



T.C
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ

İLAN

29.07.2025

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN **2026 YILI AŞAĞIDA BELİRTİLEN SARF MALZEMELERİ İHALE** İLE SATIN ALINACAKTIR. YAKLAŞIK MALİYETLERİN BELİRLENMESİ İÇİN İLGİLENEN FİRMALARIN KDV HARİÇ FİYATLARINI **06.08.2025 SAAT:17:00 A KADAR** İDAREMİZE İLETMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN
MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

	MALZEMELER	MIKTAR	BİRİM
	ANESTEZİ SARFLARI		
1	KARBONDİOKSİT ABSORBANI (LİTRE)	1500	litre
	RADYOİLOJİ SARFLARI		
2	ULTRASON JELİ 1 KG.	2000	kilogram
3	İNTENSİFİER BAŞLIĞI(CAP:65 CM,RADYOİLOJİ ANGIO)	8000	adet
4	STERİL ULTRASON PROB KİLİFİ	3000	adet
5	SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOİLOJİ)	500	adet
	AMELİYATHANE SARFLARI		
6	GİGLİ TEL -WIRE SAW- 50 CM.	80	adet
7	ANGİO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGIO)	6000	adet
8	MIKROSKOP KİLİFİ (STERİL)	1000	adet
9	SKOPI BAŞLIĞI(AMELİYATHANE)	5500	adet
10	TEL SUZGEC 25 CM CAPLI	55	adet
11	CERRAHI BEYİN PEDİ 20X40	25000	adet
12	AKORDEON BONE	200000	adet
13	ORGAN SAKLAMA POSETİ 50X55CM	200	adet
14	FINDIK TAMPON (8 CM X 8 CM)	4000	adet
15	%7,5 POVIDON İYOT (BETADİNE) EMDİRİLMİŞ CERRAHI TIRNAK FIRCA	27000	adet
16	KOTER ZİMPARASI	5000	adet

ODEME VADESİ 180 GÜNDÜR.

İLGİLİ KİŞİ: BELMA ÇELEK TEL 0 232 4122410

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



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2025 15:43:15

TEKNİK ŞARTNAME

12973 ULTRASONOGRAFİ JELİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

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.
13. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali BALCI
Dip. No: 8989 / Tescil No: 94859

Radyoloji Başteknikeri
Arzu Yasemin BAŞABAK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2025 15:42:14

TEKNİK ŞARTNAME

12971 İNTENSİFİER BAŞLIĞI

1. Ürün anjiyografi görüntüleme cihazının intensifier bölümünün steril olarak kullanılmasına olanak vermek amacıyla kullanılacaktır.
2. Ürün torba biçiminde olacak ve en az 65 cm çapındaki üniteyi kavrayacak boyutta olacaktır. Torbanın uzunluğu intensifieri tamamen örtecek şekilde olmalıdır.
3. Ürün steril edilmiş olmalıdır.
4. Şeffaf plastikten yapılmış olacaktır.
5. Ürünün arkada kalan bölümü lastikli olacaktır.
6. Ürün sağlam ve dayanıklı olacaktır.
7. Ürün paketi üzerinde üretim ve son kullanım tarihi bilgileri yer alacaktır.
8. Ürün paketi barkodlu olacaktır.
9. Teklif edilen ürün kliniğimizde denenecek, denenenler arasında uygun olanlar ihale kapsamına alınacaktır.
10. Teklifte birlikte kabul muayenesi ve sonraki uyumsuzluklarda referans olarak kullanılacak bir ürün numunesi de teslim edilecektir.
11. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Doc. Dr. Oğuz SARIOĞLU
Dip. No: 163179
D.E.Ü. Radyoloji A.B.D.

Radyoloji Başteknikeri
Arzu Yasemin BAŞABAK

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali BALCI
Dip. No: 8989 / Tescil No: 94859



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2025 15:42:51

TEKNİK ŞARTNAME

12970 STERİL ULTRASON PROB KILIFI

1. Satın alınacak kılıf ultrason problelerinin steril olarak kullanılmasına olanak vermek amacıyla kullanılacaktır.
2. Ürün latex içermemelidir.
3. Ürün antistatik özellikte olmalıdır.
4. Ürün steril edilmiş ve paketlenmiş olarak teslim edilecektir.
5. Paket üzerinde üretim ve son kullanım tarihleri bulunacaktır.
6. Ürün CE standardını taşımalıdır.
7. Ürün genişliği 12 cm, uzunluğu 100 cm den kısa olmamalıdır.
8. Teklif edilen ürün kliniğimizde denenecek, denenenler arasında uygun olanlar ihale kapsamına alınacaktır.
9. Teklifle birlikte kabul muayenesi ve sonraki uyumsuzluklarda referans olarak kullanılacak bir ürün numunesi de teslim edilecektir.
10. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Doç. Dr. Orkan SARIOĞLU
Dip. No: 163170
D.E.Ü. Radyoloji A.B.D.

Radyoloji Başteknikeri
Arzu Yasemin BAŞABAK

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali BACCI
Dip. No: 8989 / Tescil No: 94859



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/07/2025 15:40:05

TEKNİK ŞARTNAME

12972 ŞEFFAF POŞET 45X60 CM

1. İmalatında atık madde kullanılmamalıdır.
2. Birinci sınıf orijinal orta yoğunluk polietilen hammaddeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Boyutları en az 45 cm x 60 cm olacaktır.
4. Rengi şeffaf ve kokusuz olmalıdır.
5. Üç tarafı kapalı, 45 cm'lik bir kısmı açık olmalıdır.
6. Poşetler su geçirmez, sızdırmaz, patlamaz ve yüksek mukavemetli olmalıdır.
7. Poşetlerde herhangi bir yırtık ve kopukluk olmamalıdır.
8. Malzeme kalınlığı en az 40 mikron olmalıdır.
9. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali BALCI
Dip. No: 8989 / Tescil No: 94859

Radyoloji Başteknisi
Arzu Yasemin BAŞABAK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/06/2025 11:01:32

TEKNİK ŞARTNAME

13043 GİGLİ TEL

1. Gigli telleri ostenitik paslanmaz çelikten ve 40 hrc rockwell sertliğinde imal edilmiş olmalıdır.
2. Kesme alanının müsait oluşuna göre 30 cm ve 50 cm boylarında ve 1.2 mm kalınlığında imal edilmiş olmalıdır.
3. Gigli telinin her 2 ucu iç çapı yuvarlak sarımlı bitirilmiş olmalıdır.(gigli telinin tutulmasını sağlar)
4. Ürün solüsyonlara dayanıklı olmalıdır.
5. Teklifte birlikte ilgili bölümden uygunluk alınmalıdır.
6. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Gülay Çarrafıoğlu Zengin

Emine Zengin

M.Emine TOSUN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/07/2025 10:10:22

TEKNİK ŞARTNAME

3801 KORONER ANJİYOGRAFİ STERİL KORUMA SETİ

1. Set 2 parçadan oluşacaktır.
2. Birinci parça koroner anjiyografinin görüntü kuvvetlendiricisi üzerini kaplayacak şekilde yaklaşık 35x50 cm ebatlarında silindirik olmalıdır.
3. İkinci parça, mobil kurşun cam korumayı örtecek şekilde yaklaşık 65x80 cm ebatlarında dikdörtgen şeklinde olmalıdır.
4. Koruma seti parçalarının her biri ağız büzgülü lastikli olmalı ve takıldığında bulunduğu yere sıkıca tutunmalıdır.
5. Örtülerden numune istenilecek ve uygunluğu kontrol edilecektir.
6. Ürün ambalajında ve ambalajı barkotlu olacaktır.

Sorumlu Hemşire
Hatice AK
[Signature]

Sorumlu Tekniker Y
Metin Erkuvt
[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/06/2025 15:32:04

TEKNİK ŞARTNAME

13060 MİKROSKOP KILIFI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Malzeme tek kullanımlık olmalıdır
2. Şeffaf, yumuşak, gafrojlü ve medikal PE'den imal edilmiş olmalıdır.
3. Mercek çapı 65 mm olmalıdır
4. Kılıf ölçüleri battal boy olmalıdır.
5. Kılıfın oküler uçlarında kolayca yırtılabilir perforasyon bulunmalıdır
6. Mikroskobun düğmeleri steril örtü takıldıktan sonra görülebilmelidir
7. Oküler başlıkların sabitlenmesi için velkronlar bulunmalıdır.
8. Kılıfın iki noktadan mikroskobu saracak bantları olmalıdır.
9. Mikroskop kılıfı üzerinde yer açıklıklar yardımıyla objektif ve binoküler uçları dışarıda kalabilmelidir
10. Paket içinde kullanım şeklini gösteren montaj şeması bulunmalıdır.
11. Steril örtünün mikroskoba takılmasını takiben mikroskop başlığı tam olarak steril edilmiş olmalıdır.
12. ZEISS marka mikroskoplar ile uyumlu olmalıdır.
13. Tüm malzemeler kontrollü olan diye tabir edilen hava giriş ve çıkışı kontrol altına alınmış olmalıdır.
14. Mercek koruyucusu görüntü netliğini bozmayacak şekilde kolay takılıp çıkartılmaya olanak tanıyan tırnaklara sahip olmalıdır.
15. E.O ile steril edilmiş ve raf ömrü 3 yıl olmalıdır.
16. Değerlendirme için ürün üzerinde üretici firma, lot numarası ve ürün bilgisi bulunan en az 2 adet ürün numune olarak bırakılmalıdır.
17. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Sena Akın
[Signature]

Gökten Akarlı
[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/06/2025 15:27:58

TEKNİK ŞARTNAME

13058 SKOPİ KILIFI (DISPOSABLE) TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Ebatları 90 x 130 cm olmalıdır.
2. Bir ucu kapalı bir ucu açık olan ucu lastik ile çevrilmiş olmalıdır.
3. Lastikle poşet arasında delik ve yırtık olmamalıdır.
4. Lastik olan uç kendi halinde bırakıldığında 45cm. den daha kısa olmamalıdır.
5. Kullanılan lastik lateks içermemelidir.
6. Örtü kalın naylon, şeffaf ve yırtılmaz naylondan yapılmış olmalıdır.
7. Tekli steril paketlerde olmalı.
8. E.O. ile steril edilmiş olmalı.
9. Teslim tarihinden itibaren en az iki yıl raf ömrü olmalı.
10. Ulusal bilgi bankası kaydı olmalı.
11. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Sema Akın
[Signature]

Gökcan Özürk
Gör
[Signature]

İlkay Biber
Gülser Atalay



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25/04/2025 12:00:01

TEKNİK ŞARTNAME

13045 TEL SÜZGEÇ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. 26-28 cm çapında olmalıdır.
2. Tutma yeri ve karşısında kanca bulunmalıdır.
3. Gözenekleri sık olmalıdır.
4. Paslanmaz malzemeden yapılmış olmalıdır.
5. Plastik parça içermemelidir.
6. Buhar ile steril edilebilir özellikte olmalıdır.
7. Kullanıcı bölüm tarafından en az 2 adet numune değerlendirilmelidir.
8. Ürün kutu veya poşet ambalajı olmalı, ürün adedi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
9. Ambalaj üzerinde ürün barkodu olmalıdır.
10. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Gülser Atalay
GÖ2

Gülser Atalay
G



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25/04/2025 12:07:17

TEKNİK ŞARTNAME

13061 CERRAHİ BEYİN PEDI

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

Sene Akın
[Signature]

Gökçe Akın
[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25/04/2025 12:08:16

TEKNİK ŞARTNAME

13062 AKORDEON BONE

1. SIVIYA DAYANIKLI NON -WOMEN KUMAŞTAN İMAL EDİLMİŞ OLMALIDIR.
2. NON-ALERJİK OLMALIDIR.
3. ETRAFI LASTİKLİ OLMALIDIR.
4. LARGE BOY OLMALIDIR.
5. YEŞİL VEYA MAVİ RENKTE OLMALIDIR.
6. YUVARLATILMIŞ DİKİŞLİ OLMALIDIR. EĞER AKORDEON STİLİNDE KATLANMIŞ İSE AKERDEON BİRLEŞİM YERLERİ CİLDE ZARAR VERMEMELİDİR.
7. 100'LÜK KARTON AMBALAJLARDA OLMALIDIR. (25 LİK PAKETLERDE)
8. LASTİĞİ ÇOK SIKI YA DA GEVŞEK OLMAMALIDIR.
9. LASTİK KULLANIM SIRASINDA KOPMAMALI VE DİKİŞ YERLERİNDEN AYRILMAMALIDIR.
10. NUMUNE OLARAK BIRAKILAN ÜRÜNLER HASTANEMİZDE DENENEREK UYGUNLUK KARARI ALINACAKTIR. BU NEDENLE 100 ADET NUMUNE BIRAKILMALIDIR.
11. ŞARTNAMEYE UYMAYAN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTR.
12. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimini kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Gülen Öztürk
Göz

Zehra Yıldız
[Signature]



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25/04/2025 12:25:25

TEKNİK ŞARTNAME

12491 BÜYÜK ORGAN SAKLAMA POSETİ

1. Sıvı geçirilmeyen P.E malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. Torba ağzında çift yönlü çekilip bağlanabilen pamuklu veya sentetik yapıda bağcık olmalıdır.
3. Renksiz, şeffaf olmalıdır.
4. Ağız bağlandığı zaman kolayca katlanıp sıkışabilecek kadar yumuşak yapıda, ağız bağlıyken asılı tutulduğunda toplam 4 (dört) kg ağırlığı taşıyabilecek sağlamlıkta olmalıdır.
5. Yumuşak olmalı ve içine koyulan organın dokularına zarar vermemelidir.
6. Kurumun ihtiyacını karşılayacak şekilde istenen ölçülerde verilmelidir.
7. Paket üzerinde üretim tarihi ve son kullanma tarihi bulunmalıdır. Malzeme en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
8. Malzeme miadında tüketilmediği takdirde teslim eden firma değiştirme taahhütnamesi vermelidir.
9. Malzeme E.O metodu ile steril edilmelidir.
10. Ürün ISO ve CE belgesine sahip olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün, T.C ilaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB) kayıtlı ve T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
12. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
13. Poşet eni en az 50cmx55 cm olmalıdır.
14. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Gökcan Atarık
Gf2-

Sevilay Atacan,
Smt.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/06/2025 15:33:54

TEKNİK ŞARTNAME

13064 FINDIK TAMPON (8 CM X 8 CM , 12 CM X 12 CM)

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

FORM NO: MYS_0053

TEKNİK ŞARTNAME

13066 %7,5 POVIDONE-İYOT (BETADİNE) EMDİRİLMİŞ CERRAHİ TIRNAK FIRÇASI

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

SMT 3998 KOTER ZIMPARASI, KOTER ELEKTRODU UÇ TEMİZLEYİCİSİ

SMT Temel İşlevi:	1. Doku yapışan koter kalem uçlarının temizlenmesini ve elektrotların maximum düzeyde performans göstermesini sağlamak amacı için tasarlanmış olmalıdır
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Zımpara süngerin boyutu 5.08 X 5.08 (±1)cm olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Ürün sünger formatında olup elektrotların üzerine yapışmış olan dokuları temizlemek için kullanılmalıdır. 4. Uygulandığı bölgede kotere yapışmış olan doku artıklarını sorunsuz ve güvenilir bir şekilde temizlemelidir. 5. Süngerin arka yüzeyi steril alandaki kumaş veya metal yüzeylere yapışabilir özellikte ve ameliyat süresince tüm katmanları birbirinden ayrılmadan yapışma özelliğini koruyacaktır. 6. Sünger ve zımpara birbirinden ayrılmayacak şekilde imal edilmelidir.
Genel Hükümler:	7. Ürün tek kullanımlık olmalıdır. 8. Steril, tekli pakette olmalıdır.

Gülen Österk
GÖ

Tugce Basoglu
TB