



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2025374

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 30/01/2025 TARİHİ, SAAT 14:00 '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	PERNOZ DREN INCE 3/8	600,00	ADET
2	ABESLANG (DİL BASACAGI)	70.000,00	ADET
3	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	150,00	ADET
4	ULTRASON JELİ 1 KG.	200,00	KİLOGRAM
5	CAM AGACI PLASTİK CİFT	15.000,00	ADET
6	ORDEK PLASTİK	250,00	ADET
7	EKG KAGIDI 50X30 (RULO)	150,00	ADET
8	EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)	60,00	ADET
9	NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONITORE UYGUN)	30,00	ADET
10	NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILPS AVALON FETAL MONITOR 20/30,40/50 İCİN)	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 2025374

NOT : ÖDEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/16



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2025374

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 30/01/2025 TARİHİ, SAAT 14:00 '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	SCHIRMER KAGIDI	900,00	ADET
12	HEPARINSIZ HEMATOKRIT TUPU	7.000,00	ADET
13	GAZ TAMPON 5 X 5 (8 KATLI)	100.000,00	ADET
14	PETRI KUTUSU 60X15 CENTER WELL	150,00	ADET
15	IDRAR TOPLAMA TORBASI (ERKEK)	2.500,00	ADET
16	CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)	1.000,00	ADET
17	KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)	30.000,00	ADET
18	BASI BANTI (KÜÇÜK TİP)	125.000,00	ADET
19	KLORHEKSİDİN İÇEREN ALKOLLU PED	15.000,00	ADET
20	%2 KLORHEKSİDİN (GLUKONAT SOLUSYON) (1000 CC)	350,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 2025374

NOT : ÖDEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/16



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2025374

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 30/01/2025 TARİHİ, SAAT 14:00 '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

ALIM KONUSU MALZEMELER	MİKTAR
21 LAMEL 24 X 50 100 LUK. (LEICA OTOMATİK KAPAMA CİHAZINA UYUMLU)	18.000,00 ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 2025374

NOT : ÖDEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/16

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

304.0015.000	PERNOZ DREN INCE 3/8	ADET	600
302.0008.000	ABESLANG (DİL BASACAGI)	ADET	70000
301.0017.000	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	ADET	150
301.0021.000	ULTRASON JELİ 1 KG.	KİLOGRAM	200
298.0016.000	CAM AGACI PLASTİK ÇİFT	ADET	15000
298.0054.000	ORDEK PLASTİK	ADET	250
292.0006.000	EKG KAGIDI 50X30 (RULO)	ADET	150
292.0010.000	EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)	ADET	60
292.0030.000	NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONITÖRE UYGUN)	ADET	30
292.0031.000	NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILIPS AVALON FETAL MONİTOR 20/30,40/50 İÇİN)	ADET	100
292.0032.000	SCHIRMER KAGIDI	ADET	900
293.0047.000	HEPARINSIZ HEMATOKRİT TUPU	ADET	7000
296.0016.000	GAZ TAMPON 5 X 5 (8 KATLI)	ADET	100000
306.0031.000	PETRİ KUTUSU 60X15 CENTER WELL	ADET	150
293.0242.000	İDRAR TOPLAMA TORBASI (ERKEK)	ADET	2500
293.0280.000	CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AĞIZLI)	ADET	1000
300.0046.000	KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)	ADET	30000
296.0025.000	BASI BANTI (KÜÇÜK TİP)	ADET	125000
303.0048.000	KLORHEKSİDİN İÇEREN ALKOLLÜ PED	ADET	15000
303.0049.000	%2 KLORHEKSİDİN (GLUKONAT SOLÜSYON) (1000 CC)	ADET	350
293.0346.000	LAMEL 24 X 50 100 LUK. (LEICA OTOMATİK KAPAMA CİHAZINA UYUMLU)	ADET	18000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5627) PERNOZ DREN INCE 3/8

Açıklama : PERNOZ DREN INCE 3/8

1. Lateks malzemedan imal edilmiş olmalıdır.
2. Steril tekli ambalajlarda olmalıdır.
3. Kolay açılabilen ambalaja sahip olmalıdır.
4. Paket üzerinde sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihi, ebat bilgileri ve UBB barkodu bulunmalıdır.

5. CE belgesine sahip olmalıdır.
6. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
7. Toksik madde içermemeli ve bu özelliği belgelenmelidir.
8. Ameliyathaneden uygunluk alınmalıdır.
9. Ürün ambalajlı (kutu/ poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adedi üzerinde belirtilmelidir.
10. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
11. Değerlendirme için 5 adet numune verilmelidir.

(6038) EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)

Açıklama : EKG KAGIDI 50X30(Z KATLI)

1. sınıf termal kâğıttan üretilmiş olmalıdır.
2. 5 cm eninde 10 cm katlama boyunda olmalıdır.
3. Z katlı olmalıdır.
4. Cihazların termal yazıcılarına zarar vermemelidir.
5. Kâğıt üzerindeki görüntüler en az 5 yıl boyunca saklanabilmeli ve görüntüler silinmemelidir.
6. Bir pakette 200 veya 300 kat bulunmalıdır.
7. Paketler toz ve nem almayacak şekilde ambalajlanmalıdır.
8. Kâğıt üzerindeki ince ve kalın grid çizgileri net olmalıdır.
9. Paket üzerinde barkod bulunmalıdır.
10. EKG kâğıtları Hastanemizde mevcut Nihon Kohden marka defibrilatör cihazlarına uyumlu olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu sebeple 1 adet numune bırakılmalıdır
12. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3307) GAZ TAMPON 5 X 5 (8 KATLI)

Açıklama : GAZ TAMPON 5 X 5 (8 KATLI)

1. Gaz tampon 20cmX10cm ebadında kesilmiş olup katlandığında 5cmX5cm 8 kat şeklinde hazırlanmış olmalıdır.
2. Gaz tampon hidrofil gaz bezinin istenen boyutlarda kesilerek kenarlarının iplik vermeyecek şekilde kıvrılarak katlanması ile hazırlanmış olmalıdır.
3. Gaz tamponda kullanılan gaz bezi TS 14079'a uygun üretilmiş olmalıdır.
4. Gaz bezinin atkı-çözgü teli sayısı değerli; çözgü teli sayısı cm başına 12 (+/-1 tel), atkı sayısı cm başına 8 (+/- 1 tel) olmalıdır. Ürün toplamda cm²'de 20 (+/- 1) tel olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

5. Atkı ve çözümler arasındaki uzaklık eşit olup, bezin homojen bir görünümü olmalıdır.
6. Eksik atkı ya da çözümler içeren alan (tel kaçıkları gibi) olmamalıdır.
7. Apreli olmamalı, herhangi bir boya içermemeli; sararmış, kirli görünmemelidir.
8. Gaz tampon, kasarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
9. Üzerinde kir, elyaf artıkları, yağ lekesi, yabancı cisimler, ek yeri ve parça bulunmamalıdır.
10. Gaz tamponun üst yüzeylerinde delik, kesik, yırtık vb. görünüş bozuklukları olmamalıdır.
11. Gaz tamponun kenarları iplik vermeyecek şekilde içe katlanmış olmalıdır.
12. 100-200'lük kağıt ya da naylon ambalajlarda düzgün sayılabilecek şekilde paketlenmiş 20.000-25.000'lik karton kolilerde teslim edilmelidir. Kolilerin bütünlüğü tam olmalıdır.
13. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.
 - 13.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
 - 13.2. Hdrofil olduğu,
 - 13.3. Anma boyutları ve adedi,
 - 13.4. Üretim tarihi,
 - 13.5. Standardın işaret ve numarası(TS 14079)
 - 13.6. Seri ve parti numarası.
14. Non-steril olmalıdır.
15. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.
16. Değerlendirme için şartnamede belirtilen özellikleri taşıyan 100-200 lük orijinal ambalajında 2 paket ürün numune olarak bırakılmalıdır.
17. Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliğine yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.
18. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özellikte olmalıdır.

(3641) ORDEK PLASTİK

Açıklama : ORDEK PLASTİK

1. Plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Tutmak için kulpu olmalı ve kapaklı olmalıdır.
3. Yüzeyi eksiksiz ve pürüzsüz olmalıdır.
4. Cilde temas edecek kenarları yuvarlatılmış olmalı ve cilde zarar vermemelidir.
5. Kolay temizlenebilir ve leke tutmayan özellikte olmalı ve rahat yerleşmelidir.
6. Dezenfekte edilebilir olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle en az 2 adet numune bırakılmalıdır.
8. Tek tek paketlenmiş olmalı üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. CE belgesi olmalıdır.
11. 2000 ml kapasiteli olmalıdır.
12. 100 ml'den 2000 ml'ye kadar doğru ölçeklendirilmelidir.
13. Delinme ve yırtılmalara karşı dayanıklı olmalıdır.
14. Delik ya da yırtılmış ürünler firma tarafından değiştirilmelidir.

(9331) NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILPS AVALON FETAL MONITOR 20/30,40/50 ICIN)

Açıklama : NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILPS AVALON FETAL MONITOR 20/30,40/50 ICIN)

1. Kağıt kimyasal termal nitelikte olmalıdır.
2. Her pakette 150 sayfa olmalıdır.
3. 150x100x150 Sheets ölçülerde olmalıdır.
4. Philips Avalon marka nst cihazına uyumlu olmalıdır.
5. Kolaylıkla kopabilmesi için belirli aralıklarla kesikli kağıt özelliği olmalıdır.
6. Ekoseli olmalıdır.
7. Son sayfada stop işareti olmalıdır.
8. Ürün alınmadan önce numune gönderilmelidir.

(292) ULTRASON JELI 1 KG.

Açıklama : ULTRASON JELI 1 KG.

1. Renk, koku ve şeffaflık hakkında ilgi verilmelidir.
2. Kokulu olması halinde hasta, hekim ve iş ortamı havalandırmasını olumsuz yönde etkileyecek nitelikte olmamalıdır.
3. Aşırı akışkan olmamalıdır.
4. Çabuk kurumamalıdır.
5. Yeterli ve uygun kayganlığa, ses geçirgenliğine sahip olmalıdır.
6. USG problemlerine hiçbir şekilde yapışmamalı ve zarar vermemelidir.
7. Kolay temizlenebilir olmalıdır.
8. Diagnostik özelliği bozacak, artefakt yaratacak maddeler içermemelidir.

9. Jel istendiği zaman herhangi bir ön hazırlığa gerek duyulmaksızın kullanıma hazır olmalıdır.
10. Ambalaj miktarı 1000 gr'ın üzerinde olmalıdır.
11. Numuneler incelendiğinde tarafımızdan yeterliliği onaylanmış olmalıdır.
12. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

(109) EKG KAGIDI 50X30 (RULO)

Açıklama : EKG KAGIDI 50X30 (RULO)

1. Hastanemizde kullanılan EKG cihazlarıyla uyumlu olmalıdır.
2. Cihazların termal yazıcılarına zarar vermemelidir.
3. Kağıt üzerindeki görüntüler en az 5 yıl boyunca saklanabilmeli ve görüntüler silinmemelidir.
4. 50x30 mm ebatlarda rulo halinde olmalıdır.
5. Rulo üzerindeki ince ve kalın çizgiler net olmalıdır.
6. Paket üzerinde barkot bulunmalıdır.
7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 3 adet numune bırakılmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(7692) NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONITORE UYGUN)

Açıklama : NST KAGIDI(AIRSHIELDS MENTAL MONITORE UYGUN)

1. Kağıt kimyasal termal nitelikte olmalıdır.
2. Kolay yırtılmamalıdır.
3. Her pakette 150 sayfa olmalıdır.
4. Air-Shields 1200 ve 1400 markalı cihazlara uygun olmalıdır.
5. Ürün alınmadan önce numune gönderilmelidir.
6. 120x100x150 Sheets ölçülerde olmalıdır.
7. Kolaylıkla kopabilmesi için belirli aralıklarla kesikli kağıt özelliği olmalıdır.
8. Ekoseli olmalıdır.
9. Son sayfada stop işareti olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün kalite belgesi olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(4557) HEPARINSIZ HEMATOKRİT TUPU

Açıklama : HEPARINSIZ HEMATOKRİT TUPU

1. Tüplerin uzunluğu 75 mm (+/- 1 mm) ve et kalınlığı 0,2 mm olmalıdır.
2. Heparinli olanların iç yüzeyleri sodyum heparinat ile heparinlenmiş olmalı ve kapiller kan ile kullanılabilir, kırmızı kodlu olmalıdır.
3. Heparinsiz olanlar mavi ile kodlanmalıdır.
4. Hematokrit tüp macunu kurumayan kapatma bileşiği şeklinde ve plastik tabla içerisinde bulunmalıdır.
5. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
6. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
7. Üretici firma laboratuvarında denenmek üzere 20 adet numune temin etmelidir.
8. Heparinsiz hematokrit tüpünün her nokasında ışık geçirgenliği aynı olmalıdır.

(4798) IDRAR TOPLAMA TORBASİ (ERKEK)

Açıklama : IDRAR TOPLAMA TORBASİ (ERKEK)

1. Paketler tek kullanımlık ve steril olmalıdır, her paket en az 2 yıl miyatlı olmalıdır.
2. Kullanım sırasında yapışkan bölge kağıdı kolay kaldırılabilmelidir.
3. Torba ağzındaki yapıştırıcı cilde çok iyi yapışmalıdır.
4. Yapıştırıcı ciltte allerji ve benzeri durumlara sebep olmamalıdır.
5. Torbanın açık olan bölgenin iç kısmının çevresinde, idrarın dışarı kaçmasını önleyen sünger veya benzeri bir destek olmalıdır.
6. Ürün 50'şer veya 100'er adet paketler şeklinde olmalıdır.
7. Ürün ambalajı üzerine barkot basılmış olmalıdır.
8. Her bir poşet üzerinde son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
9. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(12018) BASI BANTI (KÜÇÜK TİP)

Açıklama : BASI BANTI (KÜÇÜK TİP)

1. Kan alımı sonrasında oluşan kanamaları durdurmak üzere kullanıma uygun olmalıdır.
2. Orta kısımdaki pedi, yapıştırıldığı noktadan çıkan kanı hızlı bir şekilde şişmeli ve bu sayede yapıştırıldığı bölgeye basınç uygulayarak kanamanın durdurulmasına yardımcı olmalıdır.
3. Sirt kısmı polietilenden imal edilmiş olmalı, dışarıdan sıvıların yaraya geçmesine izin vermemelidir.
4. Yapışkanı hipoallerjenik olmalı, ciltte hassasiyete neden olmamalıdır.
5. Ürün yapıştırıldığı yerden atmamalıdır. Rahat bir şekilde çıkarılabilmelidir.
6. Ürünün yapışkanlığı yüzü , bir tarafı silikonlu ve iki parça halinde kapatılmış kağıt ile kaplanmış olmalıdır. Bu kağıtlar açma sırasında sorunsuz ve düzgün açılmalıdır.

7. Ürün açılırken kullanıcının eline yapışmamasıdır.
8. Ürünün orta kısmındaki pet emdiği kanı içine hapsetmeli, dışarıya sızdırmamasıdır.
9. Ürünün optimum kullanımını sağlamak için pedinin boyutu en az 75 milimetrekare ölçülerinde olmalıdır.
10. Tek tek baskılı kağıt içerisinde ambalajlanmış ve gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır. Ambalaj üzerinde ürünün boyutları belirtilmiş olmalıdır.
11. 100'lük kutularda olmalıdır. Kutu üzerinde uygulama şekli Türkçe olarak anlatılmalı, ayrıca üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası yer almalıdır.
12. Ürün CE markasına sahip olmalıdır.
13. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
14. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 200 adet numune temin etmelidir.

(11970) %2 KLOORHEKZİDİN (GLUKONAT SOLUSYON) (1000 CC)

Açıklama : %2 KLOORHEKZİDİN (GLUKONAT SOLUSYON) (1000 CC)

1. Cilt antisepsisinde kullanım amacı ile %2'lik Klorheksidin Glukonat içermelidir.
2. Ürünün geçerli "biyosidal ürün ruhsatı" bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Ürünün tamamı 1000 ml, kilitli kapak sisteminde şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. Ellerde allerjik reaksiyona, cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
5. Değerlendirme için bırakılan ve depoya teslim edilen ürünler orijinal ambalajında kilitli kapaklı olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde, üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri ve barkodu yer almalıdır.
7. Teklif getiren firmaların şartnamede belirtildiği şekilde 3 adet orijinal ürünü numune olarak bırakmaları ve istenen bilgileri içeren ürüne özel eksiksiz bir dosya sunmaları gereklidir.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
9. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvarдан ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yaptırılacaktır.
10. İSTENİLEN BİLGİLER
11. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 11.1. a. Ticari adı,
 - 11.2. b. Formül mg/l'te ya da % olarak,
 - 11.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 11.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 11.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 11.6. f. İstenmeyen etkileri,
 - 11.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri

11.8. h. Özel saklama şekli,

11.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri

11.10j. LD 50 değeri,

11.11k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 114 nolu özel telefonu arama uyarısı)

11.12i. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)

11.13m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,

11.14n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

12. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :

12.1. a. Ticari adı,

12.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi

12.3. c. Etken madde adı (INN)

12.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı

12.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)

12.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı

12.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi

12.8. h. Seri no

12.9. i. Miktar

12.10j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti

12.11k. LD 50 değeri

12.12i. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı

12.13m. Barkod.

(12194) LAMEL 24 X 50 100 LUK. (LEICA OTOMATİK KAPAMA CİHAZINA UYUMLU)

Açıklama : LAMEL 24 X 50 100 LUK. (LEICA OTOMATİK KAPAMA CİHAZINA UYUMLU)

1. Optik özellikli ve renksiz (su beyazı) camdan üretilmeli, tozdan kirden ve nemden arındırılmış olmalıdır.
2. Esneme kapasitesi yüksek olmalı (yaklaşık 0,13-0,17 mm kalınlıkta) kolay kırılmayan ve birbirine yapışık olmayan özellikte olmalıdır.
3. 100 adetlik paketlerde olmalıdır.
4. Ürün ambalajı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
5. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.

6. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
7. İstenilen lameller çalışmalar süresinde kullanıcı tarafından uygun bulunmaz ise istenilen özellikte (şartnameye uygun) başka bir lamelle ücretsiz olarak değiştirilmeli ve bunun taahhüdü yüklenici firma tarafından malzeme tesliminde verilmelidir.
8. 24x50'lik lamel için hastanemizde kullanılan mevcut lam kapatma cihazlarıyla (Leica) birlikte kullanılabilir özellikte olmalıdır.
9. Ürün etiketinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
10. Ürünle birlikte MSDS formu teslim edilmelidir.
11. Ürün ambalajı üzerinde kimyasal maddenin tehlike niteliğini gösteren işaretler mevcut olmalıdır.

(62) ABESLANG (DİL BASACAGI)

Açıklama : ABESLANG (DİL BASACAGI)

1. Fırınlanmış gürgen ağacından veya sert mikadan imal edilmiş olmalıdır.
2. Boyu 15 ile 16cm arasında olmalı, eni en az 2 cm olmalıdır.
3. Kalınlığı 2mm olmalı, tüm gövde bu kalınlıkta eşit olmalıdır.
4. Her iki ucu oval şekilde olmalıdır.
5. Tahtadan abeslangın yüzeyi tırtıksız ve her iki kenarı zımparalı olmalıdır.
6. Ürün içeriğinde çatlak, kırık ve çapak olmamalıdır.
7. 100'lük karton kutularda olup karton ambalajlarda teslim edilmelidir. Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 kutu numune bırakılmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. Kokusuz ve temiz olmalıdır.
11. Esnek olmamalı, dil üzerine konulup bastırıldığında kırılmamalıdır.

(185) İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20

Açıklama : İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20

1. Pasta EEG çekimlerinde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
2. Abrasive (arındırıcı) olmalıdır.
3. Disk elektrotlarda kullanılabilir olmalıdır.
4. İletken özellikte olmalıdır.
5. Sıcakta çok çabuk erimemelidir.

(5800) PETRI KUTUSU 60X15 CENTER WELL

Açıklama : PETRI KUTUSU 60X15 CENTER WELL

1. Nonpirojenik olmalıdır ve crystal-grade polystyrenden imal edilmiş olmalıdır.
2. Embriyo kültürüne uygun gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır.
3. Boyutları 54,84 MM. O.D. X 13,56 MM. olmalıdır.
4. İç göz yüzey alanı 2,89 CM² olmalıdır.
5. IVF tekniğinde kullanılması için ortasında bir çukur alan daha olmalıdır.
6. 20 adetlik ambalajlarda steril edilerek paketlenmelidir.
7. İştirak edici firmalar ihale öncesi numunelerini getirip uygunluk belgesi alacaklardır.

(5919) KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)

Açıklama : KALEM İGNESİ (4 -5 MM.)

1. İğneler paslanmaz çelik, steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
2. Kalem iğneleri tüm kalemlerle uyumlu olmalıdır.
3. Kalem iğnesi 4 mm uzunluğunda olmalıdır.
4. İğnelerin kaleme kolaylıkla takılıp çıkarılabilmesini sağlayan vidalama sistemi bulunmalıdır.
5. İğne ucunda enjeksiyon sırasında acı hissi oluşmasını engelleyen silikon kaplama bulunmalıdır.
6. Lateks içermemelidir.
7. CE belgesine sahip olmalıdır.
8. Raf ömrü 60 ay (5 yıl) olmalıdır.
9. Kalem iğnesinin içte bulunan kapağı görme sorunu olan hastaların dikkatini çekmesi için farklı renkte olmalıdır.
10. 100'lük kutular halinde teslim edilmelidir. Kutu üzerinde barkod bulunmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 100 adet numune bırakılmalıdır.
12. Şartnameye uygun olmayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. İnce duvar teknolojisi ile üretilmiş olmalı bu sayede iğne dış çapı sabit olmasına rağmen, iç çapı genişletilmiş olmalıdır. İğneden insülin akışı kolay ve pistonu uygulanan güç az olmalıdır.
14. Beş kesitli iğne ucu geometrisine sahip olmalı bu sayede cilde kolay girerek travmayı azaltmalıdır.
15. Ambalaj üzerinde üretim ve SKT belirtilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(8126) KLOORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLU PED

Açıklama : KLOORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLU PED

1. Mendilde kullanılan sıvı %2 Klorheksidin + %70 İPA (İsopropil Alkol) olmalı ve firma bunu belgelemelidir.
2. %2 Klorheksidinli mendil dış kağıdı tripleks olup muhteviyatı Polyester + Alüminyum + PE meydana gelmelidir. Toplamda 100 -120 gr/m2 olmalıdır.
3. Dış kâğıda 'Dokuz Eylül Üniversitesi' logosu tek renk basılmalıdır.
4. Dış ambalaj ebadı 6 cm x 6 cm (+ 1 cm)olmalıdır. Ambalajın kolay açılması için açım yerinde çentik bulunmalıdır.
5. Paket içerisindeki mendil açıldığında 10 cm x 10 cm (+1) ebadında olmalıdır.
6. İç kağıt 50 (+ 10)gr/m2 dokumasız havlu kumaş olmalıdır.
7. İç kağıt %50 Polyester %50 Viscondan imal edilmiş olmalı ve sıvı emici özelliği olmalıdır.
8. Ürünler 100 lük paketler halinde olmalıdır ve üzerinde barkod bulunmalıdır.
9. Ürün tek kullanımlık olmalı ve özelliğini koruması için her bir ürün tek tek ambalajlanmış olmalıdır.
10. Ürünün güncel ve geçerli Sağlık Bakanlığı Biyosidal Ürün Ruhsatı olmalı ve ihale dosyasında sunulmalıdır.
11. Ürünün raf ömrü en az 24 ay olmalıdır.
12. Ambalajı üzerinde üretim yeri ve adresi, içerik bilgisi, üretim ve son kullanma tarihi, bulunmalıdır.
13. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
14. Ürün yerli ürün ise üretici firmanın Sağlık Bakanlığı'nca denetlendiğine dair GMP (İyi İmalat Uygulamaları) Sertifikası, ithal ise teslim edilecek serideki ürünlerin İthal İzin Belgesi (İthal Edilen Ürünlerin Ambalajlarındaki Seri Numaraları İle Gümrük Girişleri) ihale dosyasında bulunmalıdır.
15. Kuruma teslim edilecek ürün üretim serisine (lot numarasına) ait, üretici firmanın orijinal analiz sertifikası teslim sırasında ürün ile birlikte verilmelidir.
16. İdare gerekli gördüğü hallerde ürünün nitelik ve içeriğini tespit etmek üzere Refik Saydam Hıfzıssıhha Merkezi Başkanlığı'na veya uygun gördüğü yetkili laboratuvara analiz için gönderilebilir. Analiz bedeli firmaya ait olacaktır.
17. Analiz sonucu; orijinal analiz sertifikası ile ibraz edilen değerlerden farklı çıkması halinde aynı amaç için kullanılan ve kurumun uygun gördüğü farklı marka ile fiyat farkı gözetmeksizin değiştirilecektir.
18. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
19. Yüklenici, ihale sonrası teslim edilen malda(seri ise seride) hileli malzeme kullanılması veya malın teknik gereklerine uygun imal edilmemiş olması veya malda gizli ayıpların olması halinde, teknik şartnameye uygun bir mal (seri)ile değiştirecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(3629) CAM AGACI PLASTİK CİFT

Açıklama : CAM AGACI PLASTİK CİFT

1. Sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
2. İki ucu tırtıklı yapıda ve açık olmalıdır.
3. Uç açıklığının iç çapı 0,5 cm. olmalıdır. Bağlantı ucu inceden kalına doğru olmalıdır.
4. İç kısmı pürüzsüz olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan ng sonda, aspirasyon sondası vb. sondalara ve enjektörlere uyumlu olmalıdır (işlem sırasında kenardan sızdırmamalı, kendiliğinden istemsiz ayrılmamalı).
6. Tekli paketlerde olmalı, son kullanım tarihi, lot numarası, üretim tarihi paket üzerinde belirtilmelidir.
7. CE belgesi olmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
9. Şartnameye uygun olmayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. Ortasında aspirasyon işlemlerini kontrol edebilmek için açılır-kapanır tıpa olması ve tıpanın istemsiz açılmaması gereklidir.

(5933) SCHIRMER KAGIDI

Açıklama : SCHIRMER KAGIDI

1. Oftalmik kullanıma uygun ve kapalı ambalajda olmalıdır.
2. 0-35 mm arası ölçekli olmalıdır.
3. 100 'lük kutuda steril olmalıdır.
4. Ürünler steril kullanıma hazır teslim edilmelidir.
5. Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
6. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
7. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren 3 yıl olmalıdır.
8. Üretici firma değerlendirme için numune temin etmelidir.

(5710) CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)

Açıklama : CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)

1. Dayanıklı borosilikat camdan üretilmiş olmalıdır.
2. Vida kapakları tam sızdırmaz olmalıdır.
3. Tüpün vidalı başının içi min. 15 mm olmalıdır.
4. Kapaklı halde otoklavlanabilmelidir.
5. Bakteriden arındırılmış olmalı, aseptik koşullarda paketlenmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/01/2025 14:39:23

6. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
7. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
8. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.