



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

04/09/2025 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20255395

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 08/09/2025 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 RICA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	SCHIRMER KAGIDI	300,00	ADET
2	MATERYAL GONDERME KABI (PEMBE KUTU) 50 CC.LIK	15.000,00	ADET
3	HEPARINSIZ HEMATOKRIT TUPU	11.000,00	ADET
4	INTENSIFIER BASLIĞI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGIO)	2.500,00	ADET
5	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (12 KATLI) XRAY'LI	500.000,00	ADET
6	ANNE-BEBEK KOL BANDI (PEMBE-KIZ)(CİFT)	800,00	ADET
7	STERİLİZASYON RULOSU 75X200 MM	70,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20255395

NOT : 20255395 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/5



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/03/2024 16:39:53

TEKNİK ŞARTNAME

5933 SCHIRMER KAĞIDI

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.


Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip.No:3175


Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip.No:3175



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/08/2025 14:33:08

TEKNİK ŞARTNAME

13262 MATERYAL GÖNDERME KABI (PEMBE KUTU)

1. Sert plastikten ve içerisindeki malzemeyi göstermeyecek renkte olmalıdır.
2. Vidalı kapakla kapanmalıdır.
3. 4,5 cm çapında, 4,5 cm boyunda olmalıdır.
4. 50 cc materyali içerecek hacme sahip olmalıdır.
5. Kabin kapakları kapalı olarak 100 lük adetler halinde naylon veya karton ambalajlarda olmalıdır.
6. Ürün ambalajlı olup üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
7. En az 1 yıl miallı olmalıdır.
8. Değerlendirme için 10 adet numune verilmelidir.

Serpil Arslan
MEÜ
sonumlu Hemsire
19 08, 2025

Özlem Sultan Demirel
Hem. Hiz. Müh.
19/08/2025



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/08/2025 10:03:15

TEKNİK ŞARTNAME

4557 HEPARİNLİ VE HEPARİNSİZ HEMATOKRİT TÜPÜ

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 kodlanmalıdırlar.
4. Hematokrit tüp macunu kurumayan kapatma bileşiği şeklinde ve plastik tabla içerisinde bulunmalıdır.
5. Ürün ambalajı (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.

Heparinli Hematokrit Tüpü uygundur. Selma T. Zeli

Prof. Dr. Sezer UYSAL
Merkez Laboratuvarı Başkanı
Biyokimya ve Klinik Biyokimya Uzmanı
Dip No: 7042 Tescil No: 74056

Uysal

(Not: Bu teknik şartnamenin sadece Heparinli hematokrit tüpü için geçerli olduğunu belirtmek istiyoruz.)



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/03/2024 14:47:36

TEKNİK ŞARTNAME

5476 İNTENSİFİER BAŞLIĞI

1. Ürün anjiyografi görüntüleme cihazının intersifier 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 intersifieri 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.

Doç. Dr. Gökhan SARIOĞLU
Dip.No: 11876
D.E.Ü. Radyoloji A.B.D.

Doç. Dr. Aytac GÜLCÜ
Dip.No: 11876
D.E.Ü. Radyoloji A.B.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13/01/2025 11:10:59

TEKNİK ŞARTNAME

4959 ANNE BEBEK KOL BANDI (DOĞUM)TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Yumuşak PVC den imal edilmiş olmalıdır,kenarları tahriş edici olmamalıdır.
2. Kol bantları birbirine bitişik olmalı, kullanım sırasında birbirinden kolayca ayrılmalıdır.
3. Kol bandının anne için uzunluğu + 26 cm ,bebek için uzunluğu + 16 cm olmalıdır.
4. Barkodlu kağıdın konulacağı cepli kısmın uzunluğu anne için 4 - 6x 1,5 - 2,5 + cm olmalıdır. + cm,bebek için 4 -5 x 2 + cm olmalıdır.
5. Barkodun yapıştırılacağı kağıdın ebadı anne için 5 x 2 cm, bebek için 3.5 ? 4 x 1.75+ cm olmalıdır
6. Kayıtların okunabilmesi için hasta kol bandının cebinin üst kısmı şeffaf olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalı ,çıt çıtları kilitledikten sonra açılmamalıdır.
8. Hastanenin istediği renklerde imal edilmelidir.
9. Su geçirirmeyen özellikte olmalı,alkol,tiner,solvent gibi maddelerle silinip değiştirilememelidir.
10. Üretici firma ISO belgesine sahip olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle herbir numaradan en az 15 adet numune bırakılmalıdır.
12. Baskılı kağıt parametresi aşağıdaki gibi olmalıdır.
13. Paket üzerinde barkod bulunmalıdır.

Bora ANGIN

Hast. Müd. Yard.

Hastane MÜD. Y. d

Gülizar KARA



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/03/2024 15:11:29

TEKNİK ŞARTNAME

3362 STERİLİZASYON RULOSU TEKNİK ŞARTNAMESİ (75X200 - 100X200 - 150X200 - 200X200 - 250X200 - 300X200 - 350X200 - 400X200)

1. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.
2. Teklif edilen ürün ISO 11067 Medikal kağıt Avrupa Standardı En 863-3'de belirtilen özelliklere göre üretilmiş olmalıdır. Film tabaka ise EN 863-5'de belirtilen özellikleri taşımaktadır.
3. Sterilizasyon rulolarının bir tarafı, en az 60 g/m2 ağırlığında medikal kraft kağıt ile tam dayanma gücü oluşturmaktadır. Medikal kraft kağıt materyali yarı geçirgen yapısı ile gaz ve buhar gibi sterilantların geçirgenliğine izin verirken dış ortamdan gelebilecek partiküllerin girişine engel olmalıdır.
4. Rulonun bir tarafı yüksek ısıdan etkilenmeyen şeffaf film tabakasıyla oluşmalıdır. Sterilizasyon işlemi sonrası film tabakada kırılma, erime ya da herhangi bir şekil değişikliğine uğramamalıdır.
5. Film tabakanın çift tabakalı yapısı ile delinme ve yırtılmalara karşı direnç gösterebilmelidir.
6. Sterilizasyon rulolarının kenar kaynak direnci minimum 3(üç) newton olmalıdır. Sterilizasyon işlemi sonrasında hiçbir kenarda açılma görülmemelidir.
7. Açılma sırasında kağıttan partikül kopmamalı, film tabakadan artık bırakmadan ayrılabilmelidir.
8. Rulo üzerinde açılış yönü belirtilmiş olmalıdır.
9. Sterilizasyon rulusunun üstünde hem ETİLEN OKSİT, hem de BUHAR işlem indikatörleri bulunmalıdır. Sterilizasyon sonrası gerekli renk değişikliğini göstermelidir.
10. Proses indikatörleri su bazlı olup, sağlığa zararlı olmamalıdır.
11. Rulolar Clean Room ortamında üretilmiş olmalı, belgelendirilmelidir.
12. Bariyer kısmı en az 3(üç) sıra ve en az 7 mm kalınlığında olmalıdır.
13. Sterilizasyon rulosu ile ilgili bilgiler bariyer kısmında bulunmalı, diğer bölgelerde herhangi bir yazı olmamalıdır.
14. Teklif edilen ürünün kağıt ve film yüzeyleri kapatma sırasında gözle ayırt edilebilir renk değişikliği oluşturacak şekilde ayrı renklerde olmalı, yapışmayan noktalar kolayca fark edilmelidir.
15. İhale uhdesinde kalan firma ürünlerin kullanımı süresince 1 adet otomatik sterilizasyon rulosu kesme-kapatma makinesi teslim edilecektir. Kapatma makinesi paslanmaz gövdeli ve tam ayarlanabilmeli ve istenilen ısı derecesine gelmeden çalışmaya başlamamalıdır. Firma kullanım süresince cihazların bakım ve onarımından sorumlu olacaktır.
16. Ürün ile ilgili teknik bilgiler eksiksiz bir dosya halinde numunelerle birlikte bırakılmalıdır.
17. Ürünün üretim ve son kullanım tarihleri belirtilmiş olmalıdır.
18. Değerlendirme için satın alınacak her ebatın, ürün üzerinde lot numarası, firma ve ürün bilgisi bulunan en az 5 metre rulo kağıt numune olarak bırakılmalıdır.
19. Sterilizasyon ruloları üzerinde lot numarası, ebat ve standartlarla ilgili bilgi olmalıdır.

Feride KOŞKA
MSÜ Sorumlusu



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/09/2025 16:11:56

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

292.0032.000	SCHIRMER KAGIDI	ADET	300
293.0001.000	MATERYAL GONDERME KABI (PEMBE KUTU) 50 CC.LIK	ADET	15000
293.0047.000	HEPARINSIZ HEMATOKRIT TUPU	ADET	11000
295.0009.000	INTENSIFIER BASLIĞI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGİO)	ADET	2500
296.0014.000	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (12 KATLI) XRAY'LI	ADET	500000
298.0265.000	ANNE-BEBEK KOL BANDI (PEMBE-KIZ)(CİFT)	ADET	800
297.0132.000	STERİLİZASYON RULOSU 75X200 MM	ADET	70

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3308) GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (12 KATLI) XRAY'LI

Açıklama : GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (12 KATLI) XRAY'LI

1. Gaz kompres (tampon) 30 x 26 cm ebadında kesilmiş olup katlandığında 7,5 x 7,5 - 12 kat şeklinde cerrahi katlama olmalıdır.
2. Cerrahi katlama şekli istenirse tarafımızca gösterilecektir.
3. Gaz kompres (tampon) hidrofil gaz bezinin istenen boyutlarda kesilerek kanarlarının iplik vermeyecek şekilde kıvrılarak katlanması ile hazırlanmış olmalıdır.
4. Gaz kompres (tampon) kullanılan gaz bezi TS 14079'a uygun olmalıdır.
5. Gaz bezinin atkı-çözümlü teli sayısı değerli; çözgü teli sayısı cm2 başına 12 (+/- 1 tel), atkı sayısı cm2 başına 8 (+/- 1 tel) olmalıdır. Ürün toplamda 20 (+/- 1) tel olmalıdır.
6. Atkı ve çözgüler arasındaki uzaklık eşit olup, bezin homojen bir görünümü olmalıdır.
7. Eksik atkı ya da çözgü içeren alan (tel kaçıkları gibi) olmamalıdır.
8. Apreli olmamalı, her hangi bir boya içermemelidir; durmakla sararmış olmayıp her hangi bir şekilde kirli görünmemelidir.
9. Gaz tampon katları arasında radyoopak iplik yer almalıdır.
10. Radyoopak iplik cerrahi sahaya düşmeyecek şekilde dokunmuş/dikilmiş olmalıdır.
11. Radyoopak iplikler toksik etkisi olmadığına dair belge sunulmalıdır.
12. Kullanılan radyoopak iplikler monoflaman karakterli, mavi renkte ve buhar sterilizasyonuna dayanıklı olmalı, çekmemeli, kopmamalı, parçalanmamalı, X ışını ile görülebilmelidir.
13. Gaz kompres (tampon) kasarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
14. Üzerinde kir, elyaf artıkları, yağ lekesi, yabancı cisimler, ek yer ve parça bulunmamalıdır.
15. Gaz kompreste (tampon) üst yüzeylerinde delik, kesik, yırtık vb. görünüş bozuklukları olmamalıdır.
16. 100 lük kağıt ya da naylon ambalaj ile düzgün sayılabilecek şekilde paketlenmiş 5.000-10.000 lik karton ambalajlarda teslim edilmelidir. Koli bütünlüğü tam olmalıdır.
17. Tamponların "kullanım öncesi paketlenme aşamasında ve dolayısıyla ameliyatta sayım hatası oluşturmaması için" tüm katlanma yüzeyleri ve sırtları aynı tarafa bakmalıdır.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/09/2025 16:11:56

18. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.
19. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.
 - 19.1. Fırmanın ticari ünvanı, adresi ve/veya tescilli markası,
 - 19.2. Hidrofil olduğu,
 - 19.3. Anma boyutları ve adedi,
 - 19.4. Üretim tarihi,
 - 19.5. Atkı-çözgü sayısı
 - 19.6. Standardın işareti ve numarası (TS 14079)
 - 19.7. Seri ve parti numarası
 20. Non-steril olmalıdır.
 21. Değerlendirme için şartnamede belirtilen özellikleri taşıyan 100 lük orijinal ambalajında 2 paket ürün numune olarak bırakılmalıdır.
 22. Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tescilli Mühendisliğine yeterli sayıda numune analiz için gönderilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.
 23. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özelliği taşıyor olmalıdır.