



T.C
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ

İLAN

14.05.2026

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN **MUTFAK VE TIBBİ SARF MALZEMELERİ** İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR. YAKLAŞIK MALİYETLERİN BELİRLENMESİ İÇİN İLGİLENEN FİRMALARIN KDV HARİÇ FİYATLARINI **22.05.2026 SAAT: 17:00** A KADAR İDAREMİZE İLETMELERİ RİCA OLUNUR.

Kadriye SOYLU
Mali Hizmetler Müdürü

	MALZEME ADI	MİKTAR	BİRİM	FİYAT
	HEMŞİRELİK HİZMETLERİ SARF MALZEMELERİ			
1	GİGLİ TEL -WIRE SAW- 50 CM.	70	ADET	
2	PERNOZ DREN INCE 3/8	1000	ADET	
3	DREN LATEKS (TURNİKE)İNCE(50 CM'LİK)	500	ADET	
4	GLİSERİN(1 LT LİK AMB.)	50	ADET	
5	YOGUN BAKIM EKG ELEKTRODU(ERİSKİN)	110000	ADET	
6	DENTAL ENJEKTORU	9000	ADET	
7	ACIL ARABASI KİLİDİ(AVALO MARKA ARABALARA UYUMLU)	1000	ADET	
8	CAM AGACI PLASTİK CİFT	5000	ADET	
9	DISPOSABLE BOBREK KUVET	130000	ADET	
10	ENJEKTÖR 10 CC	600000	ADET	
11	FLASTER 5X5 BEZ	27000	ADET	
12	GOBEK KLEMPI STERİL	1200	ADET	
13	ORDEK PLASTİK	600	ADET	

14	SURGU PLASTİK	3000	ADET	
15	EKG KAGIDI 210-3-140 (NIHON KOHDEN UYUMLU)	1200	ADET	
16	ILAC KADEHI PLASTİK	3250	ADET	
17	POCH ACACAGI	120	ADET	
18	GAZ RULO SARGI 5 X 10	4000	ADET	
19	GAZ RULO SARGI 5 X 20	12000	ADET	
20	GAZ RULO SARGI 5 X 15	20000	ADET	
21	GAZ RULO SARGI 5 X 5	5000	ADET	
22	GAZ TAMPON 7,5 X 7,5 (8 KATLI KREPLİ)	2250000	ADET	
23	SURAHİ MİKA (İDRAR TOPLAMA SURAHİSİ)	4000	ADET	
24	DİSTİLE STERİL SU 1 LT.	9000	ADET	
25	MEBRANE SU YASTIĞI	40	ADET	
26	STERİL ULTRASON JELİ 20 ML.	400	ADET	
27	EKG JELİ	220	ADET	
28	CERRAHİ BEYİN PEDİ 20X40	10000	ADET	
29	KLORHEKSİDİN İCEREN ALKOLLÜ PED	45000	ADET	
30	NEONATAL EKG ELEKTRODU (3'LU)	1000	ADET	
31	PARAFİN KG'LİK	200	ADET	
32	BIYOPSİ ATACMANI (GE VOLUSON P6 K9-RS ULTRASON PROBUNA UYUMLU)	30	ADET	
33	ELYAF GALOS (TEK)	16000	ADET	
34	ANJİOGRAFİK KİT (OPAK SET)(MANİFOLT KİT)	1200	ADET	
35	OZON CİHAZI BAKTERİ FİLTRESİ (OZONOSAN MARKA MEDİKAL OZON TERAPİ SİSTEMİNE UYUMLU)	50	ADET	
36	FINDIK TAMPON (8 CM X 8 CM)	1400	ADET	
37	OTOSKOP DISPOSABLE SPEKULUM	1000	ADET	
38	İĞNESİZ VEN VALFİ İÇİN DEZENFEKTAN KAPAK	15000	ADET	
39	ASTRONOT BONE	6000	ADET	
40	SEFFAF POSET (45 X 60 CM) (RADYOLOJİ)	175	ADET	
41	ULTRASON JELİ 1 KG.	1350	KİLOGRAM	
42	ETİLEN OKSİT STERİLİZATORU KARTUSU (3M ETİLEN OKSİT CİHAZINA UYUMLU)	200	ADET	

	MUTFAK SARF MALZEMELERİ			
1	PLASTİK BARDAK	3500	ADET	
2	CAM SU BARDAGI	3500	ADET	
3	KAPAKLI CAM SURAHİ	50	ADET	
4	KAPAKLI UC GOZLU KOPUK TABAK(23A)	700000	ADET	
5	PORSELEN CUKUR YEMEK TABAGI	6000	ADET	
6	PORSELEN KAYIK TABAK 17X12 CM	2700	ADET	
7	SERVIS MASASI(PASLANMAZ CELİK)	20	ADET	
8	YEMEK CATALI(PASLANMAZ CELİK)	3200	ADET	
9	YEMEK KASIGI(PASLANMAZ CELİK)	3400	ADET	
10	TELLİ KEVGİR (PASLANMAZ CELİK)	5	ADET	
11	SEBZE DOGRAMA BICAGI (POLIETİLEN SAPLI)	25	ADET	
12	ET SIYIRMA BICAGI (POLIETİLEN SAPLI)	10	ADET	
13	ET DOGRAMA BICAGI (POLIETİLEN SAPLI)	20	ADET	
14	PORSELEN 18 CM DUZ TABAK	6000	ADET	
15	KEPCE (YEMEK DAGITIM)	10	ADET	
16	MASAT	2	ADET	
17	PLASTİK SAPLI HAMUR KESİCİ	4	ADET	
18	PLASTİK HAMUR SIYIRICI	4	ADET	
19	PORSELEN CORBA TABAGI (KASE)	6000	ADET	
20	YEMEK BICAGI (PASLANMAZ CELİK)	3000	ADET	
21	CIRPMA TELİ (PASLANMAZ CELİK-BATTAL BOY)	7	ADET	
22	KOPUK BARDAK (1,7 GR)	60000	ADET	
23	TUVALET KAGIDI (İCTEN ÇEKME / DISPENSER UYUMLU) (METRE)	2420000	METRE	
	LABORATUVAR SARF MALZEMESİ			
1	PRİCK TEST LANSET	180	KUTU	
2	OTOKLOVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA (60X76 CM)	2000	ADET	
3	STERİL ÖRNEK KABI (İDRAR, BALGAM VB.)	40000	ADET	
4	NON STERİL GAITA KABI (BEYAZ KAPAKLI)	40000	ADET	
5	ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.	5000	LİTRE	

6	LAMEL 24 X 50 100 LUK. (LEICA OTOMATİK KAPAMA CİHAZINA UYUMLU)	21000	ADET	
7	PETRI KUTUSU (50MMX9MM)20LİK	175	ADET	
8	FİLTRESİZ PİPET UCU 100 MİKROLİTRE (TEK TEK STERİL)	800	ADET	
	KAN BANKASI SARF MALZEMELERİ			
1	STERİL TRANSFER TORBASİ 600 ML	200	ADET	
2	SAMPLING SIDE COUPLER (EMC 1401 ENJEKTOR GİRİSLİ ÖRNEK ALMA BAĞLANTI PARÇASI)	300	ADET	
	ENFEKSİYON SARF MALZEMELERİ			
1	%2 KLORHEKZİDİN (GLUKONAT SOLÜSYON) (1000 CC)	900	ADET	
2	%70 İSOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM	1100000	ADET	

***** Tüm kalemler kısmi teklife açıktır.

ÖDEME VADESİ 180 GÜNDÜR.

İlgili Satın Alma Memuru: Sezer DEMİR

İletişim Bilgisi: 0232 412 39 47

e-mail: sezer.demir@deu.edu.tr/ sezerdemir.deu35@gmail.com



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/11/2025 10:13:22

TEKNİK ŞARTNAME

13043 GİGLİ TEL

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.
6. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Gülcan Öztürk
G2

Birgül Kardeş
Jum.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

06/03/2026 15:45:55

TEKNİK ŞARTNAME

2984 PENROZ DREN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Lateks malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Steril tekli ambalajlarda olmalıdır.
3. Kolay açılabilen ambalaja sahip olmalıdır.
4. Paket üzerinde sterilizasyon yöntemi, son kullanma tarihi, ebat bilgileri ve UBB barkodu bulunmalıdır.
5. CE belgesine sahip olmalıdır.
6. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
7. Toksik madde içermemeli ve bu özelliği belgelenmelidir.
8. Ameliyathaneden uygunluk alınmalıdır.
9. Ürün ambalajlı (kutu/ poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adedi üzerinde belirtilmelidir.
10. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
11. Değerlendirme için 5 adet numune verilmelidir.
12. Genişliği 1,5 cm olmalıdır. (Dar yada geniş olmamalı)
13. Boyu 45 cm'den uzun olmalıdır.
14. Paketten alırken dağılıp sterilliğinin bozulmaması için ikinci bir pakette muhafaza edilmelidir.
15. Esnekliği ve kullanılabilirliği ameliyatta kullanım esnasında cerrah tarafından değerlendirilecektir.
16. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

Doç. Dr. Tayfun YILGIN
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tescil No: 132828

TEKNİK ŞARTNAME

3041 DREN LATEKS (TURNİKE)

1. Kauçuktan imal edilmiş ürün elastik olmalıdır.
2. Uzantısı boyunca hava kabarcığı, pürüz, kıvrılma ve kırılma, yapışma olmamalıdır.
3. Orta sertlikte et kalınlığı her yerinde aynı olmalıdır.
4. İç ve dış çapları 2.5 - 5 mm ölçütünde olmalıdır.
5. Her biri 50 cm'lik kesilmiş 100'lük paketler halinde olmalı ve ürün barkodu bulunmalıdır.
6. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
7. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
8. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.



Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
Anestezi Anabilim Dalı Başkanı
T.C. U. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Ün. No: 538 Tescil No: 52745



Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

TEKNİK ŞARTNAME

3004 GLİSERİN 1 LİTRE

1. Ürün safiyeti %98 eşit veya daha yüksek olmalıdır.
2. Görünümü renksiz olmalıdır.
3. Ağır metal toplamı 5 ppm'yi geçmemelidir.
4. Rutubet içeriği en fazla %0,60 olmalıdır.
5. Sülfatlanmış kül içeriği en fazla %0,01 olmalıdır.
6. Toplam CL değeri en fazla 10 ppm olmalıdır.
7. Steril olmalıdır.
8. 1000 ml 'lik ambalajlarda olmalıdır.
9. Ürün ambalajı polietilen materyalden kırılmaz özelliğe sahip olmalıdır.
10. Tüm ürün bilgileri ambalaj üzerindeki etiketlerde net ve açıklayıcı olarak belirtilmiş olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde imal ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
12. Ürün ile ilgili bilgiler ve belgeler teslim edilmelidir.
13. 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.

REMSİRE İKİZ MÜDÜR
KATİE KANDERUR

İpek Kocak
Hemşirelik Birimi
Müdür Yardımcısı

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

12992 YOĞUN BAKIM EKG ELEKTRODU

1. İçindeki jel ve yapıştırıcıları kurutmayacak bir koruyucu ambalaj içinde olmalıdır.
2. Değişik çap seçenekleri (çocuk-erişkin) olmalıdır. Erişkin boyu 4(±1) x 4(±1) cm çaptan küçük 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 kullanılabilir, 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 çıkıtları 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 25 C derece olmalıdır.
19. Ürünün CE belgesi ve ISO9001 13485 sertifikası olmalıdır.
20. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KAZİME KANDELER

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

06/03/2026 15:48:01

TEKNİK ŞARTNAME

2995 DENTAL ENJEKTÖR

1. 30 gauge özellikli iğne olmalıdır.
2. En az 2 yıl miyatlı olmalıdır.
3. 2 cc 0,40x50 mm %6 eğimli, sivri uç merkezde montoksit siyah pistonlu kauçuk başlı olmalı, 3 parça olmalıdır.
4. Muayene komisyonunca beğenilmeyen enjektör uçları alınmayacaktır.
5. Kutuların üzerinde barkot olmalıdır.
6. Enjektör üzerindeki yazılar silinmez özellikte olmalıdır.
7. Paketi kolay açılır özellikte olmalıdır.
8. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Uzm. Dr. İsmail Eryılmaz

Hençire ESRA TUĞDAL

TEKNİK ŞARTNAME

3056 ACİL ARABASI KİLİDİ (AVALO MARKA ARABALARA UYUMLU) TEKNİK ŞARTNAME

1. Kilit plastik malzemeden üretilmiş olmalı ve elastikiyeti yüksek olmalıdır.
2. Kilidin kuyruk kısmının uzunluğu 135-145 mm arasında olmalıdır.
3. Kilidin kuyruk çapı 2-2,5 mm arasında olmalıdır.
4. Kilit uzunluğu 180-190 mm arasında olmalıdır.
5. Kilidin kilitlenebilir kısım uzunluğu 90-110 mm arasında olmalıdır.
6. Kilitlenebilir yapıda olmalı, kilitlendikten sonra kopartılmadan açılmamalıdır.
7. Kilit kesici bir alete gerek kalmadan el ile kolaylıkla kopartılabilmelidir.
8. Her bir kilitte kolay okunabilen ve birbirini takip eden seri numaraları olmalıdır. Seri numaraları silinmeyecek kalıcı özellikte olmalıdır.
9. Hastanemizde mevcut olan acil arabalarının kilitlemesine uygun olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle firma tarafından en az 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 bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.
12. Sağlığa zararlı madde içermemelidir

İpek Korkmaz
Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı

HENKEL HİJİYEN
GÜVENLİLİK

TEKNİK ŞARTNAME

12976 PLASTİK (ÇAM AĞACI) ADAPTÖR

1. Tıbbi kullanıma uygun 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, konik şekilde olmalıdır.
4. İç kısmı pürüzsüz olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan ng sonda, aspirasyon sondası vb. sondalara ve enjektörlere uyumlu olmalıdır (işlem sırasında kenardan sızdırmamalı, kendiliğinden istemsiz ayrılmamalı).
6. 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.
11. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.
12. Kırılmalara ve çatlamalara karşı dayanıklı olmalıdır.

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN



HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KAZİME KANDENİR





DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 11:55:25

TEKNİK ŞARTNAME

13026 DISPOSABLE BÖBREK KÜVET

1. Tek kullanımlık böbrek küvetler hijyenik ve doğada indirgenebilen polystren plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Ürün CE 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 dökülme yapmamalıdır.
7. Kenarları ve yüzeyi pürüzsüz ve çapaksız olmalıdır.
8. Şekli sembolik böbrek şeklinde olmalı ve içi dolu iken tek elle tutulduğunda eğilip bükülmemelidir.
9. En az 500 ml. sıvıyı alacak kapasitede olmalıdır.
10. 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.
11. Kaymayı önleyen sağlam bir taban yapısına sahip olmalıdır.
12. 100 ml den başlayarak ölçeklendirme olmalıdır.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KATİME KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

14034 ENJEKTÖR TEKNİK ŞARTNAMESİ (2, 5, 10, 20, 50'LIK)

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

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KAZİME KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 11:57:05

TEKNİK ŞARTNAME

12998 FLASTER (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. Hypoalerjenik olmalıdır. Ciltte uzun süre kaldığında alerji ve tahriş yapmamalıdır.
13. Flaster kolay yapışmalı ve cildi tahriş etmemelidir. Suya, terlemeye dirençli olmalı ve yapışkanlığını uzun süre muhafaza etmelidir.
14. Flasterler en az 5cmx5m ölçülerinde olmalıdır. (Flasterler 5 cm eninde, en az 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.
19. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD.YRD.
KAZİME KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/03/2026 10:28:27

TEKNİK ŞARTNAME

13024 GÖBEK KLEMBİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

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,
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.
12. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Birinci Kere
Zemirler
Yen

Dr. Vedat Can Gündoğar

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

3029 ÖRDEK (PLASTİK)

1. Ürün medikal sınıf plastik (polipropilen veya polietilen) malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. Tutmak için kulpu olmalı ve kapaklı olmalıdır. Kapağın sızdırmazlık özelliği bulunmalı ve kolay açılıp kapanmalıdır.
3. Yüzeyi eksiksiz ve pürüzsüz olmalıdır.
4. Cilde temas edecek kenarları yuvarlatılmış olmalı ve cilde zarar vermemelidir.
5. Kolay temizlenebilir ve leke tutmayan özellikte olmalı ve rahat yerleşmelidir. Defalarca kullanılabilir olmalıdır.
6. Dezenfekte edilebilir olmalıdır.
7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle en az 5 adet numune bırakılmalıdır.
8. Tek tek paketlenmiş olmalı üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. CE belgesi olmalıdır.
11. Minimum 1000 ml. kapasiteye sahip olmalıdır.
12. 100 ml'den 2000 ml'ye kadar doğru ölçeklendirilmelidir. Ölçek işaretleri kolay okunabilir şekilde olmalıdır.
13. Delinme ve yırtılmalara karşı dayanıklı olmalıdır.
14. Delik ya da yırtılmış ürünler firma tarafından değiştirilmelidir.
15. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.
16. Hafif, sağlam ve kolay taşınabilir olmalıdır.
17. Üründe hastanın cildine zarar verecek çapak, keskin kenar, kırık veya çatlak olmamalıdır.
18. Üretici firma, ISO 9001 ve tercihen 13485 kalite belgelerine sahip olmalıdır.
19. Beyaz, mavi veya açık tonlarda (şeffaf yada yarı şeffaf olabilir) olmalıdır.

İpek Kocak
Hemşirelik Hizmetleri
Müdürü

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
GÜLŞAH KAYA

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

3032 SÜRGÜ (PLASTİK)

1. Ürün medikal sınıf plastik, polipropilen veya polietilen malzemeden üretilmiş 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 olmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle en az 5 ade numune bırakılmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. CE belgesi olmalıdır.
11. Ürün kapaklı olmalıdır. Kapak sürgü üzerine tam oturmalı, açık kalmamalıdır. Sızdırma yapmamalı ve taşıma sırasında güvenli kapanma sağlanmalıdır. Sızdırmayı önleyecek şekilde yeterli derinliğe sahip 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.
16. Ergonomik olmalıdır.
17. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

İpek Kınuk
Memnuniyet Hizmetleri
Müdür Yardımcısı

HEKİMLİK VE İLAHİYAT
GÜLCAN ERLER



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 11:55:59

TEKNİK ŞARTNAME

12393 EKG KAGIDI NİHON KOHDEN (FQW 210-3-140)

1. Nihon Kohden EKG Cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Ekg kağıdının ölçüleri 50 mm eninde , 30 metre uzunluğunda olacaktır. Uzunluğu 30 metreden az olan ürünler yenisi ile değiştirilecektir.
3. 10'luk kutuların üzerinde ürünün ebatı ve metrajı belirtilmelidir.
4. Ekg kağıdı milimetrik baskılı termal kağıttan üretilmiş olmalıdır.
5. Firma 2 adet numuneyi ilgili birimde cihaza uygunluğu test edilmek üzere teslim edecektir.
6. Teklif edilen kağıt ısıya duyarlı olmalıdır.
7. Teklif edilen kağıt TITUBB kaydı olmalıdır.
8. Ekg kağıdı herhangi bir karton rulo üzerine sarılı olmalıdır.
9. Teklif edilen kağıt kullanılacak cihazın kafasına zarar vermemelidir.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KAZİME KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözd. DAĞDELEN

TEKNİK ŞARTNAME

3017 İLAÇ KADEHİ (PLASTİK) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kolay kırılmayacak, çatlamayacak plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. İçi görülebilecek şekilde saydam olmalıdır.
3. Tabanı düzgün olmalı ve kolay devrilmemelidir.
4. Kapaklı olmalıdır.
5. Yüzeyi pürüzsüz olmalı, temizliği kolay olmalı ve dezenfektanlarla temas ettiğinde plastiği bozulmamalıdır.
6. 20 lik paketler halinde olmalı üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
7. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir, bu nedenle 1 paket numune bırakılmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
9. Ürün 1 cc'den 20 cc'ye kadar derecelendirilmiş olmalıdır. Ölçü çizgileri okunaklı , silinmeyecek ve kalıcı özellikte olmalıdır.
10. Kapak kapatıldığında gövde kısmını sıkı bir şekilde tutmalı veya kapağı gövdeye sabitleyen kilit sistemi olmalıdır.
11. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.
12. Malzeme kokusuz, tatsız ve sağlığa zararlı herhangi bir madde içermemelidir.

İpek Kocak
Hemşirelik Birimleri
Müdür Yardımcısı

HEKİM NİHAZİD. TÖ.
GÜÇLÜK

TEKNİK ŞARTNAME

3031 POCHE AÇACAĞI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
2. Paket üzerinde üretim tarihi, son kullanım tarihi ve barkot numarası olmalıdır.
3. 26 cm uzunluğunda olmalıdır, ucu çentikli olmalıdır.
4. Sert plastikten üretilmiştir.
5. Ürünün CE-ISO 13485- TÜRKAK belgeleri olmalıdır.
6. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Doç. Dr. S. H. H. H.

Zerrin Ertep

Yen

An. Kodr. G. G. G. G.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

3952 GAZ RULO SARGI (5X5,10X5,15X5,20X5)

1. Pamuk ipliğinden dokunmuş olmalıdır.
2. Gaz rulo sargıda kullanılan gaz bezi TS 14079'a uygun olmalıdır.
3. Apreli olmamalı, herhangi bir boya içermemeli, kirli görünmemelidir.
4. Gaz kompres (tampon) kasarlanmış, beyaz, temiz ve kokusuz olmalıdır.
5. Gaz bezinin atkı-çözümlü 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 rulunun kenarları atmayacak şekilde örgülü olmalıdır.
11. Parmak ile basınç uygulandığında gazlı bezin dokuması bozulmamalı, birbirinden ayrılmamalıdır.
12. El ile koparılabilir 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
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.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/03/2026 09:18:40

23. Cilt ile temas ettiğinde alerjik reaksiyon oluşturmayacak nitelikte olmalıdır.

İpek Koca
Hemşirelik Uzmanı
Müdür Yardımcısı

Hemşirelik Uzmanı
Gülşen Kaya



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 11:57:36

TEKNİK ŞARTNAME

13048 GAZ TAMPON KREPLİ (7.5 X 7.5 -8 KAT)

1. Gaz kompres (tampon) 30x15cm ebadında kesilmiş olup katlandığında 7,5x7,5 cm-8 kat şeklinde olmalıdır.
2. Gaz kompres (tampon) hidrofıl 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-çözümlü 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 kirlili 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.
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 rulusu pakette 50 x 5 250 tampon bulunmalıdır (istendiği taktirde paketleme şekli tarafımızca gösterilecektir).
15. Kullanılan sterilizasyon rulosu EN 868 standardına sahip olmalıdır.
16. Kullanılan sterilizasyon rulusunun EN 868 standardına sahip olduğunu gösterir belge sunulmalıdır.
17. Hazırlanmış 50 adetlik sterilizasyon rulolu 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 kırışmamalı ve pakette ıslaklık/nem görülmemelidir.
21. Buhar sterilizasyon işlemi sonrası paket kenarlarında açılma olmamalı paket bütünlüğünü koruyabilmelidir.
22. Hazırlanmış paketin sterilizasyon rulosu üzerinde maruziyet indikatörü olmalı ve sterilizasyon işlemi sonrasında mutlaka referans renk değişikliğini göstermelidir.
23. Ürünün hazırlanması esnasında, hastane merkezi sterilizasyon ünitesi tarafından verilecek kullanımdaki kimyasal indikatör her bir 250'li pakete bir tane yerleştirilerek paketlenmelidir.
24. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler ihale numuneler ile kullanılan tampon, sarıldığı kağıt ve poşetlendiği sterilizasyon poşeti bakımından her bakımdan birebir aynı özelliği taşıyor olacaktır.
25. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde etiketle yazılı olmalıdır. Etiket otoklavdan çıkışta da okunabilir olmalıdır.
- 25.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve/veya tescilli markası,
- 25.2. Hidrofıl olduğu, Anma boyutları ve adedi,
- 25.3. Üretim tarihi, Seri ve parti numarası

FORM NO: MYS_0053

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRL
KATİME KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 11:57:36

- 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.
29. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KAZI TE KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözet DAĞDELEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/03/2026 09:21:04

TEKNİK ŞARTNAME

3038 İDRAR TOPLAMA SÜRAHİSİ (SÜRAHİ MİKA)

1. Sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
2. İçindeki idrarı gösterecek şeffaflıkta olmalıdır.
3. 100 cc den başlayıp 2000 cc ye kadar ölçer derecesi bulunmalıdır. Derecelendirmesi doğru ve okunaklı olmalıdır.
4. Dökülmeyi önleyici koruyucu kapağı bulunmalıdır.
5. Tutmayı kolaylaştırıcı sapı bulunmalıdır.
6. Her biri tek tek ambalajlarda bulunmalıdır.
7. Numune olarak bırakılan ürünler hastahanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 3 adet numune bırakılmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
9. CE Belgesi olmalıdır.
10. Delik ya da çatlak ürünler firma tarafından değiştirilmelidir.
11. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.
12. Ürün kolay temizlenebilir ve dezenfeksiyona uygun olmalıdır.

İpek Konuk
Hemşirelik Hizmetleri
Modül Yöneticisi

Hemşirelik Hizmetleri
Gözetim Birim Başkanı

TEKNİK ŞARTNAME

12983 STERİL DİSTİLE SU

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.
15. Eğer ürün cam gelecekse kutu içerisinde şişelerin birbirine çarpıp kırılmasını önlemek için şişelerin aralarına kalın materyal (mukavva, köpük vb.) konulmalıdır.
16. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Hemşirelik Hizmetleri
Koruma Kanununa
Koruma Kanununa

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAGDELEN

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

3053 MEMBRANE SU YASTIGI

1. Hastanede kullanılmakta olan ESWL cihazına uygun olmalıdır.
2. Orjinal latex malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Hastalarda alerjiye sebebiyet vermemelidir.
4. Ürünün üst tarafında hava ve fazla suyun tahliyesi için hortum çıkışı olmalıdır.
5. Teklif edilen ürün UBB kaydına haiz olmalıdır.
6. Firmalar teklif ile birlikte TSE Hizmet Yeterlilik belgelerini sunacaktır.
7. Numune üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
8. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Doç. Öğr. Üyesi M. Salçuk ÖZER
Dokuz Eylül Üniversitesi Uroloji A.D.
Dip. Tes. No: 187226
Uzm. Tes. No: 160642

Doç. Dr. Volkan ŞEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Uroloji A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

3015 STERİL TEK KULLANIMLIK ULTRASYON JELİ

1. Ürün ultrason ile kullanım için üretilmiş olmalıdır.
2. Jel suda çözünür olmalıdır.
3. Gamma ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır.
4. Sterilizasyon test raporları sunulabilmelidir.
5. Ürün tek kullanımlık steril ambalajda. 20 +/-5 ml miktarda sunulmalıdır.
6. Her bir steril paketin içinde jelin olduğu ayrı bir kapalı paket bulunmalıdır.
7. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
8. Jel alerjik reaksiyona neden olmamalıdır.
9. 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.
10. Paraben - Formaldehit ve cilde zararlı maddeler içermemelidir.
11. Jel renksiz veya açık renkli, kokusuz ve homojen yapıda olmalıdır.
12. Jel yüksek iletken özelliğe sahip olmalıdır.
13. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
14. Kolay uygulanabilir olmalı, işlem sonrası kolay temizlenebilir olmalıdır.

İpek Kocak
Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı

HEMŞİRELİK İZL. MÜD. PRO.
GÜLCEN KUTLU

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

3951 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.
9. Ürünün raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.

İpek Korumlu
Hemşirelik Uzmanı
Müdür Yardımcısı

MEHMET KILINÇ
Gözetim Uzmanı

TEKNİK ŞARTNAME

3061 CERRAHİ BEYİN PEDİ

1. Cerrahi ped, medikal alanda kullanılmak üzere nonwoven teknikle dokunmuş, hidrofiber yapıda sıvı emme özelliğine sahip hammaddelerden üretilmiş olmalıdır.
2. Cerrahi ped kuruyken veya ıslakken dokunulduğunda lime lime olmayacak, ipliklenmeyecek, yüzeyi tüylenmeyecek, liflenmeyecek ve pırtıklaşmayacak özellikte olmalıdır.
3. Cerrahi ped, hızla sıvı emici bir yapıda olmalı ve yüksek kapasitede sıvı tutma özelliği olmalı, ağırlığının en az 15 katı kadar sıvı emebilmelidir. Bu değer ISO için akredite olmuş laboratuvar raporu ile kanıtlanabilmelidir.
4. Cerrahi ped, ıslak dokulara direkt koruma sağlayabilecek ve hemostatize olabilecek hafif basınçları da önleyebilecek özellikte esnek ve yumuşak olmalıdır.
5. Cerrahi pedin takip ipi çekildiğinde veya ıslandığında çözülmeyecek ve sertlik yapmayacak biçimde, özel olarak tasarlanmış bir ilmik formu ile pede bağlanmış olmalıdır.
6. Takip ipi, dokuyu tahrip etmemesi için ped üzerine sadece bir kenarından ilmiklenmiş olmalı, pedin üzerinde dokuya zarar verebilecek bundan başka uygulamalar (dikiş makinesi dikişi, birden fazla ip, klasik kaba düğüm vb. gibi travma yapacak malzemeler) olmamalıdır.
7. Pedin üzerinde, röntgende görülebilmesini sağlayan (X-Ray detectable) , mavi renkte malzemeden oluşmuş baskılı şerit olmalıdır.
8. Takip ipi de röntgende görülebilir (X-Ray detectable) olmalıdır.
9. Cerrahi pedler, kullanıcının kolayca çekip alabileceği bir biçimde, kartondan yapılmış özel sayım kartlarına sarılmış olmalıdır.
10. Özel sayım kartlarının üzerindeki çentikler, kullanıcının ne kadar ped kullandığını anında takip edebilmesi için 1'den 10'a kadar numaralandırılmış olmalıdır.
11. Sayım kartındaki pedlerin üzerinde, pedlerin ezilip zarar görmelerini engelleyen, kartondan yapılmış, koruyucu bir kuşak olmalıdır.
12. Cerrahi ped, 10 'ar adet olmak üzere, bir yüzü şeffaf diğer yüzü yırtılmayan malzemeden (Tyvek 'den) mamul steril ambalaj poşeti içinde olmalıdır.
13. Ayrıca; steril poşetin içinde, açıldıktan sonra kirliliği (kontaminasyonu) önlemek için kağıttan mamul ikinci bir poşet daha (kirlilik önleme poşeti) olmalıdır.
14. Steril poşetin üzerinde standartlara uygun basılmış kullanma talimatı olmalıdır.
15. Cerrahi ped üzerinde herhangi bir sterilizasyon kalıntısı olmaması için Gamma Işını ile sterilize edilmiş olmalıdır.
16. Cerrahi beyin pedi 93/42 EEC ve 2007 / 47 EC direktiflerine göre üretilmiş ve Sınıf III Tasarım Sertifikası olmalı ve onaylanmış kuruluş tarafından verilmiş CE işareti taşınmalıdır.
17. Steril paket üzerinde sterilizasyon şekli ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.
18. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 1 adet numune bırakılmalıdır.
19. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
20. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Canlıoğlu
GÖZ

Bingöl Karakos
Jant



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 11:55:38

TEKNİK ŞARTNAME

12982 KLOORHEKSİDİN İÇEREN 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 kağıda 'Dokuz Eylül Üniversitesi' logosu tek renk basılmalıdır.
4. Dış ambalaj ebadı 6 cm x 6 cm (+2 cm) olmalıdır. Ambalajın kolay açılması için açım yerinde çentik bulunmalıdır.
5. Paket içerisindeki mendil açıldığında 10 cm x 10 cm (+2) 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.
20. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu numune ile birlikte Satın Alma Birimi'ne teslim edilecektir.
21. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KAZİME KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetler
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 09:45:25

TEKNİK ŞARTNAME

12994 YENİ DOĞAN EKG ELEKTRODU (NEONATAL - KABLOLU)

1. KONU: Bu teknik şartname; DEÜTF Hastanesi Başhekimliği'nin Yenidoğan yoğun bakım bölümü ihtiyacı " Yenidoğan EKG Elektrodu (neonatal, kablolu)" için ilgili istenilen teknik özellikleri kapsar.
- 1.1. Yenidoğan EKG elektrodu kablolu ürünü set (3 lü lead ve elektrod) olarak teslim edilecektir.
2. GENEL ÖZELLİKLER :
 - 2.1. Elektrod tek kullanımlık uzun dönem görüntüleme için kullanılabilir yapıda ,yenidoğan yoğun bakım ,ameliyathane ve acil servislerde kullanmaya uygun olmalıdır.
 - 2.2. Elektrodlar "Drager Infinity Kappa " model cihazına alt "neomed " kabloya uyumlu olmalıdır.
 - 2.3. Elektrod Kablosu EKG derivasyonu gösterebilecek tipte renk kodlu (3 ayrı renkte) olmalıdır.
 - 2.4. Elektrod kablo uzunluğu en az 60 cm olmalıdır.
 - 2.5. Elektrod tipi yuvarlak , oval şeklinde olmalıdır.
 - 2.6. Elektrod çapı 25 mm (+/- 5mm) olmalıdır.
 - 2.7. Elektrodların ortasındaki kablo bağlantısının yapıldığı yer Ag / AgCl (Gümüş / Gümüş Klorür) olmalı, altında kurumamış jel bulunmalıdır.
 - 2.8. Elektrodların Yapışkanı hipoalerjenik olmalı,cildi tahriş etmemelidir.
 - 2.9. Elektrodlar cilde iyi yapışmalıdır.
 - 2.10. Elektrod yumuşak ve esnek olmalı, vücut kıvrımlarına uyum sağlamalıdır.
 - 2.11. Elektrod üzerindeki jel, çıkarıldıktan sonra kalıntı bırakmamalı, akışkan olmamalı ve sürece bağlı korozyona uğramamalıdır.
 - 2.12. Elektrod görüntülü cihazlarda (EMAR ve Radyoloji çekimlerinde) görüntü vermemelidir.Parazite neden olmamalıdır.
 - 2.13. Elektrod sinyali parazitsiz bir şekilde iletebilmelidir.
 - 2.14. Elektrotlar hava temasını önleyecek orijinal özel poşetlerde ve üzerinde ürünün markası, son kullanma tarihi ve lot. No. 'su bulunmalıdır
 - 2.15. Ambalaj üzerinde barkot bulunmalıdır.
 - 2.16. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 3'er paket numune bırakılmalıdır.
 - 2.17. Malzeme teslim edildiğinde en az 2 yıl son kullanma tarihi olmalıdır.
 - 2.18. CE belgesine sahip olmalıdır.
3. 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.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KATİME KANDEMİR

Hemşirelik Hizmetleri
Müdür Yardımcısı
Gözde DAĞDELEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

06/03/2026 15:56:32

TEKNİK ŞARTNAME

2969 FİZİK TEDAVİ PARAFİNİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

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.
5. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Prof. Dr. Ebru ŞAHİN
Dokuz Eylül Univ. Tıp Fak.
Fizik Ted. ve Beh. A.D.
Dip. No: 1763 Dip. Tes. No: 83108

Dr. Özlem GENOÇAK
Tedavi ve Rehabilitasyon Uzm.
Dip. No: 838
Dip. Tescil No: 53036



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25/03/2026 09:06:29

TEKNİK ŞARTNAME

12484 BİYOPSİ NEEDLE GUIDES ŞARTNAMESİ

1. Ataçman GE marka Usg cihazı E72/E721/E8C/E8C-RS/E8CS/IC5-9-D/IC9-9H/MT2/M2 probu ile uyumlu olmalıdır.
2. Uyumlu olduğu marka ve model ambalajın üstünde belirtilmelidir.
3. Ataçman probun üzerinde takıldığı anda oynama ve kayma yapmamalıdır.
4. Dış kısım plastik iğnenin geçeceği lümen kısım metal olacaktır.
5. Paket içerisinde ataçman ile birlikte tek kullanımlık steril jel ve latex free cover ve lastik içermelidir.
6. Needle guidenin iç lümeni 16-18F iğne geçişine izin vermelidir.
7. Ataçman steril pakette tekli olarak verilecektir.
8. Numuneler klinik tarafından uygunluğu verilerek alınacaktır.
9. Uygunluk verilmeyen ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Doç. Dr. Onur YAVUZ
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Kadın Hast. ve Doğum Uzmanı
Dip. Tes. No: 168992
Uzm. Tes. No: 135705

Dr. Öğr. Üyesi Aslı AKDÖNER
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Kadın Hast. ve Doğum Uzmanı
Dip. Tes. No: 160215
Uzm. Tes. No: 128166

TEKNİK ŞARTNAME

3254 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.
9. 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.

HEMŞİRELİK HİZ. MÜD. YRD.
KATİP KANDEMİR

İpek Korkmaz
Hemşilik Uzmanı
Müdür Yardımcısı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/01/2026 09:50:07

TEKNİK ŞARTNAME

11767 ANJIOGRAFIK KIT (OPAK SET) (MANIFOLD KIT) TEKNİK ŞARTNAMESİ

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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

Doç. Dr. Hacı Masur
E. M.

Doç. Dr.
Bülent Kırda
BA



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

06/03/2026 15:57:26

TEKNİK ŞARTNAME

2996 OZON UYGULAMASINDA KULLANILAN BAKTERİ FİLTRESİ ŞARTNAMESİ

1. Kullanılan hortum ozona dayanıklı silikon malzemeden olmalıdır.
2. Ozon cihazı ve hasta arasında uzatma amacıyla kullanılan hortum en az 75 cm. uzunluğunda olacaktır.
3. Hortum giriş çıkışları leur-lock bağlantı olacaktır.
4. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Handan Erol
5

Hemşire Esra TUGDAL
Emt



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13/01/2026 16:39:50

TEKNİK ŞARTNAME

13614 FINDIK TAMPON (8 CM X 8 CM; 10 CM X 10 CM)

1. TS 14709'a uygun olmalıdır.
2. Açıldığında 8 cm x 8 cm veya 10 cm x 10 cm kesiminde olup içe doğru kıvrılarak yuvarlatılmış olmalıdır.
3. Fındık tampon hidrofili gaz bezinin istenen boyutlarda kesilerek kenarlarının iplik vermeyecek şekilde kıvrılarak katlanması ile hazırlanmış olmalıdır.
4. Fındık tampon atkı-çözümlü teli sayısı değerleri; çözgü teli sayısı cm başına 12(+/-1) tel , atkı sayısı cm başına 8 (+/-1) tel olmalıdır. Ürün toplamda 20(+/-1) tel olmalıdır.
5. Ürün üzerinde eksik atkı ya da çözgü içeren alan (tel kaçıkları gibi) olmamalıdır.
6. Apreli olmamalı , herhangi bir boya içermemelidir; kirli görünmemelidir.
7. Fındık tampon kaşarlanmış, beyaz temiz ve kokusuz olmalıdır.
8. Üzerinde kir elyaf artıkları yağ lekesi yabancı cisimler ek yeri v parça bulunmamalıdır.
9. Fındık tampon üst yüzeylerinde delik kesik yırtık vb. görünüş bozuklukları olmamalı, her tele dikili olmalıdır.
10. Fındık tampon kenarları iplik vermeyecek şekilde içe katlanmış olmalıdır.
11. Hasta güvenliği açısından radyoopak iplik tampon içinde kesinlikle serbest olmamalı, her tele dikili olmalıdır. Fındık tampon üzerinden kolayca çıkmamalıdır.
12. Radyoopak iplikler monofilaman karakterli mavi renkte olmalı ve buhar sterilizasyonuna dayanıklı olmalı, parçalanmamalı çekmemeli X ışını ile görülebilmelidir.
13. Radyoopak iplikler toksik etki göstermemelidir. Belgesi sunulmalıdır.
14. 40-50 adetlik polietilen ambalajlarda ve kolilenmiş olarak teslim edilmelidir.
15. Karton kolilerin bütünlüğü tam olmalıdır.
16. Paketler üzerinde en az aşağıdaki bilgiler okunaklı ve silinmeyecek şekilde yazılı olmalıdır.
- 16.1. Firmanın ticari ünvanı adresi ve /veya tescilli markası,
- 16.2. Hidrofil olduğu
- 16.3. Anma boyutları ve adedi
- 16.4. Üretim tarihi
- 16.5. Standartın işaret ve numarası (TS 14079)
- 16.6. Seri ve parti numarası
17. Non-steril olmalıdır.
18. Teklif edilen ürün T.C. İlç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUB) kayıtlı olmalıdır. Belgesi sunulmalıdır.
19. Değerlendirme için en az 30 adet orijinal paketli ürün numune olarak bırakılmalıdır. Numunelerin tamamı belirtilen özellikte radyoopak ipliklere sahip X-R 'li olmalıdır.
20. Muayene Komisyonun gerek görmesi halinde Dokuz Eylül Üniversitesi Tekstil Mühendisliğine yeterli sayıda numune analiz için gönderilebilecek, analiz üretici/satıcı firmaya ait olacaktır.
21. Yüklenici firmanın depoya teslim edeceği ürünler numuneler ile aynı özellikte olmalıdır.
22. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.
23. Açık halinde xr'li olmalıdır.

Gülcan Özdemir
gö -

İsmail Koculu
İsmail



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/03/2026 10:26:37

TEKNİK ŞARTNAME

13035 SPEKÜLÜM 4 MM (HEINE MARKA OTOSKOP İÇİN)

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.
7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Dr. Öğr. Üyesi Özden Savaş
DEÜTF KBB Anabilim Dalı
Diploma (Tasdi) No: 131603
Doküme No: 12-350-100

Doc. Dr. Erdoğan ÖZGÜR
DEÜTF KBB Anabilim Dalı
Dip. Tes .No : 147441

TEKNİK ŞARTNAME

12630 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 hemen önce ven valfi üzerinde alkol kalıntısı kalmamış olmalı ve bunu destekleyecek bağımsız laboratuvar çalışmaları mevcut olmalı
9. Dezenfektanlı kapaklar biyoyumlu olmalı ve bunu destekleyecek bağımsız laboratuvar çalışmaları mevcut olmalı
10. Dezenfektanlı kapaklar ilk kullanımın ardından ven valfinden ayrılmazıkça, 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.



Dr. Hani Arslan



D.E.Ü.
Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi
Sorumlu Hemşire
Öziem ŞENYUVA

ASTRONOT BONE (CERRAHİ KAPÜŞON) TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

1. KONU

Bu şartname, ameliyathane ortamında kullanılacak tek kullanımlık astronot bone / cerrahi kapüşonların teknik özelliklerini, kalite gereklerini ve teslimat koşullarını kapsar.

2. KULLANIM AMACI

Ürünün amacı; ameliyathane içinde saç, kulak, yanak ve boyun bölgesinin tamamen kapatılarak steriliteyi artırmak ve partikül saçılımını engellemektir.

3. TEKNİK ÖZELLİKLER

3.1. Malzeme

- Ürün nonwoven (dokumasız) kumaştan üretilmiş olmalıdır.
- Malzeme SS veya SMS (Spunbond-Meltblown-Spunbond) yapıda olmalıdır.
- Kumaş ağırlığı $\geq 25-35$ gsm aralığında olmalıdır.
- Tüylene yapmamalı, partikül bırakmamalıdır.
- Cilt ile temasında tahriş, alerji veya irritasyon oluşturmamalıdır.

3.2. Tasarım ve Ölçü

- Ürün baş, kulak, yanak ve boyun bölgesini tamamen örtecek biçimde olmalıdır.
- Ergonomik kesime sahip olmalıdır.
- Lastik kısmı yüze baskı yapmamalıdır.
- Farklı yüz ve baş ölçülerine uyum sağlayacak esneklikte olmalıdır.

3.3. Üretim Özellikleri

- Ultrasonik dikiş teknolojisi ile birleştirilmiş olmalıdır.
- Tek kullanımlık ve steril olmayan olmalıdır (steril isteniyorsa ayrıca belirtilir).
- Nefes alabilir yapıda olmalıdır.

3.4. Konfor ve Performans

Gülen Öztürk
GÖZ

Hilma Öngün
Hm

- Terleme ve tahriş yapmamalıdır.
- Ameliyathane sıcaklıklarında formunu korumalıdır.

4. KALİTE STANDARTLARI VE BELGELER

- ISO 13485 Medikal Cihaz Yönetim Sistemi
- ISO 9001 Kalite Yönetim Sistemi
- Ürün CE belgeli olmalıdır.
- Kullanılan kumaş EN 13795 standardına uygun olmalıdır.

5. AMBALAJ VE ETİKETLEME

- Ürünler 50'lik veya 100'lük hijyenik paketler halinde olmalıdır.
- Dış ambalajda ürün adı, üretici adı, üretim ve SKT, lot numarası ve adet bilgisi bulunmalıdır.

6. TESLİMAT VE MUAYENE

- Teslim edilen ürünler kalite kontrol tarafından muayene edilecektir.
- Şartnameye uymayan ürünler kabul edilmeyecektir.

7. GARANTİ VE İADE

- Kullanım öncesi tespit edilen üretim hatalarında ürün firma tarafından değiştirilmelidir.

8. NUMUNE

- İstekli firmalar şartnameye uygun numune sunmak zorundadır.

Gülcan Öztürk

GÖZ

Am. Sor. Hizmeti

INT TL
GÖZ
Am. Sor. Hizmeti

Halilcan Öngün



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/11/2025 16:26:26

TEKNİK ŞARTNAME

2972 ŞEFFAF POŞET 45X60 CM

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.
9. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. ALI KAYA
Dip. No: 89297 / T.C. Kimlik No: 94859

Radyoloji Başteknikeri
Arzu YASEMİN BAŞABAK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/11/2025 16:25:58

TEKNİK ŞARTNAME

2973 ULTRASONOGRAFİ JELİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

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.
13. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

DOKUZ EYLÜL ÜNİV. TIP FAK. HAST.
Radyoloji Ana Bilim Dalı Başkanı
Prof. Dr. Ali BAK
Dip. No: 7797 / Tescil No: 90859

Radyoloji Başteknikeri
Arzu Yasemin BAŞABAK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/04/2026 11:56:26

TEKNİK ŞARTNAME

7142 ETİLEN OKSİT STERİLİZATÖRÜ GAZ KARTUŞU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kaset, kullanılmakta olan 3M Steri Vac marka model Etilen Oksit Gaz sterilizatöründe kullanıma uygun, Boyutları; Çap:38mm=%1, Yükseklik:165mm=%1 ve 4-100 tipinde 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 ağzı 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 yaklaşan 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.

Hişeyin Öztürk
H. Öztürk

Hişna Demir
H. Demir



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/03/2026 10:30:27

TEKNİK ŞARTNAME

12527 İDRAR KABI (PET BARDAK)

1. Yaklaşık 180 cc hacminde olmalıdır.
2. Alt tabanından yukarıya doğru çapı max 2 cm. genişliyor olmalıdır.
3. İçinden su içilebilir nitelikte hijyenik olmalıdır.
4. Üretici firma laboratuvarında denemek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet temin etmelidir.

Münire TÜRKYILMAZ
Sorumlu Uzman Hemşire

Münire TÜRKYILMAZ
Sorumlu Uzman Hemşire

Veli GÜNAL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Kan Merkezi
Birim Sorumlusu



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:08:33

TEKNİK ŞARTNAME

3772 SU BARDAĞI

1. Camdan imal edilmiş olmalıdır.
2. Hacmi 195-205 cc olmalıdır.
3. Yüksekliği 100 (+/-2) mm ,ağız çapı 68 (+/- 2) mm,taban çapı 50(+/-2) mm olmalıdır.
4. Desensiz düz formda olmalıdır.
5. Ağırlığı en az 195 gr. olmalıdır.
6. 6'lı birim karton ambalaj,24'lü nakiye ambalajı (tamamen kapalı karton ambalaj) içinde teslim edilmelidir.

Dyt. Zeynep ÇEPİK
Zeynep

Sevdener ÖZDEMİR
Diyetisyen
Sevdener



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:15:13

TEKNİK ŞARTNAME

3776 CAM SÜRAHİ

1. Camdan imal edilmiş olmalıdır.
2. Hacmi 1500 cc olmalıdır.
3. Yüksekliği 217 ± 2 mm, ağız çapı 120 ± 2 mm, taban çapı 133 ± 2 mm olmalıdır.
4. 8 köşeli olmalıdır.
5. Ürüne tınaklı olarak geçen kırmızı renk kapağı olmalıdır.
6. Ürün ile birleşik 9 cm boyunda ürün ile aynı malzemeden tutacağı olmalıdır.
7. Ağırlığı min. 1230 gr olmalıdır.
8. 1'li birim karton ambalaj, 6'lı nakliye ambalajı (tamamen kapalı karton ambalaj) içinde teslim edilebilmelidir.
9. Ürün birim ambalajı üzerinde ürünün markası, modeli ve barkod numarası olmalıdır.

Dyt. Zeynep CEPİK
Zuşi

Sevdener ÖZDEMİR
Diyetisyen

TEKNİK ŞARTNAME

5435 POLİETİLEN ÜÇ GÖZLÜ KÖPÜK TABAK

1. 240*200*70 mm boyutlarında olmalıdır.
2. 3 bölmeli olmalıdır.
3. Kar beyaz rengine olmalıdır.
4. Üzerinde herhangi bir şekilde leke, renk bozulması vs olmamalıdır.
5. Bölme boyutları: 220*90 mm 1 adet ve 100*80 2 adet olmalıdır.
6. Bölmeler üstten alta doğru konik şekilde yapılandırılmalıdır.
7. Üst kapak alt tabak ile beraber üretilmiş olmalı, katlanarak kapatılmalıdır.
8. Minimum ağırlığı 13,5 gr olmalıdır.
9. Kapak kapatıldıktan sonra tekrar açılmaması için kilitlenebilir olmalıdır.
10. Üretim, paketlenme ve taşıma aşamaları hijyenik olmalıdır.
11. İçerisine toz, hava vs almayacak şekilde plastik torba içinde 100 lük paketler halinde teslim edilmelidir.
12. Tarım ve Köy İşleri Bakanlığı izni ile üretilmiş olacaktır. Üretim izni teslim anında belgelenecektir.
13. Ürün ambalajı üzerine ürünün nerde üretildiği, üretim tarihi, adres ve irtibat bilgileri, tescilli markası olacaktır.
14. Kolay katlanabilmesi için katlanma yeri işaretlenmiş ve zayıflatılmış olmalıdır.
15. En az 50 kez tam açılıp kapanma sonrası kat yerinde çatlama, ayrılma olmamalıdır.
16. Tüm yüzeyler pürüzsüz ve düz olmalıdır. Herhangi bir kabarıklık, üretim hatası içermemelidir.
17. Tabak kenarları kesim yerlerinde(uç noktalarında) çapak olmamalıdır.
18. Tabağın dayanımı arttırmak amacıyla tabak ve kapağın kenarlarında kıvrım yapılmış olmalıdır.
19. Alt tabaktaki kıvrım üst kapağın gireceği şekilde ve en az 5 mm yüksekliğinde olmalıdır.

Dyt. Zeynep GEPİK



Dyt. Burcu CİANDAR





DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:21:45

TEKNİK ŞARTNAME

5437 ÇUKUR YEMEK TABAĞI

1. Çukur tabak, porselen malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. Çukur tabağın taban çapı 120mm, ağız çapı 200mm olmalıdır.
3. Çukur tabak kenar ve köşelerinde keskinlik, çatlak, girinti çıkıntı, çizik, pürüzlülük, vb. olmamalıdır.
4. Çukur tabakta homojen olmayan matlık, homojen olmayan parlaklık olmamalıdır.
5. Çukur tabak, beyaz renkte olmalı ve hastanede kullanılan bulaşık makinelerinde renginde solma, sararma olmamalıdır.
6. Malzeme ile ilgili tanımlanan ebat, kalibre ve ağırlık v.b. gibi ölçütlerde malzemenin kullanım amacını bozmayacak farklılıklar -uygunluk almak koşulu ile - kabul edilebilir.
7. Teslim edilecek ürün, orijinal ambalajında ve hiç kullanılmamış olduğu belgelenerek teslim edilecektir.

Dyt. Zeynep ÇERİK
Zeynep Çerik

Sevdener ÖZDEMİR
Sevdener Özdemir
Diyetisyen



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:22:16

TEKNİK ŞARTNAME

5436 PORSELEN KAYIK TABAK

1. Kayık tabak, porselen malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. Kayık tabak taban ölçüleri 115x75mm, ağız ölçüleri 170x120mm olmalıdır.
3. Kayık tabak kenar ve köşelerinde keskinlik, çatlak, girinti çıkıntı, çizik, pürüzlülük, vb. olmamalıdır.
4. Kayık tabakta homojen olmayan matlık, homojen olmayan parlaklık olmamalıdır.
5. Kayık tabak, beyaz renkte olmalı ve hastanede kullanılan bulaşık makinalarında renginde solma, sararma olmamalıdır.
6. Malzeme ile ilgili tanımlanan ebat, kalibre ve ağırlık v.b. gibi ölçütlerde malzemenin kullanım amacını bozmayacak farklılıklar -uygunluk almak koşulu ile kabul edilebilir.
7. Teslim edilecek ürün, orijinal ambalajında ve hiç kullanılmamış olduğu belgelenerek teslim edilecektir.

Dyt. Zeynep ÇEPİK
Zeynep

Sevdener ÖZDEMİR
Sevdener
Diyetisyen



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:25:03

TEKNİK ŞARTNAME

6148 SERVİS MAŞASI

1. Servis maşası 18/10 Cr/Ni paslanmaz çelik malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. Servis maşasının boyu minimum 240 mm olmalıdır.
3. Ağız genişliği en az 50 mm, ağız kalınlığı en az 1 mm, ağız boyu en az 70 mm olmalıdır.
4. Sap kalınlığı en çok 2,5 mm olmalıdır.
5. Sap genişliği en az 15 mm olmalıdır.
6. Servis maşası, tekniğine uygun şekilde polisaj edilmelidir.
7. Servis maşası, kirlerin kolayca temizlenebilmesi için çatlaksız, çapaksız, çiziksiz olmalıdır.
8. Servis maşası aralarında, kenar ve köşelerde keskinlik, homojen olmayan parlaklık, homojen olmayan matlık, pürüzlülük, çukurluk ve benzeri özürleri olmamalıdır.
9. Servis maşası, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep ÇERİK
Zeynep

Sevdener ÖZDEMİR
Sevdener
Diyetisyen



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:29:03

TEKNİK ŞARTNAME

6152 YEMEK ÇATALI

1. Ağırlığı en az 34 gram olmalıdır.
2. 194 mm uzunluğunda olmalıdır.
3. Yüzey parlak olmalıdır.
4. 18/10 kalite paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
5. Paketler üzerinde üretici firma, marka ve iletişim adresleri yazılı olacaktır.
6. Çatalların birim ambalajları 12 adet şeklinde paketleneyecektir.

Dyt. Zeynep CEPİK
Zeynep

Sevdanur ÖZDEMİR
Diyetisyen
Sevdanur



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:29:40

TEKNİK ŞARTNAME

6153 YEMEK KAŞIĞI

1. Ağırlığı en az 40 gram olmalıdır.
2. En az 198 mm uzunluğunda olmalıdır.
3. Yüzey parlak olmalıdır.
4. 18/10 kalite paslanmaz çelikten imiş edilmiş olmalıdır.
5. Paketler üzerinde üretici firma, marka ve iletişim adresleri yazılı olacaktır.
6. Kaşıkların birim ambalajları 12 adet şeklinde paketlenecaktır.

Dyt. Zeynep ÇERİK
Zeynep

Sevdnur ÖZDEMİR
Diyetisyen



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:27:23

TEKNİK ŞARTNAME

3761 TEL KEVGİR

1. AISI) 304 paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Yüzey 2B (mat) olmalıdır.
3. Kalınlığı min. 1mm tellerin halka halka dizilmesi ile imal edilmiş olmalıdır.
4. Halka aralıkları 4 mm olmalıdır.
5. Halkalar 14 adet 1.3 mm tel ile desteklenmelidir.
6. Kevgirin dışında 4.5 mm çapında çerçevesi olmalıdır.Halkalar bu çerçeveye kaynak ile tutturulmuş olmalıdır.
7. Kevgir çapı 30 cm,derinliği 9 cm olmalıdır.
8. Köşelerinin polisajı düzgün ve pürüzsüz olmalıdır.
9. Sap boyu 50 cm olmalıdır.Sapın ucunda çıkmayan eritme PVC kılıfı olmalıdır.Sapın genişliği 35 mm olmalıdır.
10. Sap 2 adet 4.5 mm,2 adet 3.5 mm çapında telden imal edilmiş olmalıdır. +/- 5 mm çapındaki teller kevgir çerçevesine kaynaklı;3,5 mm çapındaki teller kevgir boyu boyunca halkanın diğer tarafına kadar kavramalıdır.
11. Tel kevgir, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep CEPİK
Zeynep

Sevdemir OZDEMİR
Diyetisyen



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:22:52

TEKNİK ŞARTNAME

3770 SEBZE DOĞRAMA BİÇAĞI

1. AISI 304 paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Yüzey 2B (mat) olmalıdır.
3. Kalınlık 1,5 mm olmalıdır.
4. Toplam boy 27 cm, sap 12 cm, bıçak 15 cm olmalıdır. Bıçak eni 2.5 cm olmalıdır.
5. Bıçağın sapa bağlantı kısmı çeliği min. 8 cm olmalı ve kaynaklı komple olmalıdır.
6. Sapı YEŞİL polietilen olmalıdır.
7. Sebze doğrama bıçağı, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep ÇEPİK
Zeynep

Sevdener ÖZDEMİR
Diyetisyen
Sevdener



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:09:35

TEKNİK ŞARTNAME

5430 ET SIYIRMA BIÇAĞI

1. AISI 304 paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Yüzey 2B (mat) olmalıdır.
3. Kalınlık 1,5 mm olmalıdır.
4. Ağız kısmı 15 cm olmalıdır.
5. Toplam boy 28,5 cm, olmalıdır.
6. Bıçağın sapa bağlantı kısmı çeliği min 7 cm olmalı ve kaynaklız komple olmalıdır.
7. Sap polietilen malzemeden ve kırmızı renkte olmalıdır.(ABS saplı)
8. Et sıyırma bıçağı, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde ve Malzemelere Dair Yönetmeliğı"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep GEPİK
Zeynep

Seyda ÖZDEMİR
Diyadinçen
Sm



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/03/2026 10:07:05

TEKNİK ŞARTNAME

5429 ET DOĞRAMA BİÇAĞI

1. AISI 304 paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Yüzey 2B (mat) olmalıdır.
3. Kalınlık 2 mm olmalıdır.
4. Toplam boy 38 cm, sap 15 cm, bıçak 23 cm olmalıdır. Bıçak eni 4.5 cm olmalıdır.
5. Bıçağın sapa bağlantı kısmı çeliği mim 8 cm olmalı ve kaynaklız komple olmalıdır.
6. Sap polietilen malzemeden ve kırmızı renk olmalıdır.(ABS saplı)
7. Et doğrama bıçağı, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep ÇEPİK


Dyt. Burcu GANDAR


PORSELEN 18 CM DÜZ TABAK .

1. Porselen 18 cm düz tabak, porselen malzemeden yuvarlak yapılmış olmalıdır.
2. Porselen 18 cm düz tabağın çapı 180mm olmalıdır.
3. Porselen 18 cm düz tabak iç derinliği 12 mm, toplam yüksekliği 22 mm, tabağın iç kısmında ki düz alanı 13 cm olacaktır. Düz alandan itibaren yukarı doğru eğimli olacaktır.
4. Porselen 18 cm düz tabağın kenar ve köşelerinde keskinlik, çatlak, girinti çıkıntı, çizik, pürüzlülük, vb. olmamalıdır.
5. Porselen 18 cm düz tabağında homojen olmayan matlık, homojen olmayan parlaklık olmamalıdır.
6. Porselen 18 cm düz tabak, beyaz renkte olmalı ve hastanede kullanılan bulaşık makinelerinde renginde solma, sararma olmamalıdır.
7. Malzeme ile ilgili tanımlanan ebat, kalibre ve ağırlık v.b. gibi ölçütlerde malzemenin kullanım amacını bozmayacak farklılıklar -uygunluk almak koşulu ile kabul edilebilir.
8. Teslim edilecek ürün, orijinal ambalajında ve hiç kullanılmamış olduğu belgelenerek teslim edilecektir.
9. Üretici firma üretim için gerekli tüm belgelere sahip olacaktır. Ayrıca üretici kalite belgesine sahip olacaktır.

Dyt. Zeynep CEPİK



Sevdener ÖZDEMİR
Diyetisyen





DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
BESLENME VE DİYET BÖLÜMÜ

KEPÇE TEKNİK ŞARTNAMESİ

Form No: TŞ.M.
Rev. Tarihi/No:

- AISI 304 paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
- Yüzey 2B (mat) olmalıdır.
- Kalınlığı minimum 1mm olmalıdır.
- Köşelerinin polisajı düzgün ve pürüzsüz olmalıdır.
- Sapın uç kısmı asılabilmesi için yarım daire şeklinde kıvrık olmalıdır.
- Sap boyu 30-38 cm olmalıdır. Kepçe çapı 90-95 mm olmalıdır
- Piyasa adlandırması no:2 olmalıdır
- Kepçe Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde Ve Malzemelere Dair Yönetmeliği "ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep ÇEPİK

Sevdanur ÖZDEMİR
Diyetisyen

 DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ BESLENME VE DİYET BÖLÜMÜ	MASAT TEKNİK ŞARTNAMESİ	Form No: TŞ.M.038 Rev. Tarihi/No:
---	------------------------------------	--------------------------------------

1. Sap ve namlu dahil, AISI 304 kalitede 18/10 Cr/Ni paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Sert krom kaplama olmalıdır.
3. Oval tip masat olmalıdır.
4. Sertlik 64 Hrc olmalıdır.
5. Sap yapısı hijyenik PP enjeksiyon olmalıdır. Ergonomik olmalı ve asma aparatı bulunmalıdır.
6. Sap kısmı 14 cm, namlu kısmı 31 cm olmalıdır. (Sap + namlu: 45 cm)
7. Piyasaya arz şekliyle 12 numara olmalıdır
8. Masat, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde Ve Malzemelere Dair Yönetmeliği "ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep ŞEPİK


Sevdener ÖZDEMİR
Diyetisyen


**PLASTİK SAPLI HAMUR
KESİCİ
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

Form No: TŞ.M.
Rev. Tarihi/No:

1. Hamur kesici, Türk Gıda Kodeksi'ne uygun plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. Hamur kesicinin plastik sap eni minimum 40 mm olmalıdır.
3. Hamur kesicinin plastik sap boyu minimum 130 mm olmalıdır.
4. Hamur kesicinin metal kısmının boyu en az 100 mm, eni ise 120 mm olmalıdır.
5. Hamur kesici, tekniğine uygun şekilde polisaj edilmelidir.
6. Hamur kesici çatlaksız, çapaksız, çiziksiz olmalıdır.
7. Hamur kesicinin kenar ve köşelerinde keskinlik, homojen olmayan parlaklık, homojen olmayan matlık, pürüzlülük, çukurluk ve benzeri özürler olmamalıdır.
8. Tarım Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde Ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep CEPİK


Sevdener OZDEMİR
Diyetisyen


1. Spatula, Türk Gıda Kodeksi'ne uygun plastik malzemeden yapılmış olmalıdır.
2. Spatulanın sap eni minimum 50 mm olmalıdır.
3. Spatulanın boyu minimum 10 mm olmalıdır.
4. Spatulanın ağız kısmı 90 mm olmalıdır.
5. Spatula, tekniğine uygun şekilde polisaj edilmelidir.
6. Spatula çatlaksız, çapaksız, çiziksiz olmalıdır.
7. Spatulanın kenar ve köşelerinde keskinlik, homojen olmayan parlaklık, homojen olmayan matlık, pürüzlülük, çukurluk ve benzeri özürler olmamalıdır.
8. Tarım Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde Ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep CEPİK


Dyt. Burcu GANDAR




DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ
BESLENME VE DİYET BÖLÜMÜ

**PORSELEN ÇORBA
KASESİ
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

Form No: TŞ.M.038
Rev. Tarihi/No:

1. Çorba kasesi, porselen malzemeden yuvarlak yapılmış olmalıdır.
2. Çorba kasesinin taban çapı 7 cm, ağız kısmının çapı 12 cm olmalıdır.
3. Çorba kasesinin kenarlarında keskinlik, çatlak, girinti çıkıntı, çizik, pürüzlülük, vb. olmamalıdır.
4. Çorba kasesinde homojen olmayan matlık, homojen olmayan parlaklık olmamalıdır.
5. Çorba kasesi beyaz renkte olmalı ve bulaşık makinelerinde yıkamada renginde solma, sararma olmamalıdır.
6. Malzeme ile ilgili tanımlanan ebat, kalibre ve ağırlık v.b. gibi ölçütlerde malzemenin kullanım amacını bozmayacak farklılıklar -uygunluk almak koşulu ile kabul edilebilir.
7. Teslim edilecek ürün, orijinal ambalajında ve hiç kullanılmamış olduğu belgelenerek teslim edilecektir.
8. Ürünün üretici firma , marka ve modeli üzerinde basılı olarak teslim edilecektir.

Dyt. Zeynep CEPİK
Zeynep

Sevdanur ÖZDEMİR
Diyetisyen
Sevdanur



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:27:57

TEKNİK ŞARTNAME

3763 YEMEK BİÇAĞI

1. Ağırlığı 80-110 gr olmalıdır.
2. 198-201 mm uzunluğunda olmalıdır.
3. Yüzey parlak olmalıdır.
4. 18/10 kalite paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
5. Bıçak kısmı 90 mm olmalıdır. Bıçak keskin ağzı 65 mm olmalıdır. Bıçak eni 12 mm/ 20 mm arası ovalleştirilmiş olmalıdır.
6. Bıçağın ucu yuvarlak olmalıdır.
7. Bıçağın fiziki görünüşü idarece gösterilen numuneye uygun olmalıdır.
8. Bıçak kesici kısım kalınlığı sırtta 1.5 mm, ağızda 0.5 mm konik yapılmış olmalıdır.
9. Bıçağın ağzı kesi tırtıllı olmalıdır. Bıçak ağzı keskin olmalıdır.

Dyt. Zeynep ÇEPİK
Zeynep

Sevdenur ÖZDEMİR
Diyetisyen
Sevdenur



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:09:13

TEKNİK ŞARTNAME

3773 ÇIRPMA TELİ (BUYUK)

1. AISI 304 paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. Yüzey 2B (mat) olmalıdır.
3. Kalınlığı min. 3 mm tellerin halka halka dizilmesi ile imal edilmiş olmalıdır.
4. 22 cm ve 17 cm çapında 2 adet kürenin iç içe geçmesi ve bir sapa bağlanması ile oluşmuş olmalıdır.
5. Halka aralıkları 40 mm olmalıdır.
6. Dış kürede 7 halka, iç kürede 4 halka olmalıdır.
7. Çırpma teli sapı 96 cm boyunda, 32 mm çapında olmalıdır. Sapın üst kısmı ve tellerinin bağlandığı kısmı tamamen kapalı olmalıdır.
8. Köşelerinin polisajı düzgün ve pürüzsüz olmalıdır.
9. Çırpma teli, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep CEPİK
Zeynep

Sevdenur ÖZDEMİR
Diyetisyen
Sevdenur



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

04/03/2026 10:16:36

TEKNİK ŞARTNAME

7698 POLİSTREN KÖPÜK BARDAK

1. Boyu 80 mm olmalıdır.
2. Ağız çapı 73 mm ,taban çapı 45 mm olmalıdır.
3. Kar beyaz renginde olmalıdır.
4. 175 ml hacminde olmalıdır.
5. Hammaddesi EPS olmalıdır.
6. Üzerinde herhangi bir şekilde leke,renk bozulması vs olmamalıdır.
7. Min. ağırlığı 1.6 gr olmalıdır.
8. Üretim, paketlenme ve taşıma aşamaları hijyenik olmalıdır.
9. İçerisine toz,hava vs almayacak şekilde plastik torba içinde 40'lık paketler halinde teslim edilmelidir.
10. Tarım ve Köyişleri Bakanlığı izni ile üretilmiş olmalıdır.Üretim izni teslim anında belgelenecektir.
11. Ürün ambalajı üzerine ürünün nerede üretildiği, üretim tarihi, adres ve irtibat bilgileri, tescilli markası olacaktır.
12. Tüm yüzeyler pürüzsüz ve düz olmalıdır.Herhangi bir kabarıklık, üretim hatası içermemelidir.
13. Kenarları kesim yerlerinde (uç noktalarında) çapak olmamalıdır.
14. Bardağın dayanımını arttırmak amacıyla ağız ve tabanı kenarları kalınlaştırılmış olmalıdır.
15. Köpük bardak, Tarım ve Hayvancılık Bakanlığı'nın "Türk Gıda Kodeksi Gıda İle Temas Eden Madde ve Malzemelere Dair Yönetmeliği"ne uygun olmalıdır.

Dyt. Zeynep ÇERİK
Zeynep

Sevdanur ÖZDEMİR
Sevdanur



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/01/2026 09:45:13

TEKNİK ŞARTNAME

13269 TUVALET KAĞIDI

1. Çift katlı olmalıdır.
2. Parfümsüz ve beyaz renkte olmalıdır.
3. Yüksek kalitede su emici özelliğe sahip olmalıdır. Su ile temans anında dağılmamalıdır.
4. %100 saf selülozdan imal edilmiş olmalıdır.
5. Kağıt havlu üretici firması TSE belgesine sahip olmalıdır.
6. Boya, klor ağartıcı vb. maddeler içermemelidir.
7. Kanalizasyon sistemine verildiğinde kolay eriyebilir özelliğe sahip olmalıdır.
8. İçten çekmeli olmalıdır.
9. Yaprak boyutu : 20 cm x 14 cm (± 5 cm) olmalıdır.
10. Yaprak sayısı 800 (± 10) olmalıdır.
11. Bir rulo minimum 160 m (± 1 m) olmalıdır.
12. Ürün dispencerin ortasındaki yuvarlak delikten tuvalet kağıdı çekilerek kullanılır. Her kopma aralığında ürün kendiliğinden kopmalı ve yeniden kolayca çekilebilmesi için orta yuvarlakta bir miktar kağıt kalmalıdır.
13. Değerlendirme için 1 paket tuvalet kağıdı (orjinal ambalaj) ve tuvalet kağıdına uyumlu cihaz bırakılmalıdır.
14. Uygunluk için gönderilen numune ile depoya teslim edilen numune arasında fark olmamalıdır.
15. Tuvalet kağıdı ile beraber, sarf kullanımı süresince içten çekmeli tuvalet kağıdı aparatlarından 280 adet teslim edecektir.
16. Sarf kullanımı süresince kullanıma bırakılacak aparatların montaj ve demontajı yüklenici firmaya aittir. Montaj ve demontaj yapılacak aparatların listeleri ile tarihleri idarece belirlenecektir.

İmza

Gökhan YALÇIN
İdari Sorumlu

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

3187 PRICK TEST LANCET

1. Teklif edilen ürün prick test uygulamasında kullanılabilirliktir.
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.

Prof. Dr. Nevruz UZUNER
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fak.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzm.
Çocuk Enfeksiyon Hastalıkları Uzm.
T.C. Kimlik No 45998

Doç. Dr. Ayhan ATAY
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fak.
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları Uzm.
Çocuk Enfeksiyon Hastalıkları Uzm.
Dip. Tıp Fak. No 141013



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/04/2026 14:43:32

TEKNİK ŞARTNAME

4573 OTOKLAVA DAYANIKLI YANMAZ TORBA

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.

Uygun
Doç. Dr. M. Ceren UYUN
Merkez Laboratuvarı Sorumlusu Yrd.
Mikrobiyoloji ve Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı
Dip. No: 6113 Tescil No: 5906

Prof. Dr. Sezer UYSAL
Merkez Laboratuvarı Başkanı
Biyokimya ve Klinik Biyokimya Uzmanı
Dip No: 7042 Tescil No: 74056



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/04/2026 14:43:23

TEKNİK ŞARTNAME

13213 STERİL ÖRNEK KABI (İDRAR, BALGAM VB)

1. Steril örnek (idrar, balgam vb) 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 steril örnek 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.
11. En az 1 yıl miatlı olmalıdır.

Uysal

Doç. Dr. M. Cem ERGON
Merkez Laboratuvarı Başkan Yrd.
Mikrobiyoloji ve Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı
Dip. No: 6113 Tescil No: 59065-60430

Prof. Dr. Sezer UYSAL
Merkez Laboratuvarı Başkanı
Biyokimya ve Klinik Biyokimya Uzmanı
Dip No: 7042 Tescil No: 74056

ASE ERTAN

Şeyma İSMATİL



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/04/2026 14:43:41

TEKNİK ŞARTNAME

13214 NON STERİL GAİTA KABI (BEYAZ KAPAKLI)

1. Gaita kabı yaklaşık 100 ml hacminde bardak ya da beher şeklinde olmalıdır.
2. Plastik, burgulu kapaklı, sızdırmaz özellikte şeffaf ve esnek 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. Laboratuvar ihtiyacına göre istek olduğunda çekilecektir.
7. Gaita kaplarının kapakları kapatılmış şekilde teslim edilmelidir.
8. Ürün ambalajlı olup üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
9. En az 1 yıl miatlı olmalıdır.
10. Değerlendirme için 10 adet numune verilmelidir.

Uysal

Doç. Dr. M. Cem ERGON
Merkez Laboratuvarı Başkanı Yrd.
Mikrobiyoloji ve Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı
Dip. No: 6113 Tescil No: 59065-60430

Prof. Dr. Sezer UYSAL
Merkez Laboratuvarı Başkanı
Biyokimya ve Klinik Biyokimya Uzmanı
Dip No: 7042 Tescil No: 74056

Aylin Nefise Kabadel



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/04/2026 10:37:15

TEKNİK ŞARTNAME

14118 %96'LIK ALKOL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Alkol dansimetresiyle ölçüldüğünde dansimetre değeri %96'nın altında olmamalıdır.
2. Şeffaf görüntüde ve katkı maddesi içermemelidir.
3. Ambalaj içinde olmalı, tortu içermemelidir.
4. Teslim alınmadan önce laboratuvarında mutlaka denenmelidir, kimyasalın laboratuvarında kullanımı sırasında sonuç vermemesi çalışmaması durumunda satıcı firmaya koşulsuz iade edilecektir. Kimyasal taşıma kuralına uygun olarak laboratuvara teslim edilmelidir.
5. Ambalajlar hava, su ve nemden etkilenmeyecek yapıda olmalıdır.
6. Su ile karıştırıldığında bulanıklık oluşmamalıdır.
7. Ambalaj üzerinde ürünün kimyasal özelliklerini içeren bir etiket olmalıdır.
8. Ürünün üretim yerindeki analiz raporu ve Hıfsızsihha Enstitüsünce yapılır.
9. İçinde herhangi katkı maddesi bulunmamalıdır.
10. Ürün ile ilgili MSDS laboratuvara teslim edilmelidir.

Safiye Keskin Kılıç

Prof. Dr. Meriç Güney
Duralı
Meriç Güney

LAMEL TEKNİK ŞARTNAMESİ (24x50'LİK)

- 1-Optik özellikli ve renksiz (su beyazı) camdan üretilmeli, tozdan kirden ve nemden arındırılmış olmalıdır.
- 2-Esneme kapasitesi yüksek olmalı (yaklaşık 0,13-0,17 mm kalınlıkta),kolay kırılmayan ve birbirine yapışık olmayan özellikte olmalıdır.
- 3-100 adetlik paketlerde olmalıdır.
- 4-Ürün ambalajı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
- 5-Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
- 6-Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
- 7-İstenilen lameller çalışmalar süresinde kullanıcı tarafından kullanıma uygun bulunmaz ise istenilen özellikte (şartnameye uygun) başka bir lamelle ücretsiz olarak değiştirilmeli ve bunun taahhüdü yüklenici firma tarafından malzeme tesliminde verilmelidir.
- 8-24X50'lik lamel için hastanemizde kullanılan mevcut lam kapatma cihazlarıyla (Leica) birlikte kullanabilir özellikte olmalıdır.
- 9-Ürün etiketinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
- 10-Ürünle birlikte MSDS formu teslim edilmelidir.
- 11-Ürün ambalajı üzerinde kimyasal maddenin tehlike niteliğini gösteren işaretler mevcut olmalıdır.
- 12- Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri meteriyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Safiye KESKİNKILIÇ

T.Patoloji Lab.Başteknisyeni



Prof.Dr.Merih GÜRAY DURAK

Tıbbi Patoloji Anabilim Dalı Bşk





DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/11/2025 10:41:47

TEKNİK ŞARTNAME

5804 PETRİ KUTUSU 50 X 9 MM. ICSI DISH

1. Nonpirojenik olmalıdır ve crystal-grade polystyrenden imal edilmiş olmalıdır.
2. Embriyo kültürüne uygun gama ışınları ile sterilize edilmiş olmalıdır.
3. Boyutları 50,25 MM. O.D. X 8,26 MM. olmalıdır.
4. 20 adetlik ambalajlarda steril edilerek paketlenmelidir.
5. İştirak edecek firmalar ihale öncesi, numunelerini getirip uygunluk belgesi alacaklardır.

Sultan Seda GÜNGÖR
Dokuz Eylül Üniversite Hastanesi
Tıp-Bebek Merkezi
ÜYTE Laboratuvar Sorumlusu
Biyolog / Embriyoloji Uzmanı
Dip. No: 04.321.085 Uzman Dip. No: 101

Dr. Öğr. Üyesi Aşlı AKDÖNER
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Kadın Hast. ve Doğum Uzmanı
Dip. Tes. No: 160215
Uzm. Tes. No: 128166



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

28/11/2025 10:41:18

TEKNİK ŞARTNAME

12377 FİLTRESİZ PİPET UCU (TEK TEK STERİL)

1. Pipet ucu 0,5-10, 10 -100 ve 20 - 200 ul hacimlerde çalışabilmelidir.
2. Teklif edilecek uçlar önceden laboratuvarda kullanılacak pipetlerde uygunluk testi almalıdır.
3. Uçların steril özellikleri; DNA, DNase, RNase, ATP, Pyrogen free özelliklerini taşımalıdır.
4. Firmalar teklif ettikleri pipet uçlarının özellikleri konusunda orijinal katalogları üzerinden teknik şartnamaya madde madde cevap vereceklerdir. Verdikleri cevaplar orijinal katalogları üzerinde görünmeyen firmaların verdikleri teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Sultan Seda GÜNGÖR
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Tüp Bebek Merkezi
QYTE Laboratuvar Sorumlusu
Biyolog / Embriyoloji Uzmanı
Dip. No: 04.321.035 Uzman Dip. No: 1017

Dr. Öğr. Üyesi Aşlı AKDÖNER
Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Kadın Hast. ve Doğum Uzmanı
Dip. Tes. No: 160215
Uzm. Tes. No: 128166



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/03/2026 11:46:33

TEKNİK ŞARTNAME

3996 KAN MERKEZİ STERİL TRANSFER TORBASI 600 ML

1. Tekli steril ve 600 ml kan ve kan ürünlerini alabilme kapasitesinde olmalıdır.
2. Apirojen sıvı yolu olmalıdır.
3. Torbada deliklik ve gözle görülür bozukluk olmamalıdır.
4. Direk ışıktan koruyucu dış ambalaj olmalıdır.
5. Üreten firma, üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi ve steril olduğunu belirtir ibareler ambalaj veya ürün üstünde olmalıdır.
6. Kan Merkezine 4 örnek numune bırakılmalı ve Kan Merkezinden onay alınmalıdır.
7. Kök Hücre dondurma işleminde kullanıma uygun olmalıdır.

Veli GÜNAL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Kan Merkezi
Birim Sorumlusu

Münire TÜRKYILMAZ
Sorumlu Uzman Hemşire



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/03/2026 10:49:08

TEKNİK ŞARTNAME

12470 KAN MERKEZİ SAMPLING SIDE COUPLER (EMC 1401 ENJEKTOR GİRİSLİ ORNEK ALMA BAĞLANTI PARÇASI) ŞARTNAMESİ

1. Serum şişeleri ve serum torbaları ile kullanıma uygun olmalıdır.
2. Delme ucunda iğnesiz enjeksiyon valfi bulunmalıdır.
3. İğnesiz enjeksiyon valfi delme ucuna güvenli ve ayrılmaz bir biçimde monte edilmiş olmalıdır.
4. Serum şişeleri ve serum torbaları içinde arta kalan kısmın tedaviden sonra atılmasını engelleyen, saklanması sağlayan, hava almayan ve serumun geri kaçmasını önleyen özelliği olmalıdır.
5. Metal parça, plastik ve lateks içermemelidir.
6. İlaç ve kimyasallarla etkileşimli materyal içermemelidir.
7. İğnesiz enjeksiyon valfi silikon gibi biyoyumlu malzemeden yapılmış olmalıdır.
8. Enjektörün valfe bağlanmasını sağlayan kapalı bir silikon yüzey olmalıdır ve yüzeyde bakteri üremesine izin verecek boşluk olmamalıdır.
9. Valfin iç hacmi 0.1 ± 0.01 ml.'den büyük olmamalıdır, böylece sıvıların valfin içerisinde birikim yapıp enfeksiyona neden olması engellenmelidir.
10. Valf gövdesi, iç kısmının görünmesine izin vermeli ve şeffaf olmalıdır.
11. Valfin yüzeyi silinerek dezenfekte edilebilmelidir.
12. İğnesiz enjeksiyon valfi delme ucunda ilk kullanımda çıkartılmak üzere bir kapak olmalıdır.
13. Tekli paketler içinde steril olmalıdır. Ürün ambalajı üzerinde son kullanım tarihi olmalıdır.
14. CE belgesine sahip olmalıdır.
15. Serum valfi, serum içeriğine ek ilaç eklemek içinde kullanıma uygun olan çift yönlü bir akışa sahip olmalıdır.

Veli GÜNAL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Kan Merkezi
Birim Sorumlusu

Münire TÜRKYILMAZ
Sorumlu Uzman Hemşire

Münire TÜRKYILMAZ
Sorumlu Uzman Hemşire



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25/03/2026 08:56:04

TEKNİK ŞARTNAME

12416 %2 Klorheksidin Glukonat Solüsyon

1. Cilt antiseptisinde kullanım amacı ile %2'lik Klorheksidin Glukonat içermelidir.
2. Ürünün geçerli "biyosidal ürün ruhsatı" bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Ürünün tamamı 1000 ml, kilitli kapak sisteminde şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. Ellerde allerjik reaksiyona, cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
5. Değerlendirme için bırakılan ve depoya teslim edilen ürünler orijinal ambalajında kilitli kapaklı olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde, üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri ve barkodu yer almalıdır.
7. Teklif getiren firmaların şartnamede belirtildiği şekilde 3 adet orijinal ürünü ve 3 adet spor kapağını da (itmeli-çekmeli) numune olarak bırakmaları ve istenen bilgileri içeren ürüne özel eksiksiz bir dosya sunmaları gereklidir.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
9. Ürünlerin depoya tesliminden sonra, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde, komitenin belirleyeceği bir laboratuvaradan, ücreti firmaya ait olacak şekilde ve alınacak toplam miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yaptırılacaktır. Laboratuvar sonucuna göre ürün içeriğinin teknik şartnameye uygun olmadığının saptanması halinde ise ürünler geri verilecektir.

10. İSTENİLEN BİLGİLER

11. 1. Prospektüs Bilgileri :

- 11.1. a. Ticari adı,
- 11.2. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
- 11.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
- 11.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
- 11.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
- 11.6. f. İstenmeyen etkileri,
- 11.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
- 11.8. h. Özel saklama şekli,
- 11.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
- 11.10. j. LD 50 değeri,
- 11.11. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 11.12. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 11.13. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 11.14. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

12. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :

- 12.1. a. Ticari adı,
- 12.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi

FORM NO: MYS_0053

Dr. Mustafa Kemal
Enfeksiyon Hastalıkları Uzmanı
Dip.Tec. No: 3417

Uzm. Dr. Muammer Çelik
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Enfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji AD
Dip.Tec. No: 138499



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25/03/2026 08:56:04

- 12.3. c. Etken madde adı (INN)
- 12.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 12.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 12.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 12.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 12.8. h. Seri no
- 12.9. i. Miktar
- 12.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
- 12.11. k. LD 50 değeri
- 12.12. i. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 12.13. m. Barkod.
13. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu numune ile birlikte Satın Alma Birimi'ne teslim edilecektir.

FORM NO: MYS_0053

Enfeksiyon Hastalıkları
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı
D.E.Ü. Dış Hastalıkları 5497

Uzm. Dr. Muhammed Çelik
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Enfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji AD
Dış Hastalıkları 148499



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14/11/2025 10:02:38

TEKNİK ŞARTNAME

12903 ALKOLLÜ MENDİL

1. Akollü mendil dış kâğıdı tripleks olup muhteviyatı 70 (± 5) gr/m² kuşe kâğıt veya polyester + 7($\pm$) mic. Alüminyum + 30(± 5) gr/m² PE meydana gelmelidir. Toplamda 100-120 gr/m² olmalıdır
2. Dış kâğıda "Dokuz Eylül Üniversitesi" logosu tek renk basılmalıdır.
3. Mendiller en az iç kâğıt 50 (± 10) gr/m² dokumasız havlu kumaş olmalıdır.
4. Sıvı emici özelliği bulunmalıdır.
5. Paket içindeki mendil açıldığı zaman en az 6X10 cm, en fazla 11x20 cm ebadında olmalıdır.
6. Mendilde kullanılacak sıva %70 IPA (izopropil alkol) veya etil alkol emdirilmiş olmalıdır.
7. Ürünler tekli paketler halinde ve 100 veya 200 adetlik paketler halinde olmalıdır.
8. Depolama süresi için 3 yıl garanti verilmelidir.
9. Ambalaj üzerinde, görünür şekilde içerik bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, lot numarası ve üretici firmanın ismi olmalıdır.
10. Numune olarak 50 adet ürün teslim edilmelidir. Bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
11. Ürünlerin depoya tesliminden sonra, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde, komitenin belirleyeceği bir laboratuvarıdan, ücreti firmaya ait olacak şekilde ve alınacak toplam miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yaptırılacaktır. Laboratuvar sonucuna göre ürün içeriğinin teknik şartnameye uygun olmadığına saptanması halinde ise ürünler geri verilecektir.
12. Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdür tarafından biyosidal ürün yönetmeliğinde belirlenen usûlere göre ruhsatlandırılmış veya TITUBB kaydı olmalıdır.
13. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu numune ile birlikte Satın Alma Birimi'ne teslim edilecektir.

Dr. Dr. Mustafa Çelik
Enfeksiyon Hast. &
K. Mikrobiyoloji Uzmanı
D.E.Ü. Dip. No: 5417

Dr. Dr. Mustafa Çelik
Enfeksiyon Hast. &
K. Mikrobiyoloji Uzmanı
D.E.Ü. Dip. No: 5417