



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20263421

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **23/06/2026 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	GİGLİ TEL -WIRE SAW- 50 CM.	15,00	ADET
2	ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.	1.500,00	LİTRE
3	ABESLANG (DİL BASACAGI)	120.000,00	ADET
4	ULTRASON JELİ 1 KG.	450,00	KİLOGRAM
5	YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(PEDIATRİK)	6.000,00	ADET
6	DISPOSABLE BOBREK KUVET	50.000,00	ADET
7	KULAK SPEKULUMU NO:2,5 (HEINE OTOSKOP'A UYUMLU)	2.500,00	ADET
8	GALOS NAYLON (TEK)	120.000,00	ADET
9	GAZ RULO SARGI 5 X 5	2.000,00	ADET
10	OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)	600,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20263421

NOT : 20263421 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : SEZER DEMİR

TEL :

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/11



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20263421

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 23/06/2026 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	DISTİLE STERİL SU 1 LT.	2.000,00	ADET
12	KLORHEKSİDİN İÇEREN ALKOLLU PED	15.000,00	ADET
13	ETİLEN OKSİT STERİLİZATORU KARTUSU (3M ETİLEN OKSİT CİHAZINA UYUMLU)	90,00	ADET
14	ELYAF GALOS (TEK)	6.000,00	ADET
15	KİMYASALA DAYANIKLI KULLAN AT İS EL DİVENİ (S BEDEN)	2.000,00	ÇİFT

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20263421

NOT : 20263421 NO LU TEKLİF MEKTUBU

İLGİLİ KİŞİ : SEZER DEMİR

TEL :

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/11

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

304.0012.000	GIGLI TEL -WIRE SAW- 50 CM.	ADET	15
303.0017.000	ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.	LİTRE	1500
302.0008.000	ABESLANG (DİL BASACAGI)	ADET	120000
301.0021.000	ULTRASON JELİ 1 KG.	KİLOGRAM	450
301.0023.000	YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(PEDIATRİK)	ADET	6000
298.0019.000	DISPOSABLE BOBREK KUVET	ADET	50000
298.0022.000	KULAK SPEKULUMU NO:2,5 (HEINE OTOSKOP'A UYUMLU)	ADET	2500
298.0034.000	GALOS NAYLON (TEK)	ADET	120000
296.0011.000	GAZ RULO SARGI 5 X 5	ADET	2000
298.0197.000	OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)	ADET	600
303.0042.000	DISTİLE STERİL SU 1 LT.	ADET	2000
303.0048.000	KLORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLU PED	ADET	15000
297.0124.000	ETİLEN OKSİT STERİLİZATORU KARTUSU (3M ETİLEN OKSİT CİHAZINA UYUMLU)	ADET	90
298.0620.000	ELYAF GALOS (TEK)	ADET	6000
298.0643.000	KİMYASALA DAYANIKLI KULLAN AT İS ELĐVENİ (S BEDEN)	ÇİFT	2000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(57) YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(PEDIATRİK)

Açıklama : YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(PEDIATRİK)

- İçindeki jel ve yapıştırıcıları kurutmayacak bir koruyucu ambalaj içinde olmalıdır.
- Değişik çapta seçenekleri (çocuk-erişkin) olmalıdır. Erişkin boyun çapı 4 cm den az olmamalıdır.
- Elektrod üzerindeki jel, köpük ve yapışkan madde allerjik olmamalı ve firma tarafından belgelendirilmelidir.
- Köpük kısmının kalınlığı 1 mm den fazla olmalıdır.
- Elektrod en az 72 saat kullanılabilir, suya dayanıklı olmalı ve uzun süreli kullanımında da ciltte reaksiyon yaratmamalıdır.
- Elektrodlar görüntülü cihazlarda görüntü vermemelidir. MR uyumlu olmalıdır.
- Elektrod sinyali parazitsiz bir şekilde iletebilmelidir.
- Elektrod üzerindeki jel, çıkarıldıktan sonra kalıntı bırakmamalı, akışkan olmamalı ve sürece bağlı korozyona uğramamalıdır.
- Elektrodlar cilde iyi yapışmalıdır.Yerinden çıkarılıp başka yere yapıştırıldığında çıkmayacak özellikte olmalıdır.

10. Elektrot çitçitleri hastanemizde kullanılan cihazların leadleri ile uyumlu olmalıdır.
11. Her bir elektrodun köpük kısmı üzerindeki jel ve yapışkan maddesini koruyan bandın kolayca ayrılmasını sağlayacak sistemi olmalıdır.
12. Ambalaj üzerinde ürünün markası, raf ömrü, adet sayısı ve lot numarası yazmalıdır.
13. Ambalaj üzerinde barkot bulunmalıdır.
14. Ambalaj içinde en az 1 yıl özelliklerini koruyabilmelidir.
15. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizce denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle çocuk ve erişkin boylarından 4'er paket numune bırakılmalıdır.
16. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
17. Esnek olmalı, vücut kıvrımlarına uyum sağlamalı, kullanımı rahat olmalıdır.
18. Saklama/depo ortamı sıcaklığı min 15, max 30 C derece olmalıdır.
19. Ürünün CE belgesi ve ISO9001 13485 sertifikası olmalıdır.

(239) GALOS NAYLON (TEK)

Açıklama : GALOS NAYLON (TEK)

1. En az 60 mikron kalınlığında olmalıdır.
2. İlk kullanım naylondan imal edilmiş olmalıdır.
3. Alt kısmı eksiz, dikişsiz olmalıdır.
4. Ön ve arka dikişleri takviye edilmiş olmalıdır.
5. Galoş ağız kaliteli lastikle takviye edilmiş olmalıdır.
6. Galoşlar sıvı geçirmemeli, yırtılmaya karşı dayanıklı olmalıdır.
7. 45 numara ayakkabıya uygun olmalıdır.
8. 1000'lik paketler halinde teslim edilmelidir. Paket üzerinde barkot bulunmalıdır.
9. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 20 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. CE belgesi olmalıdır.

(4573) OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)

Açıklama : OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)

1. Polipropilen malzemeden üretilmiş olmalıdır
2. Sıcaklık dayanımı 121°C'ye kadar olmalıdır.

3. Çeşitli malzemelerin ve atıkların steril hale getirilmesinde kullanılabilmelidir.
4. 600x760mm ebatında olmalıdır.
5. Bir paketinde 50 adet bulunmalıdır.
6. Poşetlerin üzerinde baskı olarak tıbbi atık ve tehlike işaretleri bulunmalıdır.
7. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
8. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
9. Üretici firma laboratuvarında denenmek üzere 5 adet numune temin etmelidir.

(12783) KIMYASALA DAYANIKLI KULLAN AT IS ELDIVENİ (S BEDEN)

Açıklama : KIMYASALA DAYANIKLI KULLAN AT IS ELDIVENİ (S BEDEN)

1. EN ISO 374-1 standardına göre en az Type-B performans değerlerini göstermelidir.
2. Kimyasala dirençli eldiven simgesiyle en az 3 haneli bir kod bulunmaktadır.TAM-T:Formaldehit %37, A:Metanol, Me Nitrik Asit %65
3. Bu kod 3 kimyasal kod harflerine aittir.(TAMKL), nüfus etme süresi en az 30 dakikalık bir dayanıklılık süresi sağlanmalıdır.(tanımlanmış olan standart kimyasalın yer aldığı listeden alınmıştır.)
4. Eldivenin kalınlığı geçirgenliği ve diğer özellikleri ilgili standartta uygun olmalıdır.
5. Tek kullanımlık (kullan at) (disposable) şeklinde olmalıdır.
6. Eldivenin uzunluğu bilek üzerine koruyacak şekilde en az 25 cm. ve yukarısı olmalıdır.
7. Eldiven bedeni XS-S-M-L formunda olmalıdır.
8. Eldiven ıslak ve kuru koşullarda kolay tabana ve güçlü kavrayacak özellikte terletmez ergonomik olmalıdır.
9. Gerilmeye ve yırtılmaya karşı dirençli olmalıdır.
10. Paketler üzerinde üretim ve son kullanma tarihi olmalı ve miadı en az 2 yıl olmalıdır.
11. Patoloji Laboratuvarında tehlikeli kimyasal maddelerle çalışılmaktadır.6331 sayılı İSG yasasına göre çalışmaların tehlikelerden korunması için önlem alınması gerekmektedir.Önlemlerden biri de kişisel koruyucu ekipmanlardan olan eldiven kullanımıdır.Eldivenlerin kullanılan kimyasalın tehlikelerinden koruyacak özellikte olması gerekmektedir.

(3635) DISPOSABLE BOBREK KUVET

Açıklama : DISPOSABLE BOBREK KUVET

1. Tek kullanımlık böbrek küvetler hijyenik ve doğada indirgenebilen polystren plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Ürün TSEK belgeli olmalıdır.
3. 50'lik paketler halinde olmalı üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
4. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
5. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

6. Suya dayanıklı olmalıdır, sızdırma veya akıtma yapmamalıdır.
7. Kenarları ve yüzeyi pürüzsüz ve çapaksız olmalıdır.
8. Şekli sembolik böbrek şeklinde olmalı ve içi dolu iken elle tutulduğunda eğilip bükülmemelidir.
9. En az 250 ml. sıvıyı alacak kapasitede olmalıdır.

(3790) GIGLI TEL -WIRE SAW- 50 CM.

Açıklama : GIGLI TEL -WIRE SAW- 50 CM.

1. Gigli telleri ostenitik paslanmaz çelikten ve 40 hrc rockwell sertliğinde imal edilmiş olmalıdır.
2. Kesme alanının müsait oluşuna göre 30 cm ve 50 cm boylarında ve 1.2 mm kalınlığında imal edilmiş olmalıdır.
3. Gigli telinin her 2 ucu iç çapı yuvarlak sarımlı bitirilmiş olmalıdır.(gigli telinin tutulmasını sağlar)
4. Ürün solüsyonlara dayanıklı olmalıdır.
5. Teklifte birlikte ilgili bölümden uygunluk alınmalıdır.

(292) ULTRASON JELİ 1 KG.

Açıklama : ULTRASON JELİ 1 KG.

1. Renk, koku ve şeffaflık hakkında ilgi verilmelidir.
2. Kokulu olması halinde hasta, hekim ve iş ortamı havalandırmasını olumsuz yönde etkileyecek nitelikte olmamalıdır.
3. Aşırı akışkan olmamalıdır.
4. Çabuk kurumamalıdır.
5. Yeterli ve uygun kayganlığa, ses geçirgenliğine sahip olmalıdır.
6. USG problemlerine hiçbir şekilde yapışmamalı ve zarar vermemelidir.
7. Kolay temizlenebilir olmalıdır.
8. Diagnostik özelliği bozacak, artefakt yaratacak maddeler içermemelidir.
9. Jel istendiği zaman herhangi bir ön hazırlığa gerek duyulmaksızın kullanıma hazır olmalıdır.
10. Ambalaj miktarı 1000 gr'ın üzerinde olmalıdır.
11. Numuneler incelendiğinde tarafımızdan yeterliliği onaylanmış olmalıdır.
12. 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

(8156) DISTİLE STERİL SU 1 LT.

Açıklama : DISTİLE STERİL SU 1 LT.

1. Şişenin veya vakumlu PVC veya Polipropilen'den mamul poşet ambalajlar içindeki su steril, distile ve aprojen olmalıdır.
2. 1000ml'lik orjinal cam şişelerde veya bulaşma riski olmayacak şekilde vakumlu PVC veya Polipropilen 'den mamul poşet ambalajlarda olmalıdır.
3. Gerekliğinde oksijen haznelerinde, respiratör haznelerinde, küvözlerde veya ventilatör nemlendirici , highflow cihazlarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
4. Her şişenin yanında 1 adet askısı olmalıdır veya kendinde askılı PVC ve Polipropilen 'den mamul poşet ambalajlarda olmalıdır.
5. Şişenin veya PVC Polipropilen poşetin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, seri no, lot numarası, üretici adresi olmalıdır.
6. Şişenin üzerinde 'parantral enjeksiyon şeklinde kullanılmamalıdır' uyarısı mutlaka olmalıdır, bu uyarı göze çarpacak şekilde büyük ve kalın harflerle yazılmış olmalıdır veya verilecek olan poşet distile suda uyarı etiketli olmalıdır.
7. Şişe kapaklarına serum seti yerleştirilebilir özellikte olmalıdır veya PVC Polipropilen mamul poşetlerden imal edilmiş olan poşetlerin ağız kısımları su sızmasını engelleyecek şekilde seum seti yerleştirilebilir olmalıdır.
8. Teklif edilen malzeme T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış ruhsata, Ulusal Bilgi Bankası koduna sahip olmalıdır ve bunu belgeleyebilmelidir.
9. Ürünler Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan barkod (UBB kodu) ve etiket hükümlerine uygun olmalıdır, uygun olmayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
10. Kullanılmakta olan ürünler, fiyat artışı gözetmeksizin son kullanım sürelerinin dolmasına 3 ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydıyla sözkonusu ürünlerin şartnameye uygun yeni miyadlıları ile en geç 15 gün içerisinde değiştirilebilmelidir.
11. Sipariş edilmiş olan ürünler siparişe uygun olarak teslim edilmelidir, jenerik eşdeğerleri kabul edilmeyecektir.
12. Ürün içeriğinin doğrulanması amacıyla kurumumuz tarafından gerekli görüldüğü hallerde akredite bir laboratuarda analizi yapılacaktır, analiz ücreti firma tarafından karşılanacaktır.
13. İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 3 adet orjinal numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edecektir.
14. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

(62) ABESLANG (DİL BASACAGI)

Açıklama : ABESLANG (DİL BASACAGI)

1. Fırınlanmış gürgen ağacından veya sert mikadan imal edilmiş olmalıdır.
2. Boyu 15 ile 16cm arasında olmalı, eni en az 2 cm olmalıdır.
3. Kalınlığı 2mm olmalı, tüm gövde bu kalınlıkta eşit olmalıdır.
4. Her iki ucu oval şekilde olmalıdır.
5. Tahtadan abeslangın yüzeyi tırtıksız ve her iki kenarı zımparalı olmalıdır.
6. Ürün içeriğinde çatlak, kırık ve çapak olmamalıdır.
7. 100'lük karton kutularda olup karton ambalajlarda teslim edilmelidir. Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 kutu numune bırakılmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. Kokusuz ve temiz olmalıdır.
11. Esnek olmamalı, dil üzerine konulup bastırıldığında kırılmamalıdır.

(5881) KULAK SPEKULUMU NO:2,5 (HEINE OTOSKOP'A UYUMLU)

Açıklama : KULAK SPEKULUMU NO:2,5 (HEINE OTOSKOP'A UYUMLU)

1. Hastanemizde kullanılmakta olan HEINE marka ve K-100 model duvar tipi otoskoplara uygun olmalıdır.
2. Disposable olmalıdır.
3. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
4. Malzemenin kutu/paketi üzerinde barkot basılı olmalıdır.
5. Üretici firma denenmek ve şahit numune olarak saklanmak üzere 10 adet numune temin etmelidir.
6. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(132) ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.

Açıklama : ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.

1. İhaleye teklif verecek olan firmanın "Tütün, Tütün Mamulleri ve Alkollü İçkiler Piyasası Düzenleme Kurumu'nca "Etil Alkol dağıtımına yetkilendirilmiş firma veya 21.10.2004 tarihli resmi gazetede yayınlanan; "Etil Alkolün Piyasaya arzı" hakkında tebliğ'in 5. maddesinin c fıkrasına göre ecza depoları, eczane gibi özel dağıtım kanalları olması gerekmektedir.
2. İhaleye, 21.10.2004 tarihli resmi gazetede yayınlanan; "Etil Alkolün Piyasaya arzı" hakkında tebliğ'in 5. maddesinin c fıkrasına göre ecza deposu, eczane gibi özel dağıtım kanalı olarak teklif veren firmanın, ithalatçı firmanın "Tütün, Tütün Mamulleri ve Alkollü İçkiler Piyasası Düzenleme Kurumu'nca verilen "Etil Alkol İthalatçı Dağıtım Yetki Belgesi'ni ibraz etmesi gerekmektedir.
3. Alkol dansimetresiyle ölçüldüğünde dansimetre değeri 96'nın altında olmamalıdır.
4. Herhangi bir katkı maddesi içermemelidir.
5. Berrak ve tortusuz olmalıdır.
6. Su ile karıştırıldığında bulanıklık oluşmamalıdır.
7. 5 litre'lik bidonlarda teslim edilmelidir.
8. Metil içermemelidir.
9. Ambalajlar üzerinde ürünün kimyasal özelliklerini içeren bir etiket olmalıdır.
10. Ürünün üretim yerindeki analiz raporu ve Hıfzısıhha Enstitüsünce yapılmış Türk Kodeksine ve TSE'ye uygun olduğuna dair raporu ibraz edilmelidir.
11. Üretici firma laboratuvarında denemek ve şahit numune olarak saklamak için numune temin etmelidir.
12. 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

(3317) GAZ RULO SARGI 5 X 5

Açıklama : GAZ RULO SARGI 5 X 5

1. Pamuk ipliğinden dokunmuş olmalıdır.
2. Gaz rulo sargıda kullanılan gaz bezi TS 14079'a uygun olmalıdır.
3. Apreli olmamalı, herhangi bir boya içermemeli, kirlili görünmemelidir.
4. Gaz kompres (tampon) kasarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
5. Gaz bezinin atkı-çözgü teli sayısı değerleri; çözgü teli sayısı cm başına (en az) 12tel (+/-1) , atkı sayısı cm başına(en az)8tel(+/-) olmalıdır.
6. Atkı ve çözgüler arasındaki uzaklık eşit olup, bezin homojen bir görünümü olmalıdır.
7. Birim alan kütlesi en az 27 gr/m² olmalıdır.
8. Kopma mukavemeti (çözgü yönünde) (en az) kgf 8 olmalı, ameliyat esnasında ekartörde kopmamalıdır.
9. Eni 5cm, 10cm, 15cm, 20cm, boyu ise 5 metre olmalıdır.
10. Her boy rulonun kenarları atmayacak şekilde örgülü olmalıdır.
11. Parmak ile basınç uygulandığında gazlı bezin dokuması bozulmamalı, birbirinden ayrılmamalıdır.
12. El ile koparılabilmeli ve koparıldıktan sonra koparılan bölümlerde dokuma bozukluğu ya da liflenme olmamalıdır.
13. Gaz rulo sargıda buhar sterilizasyon işlemi sonrası form bozukluğu görülmemelidir.
14. Non - steril olmalıdır.
15. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.
16. Her bir rulo nemden ve sudan etkilenmeyi engelleyecek naylon ambalaj/koruyucu kılıf içerisinde olmalıdır.
17. Bu paketler taşımaya uygun sayılarda karton ambalajlarda teslim edilmelidir.
18. Ürün kolileri üzerinde aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.
 - 18.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
 - 18.2. Hidrofil olduğu,
 - 18.3. Anma boyutları ve adedi,
 - 18.4. Üretim tarihi,
 - 18.5. Atkı-çözgü teli sayısı,
 - 18.6. Standardın işaret ve numarası(TS 14079),
 - 18.7. Seri ve parti numarası. barkodu
19. Her bir ürün poşetinin üzerinde de aşağıdaki bilgiler okunaklı ve şekilde basılı olmalıdır.
 - 19.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
 - 19.2. Hidrofil olduğu,
 - 19.3. Standardın işaret ve numarası(TS 14079),
 - 19.4. Seri ve parti numarası./ barkodu

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20. Değerlendirme için her boydan, ürün üzerinde lot numarası, firma ve ürün bilgisi bulunan en az 10 adet gaz rulo sargı numune olarak bırakılmalıdır.
21. Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliğine yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.
22. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özelliği taşıyor olmalıdır.

(8126) KLOORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLU PED

Açıklama : KLOORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLU PED

1. Mendilde kullanılan sıvı %2 Klorheksidin + %70 İPA (İsopropil Alkol) olmalı ve firma bunu belgelemelidir.
2. %2 Klorheksidinli mendil dış kağıdı tripleks olup muhteviyatı Polyester + Alüminyum + PE meydana gelmelidir. Toplamda 100 -120 gr/m2 olmalıdır.
3. Dış kâğıda 'Dokuz Eylül Üniversitesi' logosu tek renk basılmalıdır.
4. Dış ambalaj ebadı 6 cm x 6 cm (+ 1 cm)olmalıdır. Ambalajın kolay açılması için açım yerinde çentik bulunmalıdır.
5. Paket içerisindeki mendil açıldığında 10 cm x 10 cm (+1) ebadında olmalıdır.
6. İç kağıt 50 (+ 10)gr/m2 dokumasız havlu kumaş olmalıdır.
7. İç kağıt %50 Polyester %50 Viscondan imal edilmiş olmalı ve sıvı emici özelliği olmalıdır.
8. Ürünler 100 lük paketler halinde olmalıdır ve üzerinde barkod bulunmalıdır.
9. Ürün tek kullanımlık olmalı ve özelliğini koruması için her bir ürün tek tek ambalajlanmış olmalıdır.
10. Ürünün güncel ve geçerli Sağlık Bakanlığı Biyosidal Ürün Ruhsatı olmalı ve ihale dosyasında sunulmalıdır.
11. Ürünün raf ömrü en az 24 ay olmalıdır.
12. Ambalajı üzerinde üretim yeri ve adresi, içerik bilgisi, üretim ve son kullanma tarihi, bulunmalıdır.
13. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
14. Ürün yerli ürün ise üretici firmanın Sağlık Bakanlığı'nca denetlendiğine dair GMP (İyi İmalat Uygulamaları) Sertifikası, ithal ise teslim edilecek serideki ürünlerin İthal İzin Belgesi (İthal Edilen Ürünlerin Ambalajlarındaki Seri Numaraları İle Gümrük Girişleri) ihale dosyasında bulunmalıdır.
15. Kuruma teslim edilecek ürün üretim serisine (lot numarasına) ait, üretici firmanın orijinal analiz sertifikası teslim sırasında ürün ile birlikte verilmelidir.
16. İdare gerekli gördüğü hallerde ürünün nitelik ve içeriğini tespit etmek üzere Refik Saydam Hıfzıssıhha Merkezi Başkanlığı'na veya uygun gördüğü yetkili laboratuvara analiz için gönderilebilir. Analiz bedeli firmaya ait olacaktır.
17. Analiz sonucu; orijinal analiz sertifikası ile ibraz edilen değerlerden farklı çıkması halinde aynı amaç için kullanılan ve kurumun uygun gördüğü farklı marka ile fiyat farkı gözetmeksizin değiştirilecektir.
18. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
19. Yüklenici, ihale sonrası teslim edilen malda(seri ise seride) hileli malzeme kullanılması veya malın teknik gereklerine uygun imal edilmemiş olması veya malda gizli ayıpların olması halinde, teknik şartnameye uygun bir mal (seri)ile değiştirecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(7142) ETİLEN OKSİT STERİLİZATORU KARTUSU (3M ETİLEN OKSİT CİHAZINA UYUMLU)

Açıklama : ETİLEN OKSİT STERİLİZATORU KARTUSU (3M ETİLEN OKSİT CİHAZINA UYUMLU)

1. Kaset, kullanılmakta olan 3M Steri Vac marka model Etilen Oksit Gaz sterilizatöründe kullanıma uygun, Boyutları; Çap:38mm=%1, Yükseklik:165mm=%1 ve4-100tipinde olmalıdır
2. Etilen oksit sterilizasyonu güvenliği açısından uygunluğu üretici firma tarafından onaylı olmalıdır. Onay belgesi ihale dosyasında sunulmalıdır.
3. Tüpler %100 etilen oksit gazı ihtiva etmelidir.
4. Tüplerin içindeki etilen oksit gazı net 100 gr. olmalıdır.
5. Kartuşların ağız sızdırmaz contalı ve EPA'dan (Dünya Çevre ve İnsan Sağlığı Koruma Bürosu) numaralandırılmış olmalı ve bu numara kartuşun üzerinde yazılı olmalıdır. Bu numaraya ait belgelendirme tarafımıza ihale dosyasında sunulmalıdır.
6. Gazın içinde olduğu kartuş alüminyumdan mamul olmalı. Herhangi bir düşme çarpma esnasında şekil değiştirmeyecek, delinmeyecek, içindeki etilen oksit sızdırma ihtimali olmayacak kalınlıkta olmalıdır.
7. Cihazın kartuş haznesinde düzgün yerleştirilmesi ve sızdırmazlık sağlaması için tüplerin alt yüzeyi düz olmalıdır.
8. Kartuşun alüminyum kalınlığı DOT2Q'nun gerekliliklerini karşılamalı ve kartuş kalınlığı 0,42mm olmalıdır.
9. Üzerinde lot numarası bulunmalıdır.
10. Etilen Oksit Gaz Kartuşundaki gaz miktarı, sterilizatör cihazı kabini içerisinde 730±10 miligram /litre EO gaz konantrasyonunu sağlamalıdır.
11. Raf ömrü hastaneye teslim tarihi itibariyle en az 1 yıl olmalıdır.
12. Kartuş oda koşullarında 15-30°C arasında saklanabilmeli ve depolanabilmelidir.
13. Kartuşlar maksimumum 15 lik kutularda birbirine çarpmayacak, ayrı ayrı durabilecek şekilde ambalajlanmış olmalıdır.
14. Kartuşların üzerinde Türkçe uyarı ve kullanma talimatı olmalıdır.
15. Her 25 adet Etilen Oksit Gaz Kartuşu ile beraber mevcut Etilen Oksit Gaz Sterilizatörüne uygun 1(adet) printer kağıdı verilmelidir.
16. Yüklenici firma , bir ay öncesinde bildirdiği takdirde, son kullanım tarihi yaklaşılan malzemeleri yeni miatlı olanlar ile değiştirmelidir.
17. numune olarak orijinal kapalı ambalajında 1 kaset verilecektir.
18. Kullanımı sırasında üretim hatası olduğu saptanan ürünler firma tarafından ücretsiz yenisi ile değiştirilecektir.
19. %100 lük 100 gr'lık etilen oksit gaz kartuşlarında, kartuşa ait son kullanma tarihi orijinal fabrika baskısı olacak şekilde tüpün üzerinde olmalıdır
20. Ürünle ilgili tüm bilgileri içeren dökümanlar ürüne özel hazırlanmış dosya halinde numune tesliminde verilmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

06/03/2026 15:57:00

TEKNİK ŞARTNAME

54 ELYAF GALOŞ (TEK KULLANIMLIK)

1. Galoşun kumaşı non-woven olmalıdır.
2. Galoşun taban boyu 45 no'dan aşağı olmamalıdır.
3. Galoşun gövde ve tabanı aynı kalitede kumaştan olup taban tek kumaştan olmalıdır.
4. Galoşun taban ve ağız kenarları overlok dikişi olmalıdır.
5. Ağızda kaliteli lastik kullanılmalıdır.
6. Galoş giyim sırasında ağız ve ön birleşim dikişlerinden patlamayacak şekilde dikilmelidir.
7. Galoşun gövdesi tek parçadan oluşup birleşim yeri ön taraftaki dikiş ile sabitleştirilmelidir.
8. Yüz adetlik bağlar halinde barkotlanmış 500'lük veya 1000'lik ambalajlarda teslim edilmelidir.
Tek renk (lacivert veya yeşil) non-woven kumaştan yapılmış olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk verilecektir. 10 adet numune bırakılmalıdır.
11. 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.
12. Elastik kısmı ayakkabıyı tam kavrayacak esneklikte ve dayanıklılıkta olmalıdır.
13. Malzeme yapısı su geçirmez, toz tutmaz ve kaymaz olmalıdır.
14. Galoşlar hem sağ hem sol ayak için uygun, unisex tasarımlı olmalıdır.
15. Ürünler TSE, ISO 13485 veya CE belgeli olmalıdır.
16. Ürünün lastik kısmı lateks içermeyen, cilt ile temasında alerjik reaksiyon yapmayan türden olmalıdır.