



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202087

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 10/01/2020 TARİHİ, SAAT 17:00 '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	KLOR TABLET	10.000,00	ADET
2	AGIZLIK BÜYÜK (SFT İCİN) KARTON	500,00	ADET
3	EPPENDORF TUP 0.2 ML PCR	10.000,00	ADET
4	LAMEL 24X24 MM	10.000,00	ADET
5	LANSET	22.000,00	ADET
6	IDRAR TOPLAMA TORBASİ (KIZ)	1.000,00	ADET
7	PIPET PASTOR PLASTİK (STERİL)	5.600,00	ADET
8	SFT BLOK AGIZLIGI (FİLTRELİ - PEDIATRİK)	700,00	ADET
9	CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)	1.000,00	ADET
10	NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE EL DİVENİ	35.000,00	ADET

TEKLİF NO : 202087

NOT : ODEME 180 GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 202087

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 10/01/2020 TARİHİ, SAAT 17:00 '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

11	FORMALIN (FORMALDEHİT)	200,00	LİTRE
----	------------------------	--------	-------

TEKLİF NO : 202087
NOT : ODEME 180GÜN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

303.0023.000	KLOR TABLET	ADET	10000
299.0009.000	AGIZLIK BUYUK (SFT ICIN) KARTON	ADET	500
293.0064.000	EPPENDORF TUP 0.2 ML PCR	ADET	10000
293.0101.000	LAMEL 24X24 MM	ADET	10000
293.0102.000	LANSET	ADET	22000
293.0241.000	IDRAR TOPLAMA TORBASI (KIZ)	ADET	1000
293.0249.000	PIPET PASTOR PLASTIK (STERİL)	ADET	5600
299.0017.000	SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ - PEDIATRİK)	ADET	700
293.0280.000	CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)	ADET	1000
298.0487.000	NITRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDIVENİ	ADET	35000
293.0328.000	FORMALİN (FORMALDEHİT)	LİTRE	200

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4571) EPPENDORF TUP 0.2 ML PCR

Açıklama : EPPENDORF TUP 0.2 ML PCR

1. Tüpler ultra şeffaf, saf polipropilenden yapılmış olmalıdır.
2. Tüpler 121 °C de 20 dakika otoklavlanabilmelidir.
3. Tüpler DNAaz, RNAaz serbest olmalıdır.
4. Kapakları tam sızdırmaz olmalı, kolay kavranabilmeli, kolaylıkla kapanabilmeli ve kapak üstleri düz ve konik tabanlı olmalıdır.
5. Tüpler 25.000g satrüse dayanıklı olmalıdır.
6. Tüplerin gövdelerinde etiket için yazım alanı bulunmalıdır
7. Tüpler -90 °C ile +121 °C arasında kullanılabilmelidir.
8. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
9. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
10. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numuneolarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.
11. Moleküler Mikrobiyoloji Laboratuvarından uygunluk alınmalıdır.

(4797) IDRAR TOPLAMA TORBASİ (KIZ)

Açıklama : IDRAR TOPLAMA TORBASİ (KIZ)

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

(6383) SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ - PEDIATRİK)

Açıklama : SFT BLOK AGIZLIGI (FILTRELİ - PEDIATRİK)

1. Filtre, birimimizde kullanılan ZAN100 marka spirometre cihazına birebir uyumlu olmalı, ayrıca adaptör vs. gerektirmemelidir.
2. Filtre, tek kullanımlık (disposable) olmalıdır.
3. İstenilen filtre, extra ağızlığı gerek kalmaksızın, kendinden ağızlıklı olmalıdır. Ayrıca ağızlık, çocukların ve yetişkinlerin anatomik ağız yapısına uygun olmalıdır.
4. İstenilen filtrenin ağızlık kısmı, ölçüm esnasına hastanın dudaklarına yapışmaması ve kaymaması için gerekli olan pürüzlü yapıya sahip olmalıdır.
5. İstenilen filtrede bakteriyel ve viral filtrasyon bir arada olmalıdır. Her iki filtrasyonda da etkinlik %99' dan yüksek olmalıdır. Bu husus test raporları ile belgelendirilmelidir.
6. Teklif edilen nihai ürüne ve ürün içerisindeki filtreleme pedine ait bakteri ve virüs filtrasyon raporları, teklif ile birlikte ayrı ayrı sunulmalıdır.
7. Bakteri filtresinin hava akım rezistansı, hem nefes alma hem de nefes verme sırasında %0,70'den fazla, filtrede ölü boşluk 75 ml'den büyük olmamalıdır.
10. Filtrenin dış çapı 29 mm olmalıdır.
10. Filtre, solunum akımında basınç kaybı olmaması ve dış etkenlerden etkilenmemesi için stabil, açılmaz yapıda olmalıdır. İnsan sağlığı açısından üründe kimyasal yapıştırıcı kullanılmamış ve ultrasonik yöntemle yapıştırılmış olmalıdır.

(194) LANSET

Açıklama : LANSET

1. Lanset paslanmaz ve kaliteli çelikten yapılmış olmalıdır.
2. Lanset ucu keskin, çapaksız ve tırtıksız olmalıdır.
3. Her ürün tek tek steril ambalajda olmalıdır.
4. Lanset ambalajını açma kısmı, lansetin arkası olmalı, yaralamaya sebep olmamalıdır.
5. 200 adetlik paketlerde ambalajlanmış olmalıdır. Paket üzerinde barkot bulunmalıdır.
6. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.Bu nedenle 1 kutu numune bırakılmalıdır.
7. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
8. CE belgesi olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde üretim ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
10. Lansetin keskin ucunun uzunluğu 3 mm geçmemelidir.

(3668) KLOR TABLET

Açıklama : KLOR TABLET

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

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15. Değerlendirme için 2 adet orjinal ürün bırakılmalıdır. Orjinal ürünlerle birlikte aşağıda istenilen bilgileri içeren eksiksiz dosyanın sunulması gerekmektedir;
16. Numune olarak bırakılan ürünler hastahanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
17. Kullanıcı referans bilgilerini içeren belge dosyada bulunmalıdır.
18. Ürünlerin depoya teslimi sırasında, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde, "komitenin belirteceği bir laboratuvaradan" üretici firmaya ait olmak ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek üzere analiz yaptırabilecektir.
19. Stabilite Bilgileri:
 - 19.1. 1.) Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yönetim, sonuçları ve değerlendirmesi.
 - 19.2. 2.) Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları.
20. Mikrobiyolojik Etkinlik Bilgileri:
 - 20.1. 1.) Ürünün test edildiği mikroorganizmaların adları (bakteri, fungus, virus, ve spor) ve test edilen mikroorganizmaların orijini.
 - 20.2. 2.) Ürünün etkinliğini ölçmede kullanılan yöntemler ve sonuçları.
 - 20.3. 3.) Konu ile ilgili literatür ve Türkçe tercümesi,
 - 20.4. 4.) Ürünün kullanımına ait bilgiler
 - 20.5. a.) Kullanıldığı yerler
 - 20.6. b.) Kullanma şekilleri
 - 20.7. c.) Kullanılma dozu
21. Prospektüs Bilgileri:
 - 21.1. 1.) Ticari adı,
 - 21.2. 2.) Formül mg 7 lt ya da % olarak,
 - 21.3. 3.) Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar)
 - 21.4. 4.) Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilusyon, zaman vs)
 - 21.5. 5.) kullanılması sakıncalı yollar,
 - 21.6. 6.) İstmeyen etkileri,
 - 21.7. 7.) Diğer maddeler ile etkileşimleri
 - 21.8. 8.) Özel saklama şekli,
 - 21.9. 9.) Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve koruma yöntemleri,
 - 21.10. 10.) LD 50 değeri,
 - 21.11. 11.) Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 08003147900 nolu telefonu arama uyarısı)
 - 21.12. 12.) Kullanma süresi (açılmamış orjinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
 - 21.13. 13.) İzin sahibi firma adı-adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir.

22. Etiket ve Ambalaj Bilgileri:

22.1. 1.) Etiket Bilgileri

22.2. a.) Ticari adı

22.3. b.) İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi

22.4. c.) Etken madde adı (INN)

22.5. d.) Ruhsat tarihi ve sayısı

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

22.7. f.) kullanım amacı ve kullanım talimatı

22.8. g.) İmal ve son kullanım tarihi

22.9. h.) Seri no

22.10i.) Miktar

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

22.12k.) LD 50 değerli

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

22.14m.) Barkod

22.152.) Ambalaj Bilgileri

22.16a.) Ambalaj ismi

22.17b.) Kapak özellikleri

(7533) AGIZLIK BUYUK (SFT ICIN) KARTON

Açıklama : AGIZLIK BUYUK (SFT ICIN) KARTON

1. SFT için karton ağızlık, mukavemetli olmalı, hasta test yaparken kolaylıkla ezilmemelidir.
2. SFT karton ağızlık, filtre kabının ölçülerine uyacak şekilde dış çapı 33 mm. olmalıdır.
3. SFT karton ağızlığının boyu, 60-70 mm'den fazla olmamalıdır.
4. SFT karton ağızlıklar, 50 veya 100 adetlik kutu halinde ambalajlı olmalıdır.
5. SFT karton ağızlıklarının dış yüzeyi, test yapan kişinin dudaklarına yapışmaması için üzeri polietilen malzeme ile kaplı olmalıdır.
6. SFT karton ağızlığının, CE standartlarına uygunluk belgesi olmalıdır.
7. Teklif edilen ürün, CE belgesine sahip olmalıdır.
8. Numune teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) Numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmayacaktır.

(4531) LAMEL 24X24 MM

Açıklama : LAMEL 24X24 MM

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) ve kolay kırılmayan 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.

(4533) PIPET PASTOR PLASTİK (STERİL)

Açıklama : PIPET PASTOR PLASTİK (STERİL)

1. Polietilenden üretilmiş ve steril olmalıdır.
2. Pipetlemede damla büyüklüğü eşit olmalı, sıvı akımı kolaylıkla hassas olarak kontrol edilebilmelidir.
3. Ürün ambalajı sterilitesi bozulmadan yardımsız açılabilir ambalajda olmalıdır.
4. Ambalaj üzerinde son kullanım tarihi belirtilmelidir.
5. Ürün ambalajı üzerinde barkod basılmış olmalıdır.
6. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(7727) NITRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ

Açıklama : NITRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ

1. Nitriden imal edilmiş olmalıdır, latex (kauçuk) ihtiva etmez.
2. TS EN 455-1, TS EN 455-2, TS EN 455-3 nolu standartlara uygun üretilmiş olmalıdır.
3. Non-steril olmalıdır.
4. Mavi renk olmalıdır.
5. Pudrasız olmalıdır.
6. Sağ-sol ayrımı yoktur. Harici ele de giyilebilir olmalıdır.

7. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyette olmalıdır.
8. Tek hamlede giyip çıkarmada eldivenlerde yırtılma ve parçalanma olmamalıdır.
9. Eldiven içinde ve dışında imalat atığı kırıntı ve toz bulunmamalıdır.
10. Boyutları standartlara uygun olmalıdır.
11. Giyildiğinde her iki ele uyum göstermelidir.
12. Konçlar sıkı ve bilekten düşmeyecek özellikte olmalıdır.
13. Ambalaj üzerinde eldiven boylarını (S-M-L) gösteren işaret ya da numara belirtilmiş olmalıdır.
14. Ambalaj üzerinde üretim tarihi, markası, adeti, son kullanım tarihi, lot numarası ve barkot bulunmalıdır.
15. 100'lük ambalajlarda uygun şekilde paketlenmiş olmalıdır.
16. Ürünler hastahanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle Small, Medium ve Large boyutlarda 3'er paket orjinal ürün numune olarak bırakılmalıdır.
17. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
18. Yırtılmaya, delinmeye dayanıklı olmalıdır.
19. Hipoallerjik olmalı.
20. CE belgesi bulunmalıdır.

(5710) CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)

Açıklama : CAM 16X100 VIDALI KAPAKLI TUP (GENİS AGIZLI)

1. Dayanıklı borosilikat camdan üretilmiş olmalıdır.
2. Vida kapakları tam sızdırmaz olmalıdır.
3. Tüpün vidalı başının içi min. 15 mm olmalıdır.
4. Kapaklı halde otoklavlanabilmelidir.
5. Bakteriden arındırılmış olmalı, aseptik koşullarda paketlenmelidir.
6. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
7. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
8. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.