



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202227

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 07/01/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	TIRNAK FIRCASI(AMELİYATHANE)	1.500,00	ADET
2	ENZİMATİK SOLUSYON	400,00	LİTRE
3	KLOR TABLET	30.000,00	ADET
4	TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)	300,00	ADET
5	OMNI PREP CİLT TEMİZLEME PREPARATI	200,00	ADET
6	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	100,00	ADET
7	ULTRASON JELİ 1 KG.	600,00	KİLOGRAM
8	YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)	75.000,00	ADET
9	ENJEKTOR UCU YESİL STERİL (NO 21)	40.000,00	ADET
10	BİSTURİ NO 10	5.000,00	ADET

TEKLİF NO : 202227
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202227

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 07/01/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	BISTURI NO 15	20.000,00	ADET
12	CAM AGACI PLASTİK ÇİFT	45.000,00	ADET
13	GALOS NAYLON (TEK)	250.000,00	ADET
14	FLASTER 5X5 BEZ	10.000,00	ADET
15	SAC SPREYİ	10,00	ADET
16	SURGU PLASTİK	1.500,00	ADET
17	EKG KAGIDI 210-3-140	400,00	ADET
18	KAGIT RULO HAVLU	10.000,00	ADET
19	KURUTMA KAGIDI	3.500,00	ADET
20	NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILPS AVALON FETAL MONITOR 20/30,40/50 İCİN)	300,00	ADET

TEKLİF NO : 202227
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/33



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202227

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 07/01/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	SCHIRMER KAGIDI	1.000,00	ADET
22	USG PRINTER KAGIDI MITSUB.K65HM	250,00	ADET
23	PIPET STERİL 5 ML. LİK	1.200,00	ADET
24	SEROLOJİK PIPET 25 ML STERİL	400,00	ADET
25	HEPARINLI HEMATOKRİT TUPU	15.000,00	ADET
26	DOKU GOMME MADDESİ (120LİK)	60,00	ADET
27	FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)	100,00	KUTU
28	PARAFİLM M (4 IN.X125 FT.ROLL)	70,00	ADET
29	PIPET PASTOR (PLASTİK) 3 ML	35.000,00	ADET
30	PASTOR PİPET CAM (250'LİK PAKET)	2.500,00	ADET

TEKLİF NO : 202227
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/33



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202227

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 07/01/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA
NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

31	TUP PLASTİK 5 CC	35.000,00	ADET
32	INTENSIFIER BASLIĞI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGİO)	2.200,00	ADET
33	FORMALİN PEDI	1.000,00	ADET
34	GAZ PED PAMUKLU 10X30	16.000,00	ADET
35	IDRAR KABI STERİL (STERİL BALGAM KABI)	35.000,00	ADET
36	LAM TASIMA KABI	1.500,00	ADET
37	IDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLIK)	600,00	ADET
38	SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)	100.000,00	ADET
39	SEFFAF KILITLI POSET(21X27 CM)	40.000,00	ADET
40	KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)	7.000,00	ADET

TEKLİF NO : 202227
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202227

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 07/01/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

41	DISTİLE STERİL SU 1 LT.	3.800,00	ADET
42	IDRAR TOPLAMA TORBASİ (ERKEK)	5.000,00	ADET
43	EKMEK KASASI POSETİ	10.000,00	ADET
44	EKG JELİ	300,00	ADET
45	SFT BLOK AGIZLIGI (FİLTRELİ)	7.200,00	ADET
46	KIRMIZI HASTA KOL BANDI	5.000,00	ADET
47	AKORDEON BONE	70.000,00	ADET
48	ABSOLU ALKOL	600,00	LİTRE
49	FORMİK ASİD	80,00	LİTRE
50	NEONATAL EKG ELEKTRODU (3'LU)	1.600,00	ADET

TEKLİF NO : 202227
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

5/33



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202227

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 07/01/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

51	KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHİ POLK.)	180,00	ADET
52	EKG KAGIDI (12 KANALLI GE / MAC 2000 UYUMLU)	40,00	ADET
53	SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)	3.000,00	ADET

TEKLİF NO : 202227
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

304.0020.000	TIRNAK FIRCASI(AMELİYATHANE)	ADET	1500
303.0014.000	ENZİMATİK SOLUSYON	LİTRE	400
303.0023.000	KLOR TABLET	ADET	30000
303.0035.000	TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)	ADET	300
301.0004.000	OMNI PREP CİLT TEMİZLEME PREPARATI	ADET	200
301.0017.000	İLETKENLİĞİ ARTIRICI PASTA TEN-20	ADET	100
301.0021.000	ULTRASON JELİ 1 KG.	KİLOGRAM	600
301.0022.000	YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)	ADET	75000
300.0015.000	ENJEKTOR UCU YESİL STERİL (NO 21)	ADET	40000
298.0004.000	BİSTURİ NO 10	ADET	5000
298.0007.000	BİSTURİ NO 15	ADET	20000
298.0016.000	CAM AGACI PLASTİK ÇİFT	ADET	45000
298.0034.000	GALOS NAYLON (TEK)	ADET	250000
298.0037.000	FLASTER 5X5 BEZ	ADET	10000
298.0062.000	SAC SPREYİ	ADET	10
298.0066.000	SURGU PLASTİK	ADET	1500
292.0004.000	EKG KAGIDI 210-3-140	ADET	400
292.0022.000	KAGIT RULO HAVLU	ADET	10000
292.0029.000	KURUTMA KAGIDI	ADET	3500
292.0031.000	NST KAGIDI KRANZBUHLER (PHILIPS AVALON FETAL MONITOR 20/30,40/50 İÇİN)	ADET	300
292.0032.000	SCHIRMER KAGIDI	ADET	1000
292.0046.000	USG PRINTER KAGIDI MITSUB.K65HM	ADET	250
293.0039.000	PIPET STERİL 5 ML. LİK	ADET	1200
293.0044.000	SEROLOJİK PİPET 25 ML STERİL	ADET	400
293.0045.000	HEPARINLI HEMATOKRİT TUPU	ADET	15000
293.0054.000	DOKU GOMME MADDESİ (120LİK)	ADET	60
293.0073.000	FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)	KUTU	100
293.0120.000	PARAFİLM M (4 IN.X125 FT.ROLL)	ADET	70
293.0121.000	PIPET PASTOR (PLASTİK) 3 ML	ADET	35000
293.0122.000	PASTOR PİPET CAM (250'LİK PAKET)	ADET	2500
293.0144.000	TUP PLASTİK 5 CC	ADET	35000
295.0009.000	İNTENSİFİYER BAŞLIĞI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANJİO)	ADET	2200

296.0005.000	FORMALIN PEDI	ADET	1000
296.0007.000	GAZ PED PAMUKLU 10X30	ADET	16000
306.0016.000	IDRAR KABI STERİL (STERİL BALGAM KABI)	ADET	35000
306.0019.000	LAM TASIMA KABI	ADET	1500
306.0068.000	IDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLIK)	ADET	600
298.0193.000	SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)	ADET	100000
298.0195.000	SEFFAF KILITLI POSET(21X27 CM)	ADET	40000
298.0203.000	KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)	ADET	7000
303.0042.000	DISTİLE STERİL SU 1 LT.	ADET	3800
293.0242.000	IDRAR TOPLAMA TORBASI (ERKEK)	ADET	5000
305.0061.000	EKMEK KASASI POSETİ	ADET	10000
301.0035.000	EKG JELİ	ADET	300
299.0015.000	SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ)	ADET	7200
298.0475.000	KIRMIZI HASTA KOL BANDI	ADET	5000
298.0483.000	AKORDEON BONE	ADET	70000
303.0051.000	ABSOLU ALKOL	LİTRE	600
293.0329.000	FORMİK ASİD	LİTRE	80
301.0039.000	NEONATAL EKG ELEKTRODU (3'LU)	ADET	1600
295.0018.000	KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHI POLK.)	ADET	180
292.0068.000	EKG KAGIDI (12 KANALLI GE / MAC 2000 UYUMLU)	ADET	40
298.0583.000	SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)	ADET	3000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(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.

(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 ayrılmalıdır.
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.

(6590) DOKU GOMME MADDESİ (120LİK)

Açıklama : DOKU GOMME MADDESİ (120LİK)

1. -15 ile -35 derecede donma özelliğinde olmalıdır.
2. Oda sıcaklığında akışkan ve şeffaf, donma hızı yüksek, donarken kristalize olmamalı ve dokuyla beraber donarken dokuya uyum göstermelidir.
3. Dokuya zarar verecek kimyasal madde içermemelidir.
4. İçinde yabancı madde içermemeli ve donma işlemi tamamlandıktan sonra kesit alınırken bıçağın kesit alma özelliğini bozmayacak yapıda olmalıdır.
5. CE, TSE belgesine sahip olmalıdır.
6. Ürüne yönelik uygunluk değerlendirmesi için laboratuara numune ürün bırakılmalıdır.
7. Ürün etiketinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
8. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
9. Ürün ambalajı üzerinde kimyasal maddenin tehlike niteliğini gösteren işaretler mevcut olmalıdır.

(5427) EKMEK KASASI POSETİ

Açıklama : EKMEK KASASI POSETİ

1. Ağırlığı en az 40 gram olmalıdır.
2. 650X1000 $\pm$ 2 mm uzunluğunda olmalıdır. Torba ağız çapı açıldığında 105 $\pm$ 2 cm, taban çapı 63-66 cm olmalıdır.
3. Şeffaf renk olmalıdır.
4. İçerisine toz, hava vs almayacak şekilde plastik torba içinde 600 'lük paketler halinde teslim edilmelidir.
5. Tarım ve Köy işleri Bakanlığı izni ile üretilmiş olacaktır. Üretim izni teslim anında belgelenecektir.
6. Ürün ambalajı üzerine ürünün nerde üretildiği, üretim tarihi, adres ve irtibat bilgileri, tescilli markası olacaktır.
7. Tüm yüzeyler pürüzsüz ve düz olmalıdır. Herhangi bir kabarıklık, üretim hatası içermemelidir.
8. Kenarlarında kesim yerlerinde(uç noktalarında) çapak olmamalıdır.
9. LDPE malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
10. Gıda ürünlerinin saklanması uygun olmalıdır.
11. Desensiz düz formda olmalıdır.

(6910) AKORDEON BONE

Açıklama : AKORDEON BONE

1. SIVIYA DAYANIKLI NON -WOMEN KUMAŞTAN İMAL EDİLMİŞ OLMALIDIR.
2. NON-ALERJİK OLMALIDIR.
3. ETRAFI LASTİKLİ OLMALIDIR.

4. LARGE BOY OLMALIDIR.
5. YEŞİL VEYA MAVİ RENKTE OLMALIDIR.
6. YUVARTILMIŞ DİKİŞLİ OLMALIDIR. EĞER AKORDEON STİLİNDE KATLANMIŞ İSE AKERDEON BİRLEŞİM YERLERİ CİLDE ZARAR VERMEMELİDİR.
7. 100'LÜK KARTON AMBALAJLARDA OLMALIDIR. (25 LİK PAKETLERDE)
8. LASTİĞİ ÇOK SIKI YA DA GEVŞEK OLMAMALIDIR.
9. LASTİK KULLANIM SIRASINDA KOPMAMALI VE DİKİŞ YERLERİNDEN AYRILMAMALIDIR.
10. NUMUNE OLARAK BIRAKILAN ÜRÜNLER HASTANEMİZDE DENENEREK UYGUNLUK KARARI ALINACAKTIR. BU NEDENLE 100 ADET NUMUNE BIRAKILMALIDIR.
11. ŞARTNAMEYE UYmayan ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTR.

(108) EKG KAGIDI 210-3-140

Açıklama : EKG KAGIDI 210-3-140

1. Nihon Kohden EKG Cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Ebatları 210x140x200 olmalıdır.Paket üzerinde ürün barkot bulunmalıdır.
3. Cihazların termal yazıcılarına zarar vermemelidir.
4. Kayıtlar silinme ve kaybolma olmadan en az 5 yıl saklanabilmelidir.
5. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 2 adet numune bırakılmalıdır.
6. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
7. Ambalaj, EKG kağıdını koruyucu nitelikte olmalıdır.

(4293) LAM TASIMA KABI

Açıklama : LAM TASIMA KABI

1. Polipropilenden üretilmiş, şeffaf olmalı, içindeki lamların kolay görünmesine olanak sağlamalı, kapakları sıkı kapanmalıdır.
2. Yatık iki bölmeli ve dört adet lam sığabilecek dizaynda olmalıdır..
3. Ürün ambalajı (kutu/poşet) olmalıdır.
4. Ürün ambalajı üzerinde barkod basılmış olmalıdır.
5. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için numune temin etmelidir.

(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.

(286) USG PRINTER KAGIDI MITSUB.K65HM

Açıklama : USG PRINTER KAGIDI MITSUB.K65HM

1. Uygun ısı şartlarında korunması halinde kalitesi bozulmamalıdır.
2. Print edildikten en az 3 ay sonrasında bile görüntü korunabilmelidir.
3. Kullanımda olan standart tip yerine yüksek dansiteli tipte bir kağıt olmalıdır.
4. Ebatları 110 mm x 21 m (en az) olmalıdır.
5. Ürün paketlenmiş ve barkotlu olmalıdır.
6. Ürün paketi üzerinde üretim ve son kullanım tarihi bilgileri yer alacaktır.
7. Teklif edilen ürünler kliniklerimizde denenecek, deneneler arasında uygun olanlar ihale kapsamına alınacaktır.
8. Teklifte birlikte, kabul muayenesi ve sonraki uyumsuzluklarda referans olarak kullanılacak 1 (bir) ürün numunesi teslim edilecektir.

(4551) PARAFILM M (4 IN.X125 FT.ROLL)

Açıklama : PARAFILM M (4 IN.X125 FT.ROLL)

1. Normal boyutuna göre %200 oranında esneme ve genişleme kapasitesine sahip olmalıdır
2. Sıvıların sıçramalarını ve dökülmelerini önlemelidir.
3. Tuz çözeltileri, inorganik asit ve baz çözeltileri ile kullanıldığında 48 saate kadar dayanıklı olmalıdır
4. Ürün ambalajı üzerinde barkod basılmış olmalıdır
5. Üretici firma laboratuvarında denenmek üzere numune temin etmelidir

(4536) IDRAR KABI STERİL (STERİL BALGAM KABI)

Açıklama : IDRAR KABI STERİL (STERİL BALGAM KABI)

1. İdrar/balgam kabı yaklaşık 100 ml hacminde bardak ya da beher şeklinde olmalıdır.
2. Plastik, burgulu kapaklı, sızdırmaz özellikte ve şeffaf olmalıdır.
3. Sızdırmazlık özelliğine sahip çift burgulu olmalıdır.
4. Pnömatik sisteme uygun olmalıdır.
5. Her ambalajın üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası yazmalıdır.
6. Her bir idrar/balgam kabı ayrı ayrı ambalajlanmış tekli poşetlerde olmalıdır.
7. Ürün ambalajı üzerinde barkod basılmış olmalıdır.
8. Steril olmalı ve steril olduğu belirtilmelidir.
9. Laboratuvar ihtiyacına göre istek olduğunda çekilecektir.
10. Değerlendirme için 10 adet numune verilmelidir.

(7384) IDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)

Açıklama : IDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)

1. İdrar toplama kabı plastik ve kapaklı olmalı, kapak sızdırmamalı ve vidalı olmalıdır.
2. İdrar toplama kabı 5 litre olmalıdır.
3. İdrar toplama kabı delik, yırtık, bütünlüğü bozuk olmamalıdır.
4. İdrar toplama kabının üstte bulunan kapak dışında örnek almaya yarayan, yanda sızdırmaz kapaklı bir çıkışı olmalıdır.
5. 500 ml'den başlayıp 5000 ml'ye kadar ölçer derecesi bulunmalıdır. Ölçüm miktarı doğru ölçeklendirilmelidir.
6. Delik, kapakları bozuk olan idrar toplama kaplarını firma değiştirecektir.
7. Üretici firma CE,ISO,TSE belgelerinden en az birine sahip olmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 3 adet numune bırakılmalıdır.

9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. İdrar toplama kabı delinmelere karşı dayanıklı olmalıdır.
11. Ürünün içindeki idrar miktarını gösterecek şeffaflıkta olmalıdır.
12. Ürünün üretim ve son kullanma tarihleri olmalıdır.
13. Firma miadının dolmasına 6 ay kalmış ürünleri ileri miad tarihli ürünlerle değiştirmelidir.

(5670) SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)

Açıklama : SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)

1. LDPE malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. (5X5), (8X10), (16X13), (25X30), (26X36),(21X27),(30X50) boyutlarında değişik ebatları olmalıdır.
3. Şeffaf renkte olmalıdır.
4. Poşet elle tamamen kilitlenebilecek mekanizmaya sahip olmalıdır.
5. Poşet yüzeyleri düz pürüzsüz olmalı, üretim hataları içermemelidir.
6. Kenarlarında, kesim yerlerinde çapak olmamalıdır.
7. Poşetler 1000'lik veya 2000'lik paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Paketler barkotlu olmalıdır.
9. En az 10 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Ürün yırtılma ve delinmelere karşı dayanıklı olmalıdır.

(5822) SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ)

Açıklama : SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ)

1. Satın alınacak ürünler, Göğüs Hastalıkları Anabilim Dalı, SFT laboratuvarında, solunum fonksiyon testlerinin yapılmasında kullanılacaktır.
2. Filtreler ünitemizde bulunan spirometre cihazlarına ("Jaeger bodypletismograf" ve "Jaeger PFT") uyumlu olmalıdır.
3. Filtreler; tek kullanımlık, çocuk ve erişkinlerin anatomik ağız yapısına uygun olmalıdır.
4. Filtreler, ölçüm esnasında hastanın dudaklarına yapışmayacak ve kanatmayacak yapıda olmalıdır.
5. Filtreler hava geçirermeyen tekli ambalajlarda ve uç kısımları keskin olmayacak yuvarlatılmış şekilde olmalıdır.
6. Filtre, hava akımında basınç kaybı oluşmaması ve dış etmenlerden etkilenmemesi için stabil, açılmaz yapıda olmalıdır.
7. Üründe kimyasal yapıştırıcı kullanılmamış olmalıdır.

8. Filtrenin hava akımına karşı direnci, hem nefes almada hem de nefes vermede %0,7'den fazla olmamalıdır.
9. Ölü boşluk 80 ml'den az olmalıdır.
10. Filtre, hem bakteriyel hem de viral etkenlere karşı filtrasyon etkinliği sağlamalıdır. Her iki mikrobiyolojik grubu için de filtrasyon etkinliği %99'un üzerinde olmalı ve bunu belgeleyen teknik doküman ve laboratuvar test raporları olmalıdır.
11. Hastalar arası enfeksiyonu önlemek için, her filtre ile birlikte 1 adet tek kullanımlık burun mandalı verilmelidir.
12. İstenilen ürünlerin tıbbi cihaz mevzuatı gereğince olması gerek standart belgeleri, Sağlık Bakanlığı tarafından alınmış onay belgeleri olmalıdır.
13. Firma, ürünü uygunluk açısından değerlendirmeye yetecek miktarda numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirme sonucuna göre uygun olmadığı takdirde satın alma süreci dışında bırakılacaktır.
14. Yüklenici firma, ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan, hatalı-bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

(3740) KIRMIZI HASTA KOL BANDI

Açıklama : KIRMIZI HASTA KOL BANDI

1. Yumuşak PVC'den imal edilmiş olmalıdır,kenarları tahriş edici olmamalıdır.
2. Kol bandının uzunluğu 26 cm olmalıdır.
3. Barkodlu kağıdın konulacağı cepli kısmın uzunluğu 4-6X 1,5-2,5 cm olmalıdır.
4. Barkodun yapıştırılacağı kağıdın ebadı 5x2 cm olmalıdır.
5. Kayıtların okunabilmesi için hasta kol bandının cebinin üst kısmı şeffaf olmalıdır.
6. Tek kullanımlık olmalı,çıtçıtırları kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
7. Hastanenin istediği renklerde imal edilmelidir.
8. Su geçirilmeyen özellikte olmalı, alkol, tiner, solvent gibi maddelerle silinip değiştirilmemelidir.
9. Üretici firma ISO belgesine sahip olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle herbir numaradan en az 15 adet numune bırakılmalıdır.
11. Baskılı kağıt parametresi aşağıdaki gibi olmalıdır.
 - 11.1. adı soyadı
 - 11.2. T.C. Nosu
 - 11.3. Doğum tarihi,cinsiyeti
 - 11.4. Protokol no
 - 11.5. Hasta no
12. Paket üzerinde barkod bulunmalıdır.

(8951) KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHI POLK.)

Açıklama : KAGIT MUAYENE ORTUSU (GENEL CERRAHI POLK.)

1. Havlu beyaz renkte olmalıdır.
2. Havlunun bir yüzü polietilen veya poliüretan madde ile kaplı olmalıdır.
3. Havlu yaprakları rulo biçiminde sarılmış olmalıdır.
4. Yaprakların boyutları; Eni: 60-65 cm, Boyu: 60 cm; olmalıdır.
5. Her bir rulo 80-90 yapraktan oluşmalıdır.
6. Havlu yaprakları kolayca birbirinden ayrılabilmelidir.
7. Havlular kullanım esnasında kolayca yırtılmamalı, suya dayanıklı olmalıdır.
8. Rulo kağıt havlu özel ambalajında hijyenik olarak teslim edilmelidir.

(3359) ENZİMATİK SOLUSYON

Açıklama : ENZİMATİK SOLUSYON

1. Ultrasonik yıkayıcıda ve manuel olarak yapılan temizleme işleminde kullanılabilir.
2. Ürün proteaz ve lipaz gibi çözücü enzimler içeren, deterjan ve düşük düzey dezenfektan özelliğinde olmalıdır.
3. Korozyon inhibitörü içermelidir.
4. Farklı sıcaklık değerlerinde aktif özelliğini koruyabilir.
5. Organik kalıntıları en iyi şekilde çözebilir.
6. Konsantre olmalıdır.
7. Kullanıma hazırlanmış halde görüntüsü berrak olmalıdır.
8. Solüsyon konsantrasyon ve dilüsyon açısından pratik ve kullanımı kolay olmalıdır.
9. İşlem sırasında köpük oluşturmamalıdır.
10. Kolaylıkla durulanabilir özellikte olmalıdır.
11. Cerrahi aletler ve fiber-optik malzemelerde protein yapılı organik kirleri ve diğer kalıntıları çözmeli, tamamen temizlemelidir.
12. Çalışma koşullarını engelleyici kokusu olmamalıdır.
13. Cerrahi aletler üzerinde kalıntı bırakmamalı ve pH'ı nötr olmalıdır.
14. Tıbbi malzemelerde gerçekleştirilen temizlik uygulamalarında paslanmayı önleyici olmalı, yüksek etkinlik ve uyumluluk göstermelidir.
15. Hassas cerrahi malzemelerin yüzeylerine ve bölümlerine zarar vermemelidir.
16. Hassas cerrahi aletler, endoskopik ekipmanlar ve her çeşit tıbbi malzeme ile uyumlu olmalıdır.
17. Ürün ağzı kilit kapaklı 3-5lt. bidonlarda olmalıdır.
18. Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
19. Ürün orijinal ambalajında olmalı, üzerinde markası, üretim ve son kullanım tarihi ile lot numarası belirtilmiş olmalıdır.

20. Ürünle beraber orijinal 5 adet PVC kaplı Türkçe kullanım tablosu ve kullanıcıya yönelik demonstratif eğitim verilmelidir.
21. Değerlendirme için orijinal 2 adet (3-5lt.) ürün ve kullanım kılavuzu bırakılmalıdır.
22. Aşağıda belirtilen bilgileri içeren tüm dokümanlar tam bir dosya halinde numune ile birlikte bırakılmalıdır.
 - 22.1. Sahip olduğu izin ve ruhsat bilgileri
 - 22.2. İçeriği, etken maddesi
 - 22.3. Kullanıldığı yerler
 - 22.4. Kullanma şekilleri
 - 22.5. Kullanma dozu
 - 22.6. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
 - 22.7. Kullanma süresi , ve saklama koşulları,
23. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(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.

(7651) ENJEKTOR UCU YESİL STERİL (NO 21)

Açıklama : ENJEKTOR UCU YESİL STERİL (NO 21)

1. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polipropilenden, metal kısmı kron-nikel karışımı veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. İğnelerde çapak, pürüz görülmeyecek uçları dokuya zarar vermeyecek keskinlikte olmalıdır.
3. Enjektör uçları steril tek tek poşetlerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. İğne uçları her model enjektöre uyumlu olmalıdır.
5. Enjektöre takıldığında hava kaçağı yapmayacak şekilde monte edilebilmelidir.
6. Her iğne ucu ambalajının üzerinde tipi, iğne numarası, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı, rengi, sterilizasyon metodu, aktivite süresi, ticari markası, referans ve lot numarası yazılı olmalıdır.
7. Enjektör ucunun koruyucu plastik kapağı delikli olmamalıdır.
8. Kutu veya enjektör ucu paketinin en az birinin üzerinde barkot bulunmalıdır.
9. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle her bir numaradan 20 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Ambalajın üzerinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
12. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
13. CE belgesi olmalıdır.
14. İğne ambalajı steril tekniğe uygun olarak açılabilir özellikte olmalıdır.

(6421) SEROLOJİK PİPET 25 ML STERİL

Açıklama : SEROLOJİK PİPET 25 ML STERİL

1. Tek tek steril edilmiş ve paketlenmiş olmalıdır.
2. Pipetin malzemesi polystrene olmalıdır.
3. Pipetler tıpalı olmalıdır.
4. Steril ve şeffaf paketlerde içindeki pipetlerin renkli kodları ile kolayca ayırt edilebilir olmalıdır.
5. Pipet 25 ml taşıma hacmine sahip olmalıdır.
6. Pipetler üzerinde rahatlıkla okunabilir skala olmalıdır.
7. Non-projenik ve non-toksik sertifikalı olmalıdır.
8. Ürün ambalajlı (kutulu/poşet) olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde barkod basılmış olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 adet numune bırakılmalıdır.
11. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(4557) HEPARINLI HEMATOKRİT TUPU

Açıklama : HEPARINLI HEMATOKRİT TUPU

1. Tüplerin uzunluğu 75 mm (+/- 1 mm) ve et kalınlığı 0,2 mm olmalıdır.
2. Heparinli olanların iç yüzeyleri sodyum heparinat ile heparinlenmiş olmalı ve kapiller kan ile kullanılabilir, kırmızı kodlu olmalıdır.
3. Heparinsiz olanlar mavi ile kodlanmalıdır.
4. Hematokrit tüp macunu kurumayan kapatma bileşiği şeklinde ve plastik 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 laboratuvarında denenmek üzere 20 adet numune temin etmelidir.
8. Heparinsiz hematokrit tüpünün her nokasında ışık geçirgenliği aynı olmalıdır.

(4798) IDRAR TOPLAMA TORBASİ (ERKEK)

Açıklama : IDRAR 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.
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.

(4307) EKG JELİ

Açıklama : EKG JELİ

1. Ürün suda çözünür, kokusuz ve kolay temizlenir olmalıdır.
2. Ürün nontoksik, hipoalerjenik olmalı; yağlı madde veya Formaldehit içermelidir.
3. Ekg çekimlerinde ve defibrillasyon işlemleri için geliştirilmiş olmalıdır.
4. Jel yüksek iletken özelliğine sahip olmalıdır.
5. Ürün +70 C stabil kadar saklanabilmelidir; pH nötr olmalıdır.
6. Ürün orjinal ambalajında ve kutusunda olmalıdır.

7. Ürün CE kalite belgesine sahip olmalıdır.
8. Ürünün akredite kuruluştan dermatolojik testleri yapılmış olmalıdır.

(9296) SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)

Açıklama : SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)

1. İmalatında atık madde kullanılmamalıdır.
2. Birinci sınıf orijinal orta yoğunluk polietilen hammaddeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Boyutları en az 45 cm x 60 cm olacaktır.
4. Rengi şeffaf ve kokusuz olmalıdır.
5. Üç tarafı kapalı, 45 cm'lik bir kısmı açık olmalıdır.
6. Poşetler su geçirmez, sızdırmaz, patlamaz ve yüksek mukavemetli olmalıdır.
7. Poşetlerde herhangi bir yırtık ve kopukluk olmamalıdır.
8. Malzeme kalınlığı en az 40 mikron olmalıdır.

(3668) KLOR TABLET

Açıklama : KLOR TABLET

1. Kolay saklanabilecek tabletler şeklinde olmalıdır.
2. Aktif madde olarak dezenfektan solüsyon hazırlandığı 24 saat sürekli serbest klor açığa çıkaran NaDCC (Sodyumdikloroisosyanurat) içermelidir. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon PH'ı saf su PH'ına yakın olmalıdır.
3. Tablet formu en az 2.5 gr etken madde içermelidir.
4. Hazırlanan dezenfektan solüsyon aktivitesini 24 saat boyunca koruyabilmeli ve etkinliği güvenceli olmalıdır. Ortamda bulunabilecek organik maddeler ile inaktivasyona karşı maksimum dirençli olmalıdır.
5. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon geniş bir antimikrobiyal aktiviteye (nozokomiyal infeksiyon etkeni olan dirençli gram-negatif ve gram-pozitif bakteriler üzerinde bakterisidal, fungisidal, sporosidal, mikobakterisidal ve HIV, Hepatit B ve Hepatit C virüsleri dahil virusidal) sahip tam bir biosidal olmalıdır.
6. 5-10 dk gibi kısa sürede tam antimikrobiyal aktivitesine ulaşmalıdır.
7. Kullanım talimatları uyarınca lastik, plastik, cam, porselen, altın, paslanmaz çelik malzeme ve zeminlerde zararlı etkisi olmamalıdır.
8. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon ile deterjanlar arasında geçimsizlik olmamalı, biosidal aktivite deterjanlarla karşılaştığında azalmamalı ya da yok olmamalıdır.
9. Dezenfektan tabletlerden solüsyon hazırlanması, kullanılması, kullanım alanları ve dozajları gösteren ayrıntılı bir tablosu (afiş ya da PVC kaplı renkli basım 50 adet) bulunmalı, bu tablolar depoya ürünler ile birlikte ücretsiz olarak teslim edilmelidir.
10. Ambalaj ve temin edilen dökümanlarda imal yeri, gerekli uyarılar, imal tarihi, seri numarası mutlaka bulunmalıdır.
11. Tabletler uzun süreli ve uygun saklanabilecek şekilde ağzı kilit kapaklı, hava almayan sağlam ambalajlarda olmalıdır.

12. Tabletler kolay ve çabuk hazırlanabilir efervesan (suya atıldığında kendiliğinden eriyen) formüle sahip olmalıdır. Tablet suda kolay ve tamamen çözölmelidir.
13. Dezenfektan solüsyonun hazırlanmasında musluk suyu kullanılabilmesi, ısıtma ve karıştırma gibi uygulamalara gerek olmadan çözönebilmesi, tortu oluşturmamalıdır.
14. Ürüne ait sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nün ithal izni (ya da ürüne ait üretim ruhsatı) mutlaka olmalıdır.
15. Değerlendirme için 2 adet orjinal ürün bırakılmalıdır. Orjinal ürünlerle birlikte aşağıda istenilen bilgileri içeren eksiksiz dosyanın sunulması gerekmektedir;
16. Numune olarak bırakılan ürünler hastahanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
17. Kullanıcı referans bilgilerini içeren belge dosyada bulunmalıdır.
18. Ürünlerin depoya teslimi sırasında, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli göröldüğü taktirde, "komitenin belirteceği bir laboratuvaradan" üretici firmaya ait olmak ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek üzere analiz yaptırabilecektir.
19. Stabilité Bilgileri:
 - 19.1. 1.) Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilité testleri, şartları, kontrol yönetim, sonuçları ve değerlendirmesi.
 - 19.2. 2.) Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları.
20. Mikrobiyolojik Etkinlik Bilgileri:
 - 20.1. 1.) Ürünün test edildiği mikroorganizmaların adları (bakteri, fungus, virus, ve spor) ve test edilen mikroorganizmaların orijini.
 - 20.2. 2.) Ürünün etkinliğini ölçmede kullanılan yöntemler ve sonuçları.
 - 20.3. 3.) Konu ile ilgili literatür ve Türkçe tercümesi,
 - 20.4. 4.) Ürünün kullanımına ait bilgiler
 - 20.5. a.) Kullanıldığı yerler
 - 20.6. b.) Kullanma şekilleri
 - 20.7. c.) Kullanılma dozu
21. Prospektüs Bilgileri:
 - 21.1. 1.) Ticari adı,
 - 21.2. 2.) Formöl mg 7 lt ya da % olarak,
 - 21.3. 3.) Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğı hedef mikroorganizmalar)
 - 21.4. 4.) Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs)
 - 21.5. 5.) kullanılması sakıncalı yollar,
 - 21.6. 6.) İstnmeyen etkileri,
 - 21.7. 7.) Diğer maddeler ile etkileşimleri
 - 21.8. 8.) Özel saklama şekli,
 - 21.9. 9.) Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve koruma yöntemleri,
 - 21.10. 10.) LD 50 değeri,

21.1111.) Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 08003147900 nolu telefonu arama uyarısı)

21.1212.) Kullanma süresi (açılmamış orjinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)

21.1313.) İzin sahibi firma adı-adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir.

22. Etiket ve Ambalaj Bilgileri:

22.1. 1.) Etiket Bilgileri

22.2. a.) Ticari adı

22.3. b.) İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi

22.4. c.) Etkin madde adı (INN)

22.5. d.) Ruhsat tarihi ve sayısı

22.6. e.) Etkin madde adı ve miktarı (mg/lt % olarak)

22.7. f.) kullanım amacı ve kullanım talimatı

22.8. g.) İmal ve son kullanım tarihi

22.9. h.) Seri no

22.10i.) Miktar

22.11j.) Genel uyarılar ve sınıfına uygun tehlike uyarı işareti

22.12k.) LD 50 değerli

22.13l.) Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı

22.14m.) Barkod

22.152.) Ambalaj Bilgileri

22.16a.) Ambalaj ismi

22.17b.) Kapak özellikleri

(1104) BISTURI NO 15

Açıklama : BISTURI NO 15

1. Krom, nikel, karbon veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Bisturi saplarına kolay ve tam oturmalıdır.
3. Kesici ucu düzgün olmalı ve bileme izleri bulunmamalıdır.
4. Ambalaj alüminyum içerikli olup su geçirmeyecek şekilde olmalıdır.
5. Anti septik solüsyonlar ve suyla temasta oksitlenme olmamalıdır.
6. Sterilizasyon GAMMA yöntemi ile yapılmış olmalı, her kutuda orijinal fabrika tarafından basılmış kırmızı sterilizasyon indikatörü bulunmalıdır.

7. Paket açımı kolay olmalı ve sterilizasyonu bozulmadan yapılabilmelidir.
8. Kullanımda kolay kırılmamalı, dayanıklı olmalı kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
9. Kutuların üzerinde steril ibaresi bulunmalı, hangi metotla steril edildiği, son kullanım ve imalat tarihi yazılmalıdır.
10. Kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
11. BS 2982 / İSO 77740 / TSE 4171 e uygunluk belgesi olmalı, BS ve İSO no ları kutu üzerinde orijinal baskılı olmalı, TSE ye ait laboratuvar uygunluk raporları ve/veya ürüne ait CE belgesi ibraz edilmelidir.
12. Steril 100 lük kutularda, uç ve ambalaj üzerinde numaraları yazılı olarak ambalajlanmış olmalıdır. Kutu ve adet üzerinde barkot olmalıdır.
13. Şekil olarak aşağıda belirtilen şekillerde olmalıdır.11 no'lu bistürilerin uçlarının açısı dar olmalıdır. 15 no' lu bistürinin uç kısmı ile sapı arası bütün olarak birleşmelidir.

(4596) FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)

Açıklama : FİLTRELİ PİPET UCU 10-100 DNA RNA FREE(96 LİK KUTU)

1. Şeffaf polipropilenden üretilmelidir.
2. Bilinen tüm pipetlerle güvenli kullanılabilmeli, kimyasallara ve tüm dış etkenlere dayanıklı olmalı, iç yüzeyi sıvının çepere yapışmasını engellemek için kaygan olmalıdır.
3. Pipete giren ağız kısımları pipete tam ve sızdırmaz uyum sağlamalıdır
4. Filtreli, steril DNase, RNase, pirojen free olmalıdır.
5. Pipet ucunun uygun olduğu maksimum hacim pipetlenirken, filtre ile sıvı arasında, filtrenin ıslanmasını önleyecek kadar mesafe kalmalıdır.
6. Aktarılan sıvıyı eksiksiz transfer etmeli, pipet uçları üzerinde gözle takibi kolaylaştıran kademeler bulunmalıdır.
7. Kalibrasyon birimince denenmesi yapıldıktan sonra ve ilgili birimin onayı ile alınacaktır.
8. Ürün ambalajlı (kutulu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adedi üzerinde belirtilmelidir.
9. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
10. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için her bir hacimden 10'ar adet numune temin etmelidir.
11. Merkez Lab. Moleküler Mikrobiyoloji Biriminden uygunluk alınmalıdır.

(5476) İNTENSİFİER BASLIĞI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGİO)

Açıklama : İNTENSİFİER BASLIĞI(CAP:65 CM,RADYOLOJİ ANGİO)

1. 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, deneneler arasında uygun olanlar ihale kapsamına alınacaktır.
10. Teklifte birlikte kabul muayenesi ve sonraki uyumsuzluklarda referans olarak kullanılacak bir ürün numunesi de teslim edilecektir.

(3315) GAZ PED PAMUKLU 10X30

Açıklama : GAZ PED PAMUKLU 10X30

1. Gazlı bez hidrofil pamuk ile hazırlanmış olmalıdır.
2. Gaz ped pamuklu 10cmx30cm ölçülerinde, açık hali 60cmx40cm (+/- 1cm) dikdörtgen biçiminde olmalıdır.
3. İstenilen boyutlarda kesilmiş gazlı bez hidrofil pamuğu tamamen sarmalı ve kenarlar iplik vermeyecek şekilde içe katlanmış olmalıdır.
4. Gaz ped pamukluda kullanılan gaz bezi TS 14079 a uygun olmalıdır.
5. Kullanılan gazlı bez 20 tel olmalıdır. (+/- 1 tel olabilir.)
6. Atkı ve çözümler arasındaki uzaklık eşit olup, bezin homojen bir görünümü olmalıdır.
7. Apreli olmamalı, her hangi bir boya içermemelidir; durmakla sararmış olmayıp her hangi bir şekilde kirli görünmemelidir.
8. Ürün temiz ve kokusuz olmalıdır.
9. Ürün üzerinde kir,elyaf artıkları,yağ lekesi,yabancı cisimler,ek yeri ve parça bulunmamalıdır.
10. Gazlı bezde delik,kesik,yırtık vb. görünüş bozuklukları olmamalıdır.
11. Ürünün emiciliği iyi olmalıdır.
12. Hidrofil pamuk, ped içinde görünüşte homojen dağılımlı yerleştirilmiş olmalıdır. En az 12gr (+/- 2gr) hidrofil pamuk içermelidir.
13. 25-30 adetlik kâğıt ya da polietilen ambalajlarda ve kolilenerek teslim edilmelidir.
14. Her bir karton kolide en fazla 750 ürün bulunmalıdır.
15. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.
 - 15.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
 - 15.2. Hidrofil olduğu,
 - 15.3. Anma boyutları ve adedi,
 - 15.4. Üretim tarihi,
 - 15.5. Standardın işaret ve numarası(TS 14079)
 - 15.6. Seri ve parti numarası.

16. Non-steril olmalıdır.
17. Ürün CE işaretli olmalı CE belgesi sunulmalıdır.
18. Değerlendirme için şartnamede belirtilen özellikleri taşıyan en az 50 adet ürün numune olarak bırakılmalıdır.
19. Muayene komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliğine yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.
20. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özellikte olmalıdır.

(5879) KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)

Açıklama : KULAK SPEKULUMU NO:4.25 DAR CAPLI (WELCH ALLYN 25020 OTOSKOPA UYUMLU)

1. Hastanemizde kullanılmakta olan Welch Allyn marka ve 25020 A 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.

(8156) DISTİLE STERİL SU 1 LT.

Açıklama : DISTİLE STERİL SU 1 LT.

1. Şişenin içindeki su steril, distile ve apirojen olmalıdır.
2. 1000ml'lik orjinal cam şişelerde olmalıdır.
3. Gerekğinde oksijen haznelerinde, respiratör haznelerinde, küvözlerde kullanılmaya uygun olmalıdır.
4. Her şişenin yanında 1 adet askısı olmalıdır.
5. Şişenin 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.
7. Şişe kapaklarına serum seti yerleştirilebilir özellikte 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 analiz 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.

(7163) ABSOLU ALKOL

Açıklama : ABSOLU ALKOL

1. Alkol oranı en az %99.99 olmalı.
2. Şeffaf görüntüde ve katkı maddesi içermemeli.
3. Ambalaj içinde tortu içermemeli.
4. Teslim alınmadan önce laboratuvarında denenmeli.
5. Ambalajlar hava, su ve nemden etkilenmeyecek yapıda olmalı.
6. TSE,CE belge standartlarına uygun olmalı.
7. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
8. Son kullanım tarihin en az (12 ay) olmalıdır.

(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.

(57) YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)

Açıklama : YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)

1. İçindeki jel ve yapıştırıcıları kurutmayacak bir koruyucu ambalaj içinde olmalıdır.
2. Değişik çapta seçenekleri (çocuk-erişkin) olmalıdır. Erişkin boyun çapı 4 cm den az olmamalıdır.
3. Elektrod üzerindeki jel, köpük ve yapışkan madde allerjik olmamalı ve firma tarafından belgelendirilmelidir.
4. Köpük kısmının kalınlığı 1 mm den fazla olmalıdır.
5. Elektrod en az 72 saat kullanılabilirmeli, suya dayanıklı olmalı ve uzun süreli kullanımında da ciltte reaksiyon yaratmamalıdır.

6. Elektrodlar görüntülü cihazlarda görüntü vermemelidir. MR uyumlu olmalıdır.
7. Elektrod sinyali parazitsiz bir şekilde iletebilmelidir.
8. Elektrod üzerindeki jel, çıkarıldıktan sonra kalıntı bırakmamalı, akışkan olmamalı ve sürece bağlı korozyona uğramamalıdır.
9. Elektrodlar cilde iyi yapışmalıdır.Yerinden çıkarılıp başka yere yapıştırıldığında çıkmayacak özellikte olmalıdır.
10. Elektrot çıkıcıları 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.

(189) KURUTMA KAGIDI

Açıklama : KURUTMA KAGIDI

1. Whatman no 2 veya eş değerli olmalıdır.
2. Tabaka halinde olmalıdır.
3. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için numune temin etmelidir.

(3752) FORMALIN PEDI

Açıklama : FORMALIN PEDI

1. 8x10 cm boyutlarında olmalıdır.
2. Sıvı emme özelliği yüksek olmalıdır.
3. Formaldehit Nötralize edici madde içermelidir.
4. Materyal kalınlığı en az 2 mm olmalıdır.
5. TSE ve CE belgesi olmalıdır.
6. Ürüne yönelik uygunluk değerlendirmesi için laboratuvara numune ürün bırakılmalıdır.

7. Ürün etiketinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
8. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
9. Ürün ambalajı üzerinde kimyasal maddenin tehlike niteliğini gösteren işaretler mevcut olmalıdır.

(5924) PIPET STERİL 5 ML. LİK

Açıklama : PIPET STERİL 5 ML. LİK

1. Pipet serolojik ya da mührü tipte derecelendirilmiş olmalıdır.
2. Tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
3. Ürün tek tek ambalajlı olmalıdır.
4. Ürünlerin standart üretimi CE/ISO ile belgelendirilmiş olmalıdır.
5. 5 ml olmalıdır.
6. Ürün üzerinde (steril, son kullanma tarihi vb) bilgiler olmalıdır.
7. Ürün ambalajı üzerinde barkod basılmış olmalıdır.
8. Üretici firma laboratuvarında denemek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(4552) PASTOR PIPET CAM (250'LIK PAKET)

Açıklama : PASTOR PIPET CAM (250'LIK PAKET)

1. Hidrolik 3 sınıfı özel nötr camdan üretilmiş olmalıdır.
2. Uzun ucu kapiller özelliğe sahip olmalıdır.
3. Uçlar düz ve kavissiz olmalı, emmek için kullanılan uç kısım pamuk tıkaç yerleştirilmesi için uygun tasarıma sahip olmalıdır.
4. Uzunluğu 23 cm olmalıdır.
5. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
6. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
7. Üretici firma laboratuvarında denemek ve şahit numune olarak saklamak için 10 adet numune temin etmelidir.

(5925) TUP PLASTİK 5 CC

Açıklama : TUP PLASTİK 5 CC

1. Plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. Tüplerin ağzı vidalı beyaz tüp kapaklarına uyumlu olmalıdır.

3. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
4. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
5. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(5670) SEFFAF KILITLI POSET(21X27 CM)

Açıklama : SEFFAF KILITLI POSET(21X27 CM)

1. LDPE malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. (5X5), (8X10), (16X13), (25X30), (26X36),(21X27),(30X50) boyutlarında değişik ebatları olmalıdır.
3. Şeffaf renkte olmalıdır.
4. Poşet elle tamamen kilitlenebilecek mekanizmaya sahip olmalıdır.
5. Poşet yüzeyleri düz pürüzsüz olmalı, üretim hataları içermemelidir.
6. Kenarlarında, kesim yerlerinde çapak olmamalıdır.
7. Poşetler 1000'lik veya 2000'lik paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Paketler barkotlu olmalıdır.
9. En az 10 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Ürün yırtılma ve delinmelere karşı dayanıklı olmalıdır.

(8121) TIRNAK FIRCASI(AMELIYATHANE)

Açıklama : TIRNAK FIRCASI(AMELIYATHANE)

1. Cerrahi el yıkama amacıyla kullanım için üretilmiş olmalıdır.
2. Cerrahi fırça 134 derece buhar sterilizasyonu ile steril edilebilir özellikte olmalıdır.
3. En az 100 kez steril edilebilmelidir.
4. Ameliyathanede kullanılan fırça aparatlarına uygun ölçüde ve yapıda olmalıdır.
5. Fırça aparatlarına en az 20 adet sığabilecek yapıda sırt kısmı kanallı olmalıdır.
6. Fırça kılları dökülmeyecek özellikte olmalıdır.
7. Fırçalanma esnasında tahrişin önlenmesi amacıyla kıl uçları yumuşak ve yuvarlatılmış olmalıdır.
8. Ameliyathaneden uygunluk alınmalıdır.

(3690) TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)

Açıklama : TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)

1. HASTANEMİZDE BULUNAN DİYALİZ MAKİNESİNE UYGUN OLMALIDIR.
2. 5 LT LİK POLİETİLEN BİDONLARDA KİLİTLİ KAPAKLI OLMALIDIR.
3. % 50 ORANINDA SİTRİK ASİT MONOHİDRAT İÇERMELİDİR.
4. TAMAMEN DOĞAL BİLEŞENLER İÇERMELİDİR.
5. KOKUSUZ OLMALIDIR. GÖRÜNÜŞÜ SIVI, AKICI, BERRAK, TEMİZ OLMALIDIR.
6. BACTERİSİD, FUNGUSİD, HEPATOVİRÜSİD [B, C VE D] VE VİRÜSİD [HIV]' İ ETKİSİZ KILMALIDIR.
7. KAN KALINTILARINI TEMİZLEMELİDİR.
8. İMAL VE SON KULLANMA TARİHLERİ ÜRÜNÜN ÜZERİNDEKİ ETİKETLERDE BELİRTİLMELİDİR.
9. SON KULLANMA TARİHİ TESLİM TARİHİNDEN İTİBAREN EN AZ 3 YIL OLMALIDIR.
10. ÜRETİCİ FİRMANIN ISO 9001:2008 VE CE 93/42 EEC BELGELERİNE SAHİP OLUP BU BELGELER TÜRKAK TARAFINDAN ONAYLI OLMALIDIR.
11. ÜRÜNE AİT UBB KODU BULUNMAKTADIR.
12. BOZUK VE HATALI ÇIKAN ÜRÜNLER FİRMA TARAFINDAN DEĞİŞTİRİLECEKTİR.
13. MİADİ YAKLAŞAN ÜRÜNLERDE 3 AY ÖNCEDEN HABER VERMEK KOŞULUYLA FİRMA DEĞİŞTİRME GARANTİSİNİ VERMELİDİR.
14. BİDON KAPAĞI CİHAZ EMİŞ PİPETİNE UYGUN OLMALI VE HAVA ALMAMALIDIR.
15. BİDONLARIN ÜZERİNDE KOLAYCA OKUNABİLİR NİTELİKTE ÜRÜN BARKODU BASILI OLMALIDIR.

(1104) BISTURI NO 10

Açıklama : BISTURI NO 10

1. Krom, nikel, karbon veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Bisturi saplarına kolay ve tam oturmalıdır.
3. Kesici ucu düzgün olmalı ve bileme izleri bulunmamalıdır.
4. Ambalaj alüminyum içerikli olup su geçirmeyecek şekilde olmalıdır.
5. Anti septik solüsyonlar ve suyla temasta oksitlenme olmamalıdır.
6. Sterilizasyon GAMMA yöntemi ile yapılmış olmalı, her kutuda orijinal fabrika tarafından basılmış kırmızı sterilizasyon indikatörü bulunmalıdır.
7. Paket açımı kolay olmalı ve sterilizasyonu bozulmadan yapılabilmelidir.
8. Kullanımda kolay kırılmamalı, dayanıklı olmalı kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
9. Kutuların üzerinde steril ibaresi bulunmalı, hangi metotla steril edildiği, son kullanım ve imalat tarihi yazılmalıdır.
10. Kesici özelliği uzun süre devam etmelidir.
11. BS 2982 / İSO 77740 / TSE 4171 e uygunluk belgesi olmalı, BS ve İSO no ları kutu üzerinde orijinal baskılı olmalı, TSE ye ait laboratuvar uygunluk raporları ve/veya ürüne ait CE belgesi ibraz edilmelidir.

12. Steril 100 lük kutularda, uç ve ambalaj üzerinde numaraları yazılı olarak ambalajlanmış olmalıdır. Kutu ve adet üzerinde barkot olmalıdır.
13. Şekil olarak aşağıda belirtilen şekillerde olmalıdır. 11 no'lu bistürilerin uçlarının açısı dar olmalıdır. 15 no' lu bistürinin uç kısmı ile sapı arası bütün olarak birleşmelidir.

(3629) CAM AGACI PLASTİK CİFT

Açıklama : CAM AGACI PLASTİK CİFT

1. Sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
2. İki ucu tırtıklı yapıda ve açık olmalıdır.
3. Uç açıklığının iç çapı 0,5 cm. olmalıdır. Bağlantı ucu inceden kalına doğru olmalıdır.
4. İç kısmı pürüzsüz olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan ng sonda, aspirasyon sondası vb. sondalara ve enjektörlere uyumlu olmalıdır (İşlem sırasında kenardan sızdırmamalı, kendiliğinden istemsiz ayrılmamalı).
6. Tekli paketlerde olmalı, son kullanım tarihi, lot numarası, üretim tarihi paket üzerinde belirtilmelidir.
7. CE belgesi olmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
9. Şartnameye uygun olmayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. Ortasında aspirasyon işlemlerini kontrol edebilmek için açılır-kapanır tıpa olması ve tıpanın istemsiz açılmaması gereklidir.

(3686) SURGU PLASTİK

Açıklama : SURGU PLASTİK

1. Plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Tutmak için kulpu olmalı ve kapaklı olmalıdır.
3. Yüzeyi pürüzsüz, tırnaksız ve çapaklı olmamalıdır.
4. Cilde temas edecek kenarları yuvarlatılmış olmalı ve cilde zarar vermemelidir.
5. Kolay temizlenebilir ve leke tutmayan özellikte olmalıdır.
6. Dezenfekte edilebilir olmalıdır.
7. Tek tek paketlenmiş olmalı, üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle en az 3 adet numune bırakılmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. CE belgesi olmalıdır.
11. Ürün kapaklı olmalıdır.

12. Ürünün imal tarihi ve son kullanma tarihi olmalıdır.
13. Ürün çatlama ve delinmelere karşı dayanıklı olmalıdır.
14. Bozuk ve çatlak ürünler firma tarafından değiştirilmelidir.
15. Firma miadının dolmasına 6 ay kalmış ürünleri ileri miad tarihli ürünlerle değiştirmelidir.

(176) KAGIT RULO HAVLU

Açıklama : KAGIT RULO HAVLU

1. Rulo havlu yumuşak, kolay kopabilen, kullanımı kolay parçalanmayan ve su emiciliği yüksek olan özelliklere sahip olmalıdır.
2. Rulo kâğıt havlu çift katlı olmalıdır.
3. Rulo kâğıt havlu %100 saf selülozdan üretilmiş olmalıdır.
4. Rulo kâğıt havlu temiz beyaz renkli kâğıttan olmalıdır.
5. Kağıt havlu üretici firması TSE ve/veya ISO 9001 :2000 kalite belgesine sahip olmalıdır.
6. Rulo havlu kâğıdının 1 kolisinin (24 lü) ağırlığı minimum 3000 gr olmalıdır.
7. Rulo kağıt havlu 1 yaprağının boyutu 23 (+-1) x 25 (+-1) cm olmalıdır.
8. Rulo uzunluğu minimum 12 metre olmalıdır.
9. Yaprak sayısı minimum 50 adet olmalıdır.
10. Ürünle beraber 200 adet rulo havluya uyumlu aparat verilecektir.
11. Değerlendirme için 1 paket (orjinal ambalaj) numune verilmelidir.

(5933) SCHIRMER KAGIDI

Açıklama : SCHIRMER KAGIDI

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.
8. Üretici firma değerlendirme için numune temin etmelidir.

(3923) PIPET PASTOR (PLASTİK) 3 ML

Açıklama : PIPET PASTOR (PLASTİK) 3 ML

1. Polietilenden üretilmiş olmalıdır.
2. Pipetlemede damla büyüklüğü eşit olmalı, sıvı akımı kolaylıkla hassas olarak kontrol edilebilmelidir.
3. Ürün ambalajı (kutu/poşet) olmalıdır.
4. Ürün ambalajı üzerinde barkod basılmış olmalıdır
5. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için 20 adet numune temin etmelidir.