
	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
MALZEMENİN ADI	<b>ALDEHİT İÇERMİYEN HIZLI SPREY DEZENFEKTAN</b>	
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	1. Kullanıldığı malzemelere zarar (renk solması, boyama gibi) vermemeli ve kötü kokulu olmamalıdır.	
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün en az % 50 - 70 oranında alkol ve temizleyici madde veya % 40 alkol ve kuaterner amonyum bileşenleri içermelidir.</li> <li>2. Ürün aldehit ve fenol içermemelidir.</li> <li>3. Bakterisid (mikobakteri dahil), fungusid, virusid etkisi olmalıdır.</li> <li>4. Dezenfeksiyon için gereken temas süresi konsantrasyonuna orantılı olarak 1-5 dakika olmalıdır.</li> </ol>	
DEPOLAMA ŞARTLARI	1. Havalandırması mevcut olan serin bir yerde depolanmalıdır.	
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	1. Sık dokunulan yüzeylerin ve araç gereçlerin (kuvözler dahil) temizlik sonrası dezenfeksiyonunda kullanılacaktır.	
ÜRETİM TARİHİ VE MİADI	1. Ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalı, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.	
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>2. Ürün 750 ml veya 1 litrelik ambalajlarda, sprey şeklinde, kullanıma hazır olmalıdır.</li> <li>3. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, kullanım ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır.</li> <li>4. Teklif edilen ürünün kullanma kılavuzunda sadece yüzeylerin dezenfeksiyonuna yönelik olarak üretildiği ibaresi yer almalıdır.</li> </ol>	
TIBBİ ÖZELLİKLERİ		
TESLİMAT ŞEKLİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>2. Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>	
ZORUNLU ÖZELLİKLER	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürünün T.C Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler veya üniversite hastanelerinden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi</b> olmalıdır.</li> <li>2. İstekliler teklif ettikleri ürünün <b>orijinal katalogunu</b> ihale dosyasına koymalıdır.</li> <li>3. Biyosidal Ürünler Yönetmeliği kapsamında, Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nce verilmiş <b>ruhsat belgesi</b> veya <b>Biyosidal Envanteri Listesi'nde kayıtlı olduğunu gösterir</b></li> </ol>	

İMZA-KAŞE

I.O. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.O. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.O. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



**T.C.**  
**İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ**  
**İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ**  
**SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU**



**belgesi bulunmalıdır.**

4. Ürüne ait **Güvenlik Bilgi Formu** olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.
5. İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere **en az 1 adet** orijinal ambalajındaki **numuneyi** ihale evraklarıyla birlikte İhale Komisyonuna sunmalıdır.
6. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece **istenilen belgeler numaralandırılarak** bulundurulmalı, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak **istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır.**
7. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.
8. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane Enfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.**

İMZA-KAŞE

**I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi**  
**Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ**  
**İnfeksiyon Hastalıkları ve**  
**Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı**  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

**I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi**  
**Uzm. Hem. Elvan EROL**  
**İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi**

İMZA-KAŞE

**Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ**  
**I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi**  
**İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi**



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN ADI	ALDEHİTSİZ ALET DEZENFEKTANI (MANUEL DEZENFEKSİYON İÇİN)
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Aldehit , fenol, setrimid içermemeli ve geniş spektrumlu olmalıdır.</li> <li>2. Teklif edilen ürün korozyon önleyici katkıları içermeli, aletlerde pas ve benzeri bozulmalara yol açmamalı, kötü kokulu olmamalı ve berraklığını korumalıdır.</li> <li>3. Dezenfeksiyon için gereken temas süresi en fazla 15 dakika olmalıdır.</li> <li>4. Bakterisid (Tbc dahil), fungusid ve virüs id etkili olmalıdır.</li> <li>5. Ürün çeşme suyu ile sulandırılmalıdır.</li> </ol>
DEPOLAMA ŞARTLARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Havalandırması mevcut olan serin bir yerde depolanmalıdır.</li> </ol>
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Tüm birimlerde aletlerin orta düzeyde dezenfeksiyonunda kullanılacaktır.</li> </ol>
ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.</li> </ol>
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Yüklenici firma ürünü konsantre halde teslim etmelidir. Sulandırılmış ürünün stabilitesi en az 24 saat olmalıdır.</li> <li>2. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, kullanım ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır.</li> <li>3. Teklif edilen ürünün kullanma kılavuzunda sadece tıbbi cihaz dezenfeksiyonuna yönelik olarak üretildiği ibaresi yer almalıdır.</li> <li>4. Ürün 5 litrelik kilitli kapaklı, ışık geçirmeyen ambalajlarda teslim edilmelidir.</li> </ol>
TIBBİ ÖZELLİKLERİ	
TESLİMAT ŞEKLİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>
ZORUNLU ÖZELLİKLER	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürünün T.C.Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler veya üniversite hastanelerinden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi</b> olmalıdır</li> <li>2. İstekliler fiyat tekliflerini, ürünün üreticisi tarafından tavsiye edilen en düşük sulandırma oranında <b>sulandırılmış litre fiyatı</b> olarak vermelidir.</li> <li>3. İstekliler teklif ettikleri ürünün <b>orijinal katalogunu</b> ihale dosyasına koymalıdır.</li> </ol>

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



**T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU**



4. Teklif edilen ürün T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ulusal Bilgi Bankası (UBB) koduna sahip olmalıdır.
5. Ürüne ait **Güvenlik Bilgi Formu** olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.
6. İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere **en az 1 adet** orijinal ambalajındaki **numuneyi** ihale evraklarıyla birlikte İhale Komisyonuna sunmalıdır.
7. İstenen tüm belgeler **ihale sırasında ihale dosyasında** bulundurulmalıdır. İhale dosyasında **sadece istenilen belgeler numaralandırılarak bulundurulmalı**, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak **istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır**.
8. Yüklenici firma ürünü kullanım sonrası nötralize etmek için gerekli nötralizan maddeyi vermelidir. Ürünün nötralize edilmesi gerekmiyorsa firma bunu belgelemelidir
9. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.
10. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane İnfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.**

İMZA-KAŞE



İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan ERÖL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
MALZEMENİN ADI	HIZLI SUSUZ EL ANTİSEPTİĞİ	
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>İçeriği sayesinde alkole hassasiyet gösteren ciltlerde bile güvenle kullanılabilir. Alerjik reaksiyonlara neden olmamalı, elleri tahriş etmemeli, kullanımdan sonra kötü koku ve yapışkanlık hissi yaratmamalıdır.</li> </ol>	
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>Ürün % 70-96 oranında alkol bazlı olmalı ve derinin tahriş olmasını önleyici yumuşatıcı madde içermelidir.</li> <li>Ürün geniş spektrumlu olup 30 saniye içinde etkin el antiseptisi sağlamalıdır.</li> </ol>	
DEPOLAMA ŞARTLARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>Havalandırması mevcut olan serin bir yerde depolanmalıdır.</li> </ol>	
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>Fakültenin bütün birimlerinde el temizliği için kullanılacaktır.</li> </ol>	
ÜRETİM TARİHİ VE MİADI	<ol style="list-style-type: none"> <li>Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.</li> </ol>	
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>Malzeme 1 litrelik ambalajlarda ve kullanıma hazır olarak teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, kullanım ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır.</li> </ol>	
TIBBİ ÖZELLİKLERİ		
TESLİMAT ŞEKLİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>	
ZORUNLU ÖZELLİKLER	<ol style="list-style-type: none"> <li>Ürünün T.C.Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler veya üniversite hastanelerinden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi</b> olmalıdır. Bu belgeyi ihale dosyasında sunmalıdır.</li> <li>İstekliler teklif ettikleri ürünün <b>orijinal kataloğunu</b> ihale dosyasına koymalıdır.</li> <li>Biyosidal Ürünler Yönetmeliği kapsamında, Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nce verilmiş ruhsat belgesi veya <b>Biyosidal Envanteri Listesi'nde</b> kayıtlı olduğunu gösterir belge bulunmalıdır. Bu belgeyi ihale dosyasında sunmalıdır.</li> <li>Yüklenici firma her 1litre malzeme için bir adet kutuyla uyumlu, iyi çalışan pompa vermelidir.</li> <li>İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere <b>en az 1 adet</b> orijinal ambalajındaki <b>numuneyi</b> ihale evraklarıyla birlikte ihale</li> </ol>	

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BA.  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



Komisyonuna sunulmalıdır.

6. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.
7. Ürüne ait **Güvenlik Bilgi Formu** olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.
8. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece **istenilen belgeler numaralandırılarak bulundurulmalı**, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak **istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır**.
9. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane İnfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.**

İMZA-KAŞE



I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEKİS  
İnfeksiyon Hastaneleri ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Dr. Feri BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<b>T.C.</b> <b>İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ</b> <b>İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ</b> <b>SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</b>	
<b>MALZEMENİN ADI</b>	<b>ALKOLSÜZ CİLT ANTİSEPTİĞİ</b>	
<b>FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Solüsyonu dökerken, solüsyon şişenin dışından süzülerek akmamalıdır.</li> <li>2. Cilde sürüldüğünde su gibi akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluşturmalıdır.</li> </ol>	
<b>KİMYASAL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Formülü % 10 povidon-iyot içermelidir.</li> <li>2. Ürün alkol içermemelidir.</li> <li>3. Ürün geniş spektrumlu, bakterisidal, virusidal, fungusidal özelliğe sahip olmalıdır.</li> </ol>	
<b>DEPOLAMA ŞARTLARI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 25°C altındaki oda sıcaklığında ışıktan korunarak depolanmalıdır.</li> </ol>	
<b>KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ameliyattan önce, enjeksiyon, biyopsi, kan alma vb. işlemlerde cilt ve mukoza antiseptiği olarak kullanılacaktır.</li> <li>2. Yara tedavilerinde antiseptik olarak kullanılacaktır.</li> </ol>	
<b>ÜRETİM TARİHİ VE MİADI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.</li> </ol>	
<b>AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 1 litrelik ışık geçirmeyen, kapağı iyi oturan, kilitli kapak sisteminde (yukarı çekilerek akışın sağlandığı geri itince akışın sonlandığı) veya özel püskürtme (pompalı) başlıklı ve kullanıma hazır plastik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır</li> <li>2. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, kullanım ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır.</li> </ol>	
<b>TIBBİ ÖZELLİKLERİ</b>		
<b>TESLİMAT ŞEKLİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>	
<b>ZORUNLU ÖZELLİKLER</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler, üniversite hastaneleri veya Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü Çevre Sağlığı Dairesi Başkanlığı tarafından yayımlanan Biyosidal Ürünlerin Analizinin Yapılabileceği Akredite Laboratuvarlar Listesinde yer alan laboratuvarlar tarafından CE belgesi geçerlilik süresi içinde</li> </ol>	

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
 Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
 Enfeksiyon Hastalıkları ve  
 Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
 Dip. Tesp. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
 Uzm. Hem. Elvan EFOL  
 Enfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
 I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
 Enfeksiyon Kontrol Hemşiresi



**T.C.**  
**İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ**  
**İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ**  
**SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU**



- alınan **Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi** olmalıdır.
2. İhale dosyasında ürünün **orijinal kataloğu** bulunmalıdır.
  3. Biyosidal Ürünler Yönetmeliği kapsamında, Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nce verilmiş **ruhsat belgesi** veya **Biyosidal Envanteri Listesi'nde kayıtlı** olduğunu gösterir belge bulunmalıdır.
  4. Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde, Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir laboratuvarıda mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, korozif etki vb. açısından test bedeli yüklenici tarafından ödenmek üzere ürünün tekrar analizi yaptırılacaktır. Sonucun olumsuz çıkması halinde alınan ürünlerin tümü 7 takvim günü içinde değiştirilecektir.
  5. İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek ve ameliyathanede denenmek üzere en az 2(iki) adet orijinal ambalajındaki numuneyi ihale evraklarıyla birlikte İhale Komisyonuna sunmalıdır.
  6. Ürüne ait **Güvenlik Bilgi Formu** olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.
  7. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece **istenilen belgeler numaralandırılarak bulundurulmalı**, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak **istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır**.
  8. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane Enfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir**.
  9. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİS  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Teşh. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi





T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN ADI	<b>“FLEKSİBLE” ENDOSKOP DEZENFEKTANI</b>
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	<p>1.Solüsyon, kullanıma hazır olmalı ve sulandırılmadan kullanılmalıdır. Kullanıma hazır formunun içerisinde tortu bulunmamalıdır. Aktivasyon gerektirmemelidir.</p> <p>2.Solüsyonun rahatsız edici kokusu bulunmamalıdır.</p>
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	<p>1.Hem manuel hem de otomatik makinelerde kullanım için uygun bir solüsyon olmalı, endoskop kılıflarında yumuşama, paslanma ve erozyon gibi zedelenmelere neden olmamalıdır.</p> <p>2.Dezenfektan solüsyon, bakteriler (Mycobacterium tuberculosis dahil), mantarlar, viruslar (Hepatit B, Hepatit C, HIV dâhil) üzerinde öldürücü etkiye sahip olmalıdır.</p> <p>3. Dezenfektan solüsyonun dezenfektan aktivitesi test stripleri kullanılarak test edilmelidir. İhaleyi kazanan firma <b>aylık en az 250 adet olmak üzere kontrollere yetecek kadar test stripi</b> sağlamalıdır. Ayrıca yüklenici firma ürünü kullanım sonrası nötralize etmek için gerekli nötralizan maddeyi vermelidir.</p> <p>4. Dezenfektan solüsyonu %0.55-%0.60 konsantrasyonda Orto-Fitalaldehid (Ortho-Phthalaldehyde) içermelidir. Gluteraldehid, Formaldehid, Kuarterner Amonyum, Metanal, Fenol ve Klor içermemelidir.</p> <p>5. Solüsyon, her türlü cerrahi aletin, anestezi aksesuarlarının (maske, ambu, vb.) ve Fakültemiz demirbaşına kayıtlı Storz, Pentax, Fujinon marka endoskoplara dezenfeksiyonu için uygun olmalıdır.</p> <p>6. Solüsyon, 14 gün tam etki süresine sahip olmalıdır.</p> <p>7. Solüsyonun toksik, iritan etkisi bulunmamalıdır.</p> <p>8. Solüsyon geniş Ph (3-9) aralıklarında etkili olmalıdır.</p> <p>9. Hızlı dezenfeksiyona (5–15 dakika) olanak sağlamalıdır.</p> <p>10. Üretici firmanın kendi dezenfektanının kimyasal bileşenleri ile uyumlu, endoskoplara zarar vermeyecek enzimatiği mutlaka olmalı ve yüklenici firma dezenfektan ile birlikte ürün kullanım talimatında önerilen oran kadar, aylık en az 150 litre enzimatiği temin etmelidir.</p>
DEPOLAMA ŞARTLARI	1.Havalandırması mevcut olan serin bir yerde depolanmalıdır.
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	1.Ürün, Üroloji Endoskopi Üniteleri hariç ısıya duyarlı cerrahi, medikal aletlerin, anestezi ekipmanlarının ve fleksible endoskopik cihazların yüksek düzey dezenfeksiyonunda kullanılabilir. Sunulan ürünün üzerinde mutlaka fleksible endoskop dezenfektanı ibaresi bulunmalıdır.

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Teşh. No: 235160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



ÜRETİM TARİHİ VE MİADI	1.Solüsyonun raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır. Hastaneye teslim tarihi itibariyle en az 18 ay olmalıdır.
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	1.Solüsyon, 3- 5 litrelik ambalajlarda sunulmalıdır. 2.Ürün nötralize edilmesi gerekiyor ise teslim edilen ürün miktarına uygun oranda nötralizan maddenin her ürüne ait bidon ambalajının üzerine yapıştırılması zorunludur. 3.Ambalajlar orijinal kilitli kapaklı olup üzerinde <b>Türkçe olarak, ürünün kullanımı, yan ve toksik etkilerine ilişkin uyarılar</b> üretim ve son kullanma tarihi, seri numarası olmalıdır.
TIBBİ ÖZELLİKLERİ	
TESLİMAT ŞEKLİ	1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır. 2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.
ZORUNLU ÖZELLİKLER	1.Ürünün akredite olduğunu gösterir T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı <b>Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kodunu gösterir belge, orijinal etiket ve prospektüs bilgileri</b> olmalıdır. 2.İstekli firma teklif ettiği ürünün her türlü cerrahi aletin, anestezi aksesuarlarının (maske, ambu, vb.) ve Fakültemiz demirbaşına kayıtlı Storz, Pentax, Fujinon marka endoskoplara dezenfeksiyonu için uygun olduğunu, paslanma, korozyon, endoskop kılıflarında yumuşama gibi zedelenmelere neden olmadığını belgeleyen yukarıda sözü edilen markalar tarafından verilmiş <b>uygunluk belgelerini</b> veya T.C Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler, üniversite hastaneleri veya uluslararası referans merkezlerden alınan korozif etkisi olmadığına dair <b>korozyon analiz test raporlarını</b> ihale sırasında İhale Komisyonuna sunmalıdır. 3.İstekli firma teklif ettiği ürünün, bakteriler, mantarlar, viruslar (Hepatit B, Hepatit C, HIV dâhil) ve tüberküloz üzerinde öldürücü etkiye sahip olduğunu gösterir T.C Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler, üniversite hastaneleri veya uluslararası referans merkezlerden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesini</b> ihale sırasında İhale Komisyonuna sunmalıdır. 4.Ürünün nötralize edilmesi gerekmiyorsa firma bunu belgelemelidir. 5.İhaleyi kazanan firma ihtiyaç durumunda ürün kullanımı ile ilgili olarak istenilen günler ve saatlerde eğitim verebilmeli ve gerekli dokümanları

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
-Dip. Tesc. No: 115169-

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



sağlamalıdır.

6.İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere en az 1 adet orijinal ambalajındaki numuneyi (dezenfektan ve enzimatik) ihale evraklarıyla birlikte ihale komisyonuna sunmalıdır.

7.Yüklenici firma; ürünün kullanıldığı cihazlarda **dezenfektandan kaynaklanan arıza meydana gelmesi halinde zararı karşılayacağına dair taahhütnameyi**, sözleşme yapıldıktan sonra kuruma teslim etmelidir.

8. Yüklenici firma; ürünün kullanıldığı süre boyunca, **self dezenfeksiyon, kaçak test programı ve kilit kapak özelliklerine sahip daha önce kullanılmamış 6 (Altı) adet endoskopi yıkama cihazını**, ürün tesliminde belirtilen birimlere kurulumunu sağlayarak teslim etmelidir. Bu süre boyunca cihazın kullanımı ile ilgili eğitim, cihazın bakım ve onarım hizmeti yüklenici firma tarafından sağlanmalıdır.

9.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirmelidir.

10.Ürüne ait **Güvenlik Bilgi Formu** olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.

11.İstenen tüm belgeler **ihale sırasında ihale dosyasında** bulundurulmalıdır. İhale dosyasında **sadece istenilen belgeler numaralandırılarak** bulundurulmalı, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak **istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır.**

12. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu** Hastane İnfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.

İMZA-KAŞE



I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞİS  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
MALZEMENİN ADI	ALKOL (% 96'lık)	
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	1. Etil alkolün kendine has kokusu olmalı, farklı bir koku ihtiva etmemelidir.	
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	1. Etil alkol 96 derece farmasötik kalitede olmalıdır. Metil içermemelidir.	
DEPOLAMA ŞARTLARI	1. Havalandırması olan serin bir yerde depolanmalıdır	
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	1. İlgili Tebliğe göre ürün tıbbi amaçlı kullanım alkolü olmalıdır. Fakültenin tüm birimlerinde kullanılacaktır.	
ÜRETİM TARİHİ VE MİADI	1. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.	
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	1. Saf etil alkol temiz ve dış etkenlerden tam korunmuş, mühürlü etiketli 5 litrelik mat siyah plastik bidonda olmalı, her 5 litrelik bidon üzerinde üretim ve son kullanma tarihi yer almalı, ilk defa kurumumuzda açılacak şekilde olmalıdır. Üzerinde alkole ilişkin uyarıcı bilgiler bulunmalıdır.	
TIBBİ ÖZELLİKLERİ		
TESLİMAT ŞEKLİ	1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır. 2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.	
ZORUNLU ÖZELLİKLER	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. İstekliler <b>ithal ürün için</b> Tütün ve Tütün Mamulleri ve Alkollü İçkiler Piyasası Düzenleme Kurulu (TAPDK) <b>İthalata Uygunluk Belgesi ve Dağıtım Yetki Belgesinin</b> aslı veya noter onaylı fotokopisini ihale komisyonuna vermelidir.</li> <li>2. İstekliler <b>yerli ürün için</b> <b>İmalat Üretim Belgesi ve TAPDK Dağıtım Yetki Belgesinin</b> aslı veya noter onaylı fotokopisini ihale komisyonuna vermelidir.</li> <li>3. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.</li> <li>4. Ürüne ait <b>Güvenlik Bilgi Formu</b> olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.</li> <li>5. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece <b>istenilen belgeler numaralandırılarak bulundurulmalı</b>, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak <b>istenilen belgelerin dışında belge</b></li> </ol>	

İMZA - KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Teşh. No: 116160

İMZA - KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan ERÖL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA - KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



- konulmamalıdır.**
6. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane İnfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.**
  7. Yüklenici firma etil alkol analiz raporunu, muayene kabul komisyonuna vermelidir. Muayene sonucu herhangi bir olumsuzluk saptanırsa gelen parti alkol uygun olanıyla değiştirilmelidir.

İMZA - KAŞE



I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
0212 383 1000

İMZA - KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elyan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA - KAŞE

Uzm. Hem. Elyan EROL  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
MALZEMENİN ADI	<b>KLORHEKSİDİN İÇEREN ANTİSEPTİKLİ SIVI SABUN</b>	
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ		
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün %4 klorheksidin glukonat ve alkol türevleri ile derinin tahriş olmasını önleyici yumuşatıcı madde içermelidir.</li> <li>2. Ürün cilt dokusunu tahriş etmemeli, hijyenik el antisepsisi sağlamalıdır.</li> </ol>	
DEPOLAMA ŞARTLARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 25°C altındaki oda sıcaklığında ışıktan korunarak depolanmalıdır.</li> </ol>	
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Hijyenik ve cerrahi el yıkamada kullanılacaktır.</li> </ol>	
ÜRETİM TARİHİ VE MİADI	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.</li> </ol>	
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Malzeme 1litrelik ışık geçirmeyen ambalajlarda ve kullanıma hazır olarak teslim etmelidir.</li> <li>2. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, kullanım ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır.</li> </ol>	
TIBBİ ÖZELLİKLERİ		
TESLİMAT ŞEKLİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>	
ZORUNLU ÖZELLİKLER	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler veya üniversite hastanelerinden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi</b> olmalıdır.</li> <li>2. İstekliler teklif ettikleri ürünün <b>orijinal kataloğunu</b> ihale dosyasına koymalıdır.</li> <li>3. Biyosidal Ürünler Yönetmeliği kapsamında, Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nce verilmiş <b>ruhsat belgesi</b> veya <b>Biyosidal Envanteri Listesinde</b> kayıtlı olduğunu gösterir belge bulunmalıdır.</li> <li>4. İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere <b>en az 1 adet orijinal ambalajındaki numuneyi</b> ihale evraklarıyla birlikte İhale Komisyonuna sunmalıdır.</li> <li>5. Ürüne ait <b>Güvenlik Bilgi Formu</b> olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.</li> <li>6. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece <b>istenilen belgeler</b></li> </ol>	
<p>İMZA-KAŞE</p> <p>I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi Uzm. Dr. Zeynep MEMİS İnfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı Dip. Tesc. No: 115160</p>	<p>İMZA-KAŞE</p> <p>I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi Uzm. Hem. Elvan EROL İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi</p>	<p>İMZA-KAŞE</p> <p>Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi</p>



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



numaralandırılarak bulundurulmalı, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır.

7. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.
8. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane Enfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.**

İMZA-KAŞE




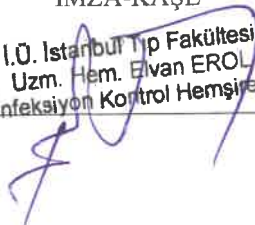
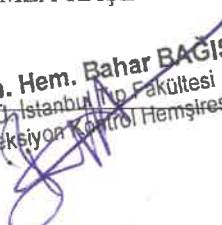
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
Enfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesp. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
Enfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Elvan EROL  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Enfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
MALZEMENİN ADI	<b>%2 Klorheksidin İçeren Cilt Antiseptiği</b>	
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ		
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün %70 İsopropil Alkol ve %2 Klorheksidin Glukonat içermelidir.</li> <li>2. Ürün geniş spektrumlu olup etkin cilt antiseptisi sağlamalıdır.</li> <li>3. Ürün cildi tahriş etmemeli, alerjik reaksiyonlara neden olmamalıdır.</li> </ol>	
DEPOLAMA ŞARTLARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Havalandırması mevcut olan serin bir yerde depolanmalıdır.</li> </ol>	
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Fakültenin bütün birimlerinde kan alma, enjeksiyon, kateter uygulamaları gibi işlemlerden önce cilt antiseptisi için kullanılır.</li> </ol>	
ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır. Bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.</li> </ol>	
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün 100 ml' lik, ışığı geçirmeyen renkte, kilitli kapaklı ambalajlarda ve kullanıma hazır olarak teslim edilmelidir. Ürün ile beraber her bir ürüne sprey başlık verilmelidir.</li> <li>2. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, kullanım ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır.</li> </ol>	
TIBBİ ÖZELLİKLERİ		
TESLİMAT ŞEKLİ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>2. Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>	
ZORUNLU ÖZELLİKLER	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürünün T.C Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler veya üniversite hastanelerinden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi</b> olmalıdır.</li> <li>2. İstekliler teklif ettikleri ürünün <b>orijinal katalogunu</b> ihale dosyasına koymalıdır.</li> <li>3. Ürünün Sağlık Bakanlığı Türkiye Halk Sağlığı Kurumu tarafından verilen <b>Biyosidal Ürün Ruhsatı</b> olmalıdır.</li> <li>4. İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere <b>en az 1 adet orijinal numuneyi</b> ihale evraklarıyla birlikte İhale Komisyonuna sunmalıdır.</li> <li>5. Ürüne ait <b>Güvenlik Bilgi Formu</b> olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.</li> <li>6. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece <b>istenilen belgeler</b></li> </ol>	
İMZA-KAŞE	İMZA-KAŞE	İMZA-KAŞE
 <p>i.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ İnfeksiyon Hastalıkları ve Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı Dip. Tesc. No: 115160</p>	 <p>i.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi Uzm. Hem. Elvan EROL İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi</p>	 <p>Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ i.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi</p>





T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



numaralandırılarak bulundurulmalı, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır.

7. Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane Enfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.**
8. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.

İMZA-KAŞE



İMZA-KAŞE

İMZA-KAŞE

I.U. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

I.U. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.U. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
MALZEMENİN ADI	OKSİJENLİ SU	
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ		
KİMYASAL ÖZELLİKLERİ	1. İçeriği % 3 Hidrojen Peroksit olmalıdır.	
DEPOLAMA ŞARTLARI	1. 25°C altındaki oda sıcaklığında ışıktan korunarak depolanmalıdır.	
KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ	1. Yara tedavilerinde antiseptik olarak kullanılacaktır.	
ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ	1. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır. Bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.	
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	1. 1 litrelik ışık geçirmeyen ambalajlarda teslim edilmelidir. 2. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, kullanım ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır. 3. Ürünün kullanımı ile ilgili bilgi ve uyarılar şişe üzerindeki etikette yer almalıdır.	
TIBBİ ÖZELLİKLERİ		
TESLİMAT ŞEKLİ	1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır. 2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.	
ZORUNLU ÖZELLİKLER	1. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler veya üniversite hastanelerinden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi</b> olmalıdır. 2. İhale dosyasında ürünün <b>orijinal kataloğu</b> bulunmalıdır. 3. Biyosidal Ürünler Yönetmeliği kapsamında, Sağlık Bakanlığı Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü'nce verilmiş <b>ruhsat belgesi</b> veya <b>Biyosidal Envanteri Listesi'nde kayıtlı olduğunu gösterir belge</b> bulunmalıdır. 4. İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere <b>en az 1 adet orijinal ambalajındaki numuneyi</b> ihale evraklarıyla birlikte İhale Komisyona sunmalıdır. 5. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.	

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİS  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
	<p>6. Ürüne ait <b>Güvenlik Bilgi Formu</b> olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.</p> <p>7. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece <b>istenilen belgeler numaralandırılarak bulundurulmalı</b>, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurularak <b>istenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır.</b></p> <p>8. Yüklenici firma; <b>Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane Enfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.</b></p>	

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep İMZA-KAŞE  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Şahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN ADI	YER YÜZEY DEZENFEKTANI
<b>FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Yüzeylerin ve eşyaların düşük düzeyde dezenfeksiyonunu sağlamalıdır.</li> <li>2. Ürün konsantré çözelti veya tablet şeklinde olmalıdır.</li> <li>3. Kullandığı malzemelere zararlı etki (renk solması, aşındırma, boyama vb.) göstermemeli ve koku rahatsızlık vermemelidir.</li> </ol>
<b>KİMYASAL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün aldehit, fenol ve fosfat içermemelidir.</li> <li>2. Ürün geniş spektrumlu; virüsidal, bakterisidal ve fungusidal olmalıdır.</li> <li>3. Gereken temas süresi en fazla 15 dakika olmalıdır.</li> </ol>
<b>DEPOLAMA ŞARTLARI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.</li> </ol>
<b>KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Tüm birimlerde yer ve yüzeylerin dezenfeksiyonunda kullanılacaktır.</li> </ol>
<b>ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süreli olmalı, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yeni ürün ile değiştirilmelidir.</li> </ol>
<b>AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ürün etiketi Türkçe olmalı ve üzerinde; ürünün özellikleri, kullanım alanı, kullanma talimatı, uyarı kısmı, ürün bileşimi, ürünün Ph değeri (etiket üzerinde veya ürün güvenlik bilgi formunda belirtilmelidir), üretim tarihi, son kullanma tarihi, üretim parti no açık ve okunabilir şekilde olmalıdır.</li> </ol>
<b>TIBBİ ÖZELLİKLERİ</b>	
<b>TESLİMAT ŞEKLİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>
<b>ZORUNLU ÖZELLİKLER</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1.İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere en az 1 adet numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıştırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır.</li> <li>2.T.C. Sağlık Bakanlığına bağlı hastaneler veya üniversite hastanelerinden alınan <b>Mikrobiyolojik Aktivite Belgesi</b> olmalıdır. Bu belgeyi ihale dosyasında sunmalıdır.</li> <li>3.Yüklenici, ürünü konsantré çözelti şeklinde teslim edecektir. Ancak bu konsantré ürünün ne kadar sulandırılmış ürüne karşılık geleceği Mikrobiyolojik Aktivite Belgesine göre hesaplanacağından ürünün Aktivite</li> </ol>

İMZA-KAŞE

İstanbul Tıp Fakültesi  
Dr. Zeynep MEMİŞ  
Tek. Yon Hastahkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elyan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



**T.C.**  
**İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ**  
**İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ**  
**SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU**



belgesi konsantre ürün ile birlikte idareye sunulmak zorundadır. Mutlaka Hastane İnfeksiyonu Kontrol Komitesinin ürünün kullanıma uygun olduğunu belirtir yazılı onayı alınmalıdır.

4.Ürüne ait "Güvenlik Bilgi Formu" olmalı ve ihale dosyasında bulunmalıdır.

5.İstekliler teklif ettikleri ürünün **orijinal kataloğunu** ihale dosyasına koymalıdır.

6.İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır. İhale dosyasında sadece istenilen belgeler numaralandırılarak bulundurulmalı, orijinal belgelerde Türkçe çevirileri de bulundurulmalıdır. İstenilen belgelerin dışında belge konulmamalıdır.

7.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile 10 (On) takvim günü içinde ücretsiz olarak değiştirecektir.

8.Yüklenici firma; **Ürün Güvenlik Bilgi Formunu Hastane İnfeksiyon Kontrol Komitesine teslim etmelidir.**

9.İdare gerektiğinde ürünü diğer kuruluşlardan tetkik edebilecektir. Tetkik yapılması istenmesi halinde tüm masraflar yüklenici firmaya aittir.

Mutlaka

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Dr. Zeynep MEMİŞ  
İnfeksiyon Hastalıkları ve  
Klinik Mikrobiyoloji Uzmanı  
Dip. Tesc. No: 115160

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞİS  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi



**T.C.**  
**İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ**  
**İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ**  
**SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU**



<b>MALZEMENİN ADI</b>	<b>HEMODİYALİZ CİHAZI İÇİN ASİT İÇERİKLİ SIVI DEZENFEKTAN</b>
<b>KİMYASAL ÖZELLİKLERİ</b>	<p>1.Volumerik karıştırma sistemli hemodiyaliz cihazlarında termokimyasal dezenfeksiyon ve dekalsifikasyon yapma özelliğine sahip olmalıdır.</p> <p>2.Tek adımda dezenfeksiyon ve dekalsifikasyon işlemlerini gerçekleştirebilmelidir.</p> <p>3.37°C'de CaCO<sub>3</sub> ve kan kalıntılarının mükemmel sökulumünü sağlamalı; 56 °C'nin üzerinde virüs (iüV, HBV, HCV, HDV), bakterisid ve fungusidler etkisiz kılabilenlidir.</p> <p>4.Çözelti demineralize suda 1.6 molgram/litre sitrik asit ve diğer karboksü asitleri içermelidir.</p> <p>5.Sitrik asit %26 (±5) + Laktik asit %2.5-Malik asit %2.5+Reverse Osmosis Suyu</p> <p>6.Sıvı Dezenfektan steril olmalıdır.</p>
<b>FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ</b>	
<b>DEPOLAMA ŞARTLARI</b>	1.Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.
<b>KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ</b>	1.Hemodiyaliz cihazlarının dezenfeksiyonunda kullanılacaktır.
<b>ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ</b>	1.Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 18 ay olmalıdır ve bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.
<b>AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI</b>	<p>1.T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış orijinal Ulusal Bilgi Bankası kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli, saklama koşulları olmalıdır.</p> <p>2.Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ ve SUT (Sağlık Uygulama Tebliği)koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.</p> <p>3.Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Renk ve koku veren madde içermemeli ve 5 litrelik bidonlarda ağız kilitli, kapaklı olmalıdır.</p>
<b>TIBBİ ÖZELLİKLERİ</b>	
<b>TESLİMAT ŞEKLİ</b>	<p>1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine belirli aralıklarla teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</p> <p>2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</p>

**Prof. Dr. Halil YAZICI**  
İç Hastalıkları Uzmanı  
Dip Tescil No: 81902  
İstanbul Tıp Fakültesi  
Nefroloji Bilim Dalı

İMZA-KAŞE

**Prof. Dr. Aladdin ERDİZ**  
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzmanı  
Diploma Tescil No: 43894  
İstanbul Tıp Fakültesi  
Nefroloji Bilim Dalı

İMZA-KAŞE

**Prof. Dr. Aydın TÜRKMEN**  
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzmanı  
Diploma Tescil No: 22510  
İstanbul Tıp Fakültesi  
Nefroloji Bilim Dalı Başkanı



**T.C.**  
**İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ**  
**İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ**  
**SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU**



**ZORUNLU  
ÖZELLİKLER**

1. Tıbbi cihaz kapsamına giren ürünler için isteklilerin T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olması ve alımı yapılacak tıbbi cihazların TİTUBB da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir. Kapsam dışı ise "Kapsam dışı beyanı" verilmelidir.
- 2.İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere **en az ...1 adet** numuneyi ihale esnasında komisyona teslim edilecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıştırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır.
- 4.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
- 5.Firma miadının dolmasına 4(dört)ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmeye taahhüt etmelidir.

**İMZA**  
**Prof. Dr. Halil YAZICI**  
İç Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tescil No: 81902  
İstanbul Tıp Fakültesi  
Nefroloji Bilim Dalı

**İMZA-KASE**  
**Prof. Dr. Aladdin YILDIZ**  
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzmanı  
Diploma Tescil No: 43894  
İstanbul Tıp Fakültesi  
Nefroloji Bilim Dalı

**İMZA**  
**Prof. Dr. Ayhan ÜRÜNMEZ**  
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzmanı  
Diploma Tescil No: 83510  
İstanbul Tıp Fakültesi  
Nefroloji Bilim Dalı Başkanı



T.C.  
İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ  
SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU



MALZEMENİN ADI	STERİL DİSTİLE SU
FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ	1-Bir litrelik cam ve plastik şişelerde olmalıdır. 2-Steril ve distile olmalıdır. 3-Cam şişe özelliğinde olanlar ağız kısmı serum şişelerinde olduğu gibi tıpalı olmalı, serum seti takılarak ventilatöre bağlı hastalarda kullanıma uygun olmalıdır. 4-Plastik şişe özelliğinde olanlar küvozlerde kullanılmaya uygun olmalıdır.
DEPOLAMA ŞARTLARI	1-Serin ve kuru yerde muhafaza edilmelidir.
ÜRETİM TARİHİ VE MİADİ	1.Teslim tarihinden itibaren en az 18 ay raf ömrüne sahip olmalı ve bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.
AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI	1.Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
TESLİMAT ŞEKLİ	1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine belirli aralıklarla teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır. 2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.
ZORUNLU ÖZELLİKLER	1.Tıbbi cihaz kapsamına giren ürünler için isteklilerin T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olması ve alımı yapılacak tıbbi cihazların TİTUBB da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir. Kapsam dışı ise "Kapsam dışı beyanı" verilmelidir. 2.Ürünler Sağlık Uygulama Tebliğinde yer alan barkod (UBB kodu) ve etiket hükümlerine uygun olmalıdır. Uygun olmayan ürünler, ihale üzerlerinde kalsa bile teslim alınmayacak ve gerekli işlemler yapılacaktır. 3.İsteklilerin ve/veya teklif edilen malın, İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olduklarını tasdik edici belgeler, internet çıktısı olarak sunabilirler. 4.İstekliler, ihale komisyonunca değerlendirilmek üzere her cam ve plastik üründen en az 2 şer adet orijinal numuneyi ihale sonunda ihale uzman üyelerine teslim edecektir. Numuneler, ihaledeki kalem sırası ve adı belirtilmek üzere üzerine etiket yapıştırılarak dizi pusulasına bağlanarak ihale esnasında sunulacaktır. 5.Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir. 6.Firma miadının dolmasına 4 (dört) ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

İMZA-KAŞE

Istanbul Tıp Fakültesi  
Neonoloji Bilim Dalı  
Sorumlu Hemşiresi  
Rayhan FAKSOY

İMZA-KAŞE

I.Ü.İstanbul Tıp Fakültesi  
Neonatoloji Bilim Dalı  
Yenidoğan Sorunlu Hastaları  
Şirvan ÖZELER KURT

İMZA-KAŞE

Prof. Dr. Cahide Akman



	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
<b>MALZEMENİN ADI</b>	<b>KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN KATETER TESBİT ÖRTÜSÜ</b>	
<b>FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün steril, tekli paket halinde olmalıdır.</li> <li>2. Jel ped sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.</li> <li>3. Ürün, şeffaf olmalı, yara ve kanül girişi rahatlıkla gözlemlenebilmelidir.</li> <li>4. Kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.</li> <li>5. Ürün, şeffaf örtünün kenarlarını güçlendirilmiş kumaş flaster ile desteklemek için iki adet şerit halinde kumaş flaster içermelidir.</li> <li>6. Ürün hava geçirgen özellikte olup, oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.</li> <li>7. Ürünün üzerindeki şeffaf film örtü sıvı ve bakteri kaynaklı dışarıdan olabilecek kontaminasyonlara karşı bariyer oluşturmalıdır.</li> <li>8. Yapışkanı basınca duyarlı ve hipoallerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.</li> <li>9. Ürün sağlam bir yapışkanlığa sahip olmalı ve en az 5-7 gün boyunca sabitleme sağlayabilmelidir.</li> <li>10. Klorheksidin glukonat içeren jel ped sabitleme süresi kadar (en az 5-7 güne kadar) kateter giriş bölgesinde klorheksidin glukonat salınımı sağladığı ve antimikrobiyal etkinliği koruduğu test edilmiş olmalıdır.</li> <li>11. Ürün kolay uygulanabilmeli ve eldivene yapışmamalıdır.</li> <li>12. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.</li> <li>13. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması bulunmalıdır.</li> <li>14. Ürün ve paketi doğal ya da kauçuk lateks içermemelidir.</li> </ol>	
<b>KİMYASAL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürün, şeffaf film örtü ile entegre edilmiş % 2'lik klorheksidin glukonat (CHG) içeren bir jel pedden oluşmalıdır.</li> <li>2. Yetişkinler için ürün 8,5 x 10,5 (+/- 1cm ), jel pedin boyutları 3 cm x 4 cm (+/- 1cm ) ebatlarında olmalıdır, bu ebatlardaki jel ped ortalama en az 45 mg klorheksidin glukonat içermelidir. Çocuklar için ürün 7 cm x 8,5 cm (+/- 1cm ), jel pedin boyutları 2 cm x 2 cm (+/- 1cm) ebatlarında olmalıdır, bu ebatlardaki jel ped ortalama en az 15 mg klorheksidin glukonat içermelidir.</li> </ol>	
<b>DEPOLAMA ŞARTLARI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Normal oda şartlarında (15-30 ° C, % 35-60 nem) saklanabilmelidir.</li> </ol>	
<b>KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Fakültenin bütün birimlerinde santral venöz kateter tespitinde kullanılır.</li> </ol>	
<b>ÜRETİM TARİHİ VE MİADI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Malzemenin son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine 3 ay kala yüklenici tarafından yeni tarihli ürün ile değiştirilmelidir.</li> </ol>	

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Hem. Tuğba ÖZGÜR  
I.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
<b>AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI</b>	<p>1. Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, lot numarası, uygulama şeması ve teknik özellikleri Türkçe olarak belirtilmiş olmalıdır.</p>	
<b>TIBBİ ÖZELLİKLERİ</b>		
<b>TESLİMAT ŞEKLİ</b>	<p>1.Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır. 2.Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır. 3.Alımı yapılacak olan toplam ürün miktarının 2000 (ikibin) adet 7 cm x 8,5 cm (+/- 1cm ) ebatlarında olacak şekilde teslim edilmelidir.</p>	
<b>ZORUNLU ÖZELLİKLER</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ürünün akredite olduğunu gösterir T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı Ulusal Bilgi Bankası (UBB ) kodunu gösterir belge, orijinal etiket ve prospektüs bilgileri olmalıdır.</li> <li>2. İstenen tüm ihale sırasında, ihale dosyasında bulundurulmalıdır.</li> <li>3. İhale dosyasında ürünün orijinal kataloğu bulunmalıdır</li> <li>4. İstekliler ihale sırasında değerlendirilmek üzere yetişkin hastalar ve çocuk hastalar için en az 5'er adet orijinal numuneyi ihale evraklarıyla birlikte İhale Komisyonuna sunmalıdır.</li> <li>5. Numuneler uzman üyenin uygun gördüğü ünitelerde sağlık personeline kullanılacaktır. Sağlık personelinin ürün kullanımı hakkında görüşleri o ünitenin sorumlu hemşiresi ve /veya hekiminden uzman üye tarafından yazılı belge ile alınacaktır. Ürün seçiminde sağlık personelinin ürüne uyumu ve ürün hakkındaki görüşleri dikkate alınacaktır.</li> <li>6. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirmelidir.</li> <li>7. İstenen tüm belgeler ihale sırasında ihale dosyasında bulundurulmalıdır.</li> <li>8. İhaleyi kazanan firma ihtiyaç durumunda ürün kullanımı ile ilgili, istenilen gün ve saatte eğitim verebilmelidir.</li> </ol>	

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem. Bahar BAĞIŞ  
İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Hem. Tuğba ÖZGÜR  
İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

	<p>T.C. İSTANBUL ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ SARF MALZEME TEKNİK ŞARTNAME FORMU</p>	
<b>MALZEMENİN ADI</b>	<b>KAĞIT HAVLU</b>	
<b>FİZİKSEL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Endüstriyel tip olmalıdır.</li> <li>2. Çift katlı, Z katlamalı ve tek çekmeli olmalıdır.</li> <li>3. 22 X 23 cm (+/-2 cm ) ölçüsünde olmalıdır.</li> <li>4. Paket ağırlığı en az (+/- 5 g/m<sup>2</sup>) 40 g/m<sup>2</sup> olmalıdır.</li> <li>5. Koli ağırlığı (+/- 0,5 kg ) 5 kg olmalıdır.</li> </ol>	
<b>KİMYASAL ÖZELLİKLERİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Birinci derece kalite, beyaz renkli ve saf selülozdan imal edilmiş olmalıdır.</li> <li>2. Kağıt su emme özelliğinde olmalı, tam kurulama sağlamalı ve kurulamada hemen dağılmamalı ve yırtılmamalıdır.</li> <li>3. Isladığında kötü kokmamalıdır.</li> </ol>	
<b>DEPOLAMA ŞARTLARI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Havalandırması mevcut olan serin bir yerde depolanmalıdır.</li> </ol>	
<b>KULLANIM YERİ VE ÖZELLİĞİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Tüm birimlerde el hijyeni uygulamalarında kullanılacaktır.</li> </ol>	
<b>ÜRETİM TARİHİ VE MİADI</b>		
<b>AMBALAJ ŞEKLİ VE MİKTARI</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Bir kolide 12 paket bulunmalıdır.</li> <li>2. Bir paket içinde en az 200 yaprak çift katlı kâğıt havlu olmalıdır.</li> </ol>	
<b>TIBBİ ÖZELLİKLERİ</b>		
<b>TESLİMAT ŞEKLİ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Sözleşmenin imzalanmasına müteakip idarenin talebi üzerine partiler halinde teslim edilecektir. Yüklenici firma sipariş verildiği tarih itibarıyla en geç 15 takvim günü içinde teslim etmek zorundadır.</li> <li>2. Malzemeler yüklenici tarafından Sarf Malzeme Ambarına veya birim deposuna getirilecek ve gösterilen yere elemanları vasıtasıyla istif edilmesi kaydıyla teslim etmek zorundadır.</li> </ol>	
<b>ZORUNLU ÖZELLİKLER</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. İstekliler ürünün ihale komisyonunca değerlendirmek üzere orijinal ambalajında bir paket numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve değerlendirme sonucuna göre uygun olmadığı takdirde ihale dışı bırakılacaktır.</li> <li>2. Her 2500 (ikibinbeşyüz ) paket için bir adet duvara monte edilebilir ve kağıt havlu 22 X 23 cm (+/-2 cm ) boyutuna uygun kaliteli dispenser kutusu ücretsiz verilecektir.</li> <li>3. Yüklenici firma; ambalajı açıldığında, kullanıma uygun olmayan, hatalı, bozuk olduğu tespit edilen ürünü yenileri ile ücretsiz olarak değiştirmelidir.</li> </ol>	

İMZA-KAŞE

Uzm. Hem.  
İ.Ü. İstanbul  
İnfeksiyon Kontrol

İMZA-KAŞE

İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
Uzm. Hem. Elvan EROL  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi

İMZA-KAŞE

Hem. Tuğba ÖZGÜR  
İ.Ü. İstanbul Tıp Fakültesi  
İnfeksiyon Kontrol Hemşiresi