



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20197283

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 10/12/2019 TARİHİ, SAAT 12:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

### ALIM KONUSU MALZEMELER

### MİKTAR

|    |                                        |           |      |
|----|----------------------------------------|-----------|------|
| 1  | TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)        | 30,00     | ADET |
| 2  | STERİL PEMBE İGNE UCU 18G              | 1.400,00  | ADET |
| 3  | BİSTURİ NO 10                          | 1.300,00  | ADET |
| 4  | DISPOSABLE BOBREK KUVET                | 15.000,00 | ADET |
| 5  | FLASTER 5X5 BEZ                        | 5.800,00  | ADET |
| 6  | SURGU PLASTİK                          | 400,00    | ADET |
| 7  | TRANSPOR 5X5                           | 1.400,00  | ADET |
| 8  | SEROLOJİK PİPET 25 ML STERİL           | 500,00    | ADET |
| 9  | ANGİO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGİO) | 700,00    | ADET |
| 10 | IDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)    | 220,00    | ADET |

**TEKLİF NO** : 20197283

**NOT** : TEKLİFLERDE MARKA BELİRTİLMELİDİR.ÖDEME 180GÜN

**İLGİLİ KİŞİ** : BELMA ÇELEK

**TEL** : 4122410

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

**FAX** : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

\*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

|              |                                        |      |       |
|--------------|----------------------------------------|------|-------|
| 303.0035.000 | TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)        | ADET | 30    |
| 300.0011.000 | STERİL PEMBE İGNE UCU 18G              | ADET | 1400  |
| 298.0004.000 | BİSTURİ NO 10                          | ADET | 1300  |
| 298.0019.000 | DISPOSABLE BOBREK KUVET                | ADET | 15000 |
| 298.0037.000 | FLASTER 5X5 BEZ                        | ADET | 5800  |
| 298.0066.000 | SURGU PLASTİK                          | ADET | 400   |
| 298.0068.000 | TRANSPOR 5X5                           | ADET | 1400  |
| 293.0044.000 | SEROLOJİK PİPET 25 ML STERİL           | ADET | 500   |
| 295.0001.000 | ANGİO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGİO) | ADET | 700   |
| 306.0068.000 | İDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)    | ADET | 220   |

### 1.GENEL ÖZELLİKLER

### 2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

#### (3621) FLASTER 5X5 BEZ

##### Açıklama : FLASTER 5X5 BEZ

1. Bezi ten rengi olmalı,cildin hava almasına uygun olmalıdır.
2. Çıkarıldığında yapışkanı ciltte kalıntı bırakmamalıdır.
3. Yapışkanı düzgün ve homojen sürülmüş olmalı, katlar birbirine yapışmamalıdır.
4. Kenarları düzgün olmalı ,ipliklenme olmamalıdır.
5. Elle enine ve boyuna düzgün yırtılabilir özelliği olmalı, yırtılma sonrasında ipliklenme olmamalıdır.
6. Flasterin yapışkanı nemle ciltten ayrılmamalıdır.
7. 10'luk paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Kutu üzerinde üretici firma adı, imalat tarihi, son kullanma tarihi ve lot numaraları bulunmalıdır.
9. Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
10. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
12. Hypoalerjik olmalıdır.
13. Flaster kolay yapışmalı ve cildi tahriş etmemelidir. Suya, terlemeye dirençli olmalı ve yapışkanlığını uzun süre muhafaza etmelidir.
14. Flasterler 5cmx5m ölçülerinde olmalıdır. (Flasterler 5 cm eninde, 5 m boyunda olmalıdır).

15. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
16. CE belgesi olmalıdır.
17. X-ray geçirgen olmalıdır.
18. Kalem ile üzerine yazı yazılabilmelidir.

**(3635) DISPOSABLE BOBREK KUVET**

**Açıklama : DISPOSABLE BOBREK KUVET**

1. Tek kullanımlık böbrek küvetler hijyenik ve doğada indirgenebilen polystren plastik malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
2. Ürün TSEK belgeli olmalıdır.
3. 50'lik paketler halinde olmalı üzerinde ürün barkodu bulunmalıdır.
4. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.
5. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
6. Suya dayanıklı olmalıdır, sızdırma veya akıtma yapmamalıdır.
7. Kenarları ve yüzeyi pürüzsüz ve çapaksız olmalıdır.
8. Şekli sembolik böbrek şeklinde olmalı ve içi dolu iken elle tutulduğunda eğilip bükülmemelidir.

**(3620) TRANSPOR 5X5**

**Açıklama : TRANSPOR 5X5**

1. Polietilenden üretilmiş olmalıdır.
2. Yapışkanı hipoallerjenik olmalı, iyi yapışmalıdır.
3. Dokusu gözenekli olmalı, cildin hava almasını sağlamalıdır.
4. El ile kolay şekilde enine ve boyuna düzgün yırtılabilir özelliği olmalıdır.
5. Şeffaf, röntgen ışınlarına geçirgen olmalıdır.
6. Yapışkanı nemle ciltten ayrılmamalıdır.
7. 10'luk paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Kutu üzerinde üretici firma adı,imalat tarihi, son kullanma tarihi ve lot numaraları bulunmalıdır.
9. Kutu üzerinde barkot bulunmalıdır.
10. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 10 adet numune bırakılmalıdır.

12. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. CE uygunluğu belgelendirilmelidir.

**(3801) ANGİO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGİO)**

**Açıklama : ANGİO TUPU KORUMA SETİ (KORONER ANGİO)**

1. Set 2 parçadan oluşacaktır.
2. Birinci parça koroner anjiyografinin görüntü kuvvetlendiricisi üzerini kaplayacak şekilde yaklaşık 35x50 cm ebatlarında silindirik olmalıdır.
3. İkinci parça, mobil kurşun cam korumayı örtecek şekilde yaklaşık 65x80 cm ebatlarında dikdörtgen şeklinde olmalıdır.
4. Koruma seti parçalarının her biri ağız büzgülü lastikli olmalı ve takıldığında bulunduğu yere sıkıca tutunmalıdır.
5. Örtülerden numune istenilecek ve uygunluğu kontrol edilecektir.
6. Ürün ambalajında ve ambalajı barkotlu olacaktır.

**(7384) İDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)**

**Açıklama : İDRAR TOPLAMA KABI 5 LT(24 SAATLİK)**

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

**(7651) STERİL PEMBE İGNE UCU 18G**

**Açıklama : STERİL PEMBE İGNE UCU 18G**

1. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polipropilenden, metal kısmı kron-nikel karışımı veya paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır.
2. İğnelerde çapak, pürüz görülmeyecek uçları dokuya zarar vermeyecek keskinlikte olmalıdır.
3. Enjektör uçları steril tek tek poşetlerde ambalajlanmış olmalıdır.

4. İğne uçları her model enjektöre uyumlu olmalıdır.
5. Enjektöre takıldığında hava kaçağı yapmayacak şekilde monte edilebilmelidir.
6. Her iğne ucu ambalajının üzerinde tipi, iğne numarası, uzunluğu, kesiti, iç ve dış çapı, rengi, sterilizasyon metodu, aktivite süresi, ticari markası, referans ve lot numarası yazılı olmalıdır.
7. Enjektör ucunun koruyucu plastik kapağı delikli olmamalıdır.
8. Kutu veya enjektör ucu paketinin en az birinin üzerinde barkot bulunmalıdır.
9. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle her bir numaradan 20 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Ambalajın üzerinde üretim ve son kullanma tarihi olmalıdır.
12. Raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
13. CE belgesi olmalıdır.
14. İğne ambalajı steril tekniğe uygun olarak açılacak özellikte olmalıdır.

#### (6421) SEROLOJİK PIPET 25 ML STERİL

##### Açıklama : SEROLOJİK PIPET 25 ML STERİL

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

**(3690) TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)**

**Açıklama : TERMOKİMYASAL DEZENFEKTAN(5 LT)**

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

**(1104) BİSTURI NO 10**

**Açıklama : BİSTURI NO 10**

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

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

### (3686) SURGU PLASTİK

#### Açıklama : SURGU PLASTİK

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