

T.C.
Erciyes Üniversitesi
Diş Hekimliği Fakültesi

Diş Hekimliği Fakültesi

21.10.2022

Sayı : / DT - 98

Konu : Teklif Mektubu Hakkında

Üniversitemiz Diş Hekimliği Fakültesinin ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarları belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

Aytaç KUZLAK
Hastane Müdürü V.

S.No	Malzemenin Adı	Miktarı	Ölçü Birimi
1 .	SONDA, NELATON, NO:10	1500	Adet
2 .	SONDA, NELATON, NO:12	1500	Adet
3 .	SONDA, NELATON, NO:14	1500	Adet
4 .	SONDA, NELATON, NO:16	2000	Adet
5 .	PNÖMATİK KOMPRESYON BACAK MANŞONU	75	Adet
6 .	3/0 PDS 20MM 3/8 TERS KESKİN 45 CM	360	Adet
7 .	LARİNGEAL MASKE SIZE:2	2	Adet
8 .	LARİNGEAL MASKE SIZE:3	2	Adet
9 .	LARİNGEAL MASKE SIZE:4	2	Adet
10 .	LARİNGEAL MASKE SIZE:5	2	Adet

İletişim Bilgileri :

Tel : 0 (352) 207 66 66 Dahili 29007 (Satınalma Birimi)

Fax : 0 (352) 438 06 10

E-Posta : infodent@erciyes.edu.tr

TEKNİK ŞARTNAME

1.) SONDA, NELATON, NO:10

- 1- Büküldüğünde kırılmayanve kanamaya neden olmayan sertlikte olmalıdır.
- 2- Non toksik ve apirojenik özellikte tıbbi PVC den üretilmeli.
- 3- paket üzerinde son kullanma tarihleri belirtilmiş olmalı.
- 4- Sonda 42cm +- 2 cm. uzunluğunda olmalı.
- 5- Uç kısmı kapalı, yuvarlatılmış ve atravmatik olmalı.
- 6- Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı.
- 7- Boyutları kolayca tanımlanan renk kodlu konnektör olmalı ve kolay yerleştirmeyi

sağlayıcı sertlikte olmalı

- 8- konnektör konik şekilde olmalı ve çift-tek taraflı çam ağacına uyumlu olmalı
- 9- Şeffaf ve tek kullanımlık olmalı.
- 10- Steril edilmiş özel ambalajında olmalı.
- 11- Oral ve nazal kullanıma uyumlu olmalı
- 12- CE 'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
- 13- ÜTS' de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 14- Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

Resmi Gazete de Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun teklif ile birlikte verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

2.) SONDA, NELATON, NO:12

- 1- Büküldüğünde kırılmayanve kanamaya neden olmayan sertlikte olmalıdır.
- 2- Non toksik ve apirojenik özellikte tıbbi PVC den üretilmeli.
- 3- paket üzerinde son kullanma tarihleri belirtilmiş olmalı.
- 4- Sonda 42cm +- 2 cm. uzunluğunda olmalı.
- 5- Uç kısmı kapalı, yuvarlatılmış ve atravmatik olmalı.
- 6- Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı.
- 7- Boyutları kolayca tanımlanan renk kodlu konnektör olmalı ve kolay yerleştirmeyi

sağlayıcı sertlikte olmalı

- 8- konnektör konik şekilde olmalı ve çift-tek taraflı çam ağacına uyumlu olmalı
- 9- Şeffaf ve tek kullanımlık olmalı.
- 10- Steril edilmiş özel ambalajında olmalı.
- 11- Oral ve nazal kullanıma uyumlu olmalı
- 12- CE 'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
- 13- ÜTS' de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 14- Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

Resmi Gazete de Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun teklif ile birlikte verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

3 .) SONDA, NELATON, NO:14

- 1- Büküldüğünde kırılmayanve kanamaya neden olmayan sertlikte olmalıdır.
- 2- Non toksik ve apirojenik özellikte tıbbi PVC den üretilmeli.
- 3- paket üzerinde son kullanma tarihleri belirtilmiş olmalı.
- 4- Sonda 42cm +- 2 cm. uzunluğunda olmalı.
- 5- Uç kısmı kapalı, yuvarlatılmış ve atravmatik olmalı.
- 6- Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı.
- 7- Boyutları kolayca tanımlanan renk kodlu konnektör olmalı ve kolay yerleştirmeyi

sağlayıcı sertlikte olmalı

- 8- konnektör konik şekilde olmalı ve çift-tek taraflı çam ağacına uyumlu olmalı
- 9- Şeffaf ve tek kullanımlık olmalı.
- 10- Steril edilmiş özel ambalajında olmalı.
- 11- Oral ve nazal kullanıma uyumlu olmalı
- 12- CE 'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
- 13- ÜTS' de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 14- Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

Resmi Gazetede Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun tekdif ile birlikte verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

4 .) SONDA, NELATON, NO:16

- 1- Büküldüğünde kırılmayanve kanamaya neden olmayan sertlikte olmalıdır.
- 2- Non toksik ve apirojenik özellikte tıbbi PVC den üretilmeli.
- 3- paket üzerinde son kullanma tarihleri belirtilmiş olmalı.
- 4- Sonda 42cm +- 2 cm. uzunluğunda olmalı.
- 5- Uç kısmı kapalı, yuvarlatılmış ve atravmatik olmalı.
- 6- Uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen iki yan delik bulunmalı.
- 7- Boyutları kolayca tanımlanan renk kodlu konnektör olmalı ve kolay yerleştirmeyi

sağlayıcı sertlikte olmalı

- 8- konnektör konik şekilde olmalı ve çift-tek taraflı çam ağacına uyumlu olmalı
- 9- Şeffaf ve tek kullanımlık olmalı.
- 10- Steril edilmiş özel ambalajında olmalı.
- 11- Oral ve nazal kullanıma uyumlu olmalı
- 12- ÜTS' de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 13- Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

Resmi Gazetede Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun tekdif ile birlikte verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

5 .) PNÖMATİK KOMPRESYON BACAK MANŞONU

1. Hastada tromboembolizm profilaksisinde kullanılacaktır.
 2. Manşonlar anti allerjik ve nemi geçirgen özelliği olan hidrofobik materyalden yapılmış olmalıdır.
 3. Manşonların değişik hasta tiplerinde kullanılmak üzere diz altı veya diz üstü boyları bulunmalıdır.
 4. Dizüstü bacak manşonlarının değişik hasta boylarında kullanılmak üzere small, medium ve large boyları bulunmalıdır.
 5. Diz altı bacak manşonlarının değişik hasta boylarında kullanılmak üzere medium, large ve XL boyları bulunmalıdır.
- İSTENEN BOYUTLAR:**
- MEDIUM : 50 ADET
 - LARGE : 25 ADET
6. Her pakette 1 çift manşon bulunmalıdır.
 7. Tek hasta kullanımlık olmalıdır.
 8. Manşonlar bacakta çevresel kompresyon yapmalıdır.
 9. Manşonların iç tarafında hastanın bacaklarının serinletilebilmesini sağlayan pasif serinletme özelliği için hava delikleri bulunmalıdır.
 10. Manşonda bilek üstünden diz üstüne doğru 45-40-30 mmHg basınç profili uygulanabilecek dizaynı ve 3'lü kompartman sistemi bulunmalıdır.
 11. Manşonların boyları renk kodlandırılmalı olmalı, firma gerektiğinde boyları değiştireceğini taahhüt etmelidir.
 12. Hastaneye her 100 manşon karşılığında 1 adet aşağıda özellikleri belirtilmiş olan cihaz konsinye olarak bırakılacaktır.

Cihaz özellikleri;

- a) Cihaz açıldığında takılan manşona (bacak/ayak) göre hangi kompresyonun uygulanacağını gösteren ve gerektiğinde değiştirilebilen iki ayrı düğmesi bulunmalıdır.
- b) Cihazda alarmlar görsel ve işitsel olmalıdır.
- c) Cihazın üzerinde batarya durumunu gösteren indikatör bulunmalıdır.
- d) Cihaz kompresyon ve ventilasyon (rahatlama) yapmalıdır.
- e) Cihaz bacak manşonu kullanıldığında 11 saniye kompresyon; ayak manşonu kullanıldığında 5 saniye kompresyon yapmalıdır.
- f) Ventilasyon süresi hastanın bacak/ayak damarlarına kan dolma hızına göre cihaz tarafından otomatik olarak ayarlanmalıdır.
- g) Manşonlara bağlanmak üzere cihaza takılan iki ayrı uzatma hortumu bulunmalıdır.
- h) Cihazda, kanın geri dolum süresini hesaplayan mikro işlemci bulunmalıdır.
- i) Cihaz her iki bacağın veya ayağın ayrı ayrı venöz geri dolum sürelerini hesaplayarak kişiye özel rahatlatma süresini tespit edebilmelidir.
- j) Cihaz kompresyon süresince bacak manşonuna 45-40-30mmHg, ayak manşonuna 130 mmHg sabit basınç uygulamalıdır.
- k) Cihaz aralıklı kompresyon yapmalıdır.
- l) Cihaz kanın geri dolum süresini her 30 dakikada bir tekrar hesaplamalıdır.
- m) Cihaz, bacak manşonu takıldığında bilek üzerinden diz üstüne doğru basınç uygulayarak sağma yapmalıdır.
- n) Cihaza entegre yatak askısı bulunmalıdır.
- o) Cihaz, terapiye ara vermeden lityum iyon bataryası sayesinde ortalama 8 saatlik bir sürede prize takılı olmadan çalışabilir; transfer edilebilir.
- p) Cihaz ayak, diz üstü ve diz altı manşonlarıyla çalışabilmelidir.
- q) Cihaz, bacak-bacak, ayak- bacak ve ayak-ayak kombinasyonlarında kullanılabilir.
- r) Cihaz hafif (1.6 kg) olmalıdır.
- s) Cihazın rahat taşınabilmesi için ergonomik sapı olmalıdır. Resmi Gazetede Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6. maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun teklif ile birlikte verilmesi gerekmektedir. VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

6 .) 3/0 PDS 20MM 3/8 TERS KESKİN 45 CM

A. GENEL ÖZELLİKLER :

1. Polidioksanon'dan imal edilmiş monofilament özellikte suture malzemesi olacaktır.
2. Teslim tarihi itibariyle miadı en az 3 yıl olmalıdır.
3. Ambalajlar makas veya başka malzeme kullanmasını gerektirmeksizin kolayca açılmalıdır.
4. İpliklerin kullanım esnasında tiftiklenmeye karşı dayanıklı olmalı, düğümlene ve suture esnasında deforme olmamalı ve kopmamalıdır.
5. Düğüm emniyeti ve kayıp oturma yeteneği olmalıdır.
6. İğneli ipliklerde teslim edilecek malzemenin iğnesi ihale listesinde belirtilen özellikte olacaktır. İplik çapı ile iğne çapı uyumlu olacak, doku harabiyetine yol açmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Dokudan direnç göstermeden geçmeli bükülme, kırılma yapmamalıdır. İğne ile iplik birleşim noktası sağlam ve pürüzsüz olmalı, kolayca kopmamalıdır.
7. İğneler kolayca bükülmeye ve kırılmaya karşı dayanıklı olmalıdır.
8. İğne gövdesi portegüden kolayca kaymayacak özelliğe sahip olmalıdır.
9. İğnenin gövde yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini / sivriliğini operasyon boyunca devam ettirmelidir. İğne dokudan geçerken iplik kısmı dokuya takılıp geriye doğru büzüşmemelidir
10. Ürün teknik özelliklerini kontrol ve mukayese amacıyla, bitmiş ürünle ilgili üretim raporu (finished product specification) ve ürün gerilme test raporları (tensile strength test report) istenildiğinde ihale komisyonuna verilecektir.
11. Ürün Avrupa menşeli veya yerli üretim olmalıdır.
12. Dış ambalaj açılırken sterilizasyon bozulmaması için açma kulakçıkları uygun boyutta ve kolay açılabilmelidir.

B. AMBALAJLAMA

Birim Ambalajı:

1. Cerrahi iplikler, kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere iki ayrı ambalajdan meydana gelmelidir.
2. Dış ambalaj yırtılmayan su ve nemden etkilenmeyen özellikte olmalıdır.
3. Suture iç ambalajı yırtılmayan, su ve nemden etkilenmeyen hammaddeden yapılmış olmalıdır.
4. Birim ambalajın üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde aşağıdaki bilgiler yazılmış olacaktır. Bu bilgiler iç ambalaj üzerinde tahrip edilemeyecek ve söküp çıkarılmayacak şekilde işlenmiş olmalıdır.
 - a. İmalatçı firmanın ticari adı ve /veya kısa adı,
 - b. İğne cinsi (yuvarlak, keskin uçlu) iğne adedi (tek çift olduğu görülecek şekilde)iğne boyu(mm olacak)
 - c. İğne büyüklüğü 1/1 oranında profil resmi
 - d. Suture cinsi (muhteviyatı)
 - e. Suture kalınlığı metrik ve USP olarak
 - f. Suture uzunluğu
 - g. Suture rengi
 - h. Steril ibaresi sterilizasyon metodu
 - i. Üretim son kullanma tarihi
 - j. Ürüne ait barkotu

Kutu Ambalajı:

1. Orjinal kutularda ambalajlanmış olmalı, içerisinde birim ambalajından kaç adet olduğu belirtilmelidir.
2. Seri veya kontrol numarası olmalıdır.

C. POLİDİOKSANON (PDS) (NO 3/0)

1. Numunesi komisyon tarafından denenecektir.
2. İğne uzunluğu 20 mm aralığında, 3/8 keskin (ters üçgen) kesitli olmalıdır.
3. İpi en az 45 cm. uzunluğunda olmalıdır.
4. Sentetik, monofilaman yapıda ve emilebilir olmalıdır.
5. Absorbe olma süresi 80-210 gün olup, aynı zamanda en az 90 gün doku desteği sağlamalıdır.

Resmi Gazetede Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda "Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun teklif ile birlikte verilmesi gerekmektedir.VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR

7 .) LARİNGEAL MASKE SIZE:2

1- Laringoskop kullanmadan uygulanabilmelidir.

2- Klasik brain airway kaf şekline sahip olmalı, bu sayede kullanım zorluğu yaratabilecek sebepler ortadan kaldırılmalıdır.

3- Hava yolu tüpüne bağlı şişirme tüpü bulunmalıdır.

4- Şişirme tüpün üzerinde maske boyutu yazmalıdır.

5- LMA içindeki basınç hakkında bilgi edinebilmesini sağlayan basınç duyarlı pilot balonu olmalıdır.

6- Optimal hava yolu tüp esnekliğine sahip olmalı, bu sayede glotis çevresine kaf oturmasının mümkün olduğunca keskin olması sağlanmalıdır.

7- Konnektörü standart 15 mm çapında olmalıdır.

8- Kolay geçişe izin verecek yapıda pürüzsüz yüzeyli olmalıdır.

9- Hava yolu tüpü esnek yapıda(flexible) olmalıdır.

10- LMA üzerinde hastanın ağzından çıkan bölümde kullanımı kolaylaştıracak işaretler bulunmalı, tüp üzerinde bulunan bilgiler silinmemelidir.

11- Orjinal paketinde tek tek paketlenmiş, paket optimum yapının bozulmasına izin vermeyecek şekilde yapılmış ve paket içinde steril olmalıdır.

12- Çoklu kullanıma uygun olmalı, dezenfeksiyon sıvılarına dayanıklı olmalı, sterilizasyon yapılabilmeli, bununla ilgili talimatname verilmelidir.

13- Numuneler denenerek karar verilecektir.

8 .) LARİNGEAL MASKE SIZE:3

1- Laringoskop kullanmadan uygulanabilmelidir.

2- Klasik brain airway kaf şekline sahip olmalı, bu sayede kullanım zorluğu yaratabilecek sebepler ortadan kaldırılmalıdır.

3- Hava yolu tüpüne bağlı şişirme tüpü bulunmalıdır.

4- Şişirme tüpün üzerinde maske boyutu yazmalıdır.

5- LMA içindeki basınç hakkında bilgi edinebilmesini sağlayan basınç duyarlı pilot balonu olmalıdır.

6- Optimal hava yolu tüp esnekliğine sahip olmalı, bu sayede glotis çevresine kaf oturmasının mümkün olduğunca keskin olması sağlanmalıdır.

7- Konnektörü standart 15 mm çapında olmalıdır.

8- Kolay geçişe izin verecek yapıda pürüzsüz yüzeyli olmalıdır.

9- Hava yolu tüpü esnek yapıda(flexible) olmalıdır.

10- LMA üzerinde hastanın ağızından çıkan bölümde kullanımı kolaylaştıracak işaretler bulunmalı, tüp üzerinde bulunan bilgiler silinmemelidir.

11- Orjinal paketinde tek tek paketlenmiş, paket optimum yapının bozulmasına izin vermeyecek şekilde yapılmış ve paket içinde steril olmalıdır.

12- Çoklu kullanıma uygun olmalı, dezenfeksiyon sıvılarına dayanıklı olmalı, sterilizasyon yapılabilmeli, bununla ilgili talimatname verilmelidir.

13- Numuneler denenerek karar verilecektir.

9 .) LARİNGEAL MASKE SIZE:4

1- Laringoskop kullanmadan uygulanabilmelidir.

2- Klasik brain airway kaf şekline sahip olmalı, bu sayede kullanım zorluğu yaratabilecek sebepler ortadan kaldırılmalıdır.

3- Hava yolu tüpüne bağlı şişirme tüpü bulunmalıdır.

4- Şişirme tüpün üzerinde maske boyutu yazmalıdır.

5- LMA içindeki basınç hakkında bilgi edinebilmesini sağlayan basınç duyarlı pilot balonu olmalıdır.

6- Optimal hava yolu tüp esnekliğine sahip olmalı, bu sayede glotis çevresine kaf oturmasının mümkün olduğunca keskin olması sağlanmalıdır.

7- Konnektörü standart 15 mm çapında olmalıdır.

8- Kolay geçişe izin verecek yapıda pürüzsüz yüzeyli olmalıdır.

9- Hava yolu tüpü esnek yapıda(flexible) olmalıdır.

10- LMA üzerinde hastanın ağzından çıkan bölümde kullanımı kolaylaştıracak işaretler bulunmalı, tüp üzerinde bulunan bilgiler silinmemelidir.

11- Orjinal paketinde tek tek paketlenmiş, paket optimum yapının bozulmasına izin vermeyecek şekilde yapılmış ve paket içinde steril olmalıdır.

12- Çoklu kullanıma uygun olmalı, dezenfeksiyon sıvılarına dayanıklı olmalı, sterilizasyon yapılabilmeli, bununla ilgili talimatname verilmelidir.

13- Numuneler denenerek karar verilecektir.

10 .) LARİNGEAL MASKE SIZE:5

1- Laringoskop kullanmadan uygulanabilmelidir.

2- Klasik brain airway kaf şekline sahip olmalı, bu sayede kullanım zorluğu yaratabilecek sebepler ortadan kaldırılmalıdır.

3- Hava yolu tüpüne bağlı şişirme tüpü bulunmalıdır.

4- Şişirme tüpün üzerinde maske boyutu yazmalıdır.

5- LMA içindeki basınç hakkında bilgi edinebilmesini sağlayan basınç duyarlı pilot balonu olmalıdır.

6- Optimal hava yolu tüp esnekliğine sahip olmalı, bu sayede glotis çevresine kaf oturmasının mümkün olduğunca keskin olması sağlanmalıdır.

7- Konnektörü standart 15 mm çapında olmalıdır.

8- Kolay geçişe izin verecek yapıda pürüzsüz yüzeyli olmalıdır.

9- Hava yolu tüpü esnek yapıda(flexible) olmalıdır.

10- LMA üzerinde hastanın ağzından çıkan bölümde kullanımı kolaylaştıracak işaretler bulunmalı, tüp üzerinde bulunan bilgiler silinmemelidir.

11- Orjinal paketinde tek tek paketlenmiş, paket optimum yapının bozulmasına izin vermeyecek şekilde yapılmış ve paket içinde steril olmalıdır.

12- Çoklu kullanıma uygun olmalı, dezenfeksiyon sıvılarına dayanıklı olmalı, sterilizasyon yapılabilmeli, bununla ilgili talimatname verilmelidir.

13- Numuneler denenerek karar verilecektir.

NOT :

YUKARIDA CİNS VE MİKTARI YAZILI ÜRÜNÜN TEKLİF DEĞERLENDİRMESİ SONUCU HANGİ FİRMADA KALIR İSE SİPARİŞ TARİHİNDEN İTİBAREN 15 GÜN İÇERİSİNDE DİŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ DEPOSUNA TESLİM EDİLECEKTİR.

TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA ANTETLİ KAĞITLARINA YAZILACAKTIR.

ZAMANINDA VERİLMEYEN,AÇIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEMEYİ ALINMAYACAKTIR.

SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.

TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.

TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.

TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI YAZILMALIDIR.

NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYİ ALINMAYACAKTIR.

TEKLİFLERİN EN GEÇ 31.10.2022 TARİHİNE KADAR DİŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİNE BIRAKILMASI GEREKMEKTEDİR.