



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

16/07/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20244295

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 19/07/2024 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RICA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	GİGLİ TEL -WIRE SAW- 50 CM.	50,00	ADET
2	ANGIO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGIO)	2.000,00	ADET
3	MIKROSKOP KILIFI (STERİL)	260,00	ADET
4	SKOPI BASLIĞI(AMELİYATHANE)	4.500,00	ADET
5	TEL SUZGEC 25 CM CAPLI	20,00	ADET
6	CERRAHI BEYİN PEDI 20X40	30.000,00	ADET
7	AKORDEON BONE	285.000,00	ADET
8	ORGAN SAKLAMA POSETİ 50X55CM	525,00	ADET
9	FINIDIK TAMPON (8 CM X 8 CM)	500,00	ADET
10	FINDIK TAMPON (12 CM X 12 CM)	12.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20244295

NOT : 2025 YILI İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET İCİNDİRODEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/8



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

16/07/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20244295

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 19/07/2024 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RICA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	%4 KLORHEKSİDİN GLOKONAT EMDİRİLMİŞ CERRAHI TIRNAK FIRCASI	135.000,00 ADET
12	%7.5 POVIDON İYOT (BETADİNE) EMDİRİLMİŞ CERRAHI TIRNAK FIRCASI	4.500,00 ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20244295

NOT : 2025 YILI İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET İCİNDİRODEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/8

TEKNİK ŞARTNAME

3790 GİGLİ TEL

1. Gigli telleri ostenitik paslanmaz çelikten ve 40 hrc rockwell sertliğinde imal edilmiş olmalıdır.
2. Kesme alanının müsait oluşuna göre 30 cm ve 50 cm boylarında ve 1.2 mm kalınlığında imal edilmiş olmalıdır.
3. Gigli telinin her 2 ucu iç çapı yuvarlak sarımlı bitirilmiş olmalıdır.(gigli telinin tutulmasını sağlar)
4. Ürün solüsyonlara dayanıklı olmalıdır.
5. Teklifte birlikte ilgili bölümden uygunluk alınmalıdır.

Sena Akin
A. A.

Gülay Şahin
G. Ş.

Şükran AVGU
Ameliyathane
Sorumlu Hemşiresi

S. A.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/03/2024 16:26:09

TEKNİK ŞARTNAME

3801 KORONER ANJİYOGRAFİ STERİL KORUMA SETİ

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 ağzı büzgülü lastikli olmalı ve takıldığında bulunduğu yere sıkıca tutunmalıdır.
5. Örtülerden numune istenilecek ve uygunluğu kontrol edilecektir.
6. Ürün ambalajında ve ambalajı barkotlu olacaktır.

Koroner Anjio Soru Hemşiresi!
Hatice AK
[Handwritten Signature]

[Handwritten Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/03/2024 16:25:30

TEKNİK ŞARTNAME

232 MİKROSKOP KILIFI TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

Sükran Avcu
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi

Galip Şahin
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi

Şükran AVCU
Ameliyathane
Sorumlu Hemşiresi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/03/2024 16:26:27

TEKNİK ŞARTNAME

5446 SKOPİ KILIFI (DISPOSABLE) TEKNİK ÖZELLİKLERİ

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

Sena Akın

Gölgü Şehin

Sükran AVCU
Ameliyathane
Sorumlu Hemşiresi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/03/2024 16:26:55

TEKNİK ŞARTNAME

5447 TEL SÜZGEÇ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

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

Emine A. Altın

Ş. Çelikkaya

Şükran AVCU
Ameliyathane
Sorumlu Hemşiresi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/03/2024 16:24:56

TEKNİK ŞARTNAME

6301 CERRAHİ BEYİN PEDİ

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

Sema Akın

Şükran AVCU
Ameliyathane
Sorumlu Hemşiresi

Cağrıoğlu Şahin



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/04/2024 16:21:50

TEKNİK ŞARTNAME

12378 AKORDEON BONE

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

Sülcran Avcu

Fatma ÇAKIR AKAY



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/06/2024 16:23:31

TEKNİK ŞARTNAME

12491 BÜYÜK ORGAN SAKLAMA POSETİ

1. Sıvı geçirmeyen P.E malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. Torba ağzında çift yönlü çekilip bağlanabilen pamuklu veya sentetik yapıda bağcık olmalıdır.
3. Renksiz, şeffaf olmalıdır.
4. Ağız bağlandığı zaman kolayca katlanıp sıkışabilecek kadar yumuşak yapıda, ağız bağlıyken asılı tutulduğunda toplam 4 (dört) kg ağırlığı taşıyabilecek sağlamlıkta olmalıdır.
5. Yumuşak olmalı ve içine koyulan organın dokularına zarar vermemelidir.
6. Kurumun ihtiyacını karşılayacak şekilde istenen ölçülerde verilmelidir.
7. Paket üzerinde üretim tarihi ve son kullanma tarihi bulunmalıdır. Malzeme en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
8. Malzeme miadında tüketilmediği takdirde teslim eden firma değiştirme taahhünamesi vermelidir.
9. Malzeme E.O metodu ile steril edilmelidir.
10. Ürün ISO ve CE belgesine sahip olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün, T.C ilaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB) kayıtlı ve T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
12. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
13. Poşet eni en az 50cmx55 cm olmalıdır.

Fatma Gökür Akay

Sevilay Atacan



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/03/2024 09:56:54

TEKNİK ŞARTNAME

12301 FINDIK TAMPON (8 CM X 8 CM , 12 CM X 12 CM)

1. TS 14709'a uygun olmalıdır.
2. Açıldığında 8 cm x 8 cm , 12 cm x 12 cm kesiminde olup içe doğru kıvrılarak yuvarlatılmış olmalıdır.
3. Fındık tampon hidrofil gaz bezinin istenen boyutlarda kesilerek kenarlarının iplik vermeyecek şekilde kıvrılarak katlanması ile hazırlanmış olmalıdır.
4. Fındık tampon atkı-çözgü teli sayısı değerleri; çözgü teli sayısı cm başına 12(+/-1) tel , atkı sayısı cm başına 8 (+/-1) tel olmalıdır. Ürün toplamda 20(+1) tel olmalıdır.
5. Ürün üzerinde eksik atkı ya da çözgü içeren alan (tel kaçıkları gibi) olmamalıdır.
6. Apreli olmamalı , herhangi bir boya içermemelidir; kirlili görünmemelidir.
7. Fındık tampon kaşarlanmamış, beyaz temiz ve kokusuz olmalıdır.
8. Üzerinde kir elyaf artıkları yağ lekesi yabancı cisimler ek yeri v parça bulunmamalıdır.
9. Fındık tampon üst yüzeylerinde delik kesik yırtık vb. görünüş bozuklukları olmamalı, her tele dikili olmalıdır.
10. Fındık tampon kenarları iplik vermeyecek şekilde içe katlanmış olmalıdır.
11. Hasta güvenliği açısından radyopak iplik tampon içinde kesinlikle serbest olmamalı, her tele dikili olmalıdır. Fındık tampon üzerinden kolayca çıkmamalıdır.
12. Radyopak iplikler monoflaman karakterli mavi renkte olmalı ve buhar sterilizasyonuna dayanıklı olmalı, parçalanmamalı çekmemeli X ışını ile görülebilmelidir.
13. Radyopak iplikler toksik etki göstermemelidir. Belgesi sunulmalıdır.
14. 40-50 adetlik polietilen ambalajlarda ve kolilenmiş olarak teslim edilmelidir.
15. Karton kolilerin bütünlüğü tam olmalıdır.
16. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.
- 16.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve /veya tescilli markası,
- 16.2. Hidrofil olduğu
- 16.3. Anma boyutları ve adedi
- 16.4. Üretim tarihi
- 16.5. Standartın işaret ve numarası (TS 14079)
- 16.6. Seri ve parti numarası
17. Non-steril olmalıdır.
18. Teklif edilen ürün T.C. İlç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.
19. Değerlendirme için en az 30 adet orijinal paketlenmiş ürün numune olarak bırakılmalıdır. Numunelerin tamamı belirtilen özellikte radyopak ipliklere sahip X-R 'li olmalıdır.
20. Muayene Komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliğine yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.
21. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özellikte olmalıdır.

Sükran Avcı

Sena Akın

Cağrı Şahin



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

03/07/2024 15:28:22

TEKNİK ŞARTNAME

12496 %4 Klorheksidin GLOKONAT EMDİRİLMİŞ CERRAHİ TIRNAK FIRÇASI

1. Ürün; tek kullanımlık steril sızdırmaz ambalajda olmalıdır.
2. Ürün; plastik fırça, fırçaya yapıştırılmış sünger ve süngere emdirilmiş en az 15 ml. cerrahi el yıkamada kullanım amacı ile %4 Klorheksidin Glukonat'tan oluşmalıdır.
3. Fırça kılları tırnak diplerini ve cildi tahriş etmeyecek yumuşaklıkta uçları yuvarlatılmış tasarımlanmış olmalıdır eli çizmemelidir.
- 3.1. Fırça kılları dökülmeyecek özellikte olmalıdır.
4. Teklif veren firma cilt irritasyon belgesini teklif dosyasında sunmalıdır.
5. Ürün ambalajı üzerinde üretim tarihi, son tüketim tarihi, referans numarası, lot numarası, firma bilgileri ve sterilizasyon bilgileri olmalıdır.
6. Teklif edilen ürün en az 40'lık kutularda olmalıdır ve kutu üzerinde kullanım talimatı olmalıdır.
7. Üretici firma ISO 13485:2016 belgesine sahip olmalıdır
8. Teklif edilen ürün Sağlık Bakanlığı'ndan biyosidal ürün ruhsatına sahip olmalıdır.
9. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemiz ameliyathanesinde denenerek uygunluk kararı verilecektir, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından uygunluk onaylanacaktır.
10. Teklif veren firma 10 adet numune şartnamede belirtildiği gibi bırakmaları gerekmektedir.
11. Ürünün solüsyonu alkol içermemelidir.
12. Ambalaj içindeki %4 Klorheksidin Glokonat ellerde allerjik reaksiyona cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
13. Raf ömrü teslim tarihi itibarıyla en az 1 (bir) yıl olmalıdır.
14. Firma ürünün son kullanma tarihine 3 ay kala olan ürünleri ve solüsyonu kurumuş olan ürünleri yeni tarihli ürünler ile değiştirmekle yükümlüdür.
15. Ambalaj hava almayacak özellikte olmalı, oda sıcaklığında depolama sırasında kurumamalıdır.

Uzm. Dr. Muammer Çelik
Dokuz Eylül Üniversitesi
Enfeksiyon Hastalıkları Uzmanı
Diyadin 13485:2016

Dr. Zeynep KURBAN
Enfeksiyon Hastalıkları Uzmanı
Diyadin 13485:2016



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

03/07/2024 15:34:37

TEKNİK ŞARTNAME

12498 %7,5 POVIDONE-İYOT (BETADİNE) EMDİRİLMİŞ CERRAHİ TIRNAK FIRÇASI

1. Ürün; tek kullanımlık steril sızdırmaz ambalajda olmalıdır.
Ürün; plastik fırça, fırçaya yapıştırılmış sünger ve süngere emdirilmiş 15 ml. cerrahi el yıkamada kullanım amacı ile %7,5 Povidone-İyot (Betadine)'den oluşmalıdır.
2. Fırça kılları tırnak diplerini ve cildi tahriş etmeyecek yumuşaklıkta uçları yuvarlatılmış tasarımlanmış olmalıdır eli çizmemelidir.
3. Teklif veren firma cilt irritasyon belgesini teklif dosyasında sunmalıdır.
4. Ürün ambalajı üzerinde üretim tarihi, son tüketim tarihi, referans numarası, lot numarası, firma bilgileri ve sterilizasyon bilgileri olmalıdır.
5. Ürün en az 40'lık kutularında olmalıdır ve kutu üzerinde kullanım talimatı olmalıdır.
6. Üretici firma ISO 13485:2016 belgesine sahip olmalıdır.
7. Teklif edilen ürün Sağlık Bakanlığı'ndan biyosidal ürün ruhsatına sahip olmalıdır.
8. Fırça kılları dökülmeyecek özellikte olmalıdır
9. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemiz ameliyathanesinde denenerek uygunluk kararı verilecektir, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından uygunluk onaylanacaktır.
10. Teklif veren firma 10 adet numune şartnamede belirtildiği gibi bırakmaları gerekmektedir.
11. Ürünün solüsyonu alkol içermemelidir.
12. Ambalaj içindeki %7,5 Povidone İyot ellerde allerjik reaksiyona cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
13. Ambalaj hava almayacak özellikte olmalı, oda sıcaklığında depolama sırasında kurumamalıdır.
14. Raf ömrü teslim tarihi itibarıyla en az 1 (bir) yıl olmalıdır.
15. Firma ürünün son kullanma tarihine 3 ay kala olan ürünleri ve solüsyonu kurumuş olan ürünleri yeni tarihli ürünler ile değiştirmekle yükümlüdür.

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]
Dr. Zeynep KURUCU
Enfeksiyon Hast. Uzmanı
Klinik Enfeksiyon Uzmanı
E.Ü. S. D. Enf. Uzmanı