



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2025373

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 30/01/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	SOGUTUCU (+4) KALİBRASYONU	45,00	ADET
2	DATA LOGGER KALİBRASYONU	5,00	ADET
3	HASSAS TERAZI KALİBRASYONU	3,00	ADET
4	ISITICI BLOK KALİBRASYONU	15,00	ADET
5	BUHAR BASINLI STERİLİZATÖR (OTOKLAV) KALİBRASYONU	3,00	ADET
6	ETUV KALİBRASYONU	23,00	ADET
7	SU BANYOSU KALİBRASYONU	13,00	ADET
8	SANTRİFUJ KALİBRASYONU	30,00	ADET
9	DERİN DONDURUCU KALİBRASYONU	33,00	ADET
10	SPEKTROFOTOMETRE KALİBRASYONU	2,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 90 GÜN

TEKLİF NO : 2025373

NOT : 2025373 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : PINAR ARISOY

TEL : 4122406

E-MAIL : pinar.arisoy@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/34



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2025373

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 30/01/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	GUC KAYNAGI KALIBRASYONU	1,00	ADET
12	TERMALCYCLER KALIBRASYONU	4,00	ADET
13	TIMER KALIBRASYONU	13,00	ADET
14	OTOMATİK PIPETOR KALIBRASYONU	200,00	ADET
15	SANTRIFUJ KALIBRASYONU (SOGUTMALI)	6,00	ADET
16	CO2 İNKUBATOR CİHAZI KALIBRASYONU	4,00	ADET
17	SPEKTROFOTOMETRE (MIKROPLAKA OKUYUCU) KALIBRASYONU	1,00	ADET
18	SOGUK HAVA ODASI KALIBRASYONU	6,00	ADET
19	DIJİTAL ISI NEM OLCER KALIBRASYONU	35,00	ADET
20	SOGUTUCU (+4/-20) KALIBRASYONU ÇİFT KAPILI	20,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 90 GÜN

TEKLİF NO : 2025373

NOT : 2025373 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : PINAR ARISOY

TEL : 4122406

E-MAIL : pinar.arisoy@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/34

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

511.0102.000	SOGUTUCU (+4) KALİBRASYONU	ADET	45
511.0104.000	DATA LOGGER KALİBRASYONU	ADET	5
511.0105.000	HASSAS TERAZI KALİBRASYONU	ADET	3
511.0107.000	ISITICI BLOK KALİBRASYONU	ADET	15
511.0108.000	BUHAR BASINLI STERİLİZATOR (OTOKLAV) KALİBRASYONU	ADET	3
511.0109.000	ETUV KALİBRASYONU	ADET	23
511.0110.000	SU BANYOSU KALİBRASYONU	ADET	13
511.0112.000	SANTRİFUJ KALİBRASYONU	ADET	30
511.0113.000	DERİN DONDURUCU KALİBRASYONU	ADET	33
511.0114.000	SPEKTROFOTOMETRE KALİBRASYONU	ADET	2
511.0117.000	GÜÇ KAYNAĞI KALİBRASYONU	ADET	1
511.0118.000	TERMALCYCLER KALİBRASYONU	ADET	4
511.0172.000	TIMER KALİBRASYONU	ADET	13
511.0173.000	OTOMATİK PİPETOR KALİBRASYONU	ADET	200
511.0177.000	SANTRİFUJ KALİBRASYONU (SOGUTMALI)	ADET	6
511.0229.000	CO2 İNKUBATOR CİHAZI KALİBRASYONU	ADET	4
511.0270.000	SPEKTROFOTOMETRE (MİKROPLAKA OKUYUCU) KALİBRASYONU	ADET	1
511.0271.000	SOGUK HAVA ODASI KALİBRASYONU	ADET	6
511.0385.000	DIJİTAL ISI NEM ÖLÇER KALİBRASYONU	ADET	35
511.0533.000	SOGUTUCU (+4/-20) KALİBRASYONU ÇİFT KAPILI	ADET	20

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(12629) TIMER KALİBRASYONU

Açıklama : TIMER KALİBRASYONU

- Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
- Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibariyle işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybından ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) DIJITAL ISI NEM OLCER KALIBRASYONU

Açıklama : DIJITAL ISI NEM OLCER KALIBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümlene ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-imzalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu `nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybindan ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet in %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metod bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında "Sınırlı Kullanıma Uygun" sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) ISITICI BLOK KALIBRASYONU

Açıklama : ISITICI BLOK KALIBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu `nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybindan ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet in %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapılandırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapılandırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanarak, kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü, cihaz, sarf malzeme, pc, yazıcı, etiket, ulaşım, konaklama, personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır. Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır. Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12650) ETUV KALIBRASYONU

Açıklama : ETUV KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
3. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
4. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
5. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
6. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
7. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

N.A

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(12650) SANTRİFUJ KALİBRASYONU

Açıklama : SANTRİFUJ KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
3. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
4. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
5. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
6. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
7. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

N.A

(12629) SPEKTROFOTOMETRE KALİBRASYONU

Açıklama : SPEKTROFOTOMETRE KALİBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazık, trifazık elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex, Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde, İdareimiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir. İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir. Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaktır. Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir. Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-imzalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır. Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar, kaza veya yaralanmadan ve iş kaybindan ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri (metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti, ventilatör, sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.) biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası, cihaz no, sertifika no, kullanan birim, eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel, pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere (kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testi v.b.) uygun şekilde yapılacaktır. Standartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında "Sınırlı Kullanıma Uygun" sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21. Kalibrasyon işlemi etiketlenilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) SPEKTROFOTOMETRE (MIKROPLAKA OKUYUCU) KALIBRASYONU

Açıklama : SPEKTROFOTOMETRE (MIKROPLAKA OKUYUCU) KALIBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümlene ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini, ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak, kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır. (JCI, TSE, ECRI, IEC, FDA, EUROPEAN COMMISSION, ACR v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1, EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik, trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT (Elektriksel Güvenlik Testi) TS EN 60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT (Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır. (örn: Elektronik Hasta Yatakları, Vortex, Elektrikli Ameliyat masası v.b. TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde, İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir. İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir. Bu süreçte firmalar; tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaktır. Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir. Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD, DVD, Hard Disk, USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu'nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır. Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar, kaza veya yaralanmadan ve iş kaybından, ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri (metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet %10 nu kadar (örn: tansiyon aleti, ventilatör, sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.) biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka, model, seri numarası, cihaz no, sertifika no, kullanan birim, eşlik eden personel, kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel, pdf,) vermek zorundadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) **SOGUK HAVA ODASI KALIBRASYONU**

Açıklama : SOGUK HAVA ODASI KALIBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibariyle işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.

14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybından ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12650) SOGUTUCU (+4) KALİBRASYONU

Açıklama : SOGUTUCU (+4) KALİBRASYONU

- İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
- Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
- Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
- Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
- Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
- Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
- İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

N.A

(12629) DATA LOGGER KALİBRASYONU

Açıklama : DATA LOGGER KALİBRASYONU

- Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
- Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümlene ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
- Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
- Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
- Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini, ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak, kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır. (JCI, TSE, ECRI, IEC, FDA, EUROPEAN COMMISSION, ACR v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1, EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik, trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT (Elektriksel Güvenlik Testi) TS EN 60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT (Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır. (örn: Elektronik Hasta Yatakları, Vortex, Elektrikli Ameliyat masası v.b. TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde, İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir. İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir. Bu süreçte firmalar; tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaktır. Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir. Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD, DVD, Hard Disk, USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu'nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır. Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar, kaza veya yaralanmadan ve iş kaybından, ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri (metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet %10 nu kadar (örn: tansiyon aleti, ventilatör, sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.) biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka, model, seri numarası, cihaz no, sertifika no, kullanan birim, eşlik eden personel, kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel, pdf,) vermek zorundadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyonu grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) SU BANYOSU KALIBRASYONU

Açıklama : SU BANYOSU KALIBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibariyle işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.

14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybından ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) GUC KAYNAGI KALİBRASYONU

Açıklama : GUC KAYNAGI KALİBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metodlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-imzalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu `nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybindan ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet in %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metod bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında "Sınırlı Kullanıma Uygun" sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) TERMALCYCLER KALIBRASYONU

Açıklama : TERMALCYCLER KALIBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu `nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybindan ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet in %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapılandırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapılandırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak, kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü, cihaz, sarf malzeme, pc, yazıcı, etiket, ulaşım, konaklama, personel giderleri v.b. kendileri temin etmek zorundadır. Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır. Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12629) CO2 İNKUBATOR CİHAZI KALİBRASYONU

Açıklama : CO2 İNKUBATOR CİHAZI KALİBRASYONU

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulunduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibarıyla işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başladıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.
12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-izmalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu `nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybından ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Klavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında 'Sınırlı Kullanıma Uygun' sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmamak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.
26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A

(12650) **DERİN DONDURUCU KALIBRASYONU**

Açıklama : DERİN DONDURUCU KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
3. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.

4. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
5. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
6. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
7. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

N.A

(12650) SOGUTUCU (+4/-20) KALIBRASYONU CIFT KAPILI

Açıklama : SOGUTUCU (+4/-20) KALIBRASYONU CIFT KAPILI

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
3. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
4. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
5. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
6. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
7. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

N.A

(12650) HASSAS TERAZI KALIBRASYONU

Açıklama : HASSAS TERAZI KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
3. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
4. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
5. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
7. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

N.A

(12650) BUHAR BASINCLI STERILAZATOR (OTOKLAV) KALIBRASYONU

Açıklama : BUHAR BASINCLI STERILAZATOR (OTOKLAV) KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
3. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
4. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
5. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
6. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
7. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

N.A

(12650) OTOMATİK PIPETOR KALIBRASYONU

Açıklama : OTOMATİK PIPETOR KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
3. Cihazlara, hastanede kurulu bulunduğu yerinde kalibrasyon yapılacaktır. Kalibrasyonu engelleyen veya geçemeyen bir arıza durumunda idare bilgilendirilecek, engel/arıza idare tarafından kaldırıldıktan sonra en geç 1 hafta içinde eksik kalan kalibrasyon ücretsiz tamamlanacaktır.
4. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Klinik Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
5. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
6. Olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
7. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

N.A

(12629) SANTRIFUJ KALİBRASYONU (SOGUTMALI)

Açıklama : SANTRIFUJ KALİBRASYONU (SOGUTMALI)

1. Kalibrasyon hizmet alımı listede bulunan tıbbi cihazların kalibrasyon ve test-kontrol işlemlerinin yapılmasıdır.
2. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma ,ihale tarihinde geçerli olan askıya alınmamış süreçte olduğunu beyan ettiği ,içeriğinde kalibrasyon veya ölçümleme ifadesi yer alan TS-EN-ISO 9001:2008 veya TS-EN-ISO9001:2015 Kalite Yönetim Sistemi belgesine sahip olmalıdır.
3. Kalibrasyon Hizmetini gerçekleştirecek olan firma, ihale tarihinde geçerli ve askıya alınmamış olan TS-EN-ISO/IEC 17020 veya TS-EN-ISO/IEC 17025 standartlarını kapsayan test kontrol ve kalibrasyon yapabilme yetkisi olduğunu gösteren TÜRKAK Akreditasyon belgesine sahip olmalıdır.Bu akreditasyon belgeleri ilgili kalibrasyon metodu veya metotlarını kapsar şekilde olacaktır. Kalibrasyon hizmet alımında istenen metot dışı belge kesinlikle geçerli olmayacaktır.
4. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, Tıbbi Cihaz Test Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkındaki 25.06.2015 tarihli Resmi Gazetede belirtilen Yönetmelikte yer alan yetki grubuna göre yeterlilik sahibi firma personellerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yetkilendirilmiş bir eğitim kurumundan ilgili tıbbi cihazlar için yetki grubundan eğitimlerini tamamlamış olmalıdır.
5. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, 4 madde de belirtilen bu kişilerin İsim listesi ,Eğitim durumunlarını gösteren belgelerini (mezuniyet belgesi,diploma v.s.) ,İşsağlığı ve güvenliği için gerekli olan sertifikalarını,Yetki gruplarını ve aldıkları eğitim sertifikalarını belgelendirmek zorundadır.
6. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, personelleri yetki gruplarına göre kalibrasyon hizmeti verebilecek, Yetki grubu dışındaki hizmeti bilgi ve tecrübesi olsa dahi sahada kesinlikle gerçekleştirmeyecektir. Hastanemizde kalibrasyon esnasında böyle bir durum tespit edilirse yapılan kalibrasyonlar geçersiz sayılacaktır. Bu tür durum vuku bulduğu takdirde cezai işlem olarak işi gerçekleştiren personel yerine firma tüm belgeleri eksiz olan yetkin personel gönderecektir. Aynı zamanda geçersiz sayılan tüm kalibrasyonlar tekrarlanacaktır.
7. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,tıbbi cihazların kalibrasyonunda kullanılan referans cihazların envanter bilgisini ,ihale tarihinde güncel TÜRKAK v.b. bir üst kurum tarafından izlenebilirliği olan sertifikasını göndermek zorundadır.
8. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Tıbbi cihazlar için yapılacak olan metroloji test prosedürleri 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Klavuzunda belirtilen listedeki standartlara uygun yapılacak ,kalibrasyonlar metroloji raporunda her cihaz için ayrı ayrı sertifikalandırılacaktır. Faaliyet raporu dışında kalan tıbbi cihazlar için metroloji parametreleri belirtilecektir.
9. Kalibrasyonu yapılması gerekli fakat Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda standartı belirtilmemiş ise cihazın üretici firma kriterleri göz önünde bulundurularak Ulusal veya Uluslararası standartlar referans alınacaktır.(JCI,TSE,ECRI,IEC,FDA,EUROPEAN COMMISSION,ACR.v.b.)
10. Atıfta bulunulan Biyomedikal Faaliyet raporunda EK-1 ,EK-2 de yer alan listede şebeke gerilimine dahil monofazik,trifazik elektrik ile çalışan bütün biyomedikal cihazlar için EGT(Elektriksel Güvenlik Testi)TS EN60601-1 direktiflerine göre ücretsiz yapılmalı ve sertifikaya eklenmelidir. Bunun dışında kalan yani kalibrasyon metodu dışında kalan tüm cihazlar elektriksel güvenlik testine tabii olan cihaz grupları için uygulanacak EGT(Elektriksel Güvenlik Testi) gerçekleştirilecek ve sertifikalandırılacaktır.(örn: Elektronik Hasta Yatakları,Vortex,Elektrikli Ameliyat masası v.b.TS EN 60601-1 kapsamında olan tüm cihazlar).
11. Kalibrasyon Hizmetine başlayacak olan firma ihale süreci sonuçlandıktan sonra yani siparişimiz çekildiği takdirde,İdaremiz ile irtibata geçecek Klinik Mühendislik Birim Sorumlusunun belirleyeceği tarih itibariyle işe başlayacaklar ve bunu yazılı olarak taahhüt edeceklerdir.İşe başlandıktan sonra kalibrasyon işlemine kesintisiz olarak devam edilecek ve cihazların kalibrasyonlarında gerek metot bazlı, gerekse bölüm bazlı önceliği, gerekse cihazların kalibrasyon geçerlilik süreleri dikkate alınarak Hastanemiz Biyomedikal-Kalibrasyon Birim Amirimiz tarafından belirlenecektir.Bu süreçte firmalar ;tarafımızdan belirlenen plana uyulmak zorundadır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,her cihaz için sertifika kapak sayfası, test sayfaları ve elektriksel güvenlik test sonuçlarını ayrı ayrı sunacaklardır.Sunulan bu raporlar 2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri klavuzunda belirtilen rapora uygun formatta ve 2 nüsha (aslı ve onaylı nüshası) halinde hazırlanması gerekmektedir.Ayrıca aynı formatta tüm sertifikalar dijital ortamda saklayabilmemize imkan sunulacak şekilde (CD ,DVD ,Hard Disk,USB bunlardan birisine kopyalanarak), PDF formatında tarafımıza e-imzalı olarak gönderilecektir.
13. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,işe başladığı zaman kurumumuz Klinik Mühendislik Birimi ekibinden en az bir kişi gerekli görüldüğü sayıda kişiler eşlik edecek olup, Kurumumuz personelinin direktiflerini dikkate alarak sahada çalışma gerçekleştirilecektir. Çalışma saatleri bölümlerin önem ve yoğunluğu dikkate alınmak suretiyle mesai saatlerinde yerinde kalibrasyon yapılacaktır. İş bu mesai saati dışında çalışma gerekli olursa Klinik Mühendislik Birimi tarafından uygun görülen saat aralığında yine Klinik Mühendislik ekibinden bir kişinin gözetiminde gerçekleştirilecektir.
14. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kendi personelleri için iş güvenliğini 6331 Sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu `nun gerektirdiği yükümlülükler doğrultusunda sağlamak zorundadır.Kalibrasyon Hizmet alımı esnasında meydana gelebilecek her türlü iş kazalarında tüm kanuni sorumluluk ve tazminatlar yüklenici firmaya ait olacaktır. Ayrıca kalibrasyon hizmet alımı esnasında yüklenici firmanın personelinin hatalı müdahalesinden kaynaklanan gerek cihazlarda gerekse ortamda oluşabilecek zarar,kaza veya yaralanmadan ve iş kaybindan ,ilgili tazminatlardan yüklenici firma sorumludur.
15. Biyomedikal Faaliyet raporu kapsamında belirtilen kalibrasyonu yapılacak tıbbi cihaz listemizde cihaz çeşitleri(metot) baz alındığında, her metod veya cihaz çeşitlerinde ayrı ayrı toplam belirtilen adet in %10 nu kadar (örn : tansiyon aleti,ventilatör,sıcaklık kalibrasyonu) listeye dahil olmamış (ihale döneminde yeni gelmiş vs.)biyomedikal cihazlar var ise kalibrasyonu yapılacak ve mevzuata uygun şekilde sertifikalandırılacaktır.
16. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, iş bitiminde kalibrasyon yapılan cihaz envanterlerini hem metot bazında hem de birim bazında kontrol edilmek üzere marka ,model, seri numarası,cihaz no,sertifika no,kullanan birim,eşlik eden personel ,kullanan birim sorumlusu bilgilerini içerecek şekilde listelendirilip; dijital ortamda (excel,pdf,) vermek zorundadır.
17. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,kalibrasyonları Metroloji Faaliyet Kılavuzunda yer alan atıfta bulunulan standartlara göre kabul edilir parametrelere uygun şekilde ve kurumumuz Klinik Mühendislik birimimizin istediği parametrelere(kalibrasyon değerlerini, sayısını ,tekrarlanabilirlik testini v.b.)uygun şekilde yapılacaktır.Sandartlar gözden geçirilirken güncel versiyonu dikkate alınarak işlemler yapılmalıdır.
18. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen etiketlendirme standartları doğrultusunda etiketlendirme yapması gerekmektedir. Uygunsuz olan işlem yada etiketlendirmeler tarafımızca kabul edilmeyecek, Eşlik eden birim personelimiz veya birim Amirimizin gerekli gördüğü durumlarda kalibrasyon işlemi ve etiketlendirilmesi tekrarlanacak ve bunda ek ücret talep edilmeyecektir.
19. Kalibrasyon etiketlendirilmesinde ;2016 Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri kılavuzunda belirtilen şekilde yani; Kalibrasyonu geçen cihazlar Yeşil renkte ve uygun formatta ,Sınırlı geçen cihazlar Sarı renkte ve uygun formatta ,geçmeyen cihazlar Kırmızı renkte ve kullanıma uygun değildir ibareli olan uygun formatta etiketler yapıştırılmalıdır.
20. Kalibrasyon sonrasında "Sınırlı Kullanıma Uygun" sonucu kalibrasyon sertifikasında sınırlı kullanım şartları açıkça belirtilmeli veya sınırlı kullanıma sebep olan modüller/özellikler/parametreler açıkça belirtilmelidir.
21. Kalibrasyon işlemi etiketlendirilmesinde uygun yüzeye görülebilen alanda eski kalibrasyon etiketleri sökülerek yeni etiketler yapıştırılmalıdır.
22. Kalibrasyon sertifikaları ve kapak sayfaları ,rapor sayfası,ölçüm belirsizliği ,belirsizlik tipi ve ölçüm sonuçları değerlendirme alanı formatı yine Faaliyet kılavuzunda belirtilen kapsam doğrultusunda gerçekleştirilmelidir.
23. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma; kalibrasyona tabii cihaz listemizdeki sayıları dikkate alarak cihazların kalibrasyona tabii olmadığı tespit edilirse bunu ilgili standart veya kapsam beyanı gerekçe gösterecek ve belgelendirerek tarafımıza sunmak zorundadır.
24. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma, cihaz kalibrasyonlarında tamamen kendi imkanlarını kullanacak,kalibrasyon için gerekli olabilecek her türlü işgücü,cihaz,sarf malzeme,pc,yazıcı,etiket,ulaşım,konaklama,personel giderleri v.b.kendileri temin etmek zorundadır.Kurumumuz bu tür ihtiyaçları karşılamak ve/veya hazır bulundurmak zorunda değildir.
25. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma,Kalibrasyon hizmet alımı esnasında arızalı olduğu tespit edilen cihazlar iş bitiminde Kurumumuz tarafından arızaları giderildiği takdirde tekrar kalibrasyon işlemine tabi tutulacaktır.Aksi takdirde arızası giderilemeyen cihazların sayısı istem sayısından düşülerek faturalandırılacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma şartnameyi bir bütün olarak değerlendirecektir. Listedeki cihazların listede belirtilen formata uygun şekilde kalem bazında ayrı ayrı birim fiyatlandırma da yapılacaktır. Listedeki bir veya birkaç maddesine fiyat verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
27. Kalibrasyon hizmetini gerçekleştirecek olan firma , cihaz listesinde belirtilen hastabaşı monitör kalibrasyon grubunda montörlerin tüm parametreleri ayrı ayrı değerlendirilecektir .EKG,SPO2,NIBP,IBP,RESPIRASYON,SICAKLIK,Monitörde hangi parametreler varsa hepsinin kalibrasyonu gerçekleştirilecektir.
28. Kalibrasyon işlemi veya transfer sırasında olası arızalanma, düşme, kırılma vb olayların tamamından ilgili firma sorumludur. Bu durumda her türlü hasar bedeli firmaya ait olmak üzere telafi edilecektir.
29. Kurumun olası herhangi bir denetleme durumunda istenebilecek, kalibrasyon işlemlerine ilişkin ek açıklama, ek belge, yerinde ölçme test işlemleri, sertifikanın yeniden düzenlenmesi gibi olabilecek talepler bir yıl boyunca firma tarafından ücretsiz sağlanacaktır.
30. Teklif edilen sistemin teknik şartnameye uygunluğunu belirtmek için teknik şartname maddelerine sırayla cevaplanmış "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" verilecektir. Bu belge firma yetkililerince imzalanmış, kaşeli ve antetli kağıtta olacaktır.

N.A