

KLORHEKSİDİN GLUKONATLI ANTİSEPTİK SIVI SABUN ŞARTNAMESİ

1. Ürün % 4 klorheksidin glukonat, isopropil alkol içermelidir.
2. Ürün içinde cildin tahrişini önlemek amacıyla %1-3 gliserol veya lanolin bulunmalıdır.
3. Ortalama bir doz kullanımı (4 ml) bakterisit, virusit ve fungusit özelliklere sahip olmalıdır. Bununla ilgili Sağlık Bakanlığı onaylı raporlar ihale dosyasında sunulmalıdır. İhale dosyasında sunulmaması red kriteri olacaktır.
4. 1000 cc'lik ışıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, kilitli kapak sisteminde, plastik şişelerde orijinal ambalajlanmış olmalıdır.
5. Ürün toksik, allerjik, cildi kurutucu ve irritasyon etkili olmamalıdır. Ürün numune alım öncesi ve her parti teslimatında denenecek bu belirtilerin olması red kriteri olacaktır.
6. Her 1000 ml ürün için kullanıcı kişilerin onaylaması kaydı ile kontaminasyonu engelleyen 1000 ml'lik pompalı ambalajda olmalı, 50'ye 1 oranında koruyucu kimyasal bedelsiz olarak verilmelidir.
7. Üzerinde solüsyonun içeriği, ürün kullanımı, üretim tarihi, son kullanma tarihi, kullanım ile ilgili açıklamalar, yan etkilerine ilişkin uyarılar bulunmalıdır. Etiket Türkçe olmalıdır.
8. Ürünün kullanma süresi iki yıldan az olmamalı, siparişi verilen antiseptik solüsyonun teslim tarihleri itibariyle miadlarının dolmasına 2/3 kadar süre olmalı, teslim edilecek ürünler karışık miadlı olmamalıdır.
9. İhaleyi kazanan firma tüketilmemiş ürünü son kullanıma sürelerinin dolmasına 30 gün kala firmaya bildirilmesi kaydıyla, malzemeyi şartnameye uygun yeni miatlılarla en geç 15 gün içinde (fiyat artışı gözetmeksizin) değiştirmelidir.
10. Gönderilen seriye ait olmak üzere üretici firma Kalite Kontrol Laboratuvarı onaylı detaylı ürün analiz raporu ürün ile birlikte teslim edilmelidir.
11. İdarenin gerekli gördüğü hallerde ürünün niteliğini ve içeriğini tespit etmek için Sağlık Bakanlığı onaylı ve idarenin tercih edeceği bir referans laboratuvarında analiz istenecektir. Analiz bedeli firmaya ait olacaktır. Analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
12. Ürünün TİTUBB'da (T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası) kaydı bulunmalı, Sağlık Bakanlığı'ndan ruhsatlı olduğu belgelenmelidir.

13. İhaleyi kazanan firma hastanemizde kullanılan duvar aplikatörlerinden, her 1000 lise için 50 adet temin edecektir. Duvar aplikatör örneği hastanemizden temin edilebilir.

Dr. Çiğdem Benü ÇETİN
T.C. İ.İ.İ. Kın. İlkt. ve İmkt. İkt. A.Ş.
Dip.No: 6945048

SARGI TUTUCU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Hipoalerjenik olmalı ve cildi tahriş etmemelidir.
2. Gözenekli olmalıdır, cilt nemini geçirmelidir. Yapışkanlığını uzun süre devam ettirmelidir.
3. Esnek olmalıdır, vücut kıvrımlarına uyum sağlamalıdır. Minimal hareketlere izin vermelidir. Kemikli ve çıkıntılı yerlere kolay uyum sağlamalıdır.
4. Çıkarılmadan röntgen çekilebilmelidir.
5. Non-woven dokuma kumaştan yapılmalıdır.
6. Arkasında koruyucu kâğıt olmalıdır. Kolayca açılır ve uygulanır olmalıdır.
7. Kutu üzerinde üretim ve son kullanma tarihi, raf ömrü, ebadı ve üretici firma bilgileri yazılmalıdır.
8. Tek tek kutulanmış olmalıdır.
9. 10*10 ve 10*15 ebatlarında olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ebadı, imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, raf ömrü üretici firma bilgileri yazılı olmalıdır.
11. Teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
12. Teklif veren firma denenmek üzere 5 (beş) adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir. Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
13. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
14. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
15. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.


Ferya Karadağ YALÇIN
Sağlık Hizmetleri Müdürü

İPEK FLASTER TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Beyaz renkli olmalıdır.
2. Hassas ciltli hastalar için çinko oksit bazlı ve yapışkandan imal edilmiş olmalıdır.
3. Kolay ve düzgün yırtılabilir, iyi yapışır, havayı geçirir neme ve suya dayanıklı, yapışkanlığını uzun süre muhafaza edecek özelliklerde olmalıdır.
4. Röntgen filminde gözükmemelidir. Röntgen ışınlarını geçirgen olmalıdır.
5. İpek tıbbi flaster 5 cm x 5 m boyutlarında olmalıdır.
6. 10'luk paketler halinde teslim edilmelidir.
7. Hypoalerjik olmalıdır.
8. Flaster çıkarıldığında ciltte kalıntı bırakmamalıdır.
9. Bez kısmı ipek dokuma kumaştan yapılmış olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
11. Teklif veren firma denenmek üzere 5 (beş) adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir. Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
12. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
13. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
14. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.


Ferya Karadağ YALÇIN
Sağlık Hizmetleri Müdürü