



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

29/06/2020 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20203026

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

IHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 03/07/2020 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KORUYUCU AMELİYAT GÖZLUGU	6.000,00	ADET
2	ALKOLLÜ YUZYEZ DEZENFEKTANI	1.700,00	LİTRE
3	ALKOL BAZLI EL DEZENFEKTANI	17.000,00	ADET
4	YUZ KORUYUCU SİPERLİK	12.000,00	ADET
5	KORUYUCU ÖNLÜK	110.000,00	ADET
6	KORUYUCU GÖZLÜK (KİMYASAL VE RADYASYONA DAYANIKLI)	1.000,00	ADET
7	OMUZ KORUMALI NAYLON ELDİVEN	5.000,00	ADET
8	FFP2 MASKE	70.000,00	ADET
9	NAZOFARENJİYAL ORNEK ALMA SETİ	25.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20203026

NOT : ÖDEME 90GÜN

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.

1/3



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

24/06/2020 10:45:19

TEKNİK ŞARTNAME

9176 KORUYUCU GÖZLÜK (KİMYASALA DAYANIKLI)

1. Uzun müddetli takıldığı zamanlarda baskı oluşturmamalıdır, sızdırmazlığı sağlamalıdır.
2. Panoramik görüş şanına sahip olmalıdır.
3. Yırtılmaya ve delinmeye karşı dayanıklı olmalıdır.
4. Hızlı ve kolay bir şekilde tıkalabilir ve çıkarılabilir olmalıdır.
5. Dereceli gözlükler'e kullanılmasına uygun olmalıdır.
6. Kullanımı rahat hafif, sağlam ve esnek yapıda olmalıdır.
7. Gerektiğinde canı ari kolay değişirilir.
8. Gözüğün bir havalandırma sistemi olmalıdır.
9. Koruyucu gözlük CE ? EN belgelere haiz olmalıdır.
10. Değerlendirme i, in 2 adet numuraya verilmelidir.
11. Koruyucu gözlük T.C. 1/5/2019 tarihli 30761 sayılı resmi gazete yayımlanan kişisel koruyucu donanım yönetmeliği hükümlerine (AF 2016/425) uygun olmalıdır.
12. Alınacak ürünler TS55500-EN166 standardına uygun olmalıdır.

03.06.2020
O.U.T.F. Enteksiyon Hast. ve
KI/Mikrobiyoloji A.D.
Personel No: 102285 Dip.No: 9796

ZİYARET
DİYARBAKIR 08



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18.04.2020 11:18:45

TEKNİK ŞARTNAME

8799 ALKOLLÜ YÜZEY DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün alkol bazlı ve kullanımına hazır olmalıdır. %50-95 oranında etanol içermelidir.
2. Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunması, tekli ile birlikte asılı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Aldehit, formaldehit, fenol türleri 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 kendisinden hızla kuruma özelliğine sahip olmalıdır.
8. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri ve barkodu yer almmalıdır.
9. Üründe depolama süresince tortu ve çökelti oluşmamalıdır.
10. Solusyon en az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.
11. Değerlendirme için bırakılan ürünler orijinal ambalajında olmalıdır. Bidonlar kilitli kapaklı olmalı, 1 litrelik ambalajın Grünlere (3 adet) kullanım sırasında yüzeye püskürtmeye sağlamak amacıyla sprey başlığına sahip olmalıdır.
12. Depoya teslim edilecek ürün özellikler: -İhale undesinde kalan firma, depoya ürünü, bir (1) litrelik sprey başlıklı şişe şeklinde (orijinal haliyle) teslim edilmelidir. Satın alınan miktarın teslim edildiği her bir partide bu oran korunarak teslimat yapılmalıdır.
13. Numune ürünler ile aşağıda belirtilen bilgileri içeren, sadece ürüne özel eksiksiz bir dosya teslim edilmelidir.
14. Numune olarak bırakılan Grünlere haslanemizde denenerek uygunluğunu karar verecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
15. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekliliği taktirde komitenin belir edeceği bir laboratuvardan ücretli firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla analiz yapılabilir.
16. İSTENİLEN BİLGİLER

- 16.1. a. Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilité 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/lit ya da % olarak,
- 18.2. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
- 18.3. d. Kullanım yeri ve bunu göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilusyon, zaman vs),
- 18.4. e. Kullanılması sakincalı 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 konunma yönümleri
- 18.9. j. LD 50 değeri,

DESENTRAL
Dr. Oğuz UZUN
Dip. No: 9796



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18062020 10:00:45

- 18.10. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin Ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 18.11. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyrettilmiş ürünlerde)
- 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. Etken madde adı ve miktarı (mg/lit ya da % olarsa)
- 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 işaretleri
- 19.11. k. LD 50 değeri
- 19.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 19.13. m. Barkod.

Dr.Yöc: CEMAL
Dip.No: 008

Dr.Yöc: CEMAL
Dip.No: 008



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TARİH: 2020.10.12.04

TEKNİK ŞARTNAME

9146 ALKOL BAZLI EL ANTİSEPTİĞİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün %80-95 oranında alkol (etanol, n-propanol, izopropanol) içermeli, fenol türevleri ve lyot içermemelidir.
2. Ürünün geçerli biyosidal ürün ruhsatı bulunmalı, tekli birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. El cilt üzerinde alerjik reaksiyonlara neden olmamalı ve uzun süreli sık kullanımıarda elde kuruma ve çatlaklırla yol açmamalıdır. Cildin kurumasını engelleyici nemlendirici özellikle yardımcı maddeler içermelidir.
4. Kullanım sırasında PVC yüzeylere döküldüğünde leke bırakmamalı ve zarar vermemelidir. Hoş olmayan ve çalışmaya engelleyici koku içermemelidir.
5. Ürünler kullanımına hazır, orijinal ambalajlar 1000 ml. hacimlerde olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri yer almmalıdır.
7. İhalede belirtilen ürün miktarı kadar başlık (dozaj pompası) teslim edilmelidir. Bu ürünler üstten basmalı tipte olup, aparattan bağımsız olarak kullanılabilirler.
8. Depoya teslim sırasında ürünler ile birlikte İhale miktarının %5' kadar duvar aplikatoru ilk parti tesliminde ücretsiz olarak getirilmeli ve hastaneye hibe edilmelidir.
9. Aplikatorler duvara monte edilebilir olmalı ve montaj yüklenici firma tarafından Ücretsiz olarak yapılmalıdır.
10. Duvar aplikatorlarına ürün doğrudan ve tam olarak yerleştirilebilir, yerleştirildikten sonra dökülmemelidir. Ürünün içine döküle kalan kullanım şekli olan duvar aplikatoru kaçırıl edilmeyecektir.
11. Değerlendirme için bırakılan ürünler orijinal ambalajlı olmalıdır. 3 adet orijinal ürün ile birlikte 3 adet dozaj pompası ve bir adet duvar aplikatoru de bırakılmalıdır.
12. Değerlendirme için aşağıda belirtilen bilgileri içeren Ürüne özel eksiksiz bir dosyanın numune ürünler ile birlikte teslim edilmesi gereklidir.
13. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk karar verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
14. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan Ücreti firmaya sit ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yapılacaktır.
15. İSTENİLEN BİLGİLER

16. 1. Prospektüs Bilgileri:

16.1. a. Ticari adı,

16.2. b. Formül mg/ml ya da % olarak,

16.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),

16.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman, vs),

16.5. e. Kullanılması sakincalı yollar,

16.6. f. İstenmeyen etkileri,

16.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri

16.8. h. Özel saklama şekli,

16.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri

16.10. j. LD 50 değeri,

16.11. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezi'nde Ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)

16.12. l. Kullanma süresi (açılımamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyrritelmiş ambalajda)

FORM NO: MYS_0053



Öğr.Gör.Uz.Dr. Dr. Deniz KUTLU
D.U.T.F. Enfeksiyon Hast. Uzmanı
KL Mikrobiyoloji Uzmanı
Tesell No: 102254 Eip.No: 9798



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TR06 3121 10 02 94

- 16.13. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir.
- 16.14. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
17. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 17.1. a. Ticari adı,
- 17.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 17.3. c. Etken madde adı (INN)
- 17.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 17.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lit ya da % olarak)
- 17.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 17.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 17.8. h. Seri no
- 17.9. i. Miktar
- 17.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyen işaretleri
- 17.11. k. LD 50 değeri
- 17.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyen yazısı
- 17.13. m. Barkod.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3.0.0.000/2013/11/109-00-1-9

TEKNİK SARTNAME

9147 KORUYUCU YÜZ SİPERLİĞİ TEKNİK SARTNAMESİ

1. Koruyucu yüz siperlikleri 1/5/2019 tarihli 30761 sayılı resmi gazete yayımlanan kişisel koruyucu donanım yönetmeliği 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 buğrı yapmamalıdır.
 6. Siper alın bandına özel lastik düğme sayesinde tutulmalıdır ve lastik genişliğe göre ayarlanabilir olmalıdır.
 7. Koruyucu yüz siperlikleri TS 5560 EN 166 standartına uygun olmalıdır.

2. Задача нравственное истинное к лжи

Dr. Yüç  SEMİRAL
Dip.No: 1508



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

[Page 257 of 565]

TEKNİK SARTNAME

9145 KORUYUCU ÖNLÜK

1. Önük materyali ortamdan oluşabilecek kan, alkol ve benzer sıvıların alta geçmesini önleyecektir, ancak hava geçirgen dokuya sahip 50 gr/m² (3:5) medikal Non-Woven sıvı geçirmez materyalden yapılmış olmalıdır.
 2. Tek kullanımlık olmalıdır.
 3. Önükler uzun kollu olmalıdır.
 4. Önüklerin kol manşetleri kullanımı rahatsız etmeyecek şekilde elastik olmalı, cerrahi eldiven giyilmesi sırasında kolların yukarı sıyrılmamasını engelleyecek şekilde bileğin kavramalıdır.
 5. Önük kol kesimi hareket serbestliğini kısıtlamamalı, dikişler beden hareketleriyle açılmayacak şekilde sağlam olmalıdır.
 6. Önüğün boyun kısmı teri emen, sürtünme ile olsı tahrış etmeyecek yumuşak kumaş bilye ile çevrelenmiş olmalı ve yaka açılığı velcro (cirt cirt) ile ayarlanabilmelidir.
 7. Gömleğin arkası; sırtı kapatacak şekilde kruvaze olmalıdır.
 8. Belde yeteri kadar bağıcık olmalıdır.
 9. Boyu min. 120 cm olmalıdır.
 10. Önükler tek tek poşetlenmiş olmalıdır.
 11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu sebeple 5 adet numune bırakılmalıdır.
 12. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacağı.

Dr.YÜC DEMİRAL
Dip.No:1608

Dr. Gorham Dr. Chay J. S. K. Yau - M.D.
D.J.M. 3/1/1981 Basit - 16
D.C. 10/12/83 C
Dip. No. 9796



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

J. Appl. Phys., Vol. 44, No. 10, October 1980

TEKNİK SARTNAME

3615 KORUYUCU GÖZLÜK SARTNAMESİ

1. Kullanıcıyı kan ve enfekte vücut sıvılarına karşı korumalıdır.
 2. Kullanım sırasında buğu yapmamalıdır.
 3. Steril edilebilimelidir (buhar veya etilen oksit)
 4. Çok kullanımlık olmalıdır.
 5. Hareketli çerçeveye 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 ambalajı (kutu/ poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adedi üzerinde belirtilmelidir.
 11. Ürün ambalajı üzerinde barkot basılmış olmalıdır.
 12. Değerlendirme için 2 adet numune verilmelidir.
 13. Koruyucu gözlükler 1/5/2019 tarihli 30761 sayılı resmi gazete yayımlanan kişisel koruyucu donanım yönetmeliği hükümlerine (AB 2016/425) uygun olmalıdır.

Dr.YUC D.E.MIRAL
Dip.No:1608

Dr.Garima Ch.
D.U.T.
Yashwantpur,
Teach. No. 02265
Dip No. 9786



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19/06/2020 09:45:55

TEKNİK ŞARTNAME

9177 OMUZ KORUMALI NAYLON ELDİVEN

1. %100 polietilen yapıda olmalıdır.
2. Sıvı geçirmez özellikli olmalıdır.
3. Uzunluğu en az 90 cm olmalıdır.
4. Kalınlığı 25 mikrondan az olmamalıdır.
5. Numuneye olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu sebeple 10 adet numune bırakılmalıdır.

DEĞİSİKLİ
CAP NO: 008

Öğr.Gör.Üniv.Dok. Dr. Em. KUTSOYLU
D.B.T.F. / Doktorant / Prof. Dr. İsmail KUTSOYLU ve
Kıvanç Güray Prof. Dr. A.Q.
Tesca No: 102285 Dip.No:9786



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/06/2020 10:10:18

TEKNİK SARTNAME

9148 FFP2 MASKE TEKNİK SARTNAMESİ

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 tahrıslere yol açmamalı, tehlikeli ve zararlı maddeler ıhtiyaç etmemelidir.
 3. FFP2 maskeler ventilzsiz olmalı, burun kıskaçları olarak alüminyum, magnezyum ve titan gibi metallerin toplam miktarı %15'ten fazla, titan+magnezyum toplamı %6'dan fazla olmamalıdır.
 4. Kullanılan malzeme çabuk ve kolay yanabilir ve parlayabilir özellikle olmamalıdır.
 5. FFP2 maskeler mekanik mukavemeti yeterli sağlamlığıta, başa kolayca takılabilir ve çıkarılabilir özellikle olmalıdır. Lastik bantlar maskenin yüze iyice oturmasını sağlamak, sarkma, kopma ve eshemeye karşı sağlam yapıda olmalıdır.
 6. FFP2 maskeler toz tutma verimliliği performansı EN 149+ A1 standardına belirtildiği gibi FFP2 koruma seviyesi için %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.

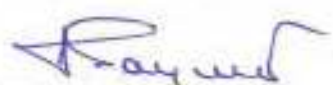
g. 5 sijdel nummer istemmettedi?

Dr. Vögele
Dip. No 15008

~~Chloroform~~ ~~1000 cm⁻¹~~
~~1700 cm⁻¹~~ ~~500 cm⁻¹~~
Total Intensity ~~1000 cm⁻¹~~

Viral Transport Medium ve Eküvyon Teknik Şartnamesi

1. Solunum yolu örneği almaya uygun (nazofarenjyal, orofarenjyal sürüntü) eküvyon ve eküvyona uygun sıvı viral transport medium (TE buffer olabilir) içeren tüp alınacaktır.
2. Eküvyonun çubuk kısmı İnce ve plastik olmalı, uç kısmı ise polietilen rayon fiber olmalıdır.
3. Eküvyon steril ve tekli paketler şeklinde olmalıdır.
4. Numune istenmektedir.



Prof Dr Arzu SAYINER



Prof Dr Songül BAYRAM DELİBAŞ