

(2) (1)

## CİLT ANTİSEPTİK SOLÜSYONU İÇİN ŞARTNAME 013190

20/08/2016

1. Cilt antisepsisi için uygun solüsyon olmalıdır.
2. Bakterisidal, fungisidal, 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. Pompalı aparatı ürüne fabrikasyon olarak monte edilmiş şekilde olmalıdır. Ambalaj üzerinde ayrı olarak bulunan veya sonradan manuel olarak monte edilen ürünler tercih edilemeyecektir. 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 belirlenmiş olmalıdır. (Etken madde miktarı, kullanım şekli, imalat seri no saklama koşulları ve son kullanma tarihi )
8. Ürün numuneleri ürünün aksaklılığı, film tabaka oluşturmazı, pompa özellikleri açısından hastanemiz Enfeksiyon Kontrol Komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürüttme 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 ürünlerin yeni üretilmiş olanlarla değiştirmeyi kabul etmelidir.
11. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'nda onaylanmış olmalıdır. Firma ürün numarasının (malzemenin barkodunu) belirten listeyi ihale dosyasında sunmalıdır
12. Ürün teklifleri orijinal numune ve orijinal katalogla birlikte verilmelidir.
13. Firmalar teknik şartnameinin bütün maddelerini kabul ettiğini 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 Ruhsatı bulunmalıdır.
16. Her bir ambalajın üzerinde barkot okuyucuların okuyabileceği UBB barkodu bulunmalıdır.

Murat DİZBAY  
Dr.  
F.C.Gazi Üniversitesi  
Gazi Hastanesi  
Enfeksiyon Kontrol Uzmanı  
Dip. No: 2013 DİT. Tes. No: 93702

Dr. Özlem GÜZEL TUNÇCAN  
T.C. Gazi Üniversitesi  
Gazi Hastanesi  
Enfeksiyon Kontrol Hekimi  
Dip. No: 2013 DİT. Tes. No: 93702

(22) (2)

## CİLT ANTİSEPTİK SOLÜSYONU İÇİN ŞARTNAME 013190

20/08/2016

1. Cilt antisepsisi için uygun solüsyon olmalıdır.
2. Bakterisidal, fungisidal, virusidal olmalıdır.
3. Antiseptik ırtın %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 sonrasında 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 oluşturulması, pompa özellikleri açısından hastanemiz Enfeksiyon Kontrol Komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürütmec Grubu tarafından denencerek 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 ırtın 1 yıl içerisinde tüketilemezse, firma geriye kalan ürünlerin yeni üretildiği olanaqla değiştirmeyi kabul etmelidir.
11. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'nda kayıtlanmış olmalıdır. Uygun ürün numarasını (malzemenin barkodonu) belirten listeyi ihale dosyasında sağlanmalıdır.
12. Ürün teknikleri orijinal numune ve orijinal katalogla birlikte verilmelidir.
13. Firmalar teknik şartnamenin bütün maddelerini kabul ettiklerini teklif mektubunda belirtmelidir.
14. Gerek duyulduğunda ürün içeriği ile ilgili istenen analizlerin maliyeti firma tarafından karşılanmalıdır. Analizler Biyosidal Ürün analizi için referans kabul edilen laboratuvarları yaptırılmalıdır.
15. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Kurumu'ndan Biyosidal Ürün. Ruhis'i bulunmalıdır.
16. Her bir ambalajın üzerinde barkot okuyucuların okuyabileceği UBB barkotu bulunmalıdır.

Dr. Merve DİZBAY  
T.C. Gazi Üniversitesi  
Enfeksiyon Kontrol Öğretim Üyesi

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