



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20253729

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 27/06/2025 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	BISTURI NO 24	1.000,00	ADET
2	DISPOSABLE PLASTİK SPEKULUM	500,00	ADET
3	FLASTER 5X5 (KAGIT)	1.250,00	ADET
4	DEFİBİLATOR EKG KAGIDI 5X10(Z KATLI)	15,00	ADET
5	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)	360.000,00	ADET
6	KAPAKLI UC GOZLU KOPUK TABAK(23A)	50.000,00	ADET
7	KLORHEKSİDİN İÇEREN ALKOLLU PED	500,00	ADET
8	BUHAR STERİLİZATORU KİMYASAL İNDİKATORU (CERRAHI SET İÇİN)	35.000,00	ADET
9	NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE EL DİVENİ	25.000,00	ADET
10	CERRAHI MASKE (BAGCIKLI)	9.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20253729

NOT : ÖDEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

298.0010.000	BISTURI NO 24	ADET	1000
298.0020.000	DISPOSABLE PLASTİK SPEKULUM	ADET	500
298.0036.000	FLASTER 5X5 (KAGIT)	ADET	1250
292.0010.000	DEFİBİLATOR EKG KAGIDI 5X10(Z KATLI)	ADET	15
296.0013.000	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)	ADET	360000
305.0011.000	KAPAKLI UC GOZLU KOPUK TABAK(23A)	ADET	50000
303.0048.000	KLORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLU PED	ADET	500
297.0120.000	BUHAR STERİLİZATORU KİMYASAL İNDİKATORU (CERRAHI SET İCİN)	ADET	35000
298.0487.000	NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE EL DİVENİ	ADET	25000
294.0055.000	CERRAHI MASKE (BAGCIKLI)	ADET	9000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(6038) DEFİBİLATOR EKG KAGIDI 5X10(Z KATLI)

Açıklama : DEFİBİLATOR EKG KAGIDI 5X10(Z KATLI)

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

(5435) KAPAKLI UC GOZLU KOPUK TABAK(23A)

Açıklama : KAPAKLI UC GOZLU KOPUK TABAK(23A)

1. 240*200*70 mm boyutlarında olmalıdır.
2. 3 bölmeli olmalıdır.
3. Kar beyaz renginde olmalıdır.
4. Üzerinde herhangi bir şekilde leke, renk bozulması vs olmamalıdır.
5. Bölme boyutları: 220*90 mm 1 adet ve 100*80 2 adet olmalıdır.
6. Bölmeler üstten alta doğru konik şekilde yapılandırılmalıdır.
7. Üst kapak alt tabak ile beraber üretilmiş olmalı, katlanarak kapatılmalıdır.
8. Minimum ağırlığı 13,5 gr olmalıdır.
9. Kapak kapatıldıktan sonra tekrar açılmaması için kilitlenebilir olmalıdır.
10. Üretim, paketlenme ve taşıma aşamaları hijyenik olmalıdır.
11. İçerisine toz, hava vs almayacak şekilde plastik torba içinde 100 lük paketler halinde teslim edilmelidir.
12. Tarım ve Köy İşleri Bakanlığı izni ile üretilmiş olacaktır. Üretim izni teslim anında belgelenecektir.
13. Ürün ambalajı üzerine ürünün nerde üretildiği, üretim tarihi, adres ve irtibat bilgileri, tescilli markası olacaktır.
14. Kolay katlanabilmesi için katlanma yeri işaretlenmiş ve zayıflatılmış olmalıdır.
15. En az 50 kez tam açılıp kapanma sonrası kat yerinde çatlama, ayrılma olmamalıdır.
16. Tüm yüzeyler pürüzsüz ve düz olmalıdır. Herhangi bir kabarıklık, üretim hatası içermemelidir.
17. Tabak kenarları kesim yerlerinde(uç noktalarında) çapak olmamalıdır.
18. Tabağın dayanımı arttırmak amacıyla tabak ve kapağın kenarlarında kıvrım yapılmış olmalıdır.
19. Alt tabaktaki kıvrım üst kapağın gireceği şekilde ve en az 5 mm yüksekliğinde olmalıdır.

(9188) CERRAHI MASKE (BAGCIKLI)

Açıklama : CERRAHI MASKE (BAGCIKLI)

1. TS EN 14683 AC standardına uygun olmalıdır
2. Medikal maske 3 katlı yapıda ve 3 pileli olmalı. Alt ve üst katlar spunbond, ara katman meltblown maske kumaşından imal edilmelidir.
3. Gizli burun teli olmalıdır.(Tel uçları maske materyalini delip kazalara neden olmamalıdır)
4. Sıvıya dayanıklı olmalıdır.
5. Kokusuz olmalıdır.
6. Maskeler anatomik olarak yüze tam uyumlu olmalıdır. (Ağız ve burnu tümüyle kaplamalı, yanlardan hava geçişi olmamalıdır.)
7. Maske ve bağları alerjik olmamalı ve toksik madde içermemelidir. Dörtkenarında en az 30 cm uzunluğunda bağcıklar olmalı, bağcıklar maskeye sıkı preslenmiş olmalı, birleşim yerlerinden kolay ayrılmamalıdır.
8. Membran filtrelili olmalı ve en az %95 filtrasyon özelliği olmalıdır.

9. Maskeler her pakette 50 adet veya katları olacak şekilde paketlenmeli ve paket üzerinde barkot bulunmalıdır.
10. Materyal tüysüz olmalı, kullanım sırasında pamuklanma olmamalı. Lif, tüy dökmemelidir
11. Hava geçirgen özelliği olmalı, takılı olduğu sürede terletmemeli ve normal solunuma engel olmamalıdır.
12. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle orijinal ve barkodlu 1 tam paket numune bırakılacaktır.
13. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3619) FLASTER 5X5 (KAGIT)

Açıklama : FLASTER 5X5 (KAGIT)

1. Malzemenin dokuması non-woven olmalıdır.
2. Gözenekli olmalı, cildin hava almasını sağlamalıdır.
3. Cildi tahriş edici ve alerji yapıcı özelliği olmamalıdır.
4. Yapıştığı yüzeyde kalıntı bırakmamalıdır.
5. Sıvı ve ter yapışkanlığını kaybettirmemelidir.
6. İstenildiğinde elle kolay ve düzgün yırtılabilir özelliği olmalıdır.
7. Röntgen ışınlarına geçirgen olmalıdır.
8. 10'luk paketler halinde teslim edilmelidir.
9. Kutu üzerinde üretici firma adı, imalat tarihi, son kullanma tarihi ve lot numaraları bulunmalıdır.
10. Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
11. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
12. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
13. Kağıt beyaz renkte olacaktır, karışık renkli ve kirlilik gösteren karışım ihtiva etmemelidir.
14. Flasterler 5cmx5m ölçülerinde olmalıdır.
15. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
16. CE belgesi olmalıdır.
17. Flasterin açarken kendi üstünden rahat ayrılma özelliği olmalıdır.
18. Kağıdın tek yüzü pürüzsüz, muntazam dağıtılmış boşluksuz yapışkan madde ihtiva etmelidir.
19. Flaster tekli ambalajlarda olmalıdır.
20. Kalemle üzerine yazı yazılabilmelidir.

(3644) DISPOSABLE PLASTİK SPEKULUM

Açıklama : DISPOSABLE PLASTİK SPEKULUM

1. Tek kullanımlık steril ve kolay kullanım sağlayan tasarıma sahip olmalıdır.
2. Yüksek görüş açısı sağlayan şeffaf yapıya sahip olmalıdır.
3. Geniş görüş açısı sağlayan, destek çerçeveli aperturaya sahip olmalıdır.
4. İstenen açıda sabitleme olanağı sağlayan güvenli, vidalı kilit sistemine sahip olmalıdır.
5. Doku hasarını engelleyen kenarları yuvarlatılmış ergonomik uça sahip olmalıdır.
6. İsteğe bağlı olarak küçük, orta ve büyük boy seçeneklerine sahip olmalıdır.
7. Boy seçeneklerini gösteren renk kodu olmalıdır.
8. Son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, T.C İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal bilgi bankası'na (TITUBB) kayıtlı ve T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
10. Teklif veren firma Ulusal bilgi bankasına kayıtlı ve Sağlık Bakanlığı'na onaylı olmalıdır.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklif ile birlikte ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile birlikte teklif dosyasında belirtilmelidir.
12. Onaylı ürün (barkod) numaraları EAN-13 formatında ambalajın üzerinde yer almalıdır.
13. Her boydan numune teslim edilmelidir.

(1104) BISTURI NO 24

Açıklama : BISTURI NO 24

1. Krom, nikel, karbon veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Bisturi saplarına kolay ve tam oturmalıdır.
3. Kesici ucu düzgün olmalı ve bileme izleri bulunmamalıdır.
4. Ambalaj alüminyum içerikli olup su geçirmeyecek şekilde olmalıdır.
5. Anti septik solüsyonlar ve suyla temasta oksitlenme olmamalıdır.
6. Sterilizasyon GAMMA yöntemi ile yapılmış olmalı, her kutuda orijinal fabrika tarafından basılmış kırmızı sterilizasyon indikatörü bulunmalıdır.
7. Paket açımı kolay olmalı ve sterilizasyonu bozulmadan yapılabilir.
8. Kullanımda kolay kırılmamalı, dayanıklı olmalı kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
9. Kutuların üzerinde steril ibaresi bulunmalı, hangi metotla steril edildiği, son kullanım ve imalat tarihi yazılmalıdır.
10. Kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
11. BS 2982 / İSO 77740 / TSE 4171 e uygunluk belgesi olmalı, BS ve İSO no ları kutu üzerinde orijinal baskılı olmalı, TSE ye ait laboratuvar uygunluk raporları ve/veya ürüne ait CE belgesi ibraz edilmelidir.
12. Steril 100 lük kutularda, uç ve ambalaj üzerinde numaraları yazılı olarak ambalajlanmış olmalıdır. Kutu ve adet üzerinde barkot olmalıdır.
13. Şekil olarak aşağıda belirtilen şekillerde olmalıdır. 11 no'lu bistürilerin uçlarının açısı dar olmalıdır. 15 no' lu bistürinin uç kısmı ile sapı arası bütün olarak birleşmelidir.

(3309) GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)

Açıklama : GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)

1. Gaz kompres (tampon) 30x15cm ebadında kesilmiş olup katlandığında 7,5x7,5 cm-8 kat şeklinde olmalıdır.
2. Gaz kompres (tampon) hidrofil gaz bezinin istenen boyutlarda kesilerek kanarlarının iplik vermeyecek şekilde kıvrılarak katlanması ile hazırlanmış olmalıdır.
3. Gaz kompres (tampon) kullanılan gaz bezi TS 14079 a uygun olmalıdır.
4. Teklif edilen üründe kullanılan 7,5 x 7,5 8 kat gaz tamponun T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kaydı olmalıdır. Belge sunulmalıdır.
5. Gaz bezinin atkı-çözümlü teli sayısı değerleri; çözgü teli sayısı cm başına 10, atkı sayısı cm başına 10 olmalıdır. Ürün toplamda cm² de 20 tel içermelidir (+/- 1 tel olabilir).
6. Atkı ve çözgüler arasındaki uzaklıklar eşit olup, benzin homojen bir görünümü olmalıdır.
7. Apreli olmamalı, her hangi bir boya içermemelidir; durmakla sararmış olmayıp her hangi bir şekilde kirli görünmemelidir.
8. Gazlı bezi kasarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
9. Üzerinde kir, elyaf artıkları, yağ lekesi, yabancı cisimler, ek yeri ve parça bulunmamalıdır.
10. 7,5x7,5 - 8 katlı 5 adet tampon medikal krep kağıda sarılarak paketlenmiş olmalıdır.
11. Sarılan paketlenme materyali (krep) medikal amaçlı üretilmiş olduğuna dair belge ayrıca sunulmalıdır.
12. Tamponların sarılı olduğu medikal krep kağıt kesinlikle yumuşak olmalı, paket içinin steril bir şekilde alınmasına izin vermeli, otoklavda yapışma yapmamalıdır.
13. Medikal krep kağıt ile paketlenen ürünlerin üzerinde buhar sterilizatörü proses bandı (buhar otoklav bandı) bulunmalı otoklav bandı renk dönüşümü bariz olmalıdır.
14. Krep kağıt ile paketlenen tamponlar sterilizasyon rulosu ile 50'şerli krepli gruplar halinde paketlenmelidir yani her bir sterilizasyon rulosu pakette 50 x 5 250 tampon bulunmalıdır (istendiği takdirde paketlenme şekli tarafımızca gösterilecektir).
15. Kullanılan sterilizasyon rulosu EN 868 standardına sahip olmalıdır.
16. Kullanılan sterilizasyon rulosunun EN 868 standardına sahip olduğunu gösterir belge sunulmalıdır.
17. Hazırlanmış 50 adetlik sterilizasyon rulolu paketlerin film tabaka olan yüzeyi, buhar sterilizasyonuna dayanıklı olmalıdır.
18. Paketlenmiş üründe film tabaka üzerine sterilizasyonu riske attığı için kesinlikle yazı yazılmamalıdır.
19. Sterilizasyon rulosu ile paketlenmiş ürünler 50 ya da 100 paketlik karton ambalajlarda teslim edilmelidir. Koli bütünlüğü tam olmalıdır.
20. Paketin film tabakası buhar sterilizasyon işlemi sonrası erimemeli bükülmemeli kırışmamalı ve pakette ıslaklık/nem görülmemelidir.
21. Buhar sterilizasyon işlemi sonrası paket kenarlarında açılma olmamalı paket bütünlüğünü koruyabilmelidir.
22. Hazırlanmış paketin sterilizasyon rulosu üzerinde maruziyet indikatörü olmalı ve sterilizasyon işlemi sonrasında mutlaka referans renk değişikliğini göstermelidir.
23. Ürünün hazırlanması esnasında, hastane merkezi sterilizasyon ünitesi tarafından verilecek kullanımdaki kimyasal indikatör her bir 250'li pakete bir tane yerleştirilerek paketlenmelidir.

24. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler ihale numuneler ile kullanılan tampon, sarıldığı kağıt ve poşetlendiği sterilizasyon poşeti bakımından her bakımdan birebir aynı özelliği taşıyor olacaktır.
25. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde etiketle yazılı olmalıdır. Etiket otoklovdan çıkışta da okunabilir olmalıdır.
 - 25.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
 - 25.2. Hidrofil olduğu, Anma boyutları ve adedi,
 - 25.3. Üretim tarihi, Seri ve parti numarası
 - 25.4. Standardın işareti ve numarası (TS 14079)
26. Non-steril olmalıdır.
27. Değerlendirme için, şartnamede belirtilen özellikleri taşıyan 50 adetlik en az 2 adet paket numune olarak bırakılmalıdır.
28. Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliği'ne yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.

(8126) Klorheksidin İçeren Alkollü Ped

Açıklama : Klorheksidin İçeren Alkollü 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 kağıda '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 Hıfızısıhha 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 değiştirilecektir.

(3328) BUHAR STERİLİZATORU KİMYASAL İNDİKATORU (CERRAHI SET İCİN)

Açıklama : BUHAR STERİLİZATORU KİMYASAL İNDİKATORU (CERRAHI SET İCİN)

1. Buhar sterilizasyonu için tüm kritik parametrelere (ısı, zaman, doymuş 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.

(7727) NITRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ

Açıklama : NITRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ

1. Nitriden imal edilmiş olmalıdır, latex (kauçuk) ihtiva etmez.
2. TS EN 455-1, TS EN 455-2, TS EN 455-3 nolu standartlara uygun üretilmiş olmalıdır.
3. Non-steril olmalıdır.
4. Mavi renk olmalıdır.
5. Pudrasız olmalıdır.
6. Sağ-sol ayrımı yoktur. Harici ele de giyilebilir olmalıdır.
7. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyette olmalıdır.
8. Tek hamlede giyip çıkarmada eldivenlerde yırtılma ve parçalanma olmamalıdır.
9. Eldiven içinde ve dışında imalat atığı kırıntı ve toz bulunmamalıdır.
10. Boyutları standartlara uygun olmalıdır.
11. Giyildiğinde her iki ele uyum göstermelidir.
12. Konçlar sıkı ve bilekten düşmeyecek özellikte olmalıdır.
13. Ambalaj üzerinde eldiven boylarını (S-M-L) gösteren işaret ya da numara belirtilmiş olmalıdır.
14. Ambalaj üzerinde üretim tarihi, markası, adeti, son kullanım tarihi, lot numarası ve barkot bulunmalıdır.
15. 100'lük ambalajlarda uygun şekilde paketlenmiş olmalıdır.
16. Ürünler hastahanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle Small, Medium ve Large boyutlarda 3'er paket orijinal ürün numune olarak bırakılmalıdır.
17. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
18. Yırtılmaya, delinmeye dayanıklı olmalıdır.
19. Hipoallerjik olmalı.
20. CE belgesi bulunmalıdır.