04/09/2025 00:00:00

SOLUZ ENLOS CANADAS CONTRACTOR CO

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20255395

II AN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. ÎLGÎLENEN FÎRMALARIN <u>08/09/2025 TARÎHÎ, SAAT 14:00 'E/A KADAR</u>

<u>EN SON FÎYAT TEKLÎFLERÎNÎ ÎÇEREN KAPALI</u> TEKLÎFLERÎNÎ (KDV HARÎÇ) ELDEN GETÎRMELERÎ VEYA ÎLGÎLÎ PERSONELÎN E-POSTA ADRESÎNE BÎLDÎRMELERÎ RÎCA 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 BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJI 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)(CIFT)	800,00 ADET
7	STERILIZASYON RULOSU 75X200 MM	70,00 ADET

 ÖDEME SÜRESİ:
 180
 GÜN

 TEKLİF NO
 •
 20255395

NOT : 202

20255395 NO LU TEKLIF MEKTUBU

iLGİLİ KİŞİ

BELMA ÇELEK

icoici itigi

4122410

E-MAIL

TEL

belma.beker@deu.edu.tr

^{*}Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



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.
- 3. Üretici firma değerlendirme İçin numune temin etmelidir.

D.E.U.T.F. GÖZ Hastalıkları A.D. Dip.No.3175

19/08/2025 14:33:08



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNÍK SARTNAME

MATERYAL GÖNDERME KABI (PEMBE KUTU) 13262

- 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.
- Kabın kapakları kapalı olarak 100 lük adetler halinde naylon veya karton ambalajlarda olmalıdır. 5.
- 6. Ürün ambalajlı olup üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
- 7. En az 1 yıl miatlı olmalıdır.
- 8. Değerlendirme için 10 adet numune verilmelidir.

SUPTI Adall

somunts Hensile

19 08,2025

Oden Solden Derock



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.
- 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 plaştik tabla içerisinde bulunmalıdır.
- 5. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
- 6. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
- 7. Üretici firma laboratuvarda denenmek üzere 20 adet numune temin etmelidir.

8. Heparinsiz hematokrit tüpünün her nokasında ışık geçirgenliği aynı olmalıdır.

Heparinti Hemotekrit Tüpü

Prof. Dr. Sezer UYSAL Merkez Laboratuvarı Başkanı Merkez Kirik Biyokimya Uzmanı

Biyokimya ve Klinik Biyokimya Uzmanı Dip No: 7042 Tescil No: 74056

(Wat Bu delat Satament Sates Heparali humani)



27/03/2024 14:47:36

TEKNİK ŞARTNAME

5476 INTENSIFIER BAŞLIĞI

- 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 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. Teklifle birlikte kabul muayenesi ve sonraki uyuşmazlıklarda referans olarak kullanılacak bir ürün numunesi de teslim edilecektir.

Das. Sekin SARIOTEA

Dip.No: 11876 Dip.Ro: 11876 D.E.Ü.Radyoloji A.B.D.



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 kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
- 8. Hastanenin istediği renklerde imal edilmelidir.
- 9. Su geçirmeyen 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

Hael

-1



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 taşımalıdır.
- 3. Sterilizasyon rulolarının bir tarafı, en az 60 g/m2 ağırlığında medikal kraft kağıt ile tam dayanma gücü oluşturmalıdır. Medikal kraft kağıt materyali yarı geçirgen yapısı ile gaz ve buhar gibi sterilanların geçirgenliğine izin verirken dış ortamdan gelebilecek partiküllerin girişine engel olmalıdır.
- 4. Rulonun bir tarafı yüksek ısıdan etkilenmeyen şeffaf film tabakasından oluşmalıdır. Sterilizasyon işlemi sonrası film tabakada kırışma, erime ya da herhangi bir şekil değişikliğine uğramamalıdır.
- Film tabakanın çift tabakalı yapısı ile delinme ve yırtılmalara karşı direnç gösterebilmelidir.
- 5. 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 rulosunun 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.
- *9. Ürün ile ilgili teknik bilgiler eksiksiz bir dosya halinde numunelerle birlikte bırakılmalıdır.
- 172 Ürünün üretim ve son kullanım tarihleri belirtilmiş olmalıdır.
- 18. Değerlendirme için satın alınacak her ebattan, ürün üzerinde lot numarası, firma ve ürün bilgisi bulunan en az 5 mertre rulo kağıt numune olarak bırakılmalıdır.
- 19. Sterilizasyon ruloları üzerinde lot numarası, ebat ve standartlarla ilgili bilgi olmalıdır.

Feride KOSKA MSÜ Sorumlusu

FORM NO: MYS_0053

Hosna Denter



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 BASLIGI(CAP:65 CM,RADYOLOJI ANGIO)	ADET	2500
296.0014.000	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (12 KATLI) XRAY'LI	ADET	500000
98.0265.000	ANNE-BEBEK KOL BANDI (PEMBE-KIZ)(CIFT)	ADET	800
97.0132.000	STERILIZASYON RULOSU 75X200 MM	ADET	70

1.GENEL ÖZELLİKLER 2.DETAY JENERIK 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

- 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 gösterileceklir.
- 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-çözgü 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.
- 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 monoflamen 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 yeri 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.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Teklif edilen ürün T.C İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası"na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.

19. 19.1. Firmanın ticari ünvanı, adresi ve/veya tescilli markası, Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.

18.

19.2. Hidrofil olduğu,

19.3. Anma boyutları ve adedi,

19.4. Üretim tarihi,

19.5. Atkı-çözgü sayısı

19.6. Standardın işeret ve numarası (TS 14079)

19.7. Seri ve parti numarası

Non-steril olmalıdır.

Değerlendirme için şartnamede belirtilen özellikleri taşıyan 100 lük orjinal ambalajında 2 paket ürün numune olarak Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliğine yeterli sayıda numune analız için gönderebilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır: Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özelliği taşıyor olmalıdır.