



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20236946

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 27/11/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

ALIM KONUSU MALZEMELER	MİKTAR
1 TEE PROBU ICIN DEZENFEKTAN SOLUSYONU (YUKSEK DUZEY DEZENFEKTAN SOLUSYON)	52,00 ADET

TEKLİF NO : 20236946
NOT : ODEME 180GUN
İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK
TEL : 4122410
E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/4

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

298.0627.000	TEE PROBU ICIN DEZENFEKTAN SOLUSYONU (YUKSEK DUZEY DEZENFEKTAN SOLUSYON)	ADET	52
--------------	--	------	----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(11939) TEE PROBU ICIN DEZENFEKTAN SOLUSYONU (YUKSEK DUZEY DEZENFEKTAN SOLUSYON)

Açıklama : TEE PROBU ICIN DEZENFEKTAN SOLUSYONU (YUKSEK DUZEY DEZENFEKTAN SOLUSYON)

- Solüsyon sadece aktif 0,5 ortofitalaldehit içermelidir.
- Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
- Formaldehit, fenol ve fenol bileşenleri içermemelidir.
- Solüsyonun malzemeler ile teması sonucu en geç 12 dakika içinde yüksek düzey dezenfeksiyonu sağlayabilmelidir.
- Ürün, aktive edildikten sonra pH'nın alkali 7,2 olması gerekmektedir.
- Mikrobiyolojik etkinlik raporları sunulmalıdır.
- Solüsyon, tüm tıbbi cihazların ürün tiplerine uygun olmalı, hasar vermemeli, korozyon oluşturmamalıdır.
- Hoş olmayan ve çalışmayı engelleyici koku içermemelidir.
- Solüsyonun görünümü berrak olmalıdır.
- 3,8 lt. orijinal kapaklı HDPE bidonlarda kullanıma hazır olarak sunulmalıdır (Aktive edilen ürünler hariç). Kullanım öncesi gerekli pH'ın ayarlanması için aktivatörü ile birlikte verilmelidir.
- Ürünün kullanım süresi dolduğunda bertarafı için her 3,8 lt'lik bidon için yeterli miktarda inhibitör madde ürünle birlikte paketli olarak teslim edilmelidir.
- Bidon kapağı açıldıktan sonra ve organik atıklar ile bir araya geldiğinde pH'ı bozulmamalı ve stabil kalmalıdır.
- Ürün etkinliğinin ölçülebilmesi için "minimum etkili konsantrasyonu" belirleyen test stripleri (3,8 litrelik bidon başına 10 adet) ücretsiz olarak sunulmalıdır. Test stripleri ürüne özel, lot numaralı ve kullanım süresi belirtilmiş olmalıdır.
- Ürün ve ücretsiz striplerle birlikte, 1 adet PVC kaplı kullanım kılavuzu ve renk tablosu mutlaka bırakılmalıdır.
- Solüsyonda depolama süresince tortu ya da çökelti oluşmamalıdır.
- Ürünün en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
- Kullanım süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe) belirtilmelidir.
- Ürün ile ilgili güvenlik bilgileri ve kullanım kılavuzu birlikte sunulmalıdır.
- Değerlendirme için 3 adet 3,8 lt. orijinal ürün ile birlikte aktivatör, test stripleri, renk skalası, inhibitör ve istenen bilgileri içeren yalnızca bu ürüne özel eksiksiz bir dosya sunulmalıdır.
- Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
- Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü taktirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla analiz yaptırılacaktır.
- İSTENİLEN BİLGİLER
- Stabilite Bilgileri :

- 23.1. a. Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yöntemleri, sonuçları ve değerlendirilmesi.
- 23.2. b. Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları
24. 1. Prospektüs Bilgileri :
- 24.1. a. Ticari adı,
- 24.1. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
- 24.2. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
- 24.3. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
- 24.4. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
- 24.5. f. İstenmeyen etkileri,
- 24.6. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
- 24.7. h. Özel saklama şekli,
- 24.8. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
- 24.9. j. LD 50 değeri,
- 24.10k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Ulusal Zehir Danışma Merkezinin (UZEM) ücretsiz 114 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 24.11i. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 24.12m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 24.13n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
25. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 25.1. a. Ticari adı,
- 25.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 25.3. c. Etken madde adı (INN)
- 25.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 25.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 25.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 25.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 25.8. h. Seri no
- 25.9. i. Miktar
- 25.10j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
- 25.11k. LD 50 değeri



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/11/2023 17:20:42

25.12i. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı

25.13m. Barkod.

26. 10 günden uzun süreli etkisi olmalıdır.