

KESİCİ DELİCİ TIBBİ ATIK KUTUSU TEKNİK ŞARTNAMESİ 5 lt (019162)

1. Atık kutu sistemi kullanılan iğne, bistüri, kelebek set, damar kateterleri gibi kesici-delici aletlerin güvenli bir şekilde toplanması için uygun olmalıdır.
2. Malzeme delinme ve kırılma riskine karşı dayanıklı sert plastik veya orijinal polipropilenden imal edilmiş olmalıdır. Doğada çözünebilir malzemeden yapılmış olması tercih sebebidir.
3. Kutu üzerinde geriye dönüşüm işareti olmamalıdır.
4. Atık kutusu; kova, kapak ve kilitli kapak olmak üzere üç parçadan oluşmalıdır
5. İç kapakta; iğnelerin, bistüri uçlarının ve diğer enfekte olmuş aletlerin kolayca çıkarılabilmesi için turnak bulunmalıdır
6. Kutuya atılan ürünlerin dökülmesini veya yeniden kullanılmasını önlemek için tek yönlü güvenlik valfi bulunmalıdır. Kapak kapatıldıktan sonra tekrar açılması mümkün olmamalıdır.
7. Kova sarı, kapak kırmızı renkli olmalıdır.
8. Biyolojik risk taşıdığını belirten uluslararası biyotehlike amblemi ile etiketlenmiş olmalı, üzerinde "Dikkat Kesici-Delici Tıbbi Atık" yazısı bulunmalıdır.
9. Delici kesici alet kutularının hacmi 5 litre kapasiteye sahip olmalıdır.
10. Tıbbi atık kutusuna enfekte malzemeler atılırken sabit kalmalı, yere tam oturmalı, kullanımı pratik ve kolay olmalıdır.
11. Tüm numuneler kullanım elverişliliği ve ambalaj uygunluğu açısından Enfeksiyon Kontrol komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürütme Grubu tarafından denenecektir.



Dr. Firdeys AKTAŞ
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Komitesi Başkanı
Dip.No: 4493

Dr. Özlem GÜZEL TUNÇCAN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Hekimi
Dip.No: 2073 Dip.Tes. No: 93792

20.12.2018

CİLT ANTİSEPTİK SOLÜSYONU İÇİN ŞARTNAME (01A376)

1. Cilt antisepsisi için uygun solüsyon olmalıdır.
2. Bakterisidal, fungusidal, virusidal olmalıdır.
3. Antiseptik ürün %10 povidon iyodür içermelidir.
4. Toksik ve iritan olmamalı, dermatolojik olarak test edilmiş olmalıdır.
5. Ürün 500 ml ambalajlarda verilmelidir. Pompa aparatı ürüne fabrikasyon olarak monte edilmiş şekilde olmalıdır. Ambalaj üzerinde ayrı olarak bulunan veya sonradan manuel olarak monte edilen ürünler tercih edilmeyecektir. Pompalar ilk kullanıcı tarafından açılacak şekilde kilitli sisteme sahip olmalıdır.
6. Ambalajlama sırasında bozulan pompaların değişimini firma yazılı taahhüt etmelidir
7. Tüm ürün bilgileri ambalaj üzerindeki etiketlerde net ve açıklayıcı olarak belirtilmiş olmalıdır. (Etken madde miktarı, kullanım şekli, imalat seri no saklama koşulları ve son kullanma tarihi)
8. Ürün numuneleri ürünün akışkanlığı, film tabaka oluşturması, pompa özellikleri açısından hastanemiz Enfeksiyon Kontrol Komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürütme Grubu tarafından denenerek kullanıcı görüşü alınarak değerlendirilecektir. (En az 5 kullanıcı)
9. Ürün teslim tarihinden itibaren en az iki yıl kullanım süreli olmalı, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine üç ay kala en geç 15 gün içinde yeni ürün ile değiştirilmelidir
10. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasında onaylanmış olmalıdır. Firma ürün numarasını (malzemenin barkodunu) belirten listeyi ihale dosyasında sunmalıdır
11. Ürün teklifleri orijinal numune ve orijinal katalogla birlikte verilmelidir.
12. Firmalar teknik şartnamenin bütün maddelerini kabul ettiklerini teklif mektubunda belirtmelidir.
13. Gerek duyulduğunda ürün içeriği ile ilgili istenen analizlerin maliyeti firma tarafından karşılanmalıdır. Analizler Biyosidal Ürün analizi için referans kabul edilen laboratuvarlarda yaptırılmalıdır.
14. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Kurumu'ndan Biyosidal Ürün Ruhsatı bulunmalıdır.
15. Her bir ambalajın üzerinde barkot okuyucuların okuyabileceği UBB barkodu bulunmalıdır.

20.12.2018


Dr. Firdevs AKTAS
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Komitesi Başkanı
Dip.No: 4493


Dr. Özlem GÜZEL TUNCCAN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Hekimi
Dip.No: 2078 Dip.Tes. No: 93702

CİLT ANTİSEPTİK SOLÜSYONU İÇİN ŞARTNAME (013190)

1. Cilt antisepsisi için uygun solüsyon olmalıdır.
2. Bakterisidal, fungusidal, virusidal olmalıdır.
3. Antiseptik ürün %10 povidon iyodür içermelidir.
4. Toksik ve iritan olmamalı, dermatolojik olarak test edilmiş olmalıdır.
5. Ürün 1000 ml ambalajlarda verilmelidir. Pompa aparatı ürüne fabrikasyon olarak monte edilmiş şekilde olmalıdır. Ambalaj üzerinde ayrı olarak bulunan veya sonradan manuel olarak monte edilen ürünler tercih edilmeyecektir. Pompalar ilk kullanıcı tarafından açılacak şekilde kilitli sisteme sahip olmalıdır.
6. Ambalajlama sırasında bozulan pompaların değişimini firma yazılı taahhüt etmelidir
7. Tüm ürün bilgileri ambalaj üzerindeki etiketlerde net ve açıklayıcı olarak belirtilmiş olmalıdır. (Etken madde miktarı, kullanım şekli, imalat seri no saklama koşulları ve son kullanma tarihi)
8. Ürün numuneleri ürünün akışkanlığı, film tabaka oluşturması, pompa özellikleri açısından hastanemiz Enfeksiyon Kontrol Komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürütme Grubu tarafından denenerek kullanıcı görüşü alınarak değerlendirilecektir.(En az 5 kullanıcı)
9. Ürün teslim tarihinden itibaren en az iki yıl kullanım süreli olmalı, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine üç ay kala en geç 15 gün içinde yeni ürün ile değiştirilmelidir
10. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasında onaylanmış olmalıdır. Firma ürün numarasını (malzemenin barkodunu) belirten listeyi ihale dosyasında sunmalıdır
11. Ürün teklifleri orijinal numune ve orijinal katalogla birlikte verilmelidir.
12. Firmalar teknik şartnamenin bütün maddelerini kabul ettiklerini teklif mektubunda belirtmelidir.
13. Gerek duyulduğunda ürün içeriği ile ilgili istenen analizlerin maliyeti firma tarafından karşılanmalıdır. Analizler Biyosidal Ürün analizi için referans kabul edilen laboratuvarlarda yaptırılmalıdır.
14. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Kurumu'ndan Biyosidal Ürün Ruhsatı bulunmalıdır.
15. Her bir ambalajın üzerinde barkot okuyucuların okuyabileceği UBB barkodu bulunmalıdır.


Dr. Firdevs AKTAŞ
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Komitesi Başkanı
Dip.No: 4493

20.12.2018
Dr. Özlem GÜZEL TUNCCAN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Hekimi
Dip.No: 2073 Dip. Teş. No: 93792