



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254821

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 18/08/2025 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	PH METRE KALİBRASYONU	1,00	ADET
2	DIJİTAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU	11,00	ADET
3	PIPET KALİBRASYONU (0,5-10 MİKRO LİTRE)	1,00	ADET
4	BİOGUVENLİK KABİNİ KALİBRASYONU	1,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 90 GÜN

TEKLİF NO : 20254821

NOT : 20254821 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : PINAR ARISOY

TEL : 4122406

E-MAIL : pinar.arisoy@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.

511.0228.000	PH METRE KALİBRASYONU	ADET	1
511.0385.000	DIJİTAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU	ADET	11
511.0560.000	PIPET KALİBRASYONU (0,5-10 MİKRO LİTRE)	ADET	1
511.0561.000	BİOGÜVENLİK KABİNİ KALİBRASYONU	ADET	1

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7526) PH METRE KALİBRASYONU

Açıklama : PH METRE KALİBRASYONU

- İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
- Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
- Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
- Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
- 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 (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
- Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
- 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.
- Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

N.A

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(7526) DİJİTAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU

Açıklama : DİJİTAL ISI NEM OLCER KALİBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleterek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akredite bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. 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.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacaktır ve dosyaya eklenecektir.
8. 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.
9. 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.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

N.A

(7526) PİPET KALİBRASYONU (0,5-10 MİKRO LİTRE)

Açıklama : PİPET KALİBRASYONU (0,5-10 MİKRO LİTRE)

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. 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.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.
8. 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.
9. 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.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

N.A

(7526) BIOGUVENLIK KABINI KALIBRASYONU

Açıklama : BIOGUVENLIK KABINI KALIBRASYONU

1. İhale listesinde yer alan cihazlara kalibrasyon işlemi yapılarak sertifika ve kalibrasyon etiketi verilecektir.
2. Kalibrasyon hizmeti sunacak firmanın TS-ISO EN IEC 17025 standartlarına göre "Biyomedikal Cihazların Elektriksel Güvenlik Deneyleri" kapsamında kalite yönetim sistem belgesi olmalıdır. Bu belgenin, Türk Akreditasyon Kurumu tarafından akredite edilen belgelendirme kuruluşları veya Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşları tarafından düzenlenmesi zorunludur. Bu belgelendirme kuruluşlarının Uluslararası Akreditasyon Forumu Karşılıklı Tanınma Antlaşması'nda yer alan ulusal akreditasyon kurumlarınca akredite edilmiş belgelendirme kuruluşu olduklarının ve bu kuruluşlarca düzenlenen belgelerin geçerliliği sürdürdüğünün, Türk Akreditasyon Kurumu'ndan alınacak bir yazı ile teyit edilmesi gerekir.
3. Kalibrasyonlar her parametre için ilgili TS EN ISO standartlarına uygun yapılmalıdır.
4. Kalibrasyon yapacak firma kalibrasyon yapılacak cihazlarda hangi parametrelerin, (sıcaklık, basınç, zaman, negatif basınç, akış, nem gibi...) hangi aralıklarda ve sapmalarda, belirsizlik değeriyle birlikte listeleyerek kalibrasyon işlemini yapacak ve her cihaz için ayrı ayrı sertifika düzenleyecektir. Kalibrasyon referans test cihazlarının (kalibratörlerin) TÜRKAK akrediteli bir kurum tarafından izlenebilirliği olan geçerli tarihli sertifikaları sunulacaktır.
5. 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.
6. Kalibrasyonu yapılan bütün cihazların "Kalibrasyon Sertifikaları" ile firmaya ait "Kalibrasyon Test Cihazlarının(kalibratörlerinin) Kalibrasyon Sertifikaları" için tesliminde bir dosya ile idareye (Biyomedikal Mühendislik) verilecektir. Kalibrasyon ölçümünden geçen her bir cihaz için özel sertifika, etiket, test sayfası ve elektrik güvenlik test sonuçları ayrı ayrı sunulacaktır.
7. Şebeke gerilimi ile çalışan tüm cihazların Elektriksel Güvenlik Testleri "IEC 60601-1" direktifine göre ücretsiz yapılacak ve dosyaya eklenecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

8. 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.
9. 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.
10. İlgili firma tarafından kalibrasyon işlemleri için görevlendirilen personele ait yetkilendirme ve eğitim ayrıca her türlü iş güvenliği konusunda firma ve çalışanın kendisi yükümlüdür.
11. Yüklenici firma bu teknik şartnamedeki maddelere cevap "Teknik Şartnameye Uygunluk Belgesi" hazırlayacak ve idareye sunacaktır.

N.A