



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20262496

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 11/05/2026 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ETHER SULFİRİK LT.	30,00	LİTRE
2	OMNI PREP CILT TEMİZLEME PREPARATI	75,00	ADET
3	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	250,00	ADET
4	FLASTER 5X5 BEZ	12.000,00	ADET
5	GOBEK KLEMPI STERİL	300,00	ADET
6	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)	1.000.000,00	ADET
7	IDRAR TOPLAMA TORBASI (KIZ)	3.000,00	ADET
8	IDRAR TOPLAMA TORBASI (ERKEK)	3.000,00	ADET
9	LUMENLİ ALETLER İÇİN KİRLİLİK TESTİ (YIKAMA ETKİNLİK İNDİKATORU)	200,00	ADET
10	PARAFİN KG'LİK	150,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20262496

NOT : 20262496 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : SEZER DEMİR

TEL :

E-MAIL : sezer.demir@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/10



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20262496

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEREN FİRMALARIN 11/05/2026 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	ANJIOGRAFIK KİT (OPAK SET)(MANİFOLT KİT)	700,00	ADET
12	İĞNESİZ VEN VALFİ İÇİN DEZENFEKTAN KAPAK	8.000,00	ADET
13	PRİCK TEST LANSET	75,00	KUTU

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20262496

NOT : 20262496 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : SEZER DEMİR

TEL :

E-MAIL : sezer.demir@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/10

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

303.0016.000	ETHER SULFIRIK LT.	LİTRE	30
301.0004.000	OMNI PREP CILT TEMİZLEME PREPARATI	ADET	75
301.0017.000	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	ADET	250
298.0037.000	FLASTER 5X5 BEZ	ADET	12000
298.0040.000	GOBEK KLEMPI STERİL	ADET	300
296.0013.000	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)	ADET	1000000
293.0241.000	İDRAR TOPLAMA TORBASI (KIZ)	ADET	3000
293.0242.000	İDRAR TOPLAMA TORBASI (ERKEK)	ADET	3000
297.0157.000	LUMENLİ ALETLER İÇİN KİRLİLİK TESTİ (YIKAMA ETKİNLİK İNDİKATORU)	ADET	200
298.0512.000	PARAFİN KG'LİK	ADET	150
298.0621.000	ANJIOGRAFIK KİT (OPAK SET)(MANİFOLT KİT)	ADET	700
298.0646.000	İGNESİZ VEN VALFİ İÇİN DEZENFEKTAN KAPAK	ADET	8000
293.0349.000	PRİCK TEST LANSET	KUTU	75

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3621) FLASTER 5X5 BEZ

Açıklama : FLASTER 5X5 BEZ

1. Bezi ten rengi olmalı,cildin hava almasına uygun olmalıdır.
2. Çıkarıldığında yapışkanı ciltte kalıntı bırakmamalıdır.
3. Yapışkanı düzgün ve homojen sürülmüş olmalı, katlar birbirine yapışmamalıdır.
4. Kenarları düzgün olmalı ,ipliklenme olmamalıdır.
5. Elle enine ve boyuna düzgün yırtılabilir özelliği olmalı, yırtılma sonrasında ipliklenme olmamalıdır.
6. Flasterin yapışkanı nemle ciltten ayrılmamalıdır.
7. 10'luk paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Kutu üzerinde üretici firma adı, imalat tarihi, son kullanma tarihi ve lot numaraları bulunmalıdır.
9. Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
10. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
12. Hypoalerjik olmalıdır.

13. Flaster kolay yapışmalı ve cildi tahriş etmemelidir. Suya, terlemeye dirençli olmalı ve yapışkanlığını uzun süre muhafaza etmelidir.
14. Flasterler 5cmx5m ölçülerinde olmalıdır. (Flasterler 5 cm eninde, 5 m boyunda olmalıdır).
15. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
16. CE belgesi olmalıdır.
17. X-ray geçirgen olmalıdır.
18. Kalem ile üzerine yazı yazılabilmelidir.

(4797) IDRAR TOPLAMA TORBASİ (KIZ)

Açıklama : IDRAR TOPLAMA TORBASİ (KIZ)

1. Paketler tek kullanımlık ve steril olmalıdır, her paket en az 2 yıl miyatlı olmalıdır.
2. Kullanım sırasında yapışkan bölge kağıdı kolay kaldırabilmelidir.
3. Torba ağzındaki yapıştırıcı cilde çok iyi yapışmalıdır.
4. Yapıştırıcı ciltte allerji ve benzeri durumlara sebep olmamalıdır.
5. Torbanın açık olan bölgenin iç kısmının çevresinde, idrarın dışarı kaçmasını önleyen sünger veya benzeri bir destek olmalıdır.
6. Kız çocukları için idrar torbası perine bölgesine gelen açıklık şekline göre iki boy olmalıdır;
 - 6.1. Perine bölgesine gelen açıklık büyük oval olmalıdır. (şişman çocuklar için)
 - 6.2. Perine bölgesine gelen açıklık küçük oval olmalıdır. (düşük kilolu çocuklar için)
7. Ürün 50'şer veya 100'er adet paketler şeklinde olmalıdır.
8. Ürün ambalajı üzerine barkot basılmış olmalıdır.
9. Her bir poşet üzerinde son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
10. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin edilmelidir.

(13187) PRİCK TEST LANSET

Açıklama : PRİCK TEST LANSET

1. Teklif edilen ürün prick test uygulamasında kullanılabilir.
2. Lanset ucu keskin, çapaksız, tırtıksız ve 0,9 mm olmalıdır.
3. Lanset paslanmaz kaliteli bir çelik alaşımdan yapılmış olmalıdır.
4. Lanset esnek ve ince olmamalı, kullanım sırasında esnememelidir.
5. Her ürün tek tek steril ambalaj içerisinde olmalıdır.

6. Ürün 200 adetlik paketlenmiş ambalajlar halinde olmalıdır.
7. Ürün en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
9. Üretim tarihi ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
10. Numune getirilmesi zorunlu olup numuneler denendikten sonra karar verilecektir.

(5675) OMNI PREP CILT TEMİZLEME PREPARATI

Açıklama : OMNI PREP CILT TEMİZLEME PREPARATI

1. Cilt temizleme özelliği yüksek olmalıdır.
2. Cildi hafifçe aşındırma özelliği olmalıdır.
3. Uygulamadan sonra kolaylıkla temizlenebilmelidir.
4. İçeriğinde:
 - 4.1. Su
 - 4.2. Alüminyum Oksit
 - 4.3. 1,2 Propanediol
 - 4.4. Sodyum Poliakrilat
 - 4.5. Metilparaben
 - 4.6. Propilparaben
 - 4.7. FD&C Blue 1
 - 4.8. FD&C Red 40
 - 4.9. FD&C Yellow 5 bulunmalıdır.
5. Üretim tarihi ve son kullanma tarihi ambalaj üzerinde yazılı olmalıdır.
6. Tüpler halinde olmalıdır. (114 Gr. / 4 Oz)
7. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
8. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(8605) LUMENLİ ALETLER İÇİN KİRLİLİK TESTİ (YIKAMA ETKİNLİK İNDİKATORU)

Açıklama : LUMENLİ ALETLER İÇİN KİRLİLİK TESTİ (YIKAMA ETKİNLİK İNDİKATORU)

1. Lümenli aletlerin temizleme etkinliğinin rutin olarak izlenmesi için tasarlanmış olmalıdır.
2. Kirlilik Testi, üzerinde sentetik test kiri bulunan tek kullanımlık metal indikatörlü şerit ve bu şeridin yerleştirileceği endoskopik holder?dan oluşmalıdır.
3. Sentetik test kiri, insan kanı ve dokusunu temsil etmelidir.
4. İndikatörlü şerit, tek kullanımlık ve alüminyum olmalıdır.
5. İndikatörlü şeridin yerleştirileceği holder (tutaç), endoskoplara simüle etmelidir.
6. İndikatörlerle birlikte yıkayıcı sayısı kadar lümenli holder bedelsiz verilmelidir.
7. Test sonucunu yorumlamak için indikatörlerle birlikte okuma panosu verilmelidir.

(11767) ANJIOGRAFIK KİT (OPAK SET)(MANIFOLT KİT)

Açıklama : ANJIOGRAFIK KİT (OPAK SET)(MANIFOLT KİT)

1. 10-12 CC hacminde ve disposable olmalıdır.
2. Enjektörün dislal uç kısmı 360 derece dönebilmeli, rotating adaptör olmalıdır.
3. Muslukların hangi yöne açıldıklarını kolay anlaşılır biçimde göstermelidir.
4. Opak ve kan akımına direnç göstermemelidir.
5. Denenmek üzere en az 5 (beş) adet numune verilmelidir.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4798) İDRAR TOPLAMA TORBASİ (ERKEK)

Açıklama : İDRAR TOPLAMA TORBASİ (ERKEK)

1. Paketler tek kullanımlık ve steril olmalıdır, her paket en az 2 yıl miyatlı olmalıdır.
2. Kullanım sırasında yapışkan bölge kağıdı kolay kaldırabilmelidir.
3. Torba ağzındaki yapıştırıcı cilde çok iyi yapışmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Yapıştırıcı ciltte allerji ve benzeri durumlara sebep olmamalıdır.
5. Torbanın açık olan bölgenin iç kısmının çevresinde, idrarın dışarı kaçmasını önleyen sünger veya benzeri bir destek olmalıdır.
6. Ürün 50'şer veya 100'er adet paketler şeklinde olmalıdır.
7. Ürün ambalajı üzerine barkot basılmış olmalıdır.
8. Her bir poşet üzerinde son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
9. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(185) İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20

Açıklama : İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20

1. Pasta EEG çekimlerinde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
2. Abrasive (arındırıcı) olmalıdır.
3. Disk elektrotlarda kullanılabilir olmalıdır.
4. İletken özellikte olmalıdır.
5. Sıcakta çok çabuk erimemelidir.

(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) hidrofil 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 cm² de 20 tel içermelidir (+/- 1 tel olabilir).
6. Atkı ve çözgüler arasındaki uzaklıklar eşit olup, benzin homojen bir görünümü olmalıdır.
7. Apreli olmamalı, her hangi bir boya içermemelidir; durmakla sararmış olmayıp her hangi bir şekilde kirli görünmemelidir.
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 paketleme 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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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. Yüklencisi firmanın depoya teslim edeceği ürünler ihale numuneler ile kullanılan tampon, sarıldığı kağıt ve poşetlendiği sterilizasyon poşeti bakımından her bakımdan birbir 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. Hidrofil olduğu, Anma boyutları ve adedi,
 - 25.3. Üretim tarihi, Seri ve parti numarası
 - 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.

(11668) PARAFİN KG'LİK

Açıklama : PARAFİN KG'LİK

1. Parafin fizik tedavi uygulamalarında kullanıma uygun olmalıdır.
2. Beyaz renkte olmalıdır, eridiğinde şeffaflaşmalıdır.
3. Katı özellikte olmalıdır.
4. Parafin erime sıcaklığı 45-50 °C olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(12630) İĞNESİZ VEN VALFİ İÇİN DEZENFEKTAN KAPAK

Açıklama : İĞNESİZ VEN VALFİ İÇİN DEZENFEKTAN KAPAK

1. İğnesiz ven valfi koruyucu kapakları, dış kısmı sert plastikten yapılmış kapak ve iç kısmı %70 izopropil alkol ihtiva eden sünger olmak üzere iki kısımdan oluşmalıdır.
2. Kullanıcının isteğine göre; hasta başı kullanım kolaylığı sağlaması amacıyla, yatak başı serum alanına takılabilecek şekilde bir strip üzerinde dizilmiş ya da kutu içerisinde tek tek olmalıdır
3. Kullanım sırasında stripten kolaylıkla ayrılmalıdır
4. Dezenfektanlı kapaklar her marka ve model ven valfi ile uyumlu yapıda olmalıdır
5. Kapak, iğnesiz ven valfine takıldıktan 2 (iki) dakika sonra log 4 seviyesinde dezenfeksiyon sağlamalı ve bunu destekleyecek bağımsız laboratuvar çalışmaları mevcut olmalıdır
6. Dezenfektanlı kapaklar ven valfi üzerinden ayrıldığında uygulama öncesi ven valfinin kuruması için ek bir süre beklenmesine gerek duyulmamalıdır
7. Dezenfektanlı kapaklar ven valfi üzerinden ayrıldığında kapaktan kaynaklı partikül kirliliği oluşturmayacak alkol emini materyal seçilmiş olmalı ve bunu destekleyecek bağımsız laboratuvar çalışmaları mevcut olmalıdır
8. Dezenfektanlı kapaklar valften ayrıldıktan hemen sonra ve tedaviye başlamadan önce ven valfi üzerinde alkol kalıntısı kalmamış olmalı ve bunu destekleyecek bağımsız laboratuvar çalışmaları mevcut olmalı
9. Dezenfektanlı kapaklar biyoyoumlu olmalı ve bunu destekleyecek bağımsız laboratuvar çalışmaları mevcut olmalı
10. Dezenfektanlı kapaklar ilk kullanımın ardından ven valfinden ayrılmadıkça, mekanik bariyer özelliğini 7 (yedi) gün korumalı, kontaminasyona izin vermemelidir. Bunu destekleyecek bağımsız laboratuvar çalışmaları mevcut olmalı ihale dosyasına eklenmelidir
11. Dezenfektanlı kapakların tek tek üzerinde ve çoklu kutu ambalajı üzerinde son kullanma tarihi bulunmalıdır
12. Son kullanma tarihi üretim tarihinden itibaren 24 ay olmalıdır
13. Kapak içeriği steril ve tek kullanımlık olmalıdır.

(6220) ETHER SULFIRIK LT.

Açıklama : ETHER SULFIRIK LT.

1. 1000 Ml.lik renkli cam şişede ağız kapak atmayacak şekilde kapalı olmalıdır.
2. Etiketli olmalı, etiket üzerinde üretici firma bilgileri, üretim tarihi ve/veya son kullanma tarihi bulunmalıdır.
3. Son kullanma tarihi teslim tarihi itibarıyla en az bir yıl olmalıdır.
4. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 adet numune bırakılmalıdır.
5. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3642) GOBEK KLEMPI STERİL

Açıklama : GOBEK KLEMPI STERİL

1. Açılmaz mandallı kilit sistemine sahip olmalı,
2. Kapatıldığında asla açıklık olmamalı,
3. Deri tahrişini önleyen yuvarlatılmış kenarları olmalı,
4. Göbek kordonunu tutan dişleri olmalı,



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/05/2026 14:30:19

5. Tek elle kapanabilecek, kordonu kesmeyecek, alerjik olmayacaktır.
6. Steril tekli paketler içerisinde teslim edilecek ve ambalaj üzerinde sterilizasyon, son kullanma tarihi, üretim parti seri(Lot) numarası yazılı olacaktır.
7. Son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, T.C İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB)kayıtlı ve T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
9. Onaylı ürün (barkod)numaraları teklif ile birlikte ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile birlikte teklif dosyasında belirtilmelidir.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları EAN-13 formatında ambalajın üzerinde yer almalıdır.
11. Firma,ürüne ait marka adı, model, barkod numarası, üretici firma adı, firmaya ait malzeme kodu bilgilerini yazılı olarak ürün ile birlikte teslim edilecektir.