



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

16/05/2019 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20193170

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/05/2019 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İşletme Müdürü V.

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	YUKSEK DUZEY DEZENFEKTAN	800,00 BIDON

TEKLİF NO : 20193170

NOT : ODEME 180GUN

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/2

FORM NO: MYS_0072



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/05/2019 09:32:45

TEKNİK ŞARTNAME

8666 TIBBİ MALZEMELER İÇİN YÜKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN SOLÜSYONU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Solüsyon sadece aktif %2-2,2 konsantrasyonda gluteraldehit içermelidir.
2. Ürünün geçerli TITUBB/ ÜTS ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Formaldehit, fenol ve fenol bileşenleri içermemelidir.
4. Solüsyonun malzemeler ile teması sonucu en geç 20 dakika içinde yüksek düzey dezenfeksiyonu sağlayabilmelidir.
5. Ürün, aktive edildikten sonra pH'nın alkali (7,5-8,5) olması gerekmektedir.
6. Mikrobiyolojik etkinlik raporları sunulmalıdır.
7. Solüsyon, tüm tıbbi cihazların ürün tiplerine uygun olmalı, hasar vermemeli, korozyon oluşturmamalıdır.
8. Hoş olmayan ve çalışmayı engelleyici koku içermemelidir.
9. Solüsyonun görünümü berrak olmalıdır.
10. 5 lt. orijinal kapaklı HDPE bidonlarda kullanıma hazır olarak sunulmalıdır (Aktive edilen ürünler hariç). Kullanım öncesi gerekli pH'ın ayarlanması için aktivatörü ile birlikte verilmelidir.
11. Ürünün kullanım süresi dolduğunda bertarafı için her 5 lt'lik bidon için yeterli miktarda inhibitör madde ürünle birlikte paketlenmiş olarak teslim edilmelidir.
12. Bidon kapağı açıldıktan sonra ve organik atıklar ile bir araya geldiğinde pH'ı bozulmamalı ve stabil kalmalıdır.
13. Ürün etkinliğinin ölçülebilmesi için "minimum etkili konsantrasyonu" belirleyen test stripleri (5 litrelik bidon başına 10 adet) ücretsiz olarak sunulmalıdır. Test stripleri ürüne özel, lot numaralı ve kullanım süresi belirtilmiş olmalıdır.
14. Ürün ve ücretsiz striplerle birlikte, 100 adet PVC kaplı kullanım kılavuzu ve renk tablosu mutlaka bırakılmalıdır.
15. Solüsyonda depolama süresince tortu ya da çökelti oluşmamalıdır.
16. Ürünün en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
17. Kullanım süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe) belirtilmelidir.
18. Ürün ile ilgili güvenlik bilgileri ve kullanım kılavuzu birlikte sunulmalıdır.
19. Değerlendirme için 3 adet 5 lt. orijinal ürün ile birlikte aktivatör, test stripleri, renk skalası, inhibitör ve istenen bilgileri içeren yalnızca bu ürüne özel eksiksiz bir dosya sunulmalıdır
20. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
21. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın % 1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yaptırılacaktır.
22. İSTENEN BİLGİLER
23. Stabilité Bilgileri :
- 23.1. Etken ve yardımcı maddelerce bitmiş üründe stabilité testleri şartları kontrol yöntemleri, sonuçları ve değerlendirmesi
- 23.2. Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları
24. Prospektüs Bilgileri :

FORM NO: MYS_0053

Dr. Öprüye Sena ALP
CAUS
Okan

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Ömer Fren KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hastalıkları ve
Kl. Mikrobiyoloji A.B.D.
Tescil No: 102265 Dip.No: 9798
1/2
Dr. Öprüye Sena ALP



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/05/2019 09:32:45

- 24.1. Ticari adı
- 24.2. Formül mg / lt ya da % olarak,
- 24.3. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar)
- 24.4. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilusyon, zaman vs)
- 24.5. Kullanılması sakıncalı yollar
- 24.6. İstenmeyen etkileri,
- 24.7. Diğer maddeler ile etkileşimleri
- 24.8. Özel saklama şekli
- 24.9. Kullanıcılar için gerekli uyarılan ve korunma yöntemleri
- 24.10. LD 50 değeri,
- 24.11. Zehirlenme, belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu telefonu arama uyarısı)
- 24.12. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyretilmiş üründe)
- 24.13. İzin sahibi firma adı-adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı adresi) belirtilmelidir.
25. Etiket ve Ambalaj Bilgileri:
 - 25.1. Ticari adı
 - 25.2. İmalatçı ithalatçı adı-adresi
 - 25.3. Etken madde adı (INN)
 - 25.4. Ruhsat tarihi ve sayısı
 - 25.5. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt olarak ya da % olarak)
 - 25.6. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
 - 25.7. İmal ve son kullanım tarihi
 - 25.8. Seri no
 - 25.9. Miktar
 - 25.10. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
 - 25.11. LD 50 değeri
 - 25.12. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
 - 25.13. Barkod

FORM NO: MYS_0053

Dr. Öğr. Üst. Dr. Sema ALP ÇAKIR
Jen.

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Oya Ö. Eren KUTSOYLU
D.Ü.İ.T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Klinik Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102265 Dip. No: 9796

2/2