



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)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 03/07/2020 TARİHİ, SAAT 10:00 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 GOZLUGU	6.000,00	ADET
2	ALKOLLÜ YÜZEY DEZENFEKTANI	1.700,00	LİTRE
3	ALKOL BAZLI EL DEZENFEKTANI	17.000,00	ADET
4	YÜZ KORUYUCU SİPERLİK	12.000,00	ADET
5	KORUYUCU ÖNLÜK	110.000,00	ADET
6	KORUYUCU GOZLUK (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 ÖRNEK ALMA SETİ	25.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20203026
NOT : ÖDEME 90 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.

TEKNİK ŞARTNAME

9176 KORUYUCU GÖZLÜK (KİMYASALA DAYANIKLI)

1. Uzun müddetli takıldığı zamanlarda baskı oluşturmamalıdır, sızdırmazlığı sağlamalıdır.
2. Panoramik görüş alanına sahip olmalıdır.
3. Yırtılmaya ve delinmeye karşı dayanıklı olmalıdır.
4. Hızlı ve kolay bir şekilde takılabilir ve çıkarılabilir olmalıdır.
5. Dereceli gözlüklerle kullanılmaya uygun olmalıdır.
6. Kullanımı rahat hafif, sağlam ve esnek yapıda olmalıdır.
7. Gerekğinde çanları kolay değişir.
8. Gözlüğün bir havalandırma sistemi olmalıdır.
9. Koruyucu gözlük CE ? EN belgelerine haiz olmalıdır.
10. Değerlendirme için 2 adet numune verilmelidir.
11. Koruyucu gözlükler 1/5/2019 tarihli 30761 sayılı resmi gazete yayımlanan kişisel koruyucu donanım yönetmeliği hükümlerine (AF: 2016/425) uygun olmalıdır.
12. Alınacak ürünler TS5550-EN166 standardına uygun olmalıdır.

GENEL
DİREKTÖR
2020

Dr. Öğr. Üst. Dr. Oya Ö. Eran KUTSOYLU
D.Ü. T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102285 Dip. No: 9796

TEKNİK ŞARTNAME

8799 ALKOLLÜ YÜZEY DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün alkol bazlı ve kullanıma hazır olmalıdır. %50-95 oranında etanol içermelidir.
2. Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunmalı, teklifte 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 görünürlük şeklinde 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 kilitli kapaklı olmalı, 1 litrelik ambalajlı ürünler (3 adet) kullanım sırasında yüzeye püskürtmeyi sağlamak amacıyla sprey başlığına sahip olmalıdır.
12. Depoya teslim edilecek ürün özellikleri : 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 ürünler hastanemizoe denenerek 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 yaptırılacaktır.
16. İSTENİLEN BİLGİLER
 - 16.1. a. Etken 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. e. 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,

TEKNİK ŞARTNAME

9146 ALKOL BAZLI EL ANTİSEPTİĞİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün %60-95 oranında alkol (etanol, n-propanol, izopropanol) içermeli, fenol türevleri ve lyot içermemelidir.
2. Ürünün geçerli biyosidal ürün ruhsatı bulunmalı, tekliyle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. El cilt üzerinde allerjik reaksiyonlara neden olmamalı ve uzun süreli sık kullanımlarda elde kuruma ve çatlaklara yol açmamalıdır. Cildin kurumasını engelleyici nemlendirici özellikte yardımcı maddeler içermelidir.
4. Kullanım sırasında PVC yüzeylere döküldüğünde leke bırakmamalı ve zarar vermemelidir. Hoş olmayan ve çalışmayı engelleyici koku içermemelidir.
5. Ürünler kullanıma hazır, orijinal ambalajlar 1000 ml. hacimlerde olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri yer almalıdır.
7. İhalede belirtilen ürün miktarı kadar başlık (dozaj pompası) teslim edilmelidir. Bu ürünler üstten basmalı tipte olup, ağızdan bağımsız olarak kullanılabilir.
8. Depoya teslim sırasında ürünler ile birlikte ihale miktarının %5'i kadar duvar aplikatörü ilk parti tesliminde ücretsiz olarak getirmeli ve hastaneye hibe edilmelidir.
9. Aplikatörler duvara monte edilebilir olmalı ve montaj yüklenici firma tarafından ücretsiz olarak yapılmalıdır.
10. Duvar aplikatörlerine ürün doğrudan ve tam olarak yerleştirilebilmeli, yerleştirildikten sonra dökülmemelidir. Ürünün içine dökülere kullanım şekli olan duvar aplikatörü kazul edilmeyecektir.
11. Değerlendirme için bırakılan ürünler orijinal ambalajlı olmalıdır. 3 adet orijinal ürün ile birlikte 3 adet dozaj pompası ve bir adet duvar aplikatörü 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 kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
14. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvarıdan ücreti firmaya ait 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/lt 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 sakıncalı 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 (gerekliğinde Zehir Danışma Merkezi'ne ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 16.12. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş)



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

UHA/070100004

- 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/lt 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 uyarı işareti
- 17.11. k. LD 50 değeri
- 17.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 17.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Dr. Y. G. GEMERAL
Dip. No: 1608

Öğr. Gör. Dr. Oya G. KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hastalıkları
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102265 Dip. No: 9796

TEKNİK ŞARTNAME

9147 KORUYUCU YÜZ SİPERLİĞİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

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 etkilere 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.

2. 3 adet numune istenmektedir

Dr. Yücel SEVİRAL
Dip.No:1508

Öğretim Üyesi Dr. Öğr. Gör. ALI KUTAY
DÜZCE Tıp Fakültesi
Aile Hekimliği A.B.D.
Kocaeli 81100 Dip.No:9796

TEKNİK ŞARTNAME

3615 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 (kutulu 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. Yücel DEMİRAL
Dip.No:1608

Dr. Görkem KUTSOYLU
D.U. Tıp Fakültesi
Koruyucu Halk Sağlığı A.D.
Tescil No: 16205 Dip.No:9786

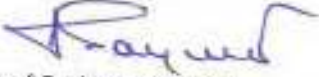
TEKNİK ŞARTNAME

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.

Viral Transport Medium ve Eküvyon Teknik Şartnamesi

1. Solunum yolu örneği almaya uygun (nazofarenjiyal, orofarenjiyal sürüntü) eküvyon ve eküvyona uygun sıvı viral transport medium (TE buffer olabilir) içeren tüp alınacaktır.
2. Eküvyonun çubuk kısmı ince 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