

SIVI VAZELİN TEKNİKŞARTNAMESİ

1. Vazelin likit formda olmalıdır.
2. Türk farmakopeksine uygun olmalıdır.
3. 1 lt'lik orijinal ambalajlarda olmalıdır.
4. Ürün hiçbir katkı maddesi içermemelidir.
5. Berrak ,kokusuz, şeffaf, yağimsı ve viskoz yapıda olmalıdır.
6. Vazelin ambalajı polietilen malzemeden, kırılmaz ve geri dönüşüm özelliğinde olmalıdır.
7. Ambalaj kapakları kilitli plastikten olmalıdır.
8. Ambalaj üzerinde firma adı, imalat ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
9. Ürün teslim tarihinde sonra en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
10. Ürün en az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.
11. Ürün Komisyon tarafından değerlendirildikten sonra onaylanacaktır.
12. Teklif veren firma denenmek üzere 1 lt'lik orijinal 3 (üç) -adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
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.


Feri Karadağ YALÇIN
Sağlık Hizmetleri Müdürü

OKSİJENLİ SU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Formülü %3 hidrojen Peroksit içermelidir.
2. 1 litrelik ışık geçirmeyen plastik ambalajlarda olmalıdır.
3. Yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
- 4.
5. Kapak açılmadan özel bir mekanizma ile içeriği dışarı çıkarılabilmeli ve istendiğinde tekrar sızdırmaz şekilde kapatılabilmelidir.
6. Üzerinde etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, saklama koşulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
7. Firma tüketilmemiş ürünü fiyat artışı gözetmeksizin son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydı ile bu solüsyonun şartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde değiştirmelidir.
8. Ambalaj üzerinde ebadı, imal, sterilizasyon ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, raf ömrü üretici firma bilgileri yazılı olmalıdır.
9. Teslim edilen malın son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
10. Teklif veren firma denenmek üzere 2 şişe numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir. Ürün denendikten sonra uygunluk verilecektir.
11. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
12. Numunelerden 2 tanesi şahit numune olarak saklanacaktır.
13. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.


Faruk Karadağ VALON
Sağlık Hizmetleri Müdürü