



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/01/2025 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202547

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 13/01/2025 TARİHİ, SAAT 09:00 'E/A KADAR

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

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	PAKET LASTIGI	25,00	KİLOGRAM
2	CELL SCRAPER	70,00	ADET
3	DİSTİLE STERİL SU 1 LT.	500,00	ADET
4	KORUYUCU ONLUK	5.000,00	ADET
5	SEFFAF KİLİTLİ POSET (26 X 36 CM) (KORONER SERVİS)	12.000,00	ADET
6	BUHAR STERİLİZATORU KİMYASAL İNDİKATORU (CERRAHI SET İCİN)	210.000,00	ADET
7	CERRAHI ALET KORUYUCU SLİKON HORTUM	300,00	METRE

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 202547

NOT : ÖDEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/6



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/07/2024 11:23:22

TEKNİK ŞARTNAME

3328 BUHAR STERİLİZATÖRÜ KİMYASAL İNDİKATÖR (ENTEGRATÖR,EMÜLATÖR)

1. Buhar sterilizasyonu için tüm kritik parametrelere (ısı, zaman, doygun buhar) duyarlı olmalıdır.
2. SAL (Sterility Assurance Level / Sterilite Güvenlik Düzeyi) hakkında en güvenilir bilgiyi vermelidir.
3. TS EN ISO 11140-1 Class 5 veya Class 6 standardına uygun olmalıdır.
4. 121°C ve 134°C çalışan ön vakumlu buhar sterilizatörlerine uygun olmalıdır.
5. İndikatördeki kimyasal ajanın dağılmaması için yüzeylerde koruyucu film tabakası olmalıdır.
6. İndikatörde kullanılan film tabakası sterilizasyon sonrasında çekme, buruşma, yapışma gibi form bozukluğu göstermemelidir.
7. Stribin üzerinde bir indikatör bölgesi ve bir de referans renk bölgesi bulunacaktır.
8. Sterilizasyon işlemi tamamlandığında indikatör stribinin üzerindeki final rengi değişimi açık ve net bir şekilde görülebilmeli, referans renge göre değerlendirmede sorun yaratabilecek farklılıklar oluşmamalıdır.
9. Sterilizasyon parametrelerinde bir sorun varsa renk değişimi referans renkten farklı tonlarda olmalıdır.
10. Sterilizasyon parametrelerine göre değerlendirmesi renk değişimi ile olmayan, kimyasal sıvı ilerlemeli sistemlerde sterilizasyon etkinliği, indikatör bölgedeki pencerede kesin olumlu ya da olumsuz olarak görülebilmelidir.
11. Kimyasal sıvı ilerlemeli sistemlerde kimyasal sıvı, işlem sırasında taşma yapmamalıdır.
12. İndikatörlerdeki kimyasal ajan toksik etki göstermemeli, kalıntı bırakmamalıdır. Kurşun içermemelidir.
13. Kayıt olarak saklanabilmesi için sterilizasyondan sonrası renk değişimi en az altı ay sabit kalabilmelidir.
14. Ürün paketi üzerinde üretim, sol kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Her bir kimyasal indikatör üzerinde üretim, son kullanma tarihi ve/veya lot numarası bulunmalıdır.
16. Normal oda koşullarında saklanabilmelidir.
17. Ürünlerin beraberinde firma tarafından ücretsiz olarak 10 adet lamine yada PVC kaplı 'indikatör renk değişim tablosu' verilmelidir. Steril edilmiş paketteki indikatörün renk değişimine göre nasıl yorumlanması gerektiği konusunda değerlendirmeyi sağlayan tablo, renk değişimlerini ayrıntılı, sorun varsa açıklayıcı olarak göstermeli, kullanıcıların kolayca anlayabileceği şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
18. İndikatörlerdeki renk değişimleri ile orijinal renk değişim tablosu birbiriyle aynı olmalıdır. Orijinal olmayan ve rengi doğru göstermeyen renk değişim tabloları kabul edilmeyecektir.
19. Kullanımı sırasında üretim hatası olduğu saptanan ürünler firma tarafından ücretsiz yenisi ile değiştirilecektir.
20. Ürün paketleri nem ve toz gibi ortam koşullarından etkilenmemesi için kaplanmış veya vakumlu paketlerde ambalajlanmış olmalıdır.
21. Raf ömrü hastaneye teslim tarihi itibarıyla en az 2 yıl olmalıdır.
22. Ürünle ilgili tüm bilgileri içeren dokümanlar ve referans listesi uygun hazırlanmış dosya halinde numune tesliminde verilmelidir.
23. Numune olarak orijinal paketler ile 1 paket ürün bırakılmalıdır.
24. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

MSÜ Sorumlusu
Feride KOSKİA
Moshun

Hüsnü Demir



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/03/2024 12:24:12

TEKNİK ŞARTNAME

5449 CELL SCRAPER

1. Tek kullanımlık, steril ambalajlarda (kutu/poşet) olmalıdır.
2. Sap uzunluğu 28cm, bıçak uzunluğu 1.8 cm olmalıdır.
3. Sap kısmı PS (Polystyrene), bıçak kısmı HDPE (High Density Polyethylene) ve her iki kısım Free of Heavy metal olmalıdır.
4. 60 derecelik eksenle hareket ettirilebilmelidir.
5. Bıçak kısmı dizaynı, toplanan hücrelerin bıçak üstünde birikmesini en aza indirecek şekilde olmalıdır.
6. Hücreler minimal mekanik zorlamayla ve maksimum ve hasarsız toplanabilmelidir.
7. Ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
8. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
9. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 10 adet numune temin etmelidir.

Doç. Dr. Elçin BORA
Dip No: 4885
Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak. Hast.
Etiler Genetik Anabilim Dalı

Kamber Alıcı
BASAL
S

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

12409 STERİL DISTİLE SU

1. Şişenin veya vakumlu PVC veya Polipropilen'den mamul poşet ambalajlar içindeki su steril, distile ve aprojen olmalıdır.
2. 1000ml'lik orjinal cam şişelerde veya bulaşma riski olmayacak şekilde vakumlu PVC veya Polipropilen 'den mamul poşet ambalajlarda olmalıdır.
3. Gerektiğinde oksijen haznelerinde, respiratör haznelerinde, küvözlerde veya ventilatör nemlendirici , highflow cihazlarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
4. Her şişenin yanında 1 adet askısı olmalıdır veya kendinde askılı PVC ve Polipropilen 'den mamul poşet ambalajlarda olmalıdır.
5. Şişenin veya PVC Polipropilen poşetin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, seri no, lot numarası, üretici adresi olmalıdır.
6. Şişenin üzerinde 'parantral enjeksiyon şeklinde kullanılmamalıdır' uyarısı mutlaka olmalıdır, bu uyarı göze çarpacak şekilde büyük ve kalın harflerle yazılmış olmalıdır veya verilecek olan poşet distile suda uyarı etikelli olmalıdır.
7. Şişe kapaklarına serum seti yerleştirilebilir özellikte olmalıdır veya PVC Polipropilen mamul poşetlerden imal edilmiş olan poşetlerin ağız kısımları su sızmasını engelleyecek şekilde seum seti yerleştirilebilir olmalıdır.
8. Teklif edilen malzeme T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış ruhsata, Ulusal Bilgi Bankası koduna sahip olmalıdır ve bunu belgeleyebilmelidir.
9. Ürünler Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan barkod (UBB kodu) ve etiket hükümlerine uygun olmalıdır, uygun olmayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
10. Kullanılmakta olan ürünler, fiyat artışı gözetmeksizin son kullanım sürelerinin dolmasına 3 ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydıyla sözkonusu ürünlerin şartnameye uygun yeni miyadlıları ile en geç 15 gün içerisinde değiştirilebilmelidir.
11. Sipariş edilmiş olan ürünler siparişe uygun olarak teslim edilmelidir, jenerik eşdeğerleri kabul edilmeyecektir.
12. Ürün içeriğinin doğrulanması amacıyla kurumumuz tarafından gerekli görüldüğü hallerde akredite bir laboratuarda analizi yapılacaktır, analiz ücreti firma tarafından karşılanacaktır.
13. İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 3 adet orjinal numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edecektir.
14. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
15. Eğer ürün cam gelecekte kutu içerisinde şişelerin birbirine çarpıp kırılmasını önlemek için şişelerin aralarına kalın materyal (mukavva, köpük vb.) konulmalıdır.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/03/2024 10:37:17

TEKNİK ŞARTNAME

9145 KORUYUCU ÖNLÜK

1. Önlük materyali TS EN 14126 standardına uygun, ortamdaki oluşabilecek kan, alkol ve benzer sıvıların altına geçmesini önleyecek sıvı itici özelliği olan, hava geçirgen dokuya sahip en az 50 gr/m² (±5) medikal Non-Woven SMS (Spunbond Melted Spunbond) materyalinden yapılmış olmalıdır.
2. Tek kullanımlık olmalıdır.
4. Önlükler uzun kollu olmalıdır.
5. Önlüklerin kol manşetleri kullanımı rahatsız etmeyecek şekilde elastik olmalı, cerrahi eldiven giyilmesi sırasında kolların yukarı sıyırılmasını engelleyecek şekilde bileği kavramalıdır.
6. Önlük kol kesimi hareket serbestliğini kısıtlamamalı, dikişler beden hareketleriyle açılmayacak şekilde sağlam olmalıdır.
7. Önlüğün boyun kısmı teri emen, sürtünme ile cildi tahriş etmeyecek yumuşak kumaş biye ile çevrelenmiş olmalıdır. Yaka açıklığı velcro (cirt cirt) veya bağlamalı ip ile ayarlanabilir olmalıdır.
8. Gömleğin arkası; sırtı kapatacak şekilde kruvaze olmalıdır.
9. Belde yeterli kadar bağcık olmalıdır.
10. Boyu min. 120 cm (±5 cm) olmalıdır.
11. Önlükler tek tek poşetlenmiş olmalıdır.
12. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu sebeple 5 adet numune bırakılmalıdır.
13. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
14. Tek beden xl olmalıdır. Boyu diz altına kadar standart beden olmalıdır.

AZİME KANDİMİR

Doç. Dr. Ceyda ŞAHAN
D.E.Ü Hastanesi
İş Sağlığı ve Güvenliği Birimi
Dip. Tescil No: 138292

TEKNİK ŞARTNAME

7008 ALET UCU KORUYUCU İNCE SİLİKON HORTUM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. % 100 SİLİKONDAN YAPILMIŞ OLMALIDIR.
2. 134 DERECE VE ÜZERİ ISILARA VE BUHAR STERİLİZASYON İŞLEMİNE DAYANIKLI OLMALIDIR.
3. ÜZERİNDE HERHANGİ BİR ŞEKİLDE SİLİKON ÇAPAK, KALINTI, KİR VS. OLMAMALI, PÜRÜZSÜZ BİR YÜZEYE SAHİP OLMALIDIR.
4. ORTA SERTLİKLE OLMALIDIR.
5. ALET UCU KORUYUCUSU OLARAK KULLANILACAĞI İÇİN GEREKLİ ESNEKLİKTE OLMALIDIR.
6. BİRÇOK KEZ KULLANIM VE BUHAR STERİLİZASYON İŞLEMLERİ SONRASI DEFORME OLMAMALIDIR.
7. HORTUMUN İÇ ÇAPI 3 MM, DIŞ ÇAPI 5 MM OLMALIDIR. (+/- 1 MM)
8. ÜRÜNÜN DEĞERLENDİRİLEBİLMESİ İÇİN 1 METRE SİLİKON HORTUM ÜZERİNDE MARKA BİLGİLERİ OLACAK ŞEKİLDE NUMUNE OLARAK BIRAKILMALIDIR.
9. ÜRÜN İLE İLGİLİ TÜM BİLGİLER DOSYA HALİNDE NUMUNE İLE BİRLİKTE MUTLAKA TESLİM EDİLMELİDİR.
10. ÜRÜNÜN MARKASI, LOT NUMARASI, ÜRETİM VE SON KULLANIM TARİHLERİ KOLİ/PAKET ÜZERİNDE BELİRTİLMİŞ OLMALIDIR.
11. SİLİKON HORTUMLAR PAKETLENMİŞ TESLİMİ YAPILMALIDIR.

Feride KOSKA
MSÜ Sorumlusu

Hosna Deger