

Teklif No: 2026206



**DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ**  
**Uygulama ve Araştırma Hastanesi**  
**Doner Sermaye İşletmesi**

**İLAN**

HASTANEMİZİN İHTİYAÇI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEMELERİ (TEKLİF ALMA SÜRETLERİ)

SAATİN ALINACAKTIR. İLGİLİ EN FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) - ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

TEKLİF ALMA SÜRETLERİ

KADRIYE SOYLU

MAL HİZMETLER MÜDÜRÜ

MİKTAR

30.000,00 ADET

60.000,00 ADET

20.00 ADET

230.000,00 ADET

32.000,00 ADET

10.000,00 ADET

750,00 ADET

1.000,00 ADET

1.000.000,00 ADET

ALIM KONUSU MALZEMELER

1. KLOR TABLET

2. ABEŞLANG DİL BASAÇIĞI

3. DANI PREP GİLT TEMİZLEME PREPARATI

4. ENJEKTÖR 10 CC (PÖLİKLİNİ)

5. İNSULİN ENJEKTÖRÜ

6. FLASTER 5X5 BEZ

7. ERG KAGID 210-3-110 (MİLLON KÖR İNEN UYULU)

8. ST. KÖRİK TAB. TUP 30 ML (0,5CC Oİ ÇIKI) (MİKROKATERİ TAB.)

9. NAYLON ELDIVEN (ADET)

ÖDENE SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026206

NOT : 2026206 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELİK

TEL : 4122410

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

Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

FORM NO: MRS.0077

16/01/2026 00:00:00

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### TEKNİK ŞARTNAME

12414 Klor Tablet

1. Akt madde olarak dezenfektan solüsyon hazırlanırken 24 saat süreli serbest flor asya içeren NaDCC (Sodyumdiklorosulyanat) kullanılmalıdır. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon Pft1 saf su Pft1a yakın olmalıdır.
2. Tablet formu en az 2,5 gr etken madde içermelidir.
3. Ürün geçerli TTTBB/VTS ruhsatı bulunmalı, tekille birlikte satılmalı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
4. Hazırlanan dezenfektan solüsyon aktivasyonu 24 saat boyunca konserve edilmiş ve etkinliği güvence altına alınmalıdır. Ortamda bulunabilecek organik maddeler ile reaksiyona karşı maksimum dengeli olmalıdır.
5. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon ile detajlar arasında gelişmişlik olmamalı, biyosidal aktivite detajlarda kayıpları azaltmalıdır.
6. Dezenfektan tabletlerin solüsyon hazırlanması, kullanılması, kullanım alanları ve dozajları gösteren ayrıntılı bir talimat (ağız ya da PVC kaplı renkli kağıt baskılı 100 adet) bulunmalı, bu tabletler depoya ürünler ile birlikte aceresiz olarak teslim edilmelidir.
7. Ambalaj ve teslim edilen dokümanlarda mal yeti, gerekli uyarılar, mal tarihi, seri numarası mutlaka bulunmalıdır.
8. Tabletler uzun süreli ve uygun saklanacak şekilde ağzı sıkı kapaklı, hava almayan sağlam ambalajlarda olmalıdır.
9. Tabletler kolay ve güvenli hazırlanabilir şekilde (suya atıldığında kendiliğinden eriyen) formülde satılmalıdır.
10. Dezenfektan solüsyonun hazırlanmasında musluk suyu kullanılabilir, ısıtma ve karıştırma gibi uygulamalara gerek olmadan kullanılmalıdır. İçeri çözümlenmelidir.
11. Değerlendirme için 2 adet orijinal ürün beklenmelidir. Orijinal ürünlerle birlikte aşağıda istenilen bilgileri içeren eksiksiz dosyaları sunulması gerekmektedir.
12. Numune olarak bir miktar ürünler hastanemizde donatılarak uygunluk karan verilecek ve Enteksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
13. Ürünler depoya teslimden sonra, Enteksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli gördüğü takdirde, kontaminasyon testi yapılacaktır. Laboratuvar sonuçlarına göre ürünün uygunluk şartlarına göre ürünün kullanılmasına uygun olup olmadığını belirleyecektir. Kayıtlı etken madde analizi yapılacaktır. Laboratuvar sonuçlarına göre ürünün uygunluk şartlarına uygun olması sağlanacaktır.
14. İSTENİLEN BİLGİLER
  15. Stabile Bağlar :
    - 15.1. Etkin ve yardımcı maddelerin, birim gründe sabitleme, parlatma, koruyucu, stabilizatör, koruyucu ve diğer katkı maddeleri.
    - 15.2. Ürünün kalıtım süresi ve saklama koşulları
      16. Prospektüs Bağlar :
        - 16.1. Ticari adı,
        - 16.2. Formül miktar ya da % olarak,
        - 16.3. Etkinlik bilgisi (etkin olduğu hedef mikroorganizmalar),
        - 16.4. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenmiş talimat (sıklık, yol, dilüsyon, zaman vs.),
        - 16.5. Kullanılması sakıncalı yollar,
        - 16.6. İstemeseyen etkiler,
        - 16.7. Diğer maddeler ile etkileşimleri,
        - 16.8. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri

- 16.9. f. LD 50 değeri.
- 16.10. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antitoksin (gerektiğinde Ulusal Zehir Danışma Merkezi'ne (UZEM) çevresiz 114 no'lu özel telefon arama yapınız)
- 16.11. l. Kullanma kılavuzları (ağrısız ambalajda, ağrılı ambalajda ve seyretilmiş durumda)
- 16.12. m. İzin sahibi firma adı ve adresi (tutarlı ürün prospektüslerinde (tedavi firma adı ve adresi) belirtilmektedir, teslim edilecektir.
- 16.13. n. Ürün ile ilgili Gözetlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimat aşamasında depoya teslim edilecektir.
17. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 17.1. a. Ticari adı,
- 17.2. b. İmalatçı ve tedarikçi adı-adresi
- 17.3. c. Etken madde adı (INN)
- 17.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 17.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 17.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 17.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 17.8. h. Seri no
- 17.9. i. Miktar
- 17.10. j. Genel uyarılar ve sınırlı uygun tehlike uyarı (gereği)
- 17.11. k. LD 50 değeri
- 17.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antitoksin ve uyarı yazısı
- 17.13. m. Barkod.
18. Ürün ile ilgili Gözetlik Bilgi Formu numune ile birlikte Satın Alma Birimi'ne teslim edilecektir.

## DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15062025 17:01:00



12. Tedarikçi firma, tıbbi alet malzemesinin kalite kontrol sürecinde olgusuzluk beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hastaların keserli halinde, söz konusu malzemenin kullanıldığı alanlarda düzenli olarak kontrol edilmesini ve ilgili alanların yenilenmesi için gerekli önlemleri almaları esastır.

1. Farklı renklerdeki ürünler ayrı ayrı paketlere konularak teslim edilmelidir.
2. Boyu en az 14 cm aralığında olmalı, en az 1,5 cm olmalıdır.
3. Kalınlığı 2mm olmalı, tüm gövde bu kalınlıkta eşit olmalıdır.
4. Her iki uç oval şekilde olmalıdır.
5. Farklı renklerdeki ürünler ayrı ayrı paketlere konularak teslim edilmelidir.
6. Ürün içiğinde gıda, kimya ve diğer zararlı maddeler bulunmamalıdır.
7. 100'ük karton kutularda olup karton ambalajlarda tozlenmemelidir. Kutu üzerinde barkod bulunmalıdır.
8. Numune olarak birkaç ürünler numune olarak denemek üzere uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 kutu numune bırakılmalıdır.
9. Geri dönüşümüne uygun ürünler değerlendirilmeye alınacaktır.
10. Koku ve nemli olmalıdır.
11. Erişilebilir, dil üzerine konularak kullanılabilir durumda olmalıdır.
12. Tedarikçi firma, tıbbi alet malzemesinin kalite kontrol sürecinde olgusuzluk beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hastaların keserli halinde, söz konusu malzemenin kullanıldığı alanlarda düzenli olarak kontrol edilmesini ve ilgili alanların yenilenmesi için gerekli önlemleri almaları esastır.

42974 ABESLANG (DİL BASAÇALI) TEKNİK ŞARTNAMESİ

TEKNİK ŞARTNAME

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ  
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

ÜNİVERSİTESİ

### TEKNİK ŞARTNAME

#### 13014 CİLT TEMİZLEME JELİ

1. Cilt temizleme özelliği yüksek olmalıdır.

2. Cildi hafifçe ağrıdıtma özelliği olmalıdır.

3. Uygulamadan sonra kolaylıkla temizlenebilir.

4. İçerisinde;

4.1. Su

4.2. Alüminyum Oksid

4.3. 1,2 Propandiol

4.4. Sodyum Polakrilat

4.5. Metiparaben

4.6. Propilparaben

4.7. F.D&C Blue 1

4.8. F.D&C Red 40

4.9. F.D&C Yellow 5 bulunmalıdır.

5. Uzun süreli ve son kullanım tarihi ambalaj üzerinde yazılı olmalıdır.

6. Tüpset halinde olmalıdır. (114 Gr / 5 Dk)

7. Yabancı firma, ambalajı açıldığında, kutu veya ambalajın yırtılması, hatalı, bozuk olduğu, if eden diğer yerlerin de

teslim edilecek olması

8. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu (Güvenlik Bilgi Formu) ile beyan edilecek ve ürünün

9. Tedavisi için, tıbbi sard materyallerin kullanımı sırasında oluşabilecek bulaşıcı etkilere karşı önlemler alınmalı ve ilgili

kurumların yönlendirmeleriyle değiştirilmemesi için gerekli önlemler alınmalıdır. Ürünlerin yetersiz miktarla teslim edilmesi halinde, söz konusu materyallerin materyallerin miktarını

TEKNİK ŞARTNAME  
CİLT TEMİZLEME JELİ  
EYLÜL ÜNİVERSİTESİ  
UYGULAMA VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

114 Gr / 5 Dk

114 Gr / 5 Dk

*[Handwritten signature]*

*[Faint handwritten text]*

1. Sıkıştırıcı edilmemiş plastikten üretilmiş olmalıdır. Non-toksik olmalıdır. PVC-free ve DEHP-free olmalıdır.
2. İçine gelebilecek ilaç vb. maddelere karşı koruyucu önlemler ve dayanıklı olmalıdır.
3. Ambalaj tipi kullanım, saklama, taşıma sırasında uygun olarak kullanıma hazır şekilde üretilmiş olmalıdır.
4. Üzerinde oc ve diğer gazların çıkması, net ölçüm ve kullanım sırasında çıkarılacak maddelerin yakıt sistemine zarar vermesi mümkün değildir.
5. Piston benzeri hareket ettirildiğinde hava ve sıvı kaçmasını, böylece çalışırken pistonun üzerine çökmesini engelleyecek uygun önlemler alınmalıdır.
6. İçine akan sıvıya karşı koruyucu önlemler alınmalıdır. İçine akan sıvıya karşı koruyucu önlemler alınmalıdır.
7. İçine akan sıvıya karşı koruyucu önlemler alınmalıdır. İçine akan sıvıya karşı koruyucu önlemler alınmalıdır.
8. Her enjektörün ambalajı üzerinde içi, içine hava, uzatılabilir, kesilmez ve dışı gibi yapı, sterilizasyon metodu, aktifte süresi ve diğer markası, son kullanma tarihi, referans ve lot numarası yazılı olmalıdır.
9. Ambalajlarda kir, pas, nemlik ve yağlık bulunmamalıdır.
10. 10 cc'lik ve üzerindeki numaralı enjektörlerin içine takılan yeni enjektörün ortasında doğru, merkezden uzak olmalıdır.
11. Enjektörler temiz olmalıdır.
12. Enjektör içine yeni renkte olmalıdır.
13. Kulu veya enjektörün en az birinci parçanın bükülmesi mümkündür.
14. Kullanım süresi önce tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
15. Numune olarak yapılan ürünler hastanelerde de kullanılabilir. Bu nedenle her numardan 1 adet numune saklanmalıdır.
16. Şişmeye uygun olmayan ambalajlar değerlendirilmeye alınmayacaktır.
17. CE belgesi olmalıdır.
18. Ambalaj kenarları iyi preslenmiş, sızdırmaz ve sterilizasyon dozlamaya uygun şekilde kolay açılabilir olmalıdır.
19. İçine yeni enjektörün iyi adapte olmalıdır.

12403 ENJEKTÖR TEKNİK ŞARTNAMESİ (2, 5, 10, 20, 50 LİK)

## TEKNİK ŞARTNAME

**DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ**  
**Uygulama ve Araştırma Hastanesi**



- 1- Sakızlar dışında plastikten üretilmiş olmamalıdır. PVC-free ve DEHP-free olmalıdır.
- 2- Enjektör tek kullanımlık tek tek kullandırılabilmeli ve dayanıklı olmalıdır.
- 3- Enjektör paketinde iğne/iğne kılıfı/ona göre ve sıyan contası piston olmalıdır.
- 4- Her enjektör 1 ml'lik ve 100 ünlü doz olacak şekilde olmalıdır. Enjektörde oldı mesafe olmalıdır.
- 5- İğne çekince tek vb maddelerle reaksiyona girmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
- 6- Ambalaj tipi kullanım/saklama/uyum konusunda açıklanarak kullanıma hazır şekilde (iğne enjektöre takılı olarak) hazırlanmalıdır.
- 7- İğnelere enjektöre takılacak kısmın (injeksiyon) metal kısmı krom-nikel kaplı veya paslanmaz çelik olmalıdır. Ambalajın içinde bulunmalıdır.
- 8- İğneler steril olmalıdır. Uyan doğruyu takip etmeyecek şekilde olmalıdır.
- 9- Her enjektörün ambalajı üzerinde iğne (iğne no'zu, uzunluğu, kesili, iç ve dış çapı olduğu, sterilizasyon metodu, aktivite süresi, ticari markası ve SIRT yazılı olmalıdır.
- 10- Ambalajlarda kır, parçalanmışlık ve mekanik bükülmemelidir.
- 11- Kuru ve enjektör üzerinde baskı bulunmalıdır.
- 12- Numune olarak bulunan ürünler laboratuvarınızda denemek için uygunluk kontrolünü gerçekleştirin. Bu nedenle 1 kutu numune alınmalıdır.
- 13- Garantimize uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
- 14- Enjektörler en fazla 1 ila 2 hafta kullanılabilir.
- 15- CE belgesi olmalıdır.
- 16- Her çeşit iğne ucuna, kateterine bulaş ve tıbbi musluk vb. materyallerle kullanıldığında uyumlu, ağız ucunu bulaşsız olmalıdır.
- 17- Enjektörde iğne ve dozajın doğru ve okunaklı olmasıdır. Piston ile aynı renkte olmalıdır. Rakamlar istenildiğinde kullanılmalıdır.
- 18- Enjektör üzerinde iğne değiştirilmesine olanak olmalıdır.
- 19- Tedavisi için, hasta ve yakınlarının kullanım süresince kullanılacak beklenmeyen adverse etkiler veya iğne ile ilgili hastaların tedavisi hakkında, söz konusu risklerin değerlendirilmesine ilişkin kapsamlı bir rapor sağlanmalıdır ve ilgili ürünler yenileriyle değiştirilmesini gerekli görmeyen şekilde gerçekleştirilmeyi taahhüt eder.

İNSÜLİN ENJEKTÖRÜ

12985

TEKNİK ŞARTNAME

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ  
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17/09/2025 15:43:54



1. Evi ten rengi olmalı, cildin hava almasına uygun olmalıdır.
2. Çukurluklarda yapışkan cille kalınlaştırılmalıdır.
3. Yapışkan düzgun ve homojen sürülmesi olmalı, katlar birbirine yapışmalıdır.
4. Kovanın düzgun olmalı, çukurlukta düzlenmelidir.
5. Elle enine ve boyuna düzgun yitirilebilir özelliği olmalı, yitirilemez durumda işlenmemelidir.
6. Flaşın yapışkan kısmı ciltten ayrılmamalıdır.
7. 10'lu paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Kılıf üzerinde üretici firma adı, imalat tarihi, son kullanma tarihi ve lot numaraları bulunmalıdır.
9. Kılıf üzerinde barkod bulunmalıdır.
10. Renk en az 2 yıl olmalıdır.
11. Numune olarak birkaç tane ürünler hastanemizde denemek üzere uygunluk karan verilecektir. Bu nedenle 10 adet numune teslim edilmelidir.
12. Hiposensitif olmalıdır. Çiftle uzun süre kalmasında ağrı ve tahriş yapmamalıdır.
13. Flaşlar kolay yapışmalı ve cildi tahriş etmemelidir. Suya, tenebreye duyarlı olmalı ve yapışkanlığı uzun süre saklatmalıdır.
14. Flaşın en az 5cm'ini ölçülmesi esastır. (Flaşlar 5 cm eninde, en az 5 m boyunda olmalıdır).
15. Şartnamaya uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
16. CE belgesi esastır.
17. X-ray geçirmen olmalıdır.
18. Kalın ka üzerine yazı yazılmalıdır.
19. Tedavide lama, tıbbi sarf malzemesinin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya bulaşıcı etkilere sebep halinde, söz konusu malzemenin materyalini bildiren kapasimide derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değiştirilmesini talep ederek gerçekleştirilmeyi taahhüt eder.

12998 FLASTER (BEZ)

## TEKNİK ŞARTNAME

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ  
Uygulama ve Araştırma Hastanesi



# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi



### TEKNİK ŞARTNAME

12393 EKG KAĞIDI NİHON KOHDEN (FDW 210-3-140) *VEHMANADIL*

1. Nihon Kohden EKG cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Ekg kağıdının ölçüleri 50 mm eninde , 33 metre uzunluğunda olacaktır. Uzunluğu 30 metreden az olan ürünler yenisi ile değiştirilecektir.
3. 10luk kutuların üzerinde ürünün adı ve metraj belirtilmelidir.
4. Ekg kağıdı malzeme tek başına kullanılabilir olmalıdır.
5. Firma 2 adet numuneyi ilgili birimce elinize uygunluğu test edilme üzere teslim edecektir.
6. Tekil edilen kağıt isya dayalı olmalıdır.
7. Tekil edilen kağıt TTUBB kağıdı olmalıdır.
8. Ekg kağıdı herhangi bir karton rulo üzerine sarılı olmalıdır.
9. Tekil edilen kağıt kullanılacak cihazın kalıplarına zarar vermemektedir.

Uygunda

Uygunda  
Rakor D. Ocaklı

Uygunda

Uygunda

1. Uza gettir saf polipropilen den üretmiş sterl olmalıdır.
2. Her paketin üzerinde lot numarası, üretim tarihi, sterilizasyon tarihi vs bilgiler olmalıdır.
3. Kapaklar tam sızdırmazlık sağlamalıdır.
4. Hacım çözülen gövde üzerinde küllü olarak kabarmaya geçkinde basılmamalıdır.
5. 0,5-5 cc aralığında da derecelendirilmiş olmalıdır.
6. Kapak üzerinde ve gövde kısmında kabarmaya yazı yazılacak şekilde rocaflanmış olmalıdır.
7. Ürün ambalajı (kuzupogel) olmalıdır.
8. Ürün ambalajı üzerinde baskı basılmış olmalıdır.
9. Üretici firma laboratuvarında denemek ve gıda numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

4534 STERİL KONİK TABANLI TÖP (50ML)

### TEKNİK ŞARTNAME

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ  
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15/09/2023 16:01:27



### TEKNİK ŞARTNAME

#### 12980 NAYLON ELDİVEN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Elivea gözetil naylondan olmalıdır.
2. Boyutu standartlara uygun ve larje boy olmalıdır.
3. Geyerken yırtılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
4. Eldivenler yapışık olmamalı, kolayca giyilip çıkarılmalıdır.
5. Paketler 100 tük ambajlarda olmalıdır üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
6. Numuneler denendikten sonra uygunluk verilinceği için 5 paket gün bırakılmalıdır.
7. Teknik şartnamaya uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
8. Teknik şartname, tıbbi sarf malzemelerin kullanım alanınca oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataları tespit halinde, söz konusu malzemelerin malzeme/uygulama bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yerleriyle değiştirilme üzerez olarak gerçekleştirilmeyi taahhüt eder.
9. Ürün CE belgesi olmalıdır.