



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20262860

### İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **20/05/2026 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR**

**YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN**

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

#### ALIM KONUSU MALZEMELER

#### MİKTAR

1	ENJEKTOR 10 CC (POLİKLİNİK)	250.000,00 ADET
2	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)	1.400.000,00 ADET

**ÖDEME SÜRESİ:** 180 GÜN

**TEKLİF NO :** 20262860

**NOT :** 3 AYLIK PAZARLIK ALIMI İHALESİ

**İLGİLİ KİŞİ :** BELMA ÇELEK

**TEL :** 4122410

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

\*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/4

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

300.0004.000	ENJEKTÖR 10 CC (POLIKLINİK)	ADET	250000
296.0013.000	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)	ADET	1400000

### 1.GENEL ÖZELLİKLER

### 2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

#### (14034) ENJEKTÖR 10 CC (POLIKLINİK)

##### Açıklama : ENJEKTÖR 10 CC (POLIKLINİK)

1. Slikonize edilmiş plastikten üretilmiş olmalıdır. Non-toksik olmalıdır. PVC-free ve DEHP-free olmalıdır.
2. İçine çekilecek ilaç vb. maddelerle reaksiyona girmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
3. Ambalaj tipi kullanım, saklama, taşıma sırasında apirojen olarak kullanıma hazır şekilde(iğne enjektöre takılı olarak veya aynı ambalajda) olmalıdır.
4. Üzerinde cc ve diziyem çizgileri okunaklı, net olmalı ve kullanım sırasında çıkmayacak malzemeyle yazılmış olmalıdır.
5. Piston ileri-geri hareket ettirildiğinde hava ve sıvı kaçırmamalı, geriye çekildiğinde pistonun tümüyle çıkmasını engelleyecek stoper tertibatı olmalıdır.
6. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polypropilen, metal kısmı krom-nikel karışımı veya paslanmaz çelik olmalı, ucu plastik bir kılıf içinde bulunmalıdır.
7. İğneler pürüzlü olmamalı, uçları dokuyu tahrip etmeyecek keskinlikte olmalıdır.
8. Her enjektörün ambalajı üzerinde tipi, iğne no'su, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı olduğu, sterilizasyon metodu, aktivite süresi ve ticari markası, son kullanma tarihi, referans ve lot numarası yazılı olmalıdır.
9. Ambalajlarda kir, pas, nemlilik ve ıslaklık bulunmamalıdır.
10. 20 cc'lik ve üzerindeki numaralı enjektörlerin iğne takılan ucu enjektörün ortasında değil, merkezden uzak olmalıdır.
11. Enjektörler contalı olmalıdır.
12. Enjektör iğnesi siyah renkte olmamalıdır.
13. Kutu veya enjektörün en az birinin üzerinde barkot bulunmalıdır.
14. Kullanım süresi ihale tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizce denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle her numaradan 1 kutu numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. CE belgesi olmalıdır.
18. Ambalaj kenarları iyi preslenmiş, steril ve sterilityi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır.
19. İğne ucu enjektöre iyi adapte olmalıdır.
20. 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 ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### (3309) GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)

#### Açıklama : GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)

1. Gaz kompres (tampon) 30x15cm ebadında kesilmiş olup katlandığında 7,5x7,5 cm-8 kat şeklinde olmalıdır.
2. Gaz kompres (tampon) hidrophil gaz bezinin istenen boyutlarda kesilerek kanarlarının iplik vermeyecek şekilde kıvrılarak katlanması ile hazırlanmış olmalıdır.
3. Gaz kompres (tampon) kullanılan gaz bezi TS 14079 a uygun olmalıdır.
4. Teklif edilen üründe kullanılan 7,5 x 7,5 8 kat gaz tamponun T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kaydı olmalıdır. Belge sunulmalıdır.
5. Gaz bezinin atkı-çözgü teli sayısı değerleri; çözgü teli sayısı cm başına 10, atkı sayısı cm başına 10 olmalıdır. Ürün toplamda cm<sup>2</sup> de 20 tel içermelidir (+/- 1 tel olabilir).
6. Atkı ve çözgüler arasındaki uzaklıklar eşit olup, bezin homojen bir görünümü olmalıdır.
7. Apreli olmamalı, her hangi bir boya içermemelidir; durmakla sararmış olmayıp her hangi bir şekilde kirlenmemelidir.
8. Gazlı bezi kasarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
9. Üzerinde kir, elyaf artıkları, yağ lekesi, yabancı cisimler, ek yeri ve parça bulunmamalıdır.
10. 7,5x7,5 - 8 katlı 5 adet tampon medikal krep kağıda sarılarak paketlenmiş olmalıdır.
11. Sarılan paketlenme materyali (krep) medikal amaçlı üretilmiş olduğuna dair belge ayrıca sunulmalıdır.
12. Tamponların sarılı olduğu medikal krep kağıt kesinlikle yumuşak olmalı, paket içinin steril bir şekilde alınmasına izin vermeli, otoklavda yapışma yapmamalıdır.
13. Medikal krep kağıt ile paketlenen ürünlerin üzerinde buhar sterilizatörü proses bandı (buhar otoklav bandı) bulunmalı otoklav bandı renk dönüşümü bariz olmalıdır.
14. Krep kağıt ile paketlenen tamponlar sterilizasyon rulosu ile 50'şerli krepli gruplar halinde paketlenmelidir yani her bir sterilizasyon rulosu pakette 50 x 5 250 tampon bulunmalıdır (istendiği takdirde paketlenme şekli tarafımızca gösterilecektir).
15. Kullanılan sterilizasyon rulosu EN 868 standardına sahip olmalıdır.
16. Kullanılan sterilizasyon rulosunun EN 868 standardına sahip olduğunu gösterir belge sunulmalıdır.
17. Hazırlanmış 50 adetlik sterilizasyon rulosu paketlerin film tabaka olan yüzeyi, buhar sterilizasyonuna dayanıklı olmalıdır.
18. Paketlenmiş üründe film tabaka üzerine sterilizasyonu riske attığı için kesinlikle yazı yazılmamalıdır.
19. Sterilizasyon rulosu ile paketlenmiş ürünler 50 ya da 100 paketlik karton ambalajlarda teslim edilmelidir. Koli bütünlüğü tam olmalıdır.
20. Paketin film tabakası buhar sterilizasyon işlemi sonrası erimemeli bükülmemeli kırılmamalı ve pakette ıslaklık/nem görülmemelidir.
21. Buhar sterilizasyon işlemi sonrası paket kenarlarında açılma olmamalı paket bütünlüğünü koruyabilmelidir.
22. Hazırlanmış paketin sterilizasyon rulosu üzerinde maruziyet indikatörü olmalı ve sterilizasyon işlemi sonrasında mutlaka referans renk değişikliğini göstermelidir.
23. Ürünün hazırlanması esnasında, hastane merkezi sterilizasyon ünitesi tarafından verilecek kullanımdaki kimyasal indikatör her bir 250'li pakete bir tane yerleştirilerek paketlenmelidir.
24. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler ihale numuneler ile kullanılan tampon, sarıldığı kağıt ve poşetlendiği sterilizasyon poşeti bakımından her bakımdan birebir aynı özelliği taşıyor olacaktır.
25. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde etiketle yazılı olmalıdır. Etiket otoklavdan çıkışta da okunabilir olmalıdır.
  - 25.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
  - 25.2. Hidrophil olduğu, Anma boyutları ve adedi,
  - 25.3. Üretim tarihi, Seri ve parti numarası



# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15/05/2026 10:18:12

**25.4.** Standardın işareti ve numarası (TS 14079)

- 26.** Non-steril olmalıdır.
- 27.** Değerlendirme için, şartnamede belirtilen özellikleri taşıyan 50 adetlik en az 2 adet paket numune olarak bırakılmalıdır.
- 28.** Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliği'ne yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.