



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Döner Sermaye İşletmesi

İLAN

11.07.2024

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER) İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR.

İLGİLENEN FİRMALARIN 18.07.2024 TARİHİ, SAAT 15:00 'E/A KADAR YAKLAŞIK MALİYET TEKLİFİ İÇİN TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) AŞAĞIDA BULUNAN İLETİŞİM ADRESLERİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

- | | |
|--|----------|
| 1- DÜZ YATAK ŞİLTESİ (KLİNİKLER) | 300 ADET |
| 2- DÜZ YATAK ŞİLTESİ (ÇOCUK HASTANESİ) | 50 ADET |

NOT : Teknik şartnameler ektedir.
Tekliflerde marka ve model belirtilmelidir.
Ödemeler 90 gündür.

İLGİLİ KİŞİ : BINAY YEŞİLYAYLA
TEL : 0 232 412 39 45
E MAİL : binay.yesilyayla@deu.edu.tr



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2024 16:34:42

TEKNİK ŞARTNAME

12506 SERVİSLERDE YATAN HASTALAR İÇİN DÜZ YATAK ŞARTNAMESİ (VİSCO SÜNGER)

1. Bu teknik şartname; DEÜTF Hastanesi Başhekimliği'nin ihtiyacı olan tek parçala Visko Sünger Hasta Yatağı ile ilgili istenilen teknik özellikleri kapsar. Bu şartnamede yatak şiltesi, yatak olarak anılacaktır.
2. YATAK, KILIFI VE ALEZ TIBBI VE TEKNİK ÖZELLİKLERİ
3. Anti-dekübit yatak, yoğun bakım hastalarına ve uzun süreli yatmak zorunda kalan hastalara yumuşak ve konforlu bir yatış sağlamalıdır.
4. Yatak bitmiş boyutları; boyu 195-200 cm, eni 80-87 cm ve yüksekliği toplam 14-17 cm olmalıdır.
5. Yatak; her türlü karyola hareketleri ile uyumlu olmalıdır. Yatak yüksüz ve serbest halde (üzerinde hasta olmadan) pozisyonlarına bağlı olarak, yatak şiltesinin baş kısmı en az 90 derece, ayak kısmı ise en az 15 derece pozisyon alabilen özellikte olmalıdır.
6. Yatak en az iki katmanlı olmalıdır. Üst katman kesinlikle viskoelastik özellikli olmalıdır. Verilen ölçülerin, talep edilen şiltenin üretim teknikleri sonucu kısa ya da uzun kalmadan yatağa tam uyumlu olması gerekir.
7. Yatakta kullanılan tüm sünger malzemenin sağlığa uygun olması ve hava dolaşımı sağlaması açısından açık hücreli yapıda olmalıdır. Hava geçirgenliği zayıf kalıp dökme sünger kesinlikle kullanılmamalıdır.
8. Dekübit yatak üst yüzeyi açık hücreli, viskoelastik özellikli malzemeden CNC kesimli üretilmeli ve kullanıcıların vücut basıncını ve vücut sıcaklığını dengelemelidir.
9. Üst yüzey katmanında kullanılan dolgu malzemesi, yüksek elastikiyetli visko (akıllı sünger) malzemeden minimum 50 kg/m³ yoğunluğundaki en az 5 cm yükseklikte açık hücreli malzemeden üretilmiş olmalıdır.
10. Alt yüzeyi katmanında kullanılan dolgu malzemesi, yüksek elastikiyetli minimum 32 kg/m³ yoğunluğundaki en az 12 cm yükseklikte açık hücreli malzemeden üretilmiş olmalıdır.
11. Alt katman CNC kesimiyle oluşturulmalı, vücut anatomisine uygun kesimi ve hava boşluklu yapısı sayesinde basınç dağılımını ve hava dolaşımı ile terlemeyi ve dekübitusu önlemeye yardımcı olmalıdır.
12. Yatağın alt katman süngerinin alt yüzeyinde kullanıcının vücut sıcaklığının yükselmesini engelleyecek hava kanalları yapılmalıdır.
13. Kanallar, en az yatak genişliği boyunca açılmış, katlanma bölgelerinde kabarma, çökme veya tokluk vermeyecek yapıda olmalıdır.
14. Yatak: ISC 9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi, EN ISO 13485:2015 Tıbbi Cihaz Kalite Yönetim Sistem standartları ve (AB) 2017/745 MDR Tıbbi Cihaz Regülasyonuna uygun üretilmeli ve CE sertifikasına sahip olmalıdır.
15. Yatak kılıfı, tıbbi yatak koruyucu normlarına uygun poliüretan (PU) laminasyonlu olmalıdır. Polivinil klorür (PVC) esaslı hiçbir madde içermemelidir.
16. Şilte kılıfı standart hastane dezenfektanı ile veya gereği halinde tüberkülosidal bir dezenfektan ile silinerek dezenfekte edilebilir, 95°C'de yıkanabilir, 121°C'de otoklavlanarak sterilize edilebilir olmalıdır. Bu özellikler belgelenmelidir.
17. Şilte yatağı 134 °C'de otoklavlanarak sterilize edilebilir olmalıdır. Bu özellikler belgelenmelidir.
18. Yatak kılıfı, ISO 9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi, EN ISO 13485:2015 Tıbbi Cihaz Kalite Yönetim Sistem standartları, (AB) 2017/745 MDR Tıbbi Cihaz Regülasyonuna uygun üretilmeli ve OEKO-TEX ve CE Sertifikasına sahip olmalıdır.
19. Yatak kılıfı, sıvı geçirmeme özelliğine sahip olmalı ve insan sağlığına zararlı lateks ve 1907/2006 sayılı CE yönetmeliğine Kimyasalları Kaydı, Değerlendirilmesi, İzni ve Kısıtlanması (REACH) Yüksek Derecede Kaygı Veren (SVHC) Aday Listesindeki Maddeler Listesinde bulunan ağır metalleri Kurşun (Pb), Kadmiyum (Cd), Civa (Hg), Altı Değerli Krom (Cr VI) ağırlıkça %0.01 (100 ppm) altında olmalı ve 2011/65/EU Avrupa RoHS Direktifince de Polybrominated biphenyls (PBB) Polybrominated diphenyl ethers (PBDE), Phthalates Bis (2-ethylhexyl) phthalate / Bis (2-etilheksil) ftalat (DEHP), Butyl benzyl phthalate / Benzil bütil ftalat (BBP), Dibutyl phthalate / Dibütilftalat (DBP), and Diisobutyl phthalate / Diizobutil ftalat (DIBP) ağırlıkça %0.01 (100 ppm) altında olmalıdır.
20. Yatak kılıfı yüksek oranda sıvı absorbe edebilmelidir. Bu özellik TÜRKAK tarafından akredite edilmiş kuruluşlarca belgelenmelidir.
21. Yatak kılıfı yatak ile uyumlu olmalıdır.

FORM NO: MYS_0083

Gülizar KARA
Hastane Müdür Yard.

1/3



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2024 16:34:42

22. Yatak kılıfı hava geçirgen antibakteriyel, antifungal, antidekübit ve alev geciktirici özellikte olmalıdır. Herhangi bir sıvı solüsyonlar, kimyasal sıvı, vücut sıvısı (kan, idrar vb) geçirmez özelliği olmalıdır. Bu özellik TÜRKAK tarafından akredite edilmiş kuruluşlarca belgelenmelidir.
23. Yatak kılıfı, gözenekli bir yapıya ve nefes alma özelliğine sahip olmalı, kullanıcıyı terletmemelidir.
24. Yatak kılıfı elastik ve yırtılmaya karşı mukavemetli olmalıdır. Bu özellik TÜRKAK tarafından akredite edilmiş kuruluşlarca belgelenmelidir.
25. Yatak kılıfı tekstil ağırlığı $145 \pm 5 \text{ gr/m}^2$ olmalıdır. Bu özelliği en az 60x60 cm tekstil numunesi ile birlikte yazılı olarak da belgelenmelidir.
26. Yatak kılıfı, dış yüzeyi kolayca çıkarılabilesi için en az bir uzun kenarı boydan fermuarlı olmalıdır. Fermuar sıvı geçirgenliğine karşı dirençli type-3 ince diş (yaklaşık 8-9 diş/cm) olmalıdır. Kılıfta bulunan kapaklı fermuar yapısı sayesinde sıvının fermuar sisteminden içeri nüfus etmesi engellenmelidir.
27. Her yatakla birlikte 1 adet yatak üzerinde ve 1 adet yedek olmak üzere en az 2 adet alez verilmelidir. Alez yaklaşık 20°C de yıkanabilmeli ve sterilize edilebilmelidir.
28. Yatak koruyucularının 4 kenarı ve köşesi elastik bantlı olmalıdır. Elastik bantlar yaklaşık 95°C de bozulmadan yıkanabilmelidir.
29. Yatak koruyucu alez üst yüzey polyester (PES) kumaş, ALT yüzey poliüretan (PU) esaslı membran kumaş yaklaşık 90 gr/m^2 olmalıdır.
30. Yatak süngerinin yan kısmında fermuar açıldığında görülebilecek şekilde firma etiketi ve üretime ait seri numarası vb. ardaşık sıralanmış numaralı markalanmış olacaktır.
31. Yatak şiltelerinin 2017/745 (MDR) Tıbbi Cihaz Regülasyonuna uygun sınıf I tıbbi cihaz olduğu belgelenmelidir. Satıcı firma teklifi ile birlikte teknik özelliklerinin görülebileceği orijinal gerekli tüm dokümanlar verilebilmelidir.
32. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında ve hiç kullanılmamış olduğu belgelenecek şekilde teslim edilmelidir.
33. Satıcı firma TSE Hizmet Yeterlilik Belgesi bulunan teknik servis olmalı ve bunu belgelendirmelidir.
34. Servis yeterlilik belgesi olmayan firmaların teklifleri dikkate alınmayacaktır.
35. Ürünler en az 2 yıl tam garantili olacak ve bu garanti Üretici ve Türkiye temsilcisi ve varsa yetki verilen satıcı firma tarafından verilecektir. Garanti süresince bakım-onarımdan hiçbir ücret talep edilmeyecektir. Üretici firma Satış Sonrası Hizmet Yeterlilik Belgesi ve/veya garanti belgesini idareye sunmalıdır.
36. Teklif veren firmalar teknik servis ve garanti belgeleri Üretici ve Türkiye temsilcisi ve varsa yetki verilen satıcı firmalar tarafından ihaleden sonra, imalatçı firma garantili olarak verilecektir.
37. Yetkili servis, arıza bildiriminden sonra 3 takvim günü içinde ürüne müdahale edecek ve en geç 30 takvim günü içinde bütün fonksiyonlarıyla çalışır hale getirecektir. Arızalı geçen süre garanti süresinden sayılmayacaktır.
38. Kabul ve Muayene
39. Firmalar teklifleri ile birlikte ürün örneklerini de ihalede hazır bulunduracaklardır. Teklif edilen ürün şartnameye uygun ve halen hastanemizde kullanılıyorsa bu husus kullanılan birim ile ilgili yer detaylarını da belirterek yazılı olarak belgelenecektir.
40. Ürünlerin kabul ve muayeneleri hastane tarafından belirlenecek komisyon tarafından yapılacaktır. Kontrol ve muayenede. Şartnamede istenilen ve teklifte belirtilen tüm özelliklerin ve belgelerin uygunluğu ile birlikte kullanım yeri uygunluğu araştırılacaktır. Ayrıca yedek parça, aksesuar gibi malzemenin kontrol ve sayımı yapılacaktır.
41. Firmalardan şiltelerin mekanik performansının ve pozisyonlarının şartnameye uygunluğunun kontrolleri ile birlikte serviste kullanım uygunluğu, sağlamlık, yüklenme kalktığında eski profilini geri kazanma, konfor gibi bakımlardan birtakım testlerin yapılması istenecektir.
42. Kabul ve muayene sırasında firmalardan ürün teknik özellikleri ve performansına ilişkin testlerin yapılması istenildiğinde gerekli personel ve düzeneği firmalar ücretsiz olarak sağlayacaktır. Kabul ve muayene de oluşacak hasarlardan satıcı firma sorumludur.
43. Firmaca fabrikada yapılan ve/veya yaptırılan en son testlere ait raporlar (kalite kontrol belgesi) muayene heyetine teslim edilecektir.
44. Firmalarca teklif edilen ürünün halen üretimde olan istenilen özelliklere sahip son model olduğu üretici firmaca belgelenmelidir.

FORM NO: MYS_0053

AN TANIZAL
Teknik Servis

Gülizar KARA
Hastane Müdür Yard.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2024 16:34:42

45. Firmalar şartname maddelerine ayrı ayrı ve Türkçe olarak şartnamedeki sıraya göre cevap vereceklerdir. Bu cevaplar marka, model, yatak şiltesi teklifimizin "şartnameye uygunluk belgesi" başlığı altında ayrı bir firma antetli kâğıda yazılmış ve imzalanmış olmalıdır. Bu cevaplar orijinal dokümanları ile karşılaştırıldığında herhangi bir farklılık olmamalıdır. "Okundu", "Bilgi Edinildi", "Kabul edilmiştir", vb. cevaplar kabul edilmeyecektir. Bu cevaplar orijinal dokümanlar ve ürün ile karşılaştırıldığında herhangi bir farklılık bulunursa ve "şartnameye uygunluk belgesi" vermeyen firma ihale dışı kalacaktır.
46. Satıcı/Uygulamacı firma idareye en az bir takım kullanma kılavuzu, servis Manüeli ve kullanma talimatı verecektir. Ayrıca Teknik Servislerine ait iletişim bilgilerini, varsa örnek Servis istek formlarını, garanti sonrası kullanılmak üzere doldurulmamış örnek servis bakım sözleşmesini ve gerekiyorsa hangi zaman aralıklarında bakım yapılması gerektiğine ait bilgi ve belgeleri verecektir. Özel bakım gerekiyorsa bu özellik üretici firma onaylı olarak belgelenecektir.
47. Ürün yabancı malı ise hangi ülkede üretilmiş olduğu belgelenmelidir.
48. Bu şartnamede belirtilmeyen hükümler konusunda idari şartname hükümleri geçerlidir.

Ali TANAZAL
Makine Teknikeri

Gülizar KARA
Hastane Müdür Yard.

TEKNİK ŞARTNAME

12507 SERVİSLERDE YATAN HASTALAR İÇİN DÜZ YATAK ŞARTNAMESİ (VİSCO SÜNGER)

1. Bu teknik şartname; DEÜTF Hastanesi Başhekimliği'nin ihtiyacı olan tek parçala Visko Sünger Hasta Yatağı ile ilgili istenilen teknik özellikleri kapsar. Bu şartnamede yatak şiltesi, yatak olarak anılacaktır.
2. YATAK, KILIFI VE ALEZ TIBBI VE TEKNİK ÖZELLİKLERİ
3. Anti-dekübit yatak, yoğun bakım hastalarına ve uzun süreli yatmak zorunda kalan hastalara yumuşak ve konforlu bir yatış sağlamalıdır.
4. Yatak bitmiş boyutları; boyu 180-185 cm, eni 70-75 cm ve yüksekliği toplam 12-14 cm olmalıdır.
5. Yatak; her türlü karyola hareketleri ile uyumlu olmalıdır. Yatak yüksüz ve serbest halde (üzerinde hasta olmadan) pozisyonlarına bağlı olarak, yatak şiltesinin baş kısmı en az 90 derece, ayak kısmı ise en az 15 derece pozisyon alabilen özellikte olmalıdır.
6. Yatak en az iki katmanlı olmalıdır. Üst katman kesinlikle viskoelastik özellikli olmalıdır. Verilen ölçülerin, talep edilen şiltenin üretim teknikleri sonucu kısa ya da uzun kalmadan yatağa tam uyumlu olması gerekir.
7. Yatakta kullanılan tüm sünger malzemenin sağlığa uygun olması ve hava dolaşımı sağlaması açısından açık hücreli yapıda olmalıdır. Hava geçirgenliği zayıf kalıp dökme sünger kesinlikle kullanılmamalıdır.
8. Dekübit yatak üst yüzeyi açık hücreli, viskoelastik özellikli malzemeden CNC kesimli üretilmeli ve kullanıcıların vücut basıncını ve vücut sıcaklığını dengelemelidir.
9. Üst yüzey katmanında kullanılan dolgu malzemesi, yüksek elastikiyetli visko (akıllı sünger) malzemeden minimum 50 kg/m³ yoğunluğundaki en az 5 cm yükseklikte açık hücreli malzemeden üretilmiş olmalıdır.
10. Alt yüzey katmanında kullanılan dolgu malzemesi, yüksek elastikiyetli minimum 32 kg/m³ yoğunluğundaki en az 12 cm yükseklikte açık hücreli malzemeden üretilmiş olmalıdır.
11. Alt katman CNC kesimiyle oluşturulmalı, vücut anatomisine uygun kesimi ve hava boşluklu yapısı sayesinde basınç dağılımını ve hava dolaşımı ile terlemeyi ve dekübitüsü önlemeye yardımcı olmalıdır.
12. Yatağın alt katman süngerinin alt yüzeyinde kullanıcının vücut sıcaklığının yükselmesini engelleyecek hava kanalları yapılmalıdır.
13. Kanallar, en az yatak genişliği boyunca açılmış, katlanma bölgelerinde kabarma, çökme veya tokluk vermeyecek yapıda olmalıdır.
14. Yatak ISO 9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi, EN ISO 13485:2015 Tıbbi Cihaz Kalite Yönetim Sistem standartları ve (AB) 2017/745 MDR Tıbbi Cihaz Regülasyonuna uygun üretilmeli ve CE sertifikasına sahip olmalıdır.
15. Yatak kılıfı, medikal yatak koruyucu normlarına uygun poliüretan (PU) laminasyonlu olmalıdır. Polivinil klorür (PVC) esaslı hiçbir madde içermemelidir.
16. Şilte kılıfı standart hastane dezenfektanı ile veya gereği halinde tüberkülosidal bir dezenfektan ile silinerek dezenfekte edilebilir, 95°C'de yıkanabilir, 121°C'de otoklavlanarak sterilize edilebilir olmalıdır. Bu özellikler belgelenmelidir.
17. Şilte yatağı: 134 °C'de otoklavlanarak sterilize edilebilir olmalıdır. Bu özellikler belgelenmelidir.
18. Yatak kılıfı, ISO 9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi, EN ISO 13485:2015 Tıbbi Cihaz Kalite Yönetim Sistem standartları, (AB) 2017/745 MDR Tıbbi Cihaz Regülasyonuna uygun üretilmeli ve OEKO-TEX ve CE Sertifikasına sahip olmalıdır.
19. Yatak kılıfı, sıvı geçirmeme özelliğine sahip olmalı ve insan sağlığına zararlı lateks ve 1907/2006 sayılı CE yönetmeliğine Kimyasalları Kaydı, Değerlendirilmesi, İzni ve Kısıtlanması (REACH) Yüksek Derecede Kaygı Veren (SVHC) Aday Listesindeki Maddeler Listesinde bulunan ağır metalleri Kurşun (Pb), Kadmiyum (Cd), Civa (Hg), Altı Değerli Krom (Cr VI) ağırlıkça %0.01 (100 ppm) altında olmalı ve 2011/65/EU Avrupa RoHS Direktifince de Polybrominated biphenyls (PBB) Polybrominated diphenyl ethers (PBDE), Phthalates Bis (2-ethylhexyl) phthalate / Bis (2-etilheksil) ftalat (DEHP), Butyl benzyl phthalate / Benzil bütıl ftalat (BBP), Dibutyl phthalate / Dibütılftalat (DBP), and Diisobutyl phthalate / Diizobutıl ftalat (DIBP) ağırlıkça %0.01 (100 ppm) altında olmalıdır.
20. Yatak kılıfı yüksek oranda sıvı absorbe edebilmelidir. Bu özellik TÜRKAK tarafından akredite edilmiş kuruluşlarca belgelenmelidir.
21. Yatak kılıfı yatak ile uyumlu olmalıdır.

22. Yatak kılıfı hava geçirgen antibakteriyel, antifungal, antidekübit ve alev geciktirici özellikte olmalıdır. Herhangi bir sıvı solüsyonlar, kimyasal sıvı, vücut sıvısı (kan, idrar vb) geçirmez özelliği olmalıdır. Bu özellik TÜRKAK tarafından akredite edilmiş kuruluşlarca belgelenmelidir.
23. Yatak kılıfı, gözenekli bir yapıya ve nefes alma özelliğine sahip olmalı, kullanıcıyı terletmemelidir.
24. Yatak kılıfı elastik ve yırtılmaya karşı mukavemetli olmalıdır. Bu özellik TÜRKAK tarafından akredite edilmiş kuruluşlarca belgelenmelidir.
25. Yatak kılıfı tekstil ağırlığı $145 \pm 5 \text{ gr/m}^2$ olmalıdır. Bu özelliği en az 60x60 cm tekstil numunesi ile birlikte yazılı olarak da belgelenmelidir.
26. Yatak kılıfı, dış yüzeyi kolayca çıkarılabilmesi için en az bir uzun kenarı boydan fermuarlı olmalıdır. Fermuar sıvı geçirgenliğine karşı dirençli type-3 ince diş (yaklaşık 8-9 diş/cm) olmalıdır. Kılıfta bulunan kapaklı fermuar yapısı sayesinde sıvının fermuar sisteminden içeri nüfus etmesi engellenmelidir.
27. Her yatakla birlikte 1 adet yatak üzerinde ve 1 adet yedek olmak üzere en az 2 adet alez verilmelidir. Alez yaklaşık 20°C de yıkanabilmeli ve sterilize edilebilmelidir.
28. Yatak koruyucularının 4 kenarı ve köşesi elastik bantlı olmalıdır. Elastik bantlar yaklaşık 95°C de bozulmadan yıkanabilmelidir.
29. Yatak koruyucu alez üst yüzey polyester (PES) kumaş, ALT yüzey poliüretan (PU) esaslı membran kumaş yaklaşık 90 gr/m^2 olmalıdır.
30. Yatak süngerinin yan kısmında fermuar açıldığında görülebilecek şekilde firma etiketi ve üretime ait seri numarası vb. ardaşık sıralanmış numaralı markalanmış olacaktır.
31. Yatak şiltelerinin 2017/745 (MDR) Tıbbi Cihaz Regülasyonuna uygun sınıf I tıbbi cihaz olduğu belgelenmelidir. Satıcı firma teklifi ile birlikte teknik özelliklerinin görülebileceği orijinal gerekli tüm dokümanlar verilebilmelidir.
32. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında ve hiç kullanılmamış olduğu belgelenerek teslim edilmelidir.
33. Satıcı firma TSE Hizmet Yeterlilik Belgesi bulunan teknik servis olmalı ve bunu belgelendirmelidir.
34. Servis yeterlilik belgesi olmayan firmaların teklifleri dikkate alınmayacaktır.
35. Ürünler en az 2 yıl tam garantili olacak ve bu garanti Üretici ve Türkiye temsilcisi ve varsa yetki verilen satıcı firma tarafından verilecektir. Garanti süresince bakım-onarımdan hiçbir ücret talep edilmeyecektir. Üretici firma Satış Sonrası Hizmet Yeterlilik Belgesi ve/veya garanti belgesini idareye sunmalıdır.
36. Teklif veren firmalar teknik servis ve garanti belgeleri Üretici ve Türkiye temsilcisi ve varsa yetki verilen satıcı firmalar tarafından ihaleden sonra, imalatçı firma garantili olarak verilecektir.
37. Yetkili servis, arıza bildiriminden sonra 3 takvim günü içinde ürüne müdahale edecek ve en geç 30 takvim günü içinde bütün fonksiyonlarıyla çalışır hale getirecektir. Arızalı geçen süre garanti süresinden sayılmayacaktır.
38. Kabul ve Muayene
39. Firmalar teklifleri ile birlikte ürün örneklerini de ihalede hazır bulunduracaklardır. Teklif edilen ürün şartnameye uygun ve halen hastanemizde kullanılıyorsa bu husus kullanılan birim ile ilgili yer detaylarını da belirterek yazılı olarak belgelenmelidir.
40. Ürünlerin kabul ve muayeneleri hastane tarafından belirlenecek komisyon tarafından yapılacaktır. Kontrol ve muayenede. Şartnamede istenilen ve teklifte belirtilen tüm özelliklerin ve belgelerin uygunluğu ile birlikte kullanım yeri uygunluğu araştırılacaktır. Ayrıca yedek parça, aksesuar gibi malzemenin kontrol ve sayımı yapılacaktır.
41. Firmalardan şiltelerin mekanik performansının ve pozisyonlarının şartnameye uygunluğunun kontrolleri ile birlikte serviste kullanım uygunluğu, sağlamlık, yüklenme kalktığında eski profilini geri kazanma, konfor gibi bakımlardan birtakım testlerin yapılması istenecektir.
42. Kabul ve muayene sırasında firmalardan ürün teknik özellikleri ve performansına ilişkin testlerin yapılması istenildiğinde gerekli personel ve düzeneği firmalar ücretsiz olarak sağlayacaktır. Kabul ve muayene de oluşacak hasarlardan satıcı firma sorumludur.
43. Firmaca fabrikada yapılan ve/veya yaptırılan en son testlere ait raporlar (kalite kontrol belgesi) muayene heyetine teslim edilecektir.
44. Firmalarca teklif edilen ürünün halen üretimde olan istenilen özelliklere sahip son model olduğu üretici firmaca belgelenmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2024 16:37:43

45. Firmalar şartname maddelerine ayrı ayrı ve Türkçe olarak şartnamedeki sıraya göre cevap vereceklerdir. Bu cevaplar marka, model, yatak şiltesi teklifimizin "şartnameye uygunluk belgesi" başlığı altında ayrı bir firma antetli kâğıda yazılmış ve imzalanmış olmalıdır. Bu cevaplar orijinal dokümanları ile karşılaştırıldığında herhangi bir farklılık olmamalıdır. "Okundu", "Bilgi Edinildi", "Kabul edilmiştir", vb. cevaplar kabul edilmeyecektir. Bu cevaplar orijinal dokümanlar ve ürün ile karşılaştırıldığında herhangi bir farklılık bulunursa ve "şartnameye uygunluk belgesi" vermeyen firma ihale dışı kalacaktır.
46. Satıcı/Uygulamacı firma idareye en az bir takım kullanma kılavuzu, servis Manüeli ve kullanma talimatı verecektir. Ayrıca Teknik Servislerine ait iletişim bilgilerini, varsa örnek Servis istek formlarını, garanti sonrası kullanılmak üzere doldurulmamış örnek servis bakım sözleşmesini ve gerekiyorsa hangi zaman aralıklarında bakım yapılması gerektiğine ait bilgi ve belgeleri verecektir. Özel bakım gerekiyorsa bu özellik üretici firma onaylı olarak belgelenecektir.
47. Ürün yabancı malı ise hangi ülkede üretilmiş olduğu belgelenmelidir.
48. Bu şartnamede belirtilmeyen hükümler konusunda idari şartname hükümleri geçerlidir.

ANILCANAZAL
Mühür Teknisyeni

Gülizar KARA
Hastane Müdür Yard.