

1

## TIRNAK FIRÇASI

1. Tek kullanımlık disposable ambalajda olmalıdır.
2. Ambalaj içinde en az 15 ml. %7,5'luk povidon iyot antiseptik çözeltisi bulunmaktadır.
3. Ambalaj içindeki % 7.5'luk povidon iyot antiseptik çözeltisi. cerrahi el yıkama sırasında köpürmeli. ciltte kalıcı renk bırakmamalıdır.
4. Ambalaj içindeki % 7.5'luk povidon iyot antiseptik çözeltisi ellerde alerjik reaksiyona ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
5. Tek kullanımlık fırça kolay sıyrılabilir ve açılabilir film ambalaj içinde sunulmalıdır.
6. Ambalajın bir ucu makas ve benzeri kesici alet kullanmayı gerektirmeyecek şekilde parmaklar kullanılarak kolayca açılacak özellikte olmalıdır.
7. Ambalaj hava almayacak özellikte olmalı. oda sıcaklığında depolama sırasında kurumamalıdır.
8. Üretici firma depolama sırasında kuruduğu saptanan ürünleri değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
9. Fırçanın üzerlerinde sünger antiseptik solüsyonu yeterince emmiş olmalı ve ambalaj açıldığında fırça kullanılmadan önce solüsyon kontrolsüz bir şekilde akıp gitmemelidir.
10. Sünger fırçaya iyi yapışmış olmalı. Uygulama sırasında fırçadan ayrılmamalı. sünger cildi tahrişetmemelidir.
11. Süngerli kısım kullanılırken fırça kenarları cilde batmamalıdır.
12. Tek kullanımlık fırça kullanım sırasında tırnak diplerine ve cilde zarar vermeyecek yumuşaklıkta olmalıdır.
13. Ürünün T:C İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden imal veya ithal ruhsatı bulunmalıdır.
14. Ürünün hastaneye teslim tarihinden itibaren miyadı 2 (iki) yıl olmalıdır.
15. Ambalaj üzerinde seri numarası .içeriği. saklama koşulları. imal tarihi ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
16. Ürün değerlendirme aşamasında kullanılmak üzere en az 20 adet tek kullanımlık fırça numune olarak teslim edilmelidir. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir. Değerlendirme de ;Ürünün kullanım kolaylığı, teknik özelliklerinin üstünlüğü ve vaka esnasında sağladığı avantajlar dikkate alınacaktır.
17. Her ürünün üzerinde bir bir barkotu bulunmalıdır.

Prof. Dr. Yusuf Onel  
11/25

Doç. Dr. Alp Özgün BÖRSEK  
T.C. Gaz. Üniversitesi Gaz. Hastanesi  
Beyin ve Sinir Cerrahisi  
Dış. No: 02-317-109 Dış. Teş. No: 116906



T.C.  
GAZİ ÜNİVERSİTESİ  
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi  
TEKNİK ŞARTNAME

İSTEĞİ YAPAN BİRİM

Şartname Numarası : 42098  
Düzenleme Tarihi : 23.07.2018

KOD : J01-011411 /  
MALZEME ADI : İDRAR KABI (STERİL).

(J01-011411) STERİL İDRAR KABI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İdrar kapları PVC'den imal edilmiş ve 100cc kapasiteli olmalıdır.
2. Kapak kısmı vidalı olmalı çarpma ve devrilmelerde sızdırmaz özelliğe sahip olmalıdır.
3. Fonksiyonel açma ve kapama özelliğine sahip olmalıdır.
4. Gövdesi sert olmalı kırılmaz malzemeden imal edilmelidir.
5. Gövdesi şeffaf olmalı üzerinde idrar hacmini gösteren dereceler olmalıdır.
6. Kapak ve gövde kısmı barkod yapıştırmaya uygun düzgün yüzeyli olmalıdır.
7. Kap ve kapak kenarları çapaksız olmalıdır.
8. Kapak gövde kısmına tam oturmalı sızdırmaz özellikte olmalıdır.
9. İdrar kabı tekli steril ambalajlarda olmalı, ambalaj üzerinde UBB barkodu, lot numarası , sterilizasyon şekli, son kullanma tarihi ve sahip olduğu kalite güvenlik belgeleri açıkça okunabilir şekilde yazıyor olmalıdır.
10. Teklifte birlikte şart nameye uygunluğun denetlenmesi için 5 adet numune getirilmesi gerekmektedir. İhale sonrası teslim edilen kaplar numune ile birebir uyumlu olmalıdır. Nihai karar numune değerlendirilmesi sonucu verilecektir.
11. Ambalajlar kolay depolanabilir ve taşınabilir özellikte olmalı, kullanım esnasında seri hata çıkması durumunda hata seri en geç 15 iş gününde yenisi ile değiştirilmelidir.
12. Son kullanım tarihine 3 ay kalan kullanılmamış idrar kapları son kullanım tarihi daha uzun olanlarla ücretsiz olarak değiştirilmelidir.
13. TITUBB kaydı olmalıdır.
14. CE belgesine sahip olmalıdır

Gazi Üniversitesi  
Nöroloji Yoğun Bakım  
Mehtap DERE

ONAYLAYAN

Prof. Dr. Bijen NAZZIEL  
T.C. Gazi Üniversitesi  
Gazi Hastanesi  
Nöroloji A.D.  
Diploma No 5121