmeliği yasasına uygun olarak hazırlanmış 16 maddelik Ürün Güvenlik Veri Formu'na haiz olmalıdır.
 - 3.4. Ürünün kalite kriterlerine göre hazırlanmış analiz sertifikası olacaktır.
 - 3.5. Satıcı firma, teslimatı yapılan ürünün etiketinde belirtilen üretim tarihine ait üretici firma tarafından analiz sertifikasını verecektir.
 - 3.6. Üçlü sorumluluk uygulaması (İnsan, Çevre ve Güvenlik) olmalıdır.
 - 3.7. Üretici firma ISO 9001:2000, ISO 14001:2004 ve TSE İSG-OHSAS TS 18001 belgelerine sahip olmalıdır.
 - 3.8. Üretim yerine ait Sağlık Bakanlığı'ndan alınmış ruhsat olmalıdır.
4. AMBALAJ VE DEPOLAMA :
 - 4.1. Ambalaj malzemesi polietilen malzemedен imal edilmiş olmalıdır.
 - 4.2. Ambalaj Tipi : High density polietilen malzemedен imal edilmiş poşet
 - 4.3. Ambalaj miktarı : Ürün 5 lt'lik PE ambalaj içinde olmalıdır.
 - 4.4. Ürün normal depolama şartlarında 1 yıl depolanmaya müsait olacak bu müddet zarfında ambalajları herhangi bir değişikliğe uğramaksızın teslimat anındaki özelliklerini koruyacaktır. Değişiklik olduğu takdirde yenisi ile değiştirecektir.
 - 4.5. Ürünle birlikte toplam 3 adet dozajlama pompası takılmalıdır.
5. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

(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

(4799) FILİTRESİZ PİPET UCU 100 MİKROLİTRE (TEK TEK STERİL)

Açıklama : FILİTRESİZ PİPET UCU 100 MİKROLİTRE (TEK TEK STERİL)

1. Pipet ucu 0,5-10 ve 10 -100 ul hacimlerde çalışabilmelidir.
2. Teklif edilecek uçlar önceden laboratuvarda kullanılacak pipetlerde uygunluk testi almalıdır.
3. Uçların steril özellikleri; DNA, DNase, RNase, ATP, Pyrogen free özelliklerini taşımaktadır.
4. Firmalar teklif ettikleri pipet uçlarının özellikleri konusunda orijinal katalogları üzerinden teknik şartnamaya madde madde cevap vereceklerdir. Verdikleri cevaplar orijinal katalogları üzerinde görünmeyen firmaların verdikleri teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.

(3317) GAZ RULO SARGI 5 X 5

Açıklama : GAZ RULO SARGI 5 X 5

1. Pamuk ipliğinden dokunmuş olmalıdır.
2. Gaz rulo sargıda kullanılan gaz bezi TS 14079'a uygun olmalıdır.
3. Apreli olmamalı, herhangi bir boya içermemeli, kirli görünmemelidir.
4. Gaz kompres (tampon) kasarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
5. Gaz bezinin atkı-çözgü teli sayısı değerleri; çözgü teli sayısı cm başına (en az) 12tel (+/-1) , atkı sayısı cm başına(en az)8tel(+/-) olmalıdır.
6. Atkı ve çözgüler arasındaki uzaklık eşit olup, bezin homojen bir görünümü olmalıdır.
7. Birim alan kütlesi en az 27 gr/m² olmalıdır.
8. Kopma mukavemeti (çözgü yönünde) (en az) kgf 8 olmalı, ameliyat esnasında ekartörde kopmamalıdır.
9. Eni 5cm, 10cm, 15cm, 20cm, boyu ise 5 metre olmalıdır.
10. Her boy rulonun kenarları atmayacak şekilde örgülü olmalıdır.
11. Parmak ile basınç uygulandığında gazlı bezin dokuması bozulmamalı, birbirinden ayrılmamalıdır.
12. El ile koparılabilir ve koparıldıktan sonra koparılan bölümlerde dokuma bozukluğu ya da liflenme olmamalıdır.
13. Gaz rulo sargıda buhar sterilizasyon işlemi sonrası form bozukluğu görülmemelidir.
14. Non - steril olmalıdır.
15. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.
16. Her bir rulo nemden ve sudan etkilenmeyi engelleyecek naylon ambalaj/koruyucu kılıf içerisinde olmalıdır.
17. Bu paketler taşımaya uygun sayılarda karton ambalajlarda teslim edilmelidir.
18. Ürün kolileri üzerinde aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.

- 18.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
 - 18.2. Hidrofil olduğu,
 - 18.3. Anma boyutları ve adedi,
 - 18.4. Üretim tarihi,
 - 18.5. Atkı-çözümlü teli sayısı,
 - 18.6. Standardın işaret ve numarası(TS 14079),
 - 18.7. Seri ve parti numarası. barkodu
19. Her bir ürün poşetinin üzerinde de aşağıdaki bilgiler okunaklı ve şekilde basılı olmalıdır.
- 19.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
 - 19.2. Hidrofil olduğu,
 - 19.3. Standardın işaret ve numarası(TS 14079),
 - 19.4. Seri ve parti numarası./ barkodu
20. Değerlendirme için her boydan, ürün üzerinde lot numarası, firma ve ürün bilgisi bulunan en az 10 adet gaz rulo sargı numune olarak bırakılmalıdır.
21. Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliğine yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.
22. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özelliği taşıyor olmalıdır.

(5727) OTOSKOP-OFATLMASKOP SPEKULUMU NO:4 (WELCH ALLYN 20200 UYUMLU)

Açıklama : OTOSKOP-OFATLMASKOP SPEKULUMU NO:4 (WELCH ALLYN 20200 UYUMLU)

1. Hastanemizde kullanılmakta olan Welch Allyn marka ve 20200 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.