



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

14/05/2020 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20202502

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/05/2020 TARİHİ, SAAT 17:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RICA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA
İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KORUYUCU AMELİYAT BOZLUĞU	2.000,00	ADET
2	ALKOLLÜ YÜZEY DEZENFEKTANI	600,00	LİTRE
3	MASKE KAĞIT	350.000,00	ADET
4	YÜZ KORUYUCU SİPERLİK	5.000,00	ADET
5	KORUYUCU ÖNLÜK	45.000,00	ADET
6	FFP2 MASKE	35.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20202502
NOT : ÖDEME 30 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.boker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 95 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAME

1148 FFP2 MASKE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. FFP2 maskeler 1/5/2019 tarihli 30761 sayılı resmi gazete yayımlanan kişisel koruyucu donanım yönetmeliği hükümlerine (AB 2016/425) uygun olmalıdır.
2. Maskede kullanılan malzeme hijyenik özellikte olmalı, kullanıcının yüzünde tahrişlere yol açmamalı, tehlikeli ve zararlı maddeler ihtiva etmemelidir.
3. FFP2 maskeler ventilsiz olmalı, burun kısıkaçı olarak alüminyum, magnezyum ve titanyum gibi metallerin toplam miktarı %15'ten fazla, titanyum+magnezyum toplamı %6'dan fazla olmamalıdır.
4. Kullanılan malzeme çabuk ve kolay yanabilir ve parlayabilir özellikte olmamalıdır.
5. FFP2 maskeler mekanik mukavemeti yeterli sağlamlıkta, başa kolayca takılabilir ve çıkarılabilir özellikte olmalıdır. Lastik bantlar maskenin yüze iyice oturmasını sağlamalı sarkma, kopma ve esnemeye karşı sağlam yapıda olmalıdır.
6. FFP2 maskeler toz tutma verimliliği performansı EN 149+ A1 standardına belirtildiği gibi FFP2 koruma seviyesi içi %94'den fazla olmamalıdır.
7. FFP2 maskelerin nefes alma dirençleri EN 149+ A1 standardında belirtilen değerlere uygun olmalıdır. Nefes alma direnci 30lt/dk akış hızında 0,7 mbar'dan 95lt/dk akış hızında 2,4 mbar'dan düşük olmamalıdır.
8. CE belgesi olmalıdır.

9. 5 adet numune istenmektedir

Prof. Dr. Yılmaz Davutlu


Yıldırım Dr. Sema ALTINTIŞ
Genel Sekreter
Uygulama ve Araştırma Hastanesi


TEKNİK ŞARTNAME

1145 KORUYUCU ÖNLÜK

1. Önlük materyali ortamdaki oluşabilecek kan, alkol ve benzer sıvıların alta geçmesini önleyecek, ancak hava geçirgen dokuya sahip 50 gr/m² (±5) medikal Non-Woven sıvı geçirmez materyalden yapılmış olmalıdır.
2. Tek kullanımlık olmalıdır.
4. Önlükler uzun kollu olmalıdır.
5. Önlüklerin kol manşetleri kullanımı rahatsız olmeyecek şekilde elastik olmalı, cerrahi eldiven giyilmesi sırasında kolların yukarı sıyrılmasını engelleyecek şekilde bileği kavramalıdır.
6. Önlük kol kısmı hareket serbestliğini kısıtlamamalı, dikişler beden hareketleriyle açılmayacak şekilde sağlam olmalıdır.
7. Önlüğün boyun kısmı teri aman, sürtünme ile cildi tahriş olmeyecek yumuşak kumaş biye ile çevrelenmiş olmalı ve yaka açıklığı velcro (cirt cirt) ile ayarlanabilmelidir.
8. Gömleğin arkası; sırtı kapatacak şekilde kruvaze olmalıdır.
9. Belde yeteri kadar bağcık olmalıdır.
10. Boyu min. 120 cm olmalıdır.
11. Önlükler tek tek poşetlenmiş olmalıdır.
12. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu sebeple 5 adet numune bırakılmalıdır.
13. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Prof. Dr. Yılmaz Demirel

Prof. Dr. Yılmaz Demirel
Başhekim
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
13.05.2020 15:53:00



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2025/0020 07/2025

TEKNİK ŞARTNAME

1147 KORUYUCU YÜZ SİPERLİĞİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Koruyucu yüz siperlikleri 1/5/2019 tarihli 30761 sayılı resmi gazete yayımlanan kişisel koruyucu donanım yönetmeliğ hükümlerine (AB 2016/425) uygun olmalıdır.
2. Geniş görüş açısına sahip olmalıdır.
3. Yüz bölgesini dış etkilerden korumalıdır.
4. İki ana bölümden oluşmalı, baş bandı sabit asetat kısmı yukarı ve aşağı hareketli olmalıdır.
5. Siper verilen nefesten etkilenmemeli ve buğu yapmamalıdır.
6. Siper alın bandına özel lastik düğme sayesinde tuturulmalı ve lastik genişliğe göre ayarlanabilir olmalıdır.
7. Koruyucu yüz siperlikleri TS 5560 EN 166 standardına uygun olmalıdır.

8. 5 adet numune istenmektedir

Prof. Dr. Yücel Duman

Yrd. Doç. Dr. Ayhan M. ÇETİNKAYA
Düzce Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji
Düzce



TEKNİK ŞARTNAME

1144 MASKE KAĞIT

1. Maske kağıt non-woven kumaştan imal edilmiş olmalıdır.
2. Üç katlı olmalıdır.
3. Gizli burun telli olmalıdır. (tel uçları maska materyalini delip kazalara neden olmamalıdır.)
4. Maske bağcıkları lastikli olup, lastikler yeterli uzunlukta ve kulağı acıtmayan materyalden olmalıdır. Kulağa takma esnasında kopmamalıdır.
5. Kokusuz olmalıdır.
6. Maskeler üç katlı olmalıdır.
7. Kullanım sırasında pamuklanma olmamalıdır.
8. Takılı olduğu sürede terletmemeli ve normal solunuma engel olmamalıdır.
9. Paket üzerinde barkot bulunmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 100 adet numune bırakılmalıdır.
11. Şartnamaya uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Prof. Dr. Yusef Demir



TEKNİK ŞARTNAME

1615 KORUYUCU GÖZLÜK ŞARTNAMESİ

1. Kullanıcıyı kan ve enfekte vücut sıvılarına karşı korumalıdır.
2. Kullanım sırasında buğu yapmamalıdır.
3. Steril edilebilmelidir (buhar veya etilen oksit)
4. Çok kullanımlık olmalıdır.
5. Hareketli çerçeve sapları olmalıdır.
6. Sapları anatomik olarak yüz kıvrımlarıyla uyumlu olmalı ve geniş görüş alanı sağlamalıdır.
7. Hijyen ve sağlık açısından zararlı bir madde içermemelidir.
8. Saplarında ip bağlama deliği bulunmalıdır.
9. CE belgesi bulunmalıdır.
10. Ürün ambalajlı (kutu/ poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adedi üzerinde belirtilmelidir.
11. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
12. Değerlendime için 2 adet numune verilmelidir.
13. Koruyucu gözlükler 1/5/2019 tarihli 30761 sayılı resmi gazete yayımlanan kişisel koruyucu donanım yönetmeliğ hükümlerine (AB 2016/425) uygun olmalıdır.

Prof. Dr. Yusef Denizel

Yusuf Denizel
Düzce Üni. Tıp Fak. Enfeksiyon Hastalıkları A.B.D. Öğretim Üyesi
Düzce Üni. Tıp Fak. Enfeksiyon Hastalıkları A.B.D. Öğretim Üyesi



TEKNİK ŞARTNAME

1799 ALKOLLÜ YÜZEY DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün alkol bazlı ve kullanıma hazır olmalıdır. %60-95 oranında etanol içermelidir.
2. Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunmalı. tekli ile birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Aldehit, formaldehit, fenol türevleri içermemelidir.
4. Mikrobiyolojik etkinlik raporları sunulmalıdır.
5. Yüzeye hasar vermemeli, leke ve korozyon oluşturmamalıdır.
6. Rahatsız eden ve çalışmayı engelleyen koku içermemelidir.
7. Uygulandığı yüzeyde herhangi bir atık ve leke bırakmadan kendiliğinden hızla kuruma özelliğine sahip olmalıdır.
8. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri ve barkodu yer almalıdır.
9. Üründe depolama süresince tortu ve çökelti oluşmamalıdır.
10. Solüsyon en az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.
11. Değerlendirme için bırakılan ürünler orijinal ambalajında olmalıdır. Bidonlar kililli kapaklı olmalı, 1 litrelik ambalajlı ürünler (3 adet) kullanım sırasında yüzeye püskürtmeyi sağlamak amacıyla spray başlığına sahip olmalıdır.
12. Depoya teslim edilecek ürün özellikleri : İhale uhdesinde kalan firma, depoya ürünü, bir (1) litrelik spray başlıklı şişe şeklinde (orijinal haliyle) teslim edilmelidir. Satın alınan miktarın teslim edildiği her bir partide bu oran korunarak teslim yapılmalıdır.
13. Numune ürünler ile aşağıda belirtilen bilgileri içeren, sadece ürüne özel eksiksiz bir dosya teslim edilmelidir.
14. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde bulunarak uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
15. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvarıdan ücretli firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla analiz yapılabilir.
16. İSTENİLEN BİLGİLER
 - 16.1. a. Etkin ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yöntemleri, sonuçları ve değerlendirilmesi.
 - 16.2. b. Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları
 18. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 18.1. a. Ticari adı,
 - 18.1. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
 - 18.2. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 18.3. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 18.4. a. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 18.5. f. İstenmeyen etkileri,
 - 18.6. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
 - 18.7. h. Özel saklama şekli,
 - 18.8. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
 - 18.9. j. LD 50 değeri,

Dr. Öğr. Üyesi Dr. Öğr. Üyesi
Miyane Ekinç
Tıbbi Mikrobiyoloji Uzmanı
Etiler Hastanesi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15/05/2020 14:32:46

- 18.10. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerekğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 18.11. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 18.12. m. İzin sahibi firma adı adresi (İthal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 18.13. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
19. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 19.1. a. Ticari adı,
- 19.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 19.3. c. Etken madde adı (INN)
- 19.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 19.5. e. Etkin madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 19.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 19.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 19.8. h. Seri no
- 19.9. i. Miktar
- 19.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
- 19.11. k. LD 50 değeri
- 19.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 19.13. m. Barkod,

Dr. Dr. Yılmaz Demirel

Dr. Dr. Yılmaz Demirel
Dokuz Eylül Üni.
Etiler Hast. 15. Kat. İlaç Servisi
0506 222 11 11