

Hızlı Yüzey Dezenfektan Teknik Şartnamesi

1. Tıbbi cihazların ve yüzeylerin çabuk dezenfeksiyonunun yapıldığı birimlerde ıslanmasında sakınca olmayan her türlü tıbbi alet ve ekipmanların hızlı dezenfeksiyonunda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürün bileşimindeki kuaterner amonyum bileşikleri (benzalkoniumklorür, Didecyldimethylammoniumchloride) sayesinde antimikrobiyal etkili olmalıdır. Aldehit, fosfat ve alkol içermemelidir. Korozyon inhibitörü içerdiginden, metal aksamlı yüzeylerde kullanılabilmelidir. Cam, seramik, silikon, plastik (pleksiglas dahil), ahşap ve paslanmaz çelik malzeme ile uyumlu olmalıdır. Bakterisit, fungusit, virüsit etkisi olmalıdır. Firma bu etkinliği kanıtlayan ulusal veya uluslararası mikrobiyolojik çalışma raporlarını ihale dosyasında sunmalıdır,
3. Dezenfektanın etki süresi en fazla 1 dakika olmalı ve uygulama sonrasında kısa sürede kurumalıdır. Ürün uygulandıktan sonra durulama gerektirmemeli ve bez ile silindiginde iz bırakmamalıdır.
4. Püskürme ve silme şeklinde uygulanan genel amaçlı orta düzey dezenfektan olarak kullanılmalıdır.
5. Ürünün orijinal ambalajı kilitli olmalı ve üzerinde ürün kullanımı, yan etki ve toksik etkilerine ilişkin uyarılar, üretim tarihi, lot numarası, son kullanma tarihi, kullanım ile ilgili açıklamalar Türkçe yazılı olmalıdır.
6. Dezenfektan, çalışanlar ve hastaların bulunduğu ortamlarda güvenle ve kolay uygulanabilir olmalıdır, rahatsız edici kokusu olmamalıdır.
7. Ürün kullanıma hazır olmalıdır.
8. Ürün 500ml- 1000 ml lik ambalajlarda olmalı, ürün sprey tarzında olmalı ve her ambalajın yanında 1 adet sprey tabanca bulunmalıdır.
9. Raf ömrü en az depo teslim tarihinden itibaren 3(üç) yıl olmalıdır. Teslim edilen ürünler karışık miadlı olmamalıdır.
10. İhaleyi kazanan firma tüketilmemiş ürünü son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala firmaya bildirilmesi kaydıyla, malzemeyi şartnameye uygun yeni miathları ile en geç 15 gün içinde (fiyat artışı gözetmeksiz) değiştirmelidir.

11. Hastane yönetimi veya Enfeksiyon Kontrol komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde numune, Sağlık Bakanlığı'na yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir laboratuvara mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, korozif etki vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
12. İlgili malzeme için teklif verecek firmalar tarafından hastanemizde kullanılmak üzere numune bırakılmalıdır.
13. İhaleyi kazanan firma, gerekli dokümanları sağlamalı ve ürün kullanımına başlamadan önce Enfeksiyon Kontrol Komitesince belirlenen kişilere eğitim vermelii ve bunu belgelendirmelidir.
14. Dezenfektan solüsyonunun Ürün Güvenlik Bilgi Belgesi (MSDS), numune ile birlikte dosyasında Türkçe olarak sunulmalıdır.
15. Ürünün Sağlık Bakanlığı "Biyosidal Ürün Ruhsatı" dosyasında bulunmalıdır. "Biyosidal Ürünler Yönetmeliği"nde belirtilen kullanımı ve ithalatı yasaklanan maddeleri içermemelidir.



İlgili firma
BİYOSİDAL ÜRÜN
RÜHSAT
TAKDİR DEĞİL