

21 1

CİLT ANTİSEPTİK SOLÜSYONU İÇİN ŞARTNAME 013190

20/08/2016

1. Cilt antisepsisi için uygun solüsyon olmalıdır.
2. Bakterisidal, fungusidal, virüsidal 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 kilitleti 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 oluşturmaları, pompa özellikleri açısından hastanemiz Enfeksiyon Kontrol Komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürütme Grubu tarafından denenerek kullanıcı görüşü alınarak değerlendirilecektir. (En az 5 kullanıcı)
9. Raf ömrü uzun olmalıdır (en az 2 yıl). Teslim sırasında üretiminden itibaren en fazla 4 ay süre geçmiş olmalıdır.
10. Dezenfektan ürün 1 yıl içerisinde tüketilemezse, firma geriye kalan ürünleri yeni üretilmiş olanlarla değiştirmeyi kabul etmelidir.
11. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasında tımlanmış olmalıdır. Firma ürün numarasını (malzemenin barkodunu) belirten listeyi ihale dosyasında sunmalıdır
12. Ürün teklifleri orijinal numune ve orijinal katalogla birlikte verilmelidir.
13. Firmalar teknik şartnamenin bütün maddelerini kabul etiketlerini teklif mektubunda belirtmelidir.
14. Gerek duyulduğunda ürün içeriği ile ilgili istenen analizlerin maliyeti firma tarafından karşılanmalıdır. Analizler Biyosidal Ürün analizi için referans kabul edilen laboratuvarlarda yapılmalıdır.
15. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Kurumu'ndan Biyosidal Ürün Rehberi bulunmalıdır.
16. Her bir ambalajın üzerinde barkot okuyucuların okuyabileceği UBB barkodu bulunmalıdır.

Doç. Dr. Ayşe DİZBAY
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Hekimi
Dip. No: 2073 Dlt. Tes. No: 93702

Dr. Özlem GÜZEL TUNÇCAN
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Hekimi
Dip. No: 2073 Dlt. Tes. No: 93702

22) (2)

CİLT ANTİSEPTİK SOLÜSYONU İÇİN ŞARTNAME 013190

20/08/2016

1. Cilt antiseptisi 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 tırtının akışkanlığı, film tabaka oluşturmada, pompa özellikleri açısından hastanemiz Enfeksiyon Kontrol Komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürütme Grubu tarafından denenerek kullanıcı görüşü alınarak değerlendirilecektir. (En az 5 kullanıcı)
9. Raf ömrü uzun olmalıdır (en az 2 yıl). Teslim sırasında üretiminden itibaren en fazla 4 ay süre geçmiş olmalıdır.
10. Dezenfektan ürün 1 yıl içerisinde tüketilemezse, firma geriye kalan ürünleri yeni üretimle olanlarla değiştirmeyi kabul etmelidir.
11. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasında kayıtlı ve onaylanmış olmalıdır. (Firma ürün numarasını (malzemenin barkodunu) belirten listeyi ihale dosyasında sunmalıdır)
12. Ürün teklifleri orijinal numune ve orijinal katalogla birlikte verilmelidir.
13. Firmalar teknik şartnamenin bütün maddelerini kabul ettüklerini teklif mektubunda belirtmelidir.
14. Gerek duyulduğunda ürün içeriği ile ilgili istenen analizlerin maliyeti firma tarafından karşılanmalıdır. Analizler Biyosidal Ürün analizi için referans kabul edilen laboratuvarlarda yaptırılmalıdır.
15. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Kurumu'ndan Biyosidal Ürün Ruhsarı bulunmalıdır.
16. Her bir ambalajın üzerinde barkot okuyucuların okuyabileceği UBB barkodu bulunmalıdır.

Dr. Mustafa DİZBAY
T.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Hekimi
Dip. No: 2073

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