





T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME  
FORMU



MALZEME  
TESLİM ŞEKLİ

1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine **tek seferde** teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.  
2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.

ZORUNLU  
ÖZELLİKLER

1.Teklif edilen malzeme, TC. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ulusal Bilgi Bankası koduna, istekli firma teklif ettiği malzemeye ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış firma tanımlayıcı koda sahip olmalıdır.  
2.Ürünler Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan barkod (UBB kodu) ve etiket hükümlerine uygun olmalıdır. Uygun olmayan ürünler, ihale üzerlerinde kalsa bile teslim alınmayacak ve gerekli işlemler yapılacaktır.  
3.İsteklilerin ve/veya teklif edilen malın, İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olduklarını tasdik edici belgeleri, internet çıktısı olarak sunabilirler.  
4.Yüklenici firma bozuk ve hatalı ürünleri yenisi ile değiştireceğine dair taahhünameyi Muayene ve Kabul Komisyonuna sunmalıdır.  
5.Yüklenici firma tarafından son kullanım tarihine 4 ay kala kullanılmayan ürünlerin yeni tarihli malzemeler ile değiştirileceğine dair taahhünameyi, Muayene ve Kabul Komisyonuna sunulmalıdır.  
6.Muayene ve Kabul Komisyonu tarafından laboratuvar incelenmesi istenmesi halinde tüm masraflar yükleniciye aittir.  
7.İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere en az 5 (beş) adet numuneyi ihale komisyonuna teslim edecektir.

İMZA - KAŞE

İMZA-KAŞE

Özm.Hemsire  
Nurdane ÇİDER  
İstanbul Tıp Fakültesi AD  
Hastalık İzleme Sor.Yard.

İMZA - KAŞE

SİNEM EROL  
T.C. Sağlık Bakanlığı  
Hastalık İzleme Sor.Yard.



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN  
ADI

DİSPOSABLE 3 PARÇALI ENJEKTÖRÜ 20 ML 21 G (YEŞİL)

FİZİKSEL  
ÖZELLİKLERİ

1. Enjektör üç parçalı ve pistonu siyah contalı olmalıdır.
2. Enjektör paketi içinde iğnesi, iğne kılıfı, ana gövde ve siyah contalı pistonu olmalıdır.
3. Enjektör iğnesi pütürsüz olmalı, iğne ucu cilde rahatça girmeli, takılma olmamalıdır.
4. Enjektör pistonu ilacı geri sızdırmayı engelleyecek, gövde içinde rahat kayabileceği ve ana gövdeden kolay çıkmayacak nitelikte olmalıdır.
5. Enjektör içine çekilecek sıvılara dayanıklı olmalıdır.
6. Çok yavaş aspirasyona ve enjeksiyona uygun olmalı, enjeksiyon sonrası kalan hacim minimum olmalıdır.
7. Enjektör gövdesi transparan olmalı ve kullanım sırasındaki basınca dayanıklı olmalıdır.
8. Enjektörlerin üzerinde okunaklı birimlendirme işaretleri (çizgi) ve numaralandırma (hangi ml'ye denk geldiğini gösteren numaralar) olmalıdır. En az her 1 veya 2 ml'de bir birimlendirme işareti olmalıdır ve en az her 1 veya 2 ml'de bir birimlendirme işareti ile birlikte numaralandırma da olmalıdır.
9. Enjektör iğnesinin yerleştiği bağlantı yeri merkezden kaçık olmalıdır.

KİMYASAL  
ÖZELLİKLERİ

1. İğnelerin enjektöre takılacak kısmı polypropyleden, metal kısmı krom-nikel karışımı ve paslanmaz çelik ucu plastik bir kılıf içerisinde bulunacaktır.
2. Enjektörler etilen oksit veya gama ışını ile steril edilmiş olmalıdır.

DEPOLAMA  
ŞARTLARI

1. Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.

KULLANIM YERİ  
VE ÖZELLİĞİ

ÜRETİM TARİHİ  
VE MİADI

1. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 18 ay olmalıdır ve bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.

AMBALAJ ŞEKLİ  
VE MİKTARI

1. T.C sağlık bakanlığı tarafından onaylanmış orijinal ulusal bilgi bankası kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli, saklama koşulları olmalıdır.
2. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası bulunmalıdır.
3. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.
4. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT (sağlık uygulama tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi Hastanesi  
Sarf Malzeme Teknik Sor. Yard.

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi Hastanesi  
Sarf Malzeme Teknik Sor. Yard.

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi Hastanesi  
Sarf Malzeme Teknik Sor. Yard.



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



5. Enjektörlerin ambalajları sterilizasyonu korumak için iyi yapılmış ve bir kenarı açma kolaylığı sağlayacak şekilde olmalıdır.
6. Sterilizasyon yöntemi birim ambalajın üzerinde belirtilmiş olmalıdır.

TIBBİ  
ÖZELLİKLERİ

TESLİMAT  
ŞEKLİ

- 1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine **tek seferde** teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.
- 2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.

ZORUNLU  
ÖZELLİKLER

- 1.Teklif edilen malzeme, TC. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ulusal Bilgi Bankası koduna sahip olmalıdır.
- 2.İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere **en az ...2... adet** numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edilecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıştırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır.
- 3.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
- 4.Muayene ve Kabul Komisyonu tarafından laboratuvar incelenmesi istenmesi halinde tüm masraflar yükleniciye aittir.
- 5.Firma miadının dolmasına 4(dört) ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmeye taahhüt etmelidir.

İMZA-KAŞE

FORM NO: ...  
T.C. ...  
...

İMZA-KAŞE

İzmir ...  
...  
Hemşirelik ...

İMZA-KAŞE

...  
...  
...





T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN ADI

DİSPOSABLE İNSÜLİN ENJEKTÖRÜ 1ML 100 IU

FİZİKSEL  
ÖZELLİKLERİ

1. Enjektör paketi içinde iğnesi, iğne kılıfı, ana gövde ve siyah contalı pistonu olmalıdır. Enjektör dış kılıfı paketi kolay açılabilen şekilde olmalı.
2. Her enjektör 1ml'lik ve 100 ünite içerecek şekilde (U-100 İnsülin) olmalıdır, enjektörde ölü mesafe olmamalıdır.
3. Enjektörlerin üzerinde okunaklı birimlendirme işaretleri olmalıdır. Ünite çizgileri olmalıdır. Enjektör haznesi üzerinde derecelendirme çizgileri ve sayıları belirgin ve okunaklı olarak işaretlenmiş olup her 2 ünite siyah ince çizgi ile her 10 ünite kalın siyah çizgi ile ayrılmış olarak işaretli ve numaralı olup 10'ar ünite artarak 100 ünite şeklinde görülmelidir.
4. Enjektör iğnesi pütürsüz olmalı, sivri olmalı, küntleşmemiş olmalı, iğne ucu cilde rahatça girmeli, takılma olmamalıdır. İğne ucu 26 G olmalıdır.
5. Enjektör pistonu ilacı geri sızdırmayı engelleyecek, gövde içinde rahat kayabileceği ve ana gövdeden kolay çıkmayacak nitelikte olmalıdır.
6. Çok yavaş aspirasyona ve enjeksiyona uygun olmalı, enjeksiyon sonrası kalan hacim olmalıdır.
7. Enjektör gövdesi transparan olmalı ve kullanım sırasındaki basınca dayanıklı olmalıdır.

KİMYASAL  
ÖZELLİKLERİ

1. Non toksik tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Enjektörler etilen oksit veya gama ışını ile steril edilmiş olmalıdır.

DEPOLAMA  
ŞARTLARI

1. Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.

KULLANIM YERİ  
VE ÖZELLİĞİ

1. Hasta tedavi hizmetinde kullanılacaktır.

ÜRETİM TARİHİ  
VE MİADİ

1. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 18 ay olmalıdır ve bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.

AMBALAJ ŞEKLİ  
VE MİKTARI

1. T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış orijinal Ulusal Bilgi Bankası kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli, saklama koşulları olmalıdır.
2. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası bulunmalıdır.
3. Malzeme üzerinde Türkçe kullanım kitapçığı bulunmalıdır.
4. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT (sağlık uygulama tebliği) koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.
5. Enjektörler tek tek steril paketlerde, tek kullanımlık olmalıdır.

İMZA-KAŞE

Uzm. Hemşire  
İMZA-KAŞE  
Hemşirelik Sor. Yard.

İMZA-KAŞE

Eivan ERDOL  
İ.F. Kardiyoloji Anabilim Dalı  
Gözetmen Yard.



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



**TIBBİ  
ÖZELLİKLERİ**

**TESLİMAT  
ŞEKLİ**

1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine **tek seferde** teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.  
2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.

**ZORUNLU  
ÖZELLİKLER**

1.Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Ulusal Bilgi Bankası koduna, istekli firma teklif ettiği malzemeye ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış firma/bayi tanımlayıcı koda sahip olmalıdır.  
2.Ürünler Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan barkod (UBB kodu) ve etiket hükümlerine uygun olmalıdır. Uygun olmayan ürünler, ihale üzerlerinde kalsa bile teslim alınmayacak ve gerekli işlemler yapılacaktır.  
3.İsteklilerin ve/veya teklif edilen malın, İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olduklarını tasdik edici belgeleri, internet çıktısı olarak sunabilirler.  
4.İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere **en az ..3.. adet** numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edilecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıştırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır.  
5.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.

İMZA-KAŞE

*[Handwritten signature]*

İMZA-KAŞE

*[Handwritten signature]*  
Hastane Sarf Malzemeleri Sor. Yard.

İMZA-KAŞE

**Eivan EROL**  
T.F. Kardiyoloji Anabilim Dalı  
Angiyoloji Uzmanları Sorumlusu

*[Handwritten signature]*



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



<b>MALZEMENİN ADI</b>	<b>SÜRGÜ PLASTİK REUSABLE</b>
<b>FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Tutmak için kulpu ve kapağı olmalıdır.</li><li>2. Üzeri eksiz ve pürüzsüz olmalıdır.</li><li>3. Cilde temas eden kenarları yuvarlatılmış olmalı ve cilde zarar vermemelidir.</li><li>4. Yatan hasta altına rahat yerleştirilecek (ergonomik) tasarımda olmalıdır.</li><li>5. Dezenfekte edilebilir olmalıdır.</li><li>6. Sürgü makinesinde yıkanabilir olmalıdır.</li><li>7. Kolay temizlenebilir ve leke tutmayan özellikte olmalı, dezenfekte edilebilmelidir.</li></ol>
<b>KİMYASAL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Tıbbi PVC' den yapılmış olmalıdır.</li></ol>
<b>DEPOLAMA ŞARTLARI</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1.Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.</li></ol>
<b>KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1.Tüm servislerde hasta hizmetinde kullanılacaktır.</li></ol>
<b>ÜRETİM TARİHİ VE MİADI</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1.Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 18 ay olmalıdır.</li></ol>
<b>AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1.Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi,lot ve referans numarası bulunmalıdır.</li></ol>
<b>TIBBİ ÖZELLİKLERİ</b>	
<b>TESLİMAT ŞEKLİ</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine <b>tek seferde</b> teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li><li>2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li></ol>
<b>ZORUNLU ÖZELLİKLER</b>	<ol style="list-style-type: none"><li>1.İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere <b>en az ...1 adet</b> numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edilecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıştırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır.</li><li>2.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.</li></ol>

İMZA-KAŞE

İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU

İMZA-KAŞE

İzmir Hemşire  
M. ...  
Hemşirelik

İMZA-KAŞE

İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN ADI	ANJİO BOHÇA SETİ BÜYÜK (GİRİŞİMSSEL KARDİYOLOJİ İÇİN)
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	<p>1.Hasta üst örtüsünde üst katı, ameliyat esnasında oluşacak kan, alkol ve/veya bu özellikteki sıvıların tamamı ile örtü tarafından absorbe edilebilmesini sağlayan emici medikal non woven bu sıvıların alta geçmesini engelleyen bakteri bariyerli medikal polietilenden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır.</p> <p>2.Örtü ve önlük üretiminde kullanılan malzemeler arkasını ve giyenin içini göstermeyecek tipte olmalıdır (yarı şeffaf ve şeffaf malzemeler kabul edilmez).</p> <p>3.Anjiyografi örtüsü üzerinde hastanın kasık bölgesine gelecek şekilde 2 (iki) adet 7-7 cm çaplı (pediatrik) deliği bulunmalı, iki delik arasındaki mesafe 10 cm olmalı, bu deliklerin üzerinde cerrahi film olmalıdır. Örtünün hasta üzerine serilişini gösterir yön etiketi ve cerrahi filmlerin açılma yönlerini gösteren yön etiketleri mutlaka bulunmalıdır.</p> <p>4.Anjiyografi hasta örtüsü cihazın tüm kumandalarına rahatlıkla görüş imkanı sağlayacak ve kumanda edilmesine izin verecek şekilde bir yanı boyunca (uzunlamasına 1/3'ünü kapsayacak şekilde) şeffaf penceresi olacaktır.</p> <p>5.Ana örtü gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.</p> <p>6.Set içindeki önlükler giyenin arkası steril kapanacak şekilde iki iç ve iki dış kuşağa sahip olmalıdır.</p> <p>7.Tüm set içeriği alet masa örtüsüne bohçalanmalıdır. Bohça steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde olmalıdır. Alet masa örtüsü üstünde medikal non woven malzemedan takviyesi olan: polietilen malzemedan yapılmış olmalıdır. Bohçanın altında masaya yapışması için yapışkanlı bant bulunmalıdır.</p> <p>8.Her set tek steril pakette teslim edilmelidir.</p> <p>9.Set aşağıdaki parçaları içermelidir:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>-1 adet 170 x 330 +/- 10 cm Anjiyografi Örtüsü</li><li>-2 adet standart takviyeli cerrahi önlük large</li><li>-1 adet 220 cc.lik sıvı kabı</li><li>-10 adet 10 x 10 emici spanç</li><li>-1 adet bistüri ucu no: 11</li><li>-2 adet steril cerrahi eldiven no: 7 – 7.5</li></ul>
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	1-Setler, non woven tabir edilen dokunmamış kumaştan mamul olup femoral anjiyografilerde kullanılabilir ve tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımaktadır.
DEPOLAMA ŞARTLARI	1.Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.

İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE

*[Handwritten signature]*  
T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU

*[Handwritten signature]*  
T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU

*[Handwritten signature]*





T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	1.Anjiyografi İşlemlerinde kullanılmaktadır.
ÜRETİM TARİHİ VE MİADI	1.Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 18 ay olmalıdır ve bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	1. T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış orijinal Ulusal Bilgi Bankası kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli, saklama koşulları olmalıdır. 2.Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir, ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, lot ve referans numarası bulunmalıdır. 3.Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT (sağlık uygulama tebliği)koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.
TIBBİ ÖZELLİKLERİ	
TESLİMAT ŞEKLİ	1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine <b>tek seferde</b> teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır. 2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.
ZORUNLU ÖZELLİKLER	1.Teklif edilen malzeme, TC. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ulusal Bilgi Bankası koduna sahip olmalıdır 2.İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere <b>en az ...1.. adet</b> numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edilecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıştırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır. 3.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir. 4.Firma miadının dolmasına 4(dört)ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmeye taahhüt etmelidir.

İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE

İmza  
Eivan EROL  
Sarf Malzeme Sorumlusu

İmza  
Sarf Malzeme Sorumlusu

İmza