



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20201958

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 03/04/2020 TARİHİ, SAAT 14:00 '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	ASETON YERLİ (0.5 LT'LIK)	350,00	ADET
2	ENZİMATİK SOLUSYON	35,00	LİTRE
3	ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.	720,00	LİTRE
4	NON-TOKSİK EMBRİYO SOLUSYONU	5,00	LİTRE
5	ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.	3.500,00	ADET
6	FİLTRELİ PİPET UCU 0,5-10 (96' LİK PAKET)	200,00	ADET
7	FİLTRELİ PİPET UCU 1-20 DNA RNA FREE (96'LİK PAKET)	100,00	ADET
8	İLAC KADEHİ PLASTİK	2.000,00	ADET
9	LANSET	45.000,00	ADET
10	PETRI KUTUSU PLASTİK 9 LUK	8.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20201958

NOT : ODEME 180GÜN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

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

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20201958

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 03/04/2020 TARİHİ, SAAT 14:00 '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	SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)	80.000,00	ADET
12	SEFFAF KILITLI POSET (16X13 CM)	150.000,00	ADET
13	SEFFAF KILITLI POSET (26 X 36 CM) (KORONER SERVİS)	4.000,00	ADET
14	BASI BANTİ (KÜÇÜK TİP)	150.000,00	ADET
15	KSILOL	400,00	LİTRE
16	NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE EL DİVENİ	80.000,00	ADET
17	FORMALİN (FORMALDEHİT)	400,00	LİTRE

TEKLİF NO : 20201958
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.

303.0002.000	ASETON YERLİ (0.5 LT'LIK)	ADET	350
303.0014.000	ENZİMATİK SOLUSYON	LİTRE	35
303.0017.000	ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.	LİTRE	720
303.0027.000	NON-TOKSİK EMBRİYO SOLUSYONU	LİTRE	5
300.0014.000	ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.	ADET	3500
293.0071.000	FİLTRELİ PİPET UCU 0,5-10 (96' LİK PAKET)	ADET	200
293.0072.000	FİLTRELİ PİPET UCU 1-20 DNA RNA FREE (96'LİK PAKET)	ADET	100
293.0084.000	İLAC KADEHİ PLASTİK	ADET	2000
293.0102.000	LANSET	ADET	45000
306.0027.000	PETRI KUTUSU PLASTİK 9 LUK	ADET	8000
298.0193.000	SEFFAF KİLİTLİ POSET(8X10 CM)	ADET	80000
298.0246.000	SEFFAF KİLİTLİ POSET (16X13 CM)	ADET	150000
298.0439.000	SEFFAF KİLİTLİ POSET (26 X 36 CM) (KORONER SERVİS)	ADET	4000
296.0025.000	BASI BANTI (KÜÇÜK TİP)	ADET	150000
303.0053.000	KSILOL	LİTRE	400
298.0487.000	NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE EL DİVENİ	ADET	80000
293.0328.000	FORMALİN (FORMALDEHİT)	LİTRE	400

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5670) SEFFAF KİLİTLİ POSET (26 X 36 CM) (KORONER SERVİS)

Açıklama : SEFFAF KİLİTLİ POSET (26 X 36 CM) (KORONER SERVİS)

1. LDPE malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. (5X5), (8X10), (16X13), (25X30), (26X36),(21X27),(30X50) boyutlarında değişik ebatları olmalıdır.
3. Şeffaf renkte olmalıdır.
4. Poşet elle tamamen kilitlenebilecek mekanizmaya sahip olmalıdır.
5. Poşet yüzeyleri düz pürüzsüz olmalı, üretim hataları içermemelidir.
6. Kenarlarında, kesim yerlerinde çapak olmamalıdır.
7. Poşetler 1000'lik veya 2000'lik paketler halinde teslim edilmelidir.
8. Paketler barkotlu olmalıdır.

9. En az 10 adet numune bırakılmalıdır.
10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(3618) ILAC KADEHI PLASTİK

Açıklama : ILAC KADEHI PLASTİK

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.

(4568) FİLTRELİ PİPET UCU 0,5-10 (96' LİK PAKET)

Açıklama : FİLTRELİ PİPET UCU 0,5-10 (96' LİK PAKET)

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

(5448) ASETON YERLİ (0.5 LT'LIK)

Açıklama : ASETON YERLİ (0.5 LT'LIK)

1. Aşağıda belirtilen katalog numaralarına tekâmül eden özellikler söz konusu malzemelerin teknik şartnamelerinin aslını teşkil etmektedir.
 - 1.1. 303.0017.000 kod numaralı Etil Alkol için SİGMA 459844 veya muadili olmalıdır.
 - 1.2. 303.0002.000 kod numaralı Aseton için SİGMA 179124 veya muadili olmalıdır.
 - 1.3. 303.0020.000 kod numaralı Hidrojen Peroksit için SİGMA 216763 veya muadili olmalıdır.
 - 1.4. 298.0070.000 kod numaralı Vazelin Katı (KG) için SİGMA 330779 veya muadili olmalıdır.
2. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklanmak için numune temin etmelidir.
3. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
4. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

(255) PETRİ KUTUSU PLASTİK 9 LUK

Açıklama : PETRİ KUTUSU PLASTİK 9 LUK

1. Saf ve nontoksik polistrenden steril koşullarda üretilmelidir.
2. Verimliliği artırmak için, sınırlı hava akımını sağlayacak, özel kapak tasarımları olmalıdır.
3. Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalıdır.
4. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
5. Ürün ambalajı üzerinde steril olduğu yazılmış olmalıdır.
6. Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.

(5670) SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)

Açıklama : SEFFAF KILITLI POSET(8X10 CM)

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

10. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(5670) SEFFAF KILITLI POSET (16X13 CM)

Açıklama : SEFFAF KILITLI POSET (16X13 CM)

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

(3359) ENZİMATİK SOLUSYON

Açıklama : ENZİMATİK SOLUSYON

1. Ultrasonik yıkayıcıda ve manuel olarak yapılan temizleme işleminde kullanılabilir.
2. Ürün proteaz ve lipaz gibi çözücü enzimler içeren, deterjan ve düşük düzey dezenfektan özelliğinde olmalıdır.
3. Korozyon inhibitörü içermelidir.
4. Farklı sıcaklık değerlerinde aktif özelliğini koruyabilmelidir.
5. Organik kalıntıları en iyi şekilde çözebilir.
6. Konsantre olmalıdır.
7. Kullanıma hazırlanmış halde görüntüsü berrak olmalıdır.
8. Solüsyon konsantrasyon ve dilüsyon açısından pratik ve kullanımı kolay olmalıdır.
9. İşlem sırasında köpük oluşturmamalıdır.
10. Kolaylıkla durulanabilir özellikte olmalıdır.
11. Cerrahi aletler ve fiber-optik malzemelerde protein yapılı organik kirleri ve diğer kalıntıları çözmeli, tamamen temizlemelidir.
12. Çalışma koşullarını engelleyici kokusu olmamalıdır.

13. Cerrahi aletler üzerinde kalıntı bırakmamalı ve pH'ı nötr olmalıdır.
14. Tıbbi malzemelerde gerçekleştirilen temizlik uygulamalarında paslanmayı önleyici olmalı, yüksek etkinlik ve uyumluluk göstermelidir.
15. Hassas cerrahi malzemelerin yüzeylerine ve bölümlerine zarar vermemelidir.
16. Hassas cerrahi aletler, endoskopik ekipmanlar ve her çeşit tıbbi malzeme ile uyumlu olmalıdır.
17. Ürün ağzı kilit kapaklı 3-5lt. bidonlarda olmalıdır.
18. Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
19. Ürün orijinal ambalajında olmalı, üzerinde markası, üretim ve son kullanım tarihi ile lot numarası belirtilmiş olmalıdır.
20. Ürünle beraber orijinal 5 adet PVC kaplı Türkçe kullanım tablosu ve kullanıcıya yönelik demonstratif eğitim verilmelidir.
21. Değerlendirme için orijinal 2 adet (3-5lt.) ürün ve kullanım kılavuzu bırakılmalıdır.
22. Aşağıda belirtilen bilgileri içeren tüm dokümanlar tam bir dosya halinde numune ile birlikte bırakılmalıdır.
 - 22.1. Sahip olduğu izin ve ruhsat bilgileri
 - 22.2. İçeriği, etken maddesi
 - 22.3. Kullanıldığı yerler
 - 22.4. Kullanma şekilleri
 - 22.5. Kullanma dozu
 - 22.6. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
 - 22.7. Kullanma süresi , ve saklama koşulları,
23. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

(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.

(7536) KSILOL

Açıklama : KSILOL

1. Ksilol, en çok 5 lt'lik plastik veya cam şişelerde olmalıdır.
2. Şişe üstünde CE Belgesi, lot no ayrıntılı olarak bulunmalıdır.
3. İlgili kimyasalın laboratuvarda kullanımı sırasında sonuç vermemesi, çalışmaması durumunda satıcı firmaya koşulsuz iade edilecektir. İlgili rapor bir teknisyen ve bir öğretim görevlisi tarafından düzenlenecektir.
4. Kimyasal taşıma kurallarına uygun olarak laboratuvara teslim edilmelidir.
5. Malzeme teslimi firma yetkilisi tarafından elden imza karşılığı laboratuvar görevlisine yapılacaktır.
6. Malzeme teslim alınmadan önce laboratuvarda denenmelidir.
7. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir

(8424) NON-TOKSIK EMBRİYO SOLUSYONU

Açıklama : NON-TOKSIK EMBRİYO SOLUSYONU

1. Ürün konsantre olmalıdır.
2. Sıvı halde akışkan olmalıdır.
3. Oda ısısında depolanabilmelidir.
4. Non-toksik olmalıdır ve non-toksik özelliği üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
5. Kokusuz olmalıdır.
6. Ürün bakterisid, fungisid, algisid ve virüs id olmalıdır.
7. Ürün kanı çözüp temizleyebilir özellikte ve ortama hiçbir VOC yaymayan özellikte olmalıdır.
8. Ürün aynı zamanda plastik, metal, lastik materyallerin temizliğinde kullanıma uygun olmalıdır.
9. Ürün kesinlikle fosfat, alkol, civa, fenol ve formaldehit içermemelidir.
10. İn vitro laboratuvar koşullarında kullanılabilirliği test edilmiş ve kullanıma uygun olmalıdır.
11. Litrelik ambalajlarda olmalıdır.

(4596) FİLTRELİ PİPET UCU 1-20 DNA RNA FREE (96'LİK PAKET)

Açıklama : FİLTRELİ PİPET UCU 1-20 DNA RNA FREE (96'LİK PAKET)

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

(7651) ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.

Açıklama : ENJEKTOR UCU TURUNCU STERİL NO.27GX38-50MM.

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.

(132) ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.

Açıklama : ETİL ALKOL(96 DERECE)LT.

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

(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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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.