

MUAYENE ELDİVENİ, PUDRALI

Temel İşlevi:	1. Tıbbi müdahale ve muayenelerde koruma sağlamak amaçlı üretilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Eldiven doğal kauçuk lateksten imal edilmiş olmalı, non-steril özelliğe sahip, tek kullanımlık olmalıdır. 3. Eldivenin XS, S, M, L ve XL boyları olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Eldiven boyu en az 240 mm (küçük-ekstra küçük ölçülerinde en az 220±20 mm) olacaktır 5. Eldivenler kullanım itibarıyla ergonomik olmalı, sağ-sol ayrımı olmamalı ve giyildiğinde eli kavramalıdır. 6. Eldivenler birbirine yapışık olmamalı, kolayca giyilip çıkarılabilir olmalıdır. 7. Eldivenin bilek kısmı çok sıkı ve çok gevşek olmamalıdır. Koncun kenarı yırtılma ve gevşemeyi önleyecek tutucu özelliği olan kıvrımlı yapıda imal edilmiş olmalıdır. 8. Eldivenler giyilip müdahale için cilde dokunulunca cilt hissedebilmelidir. 9. Eldivenin sıvı geçirgenliği olmamalı üretim sonrasında, üzerindeki delik oranının tespiti açısından EN 455-1 standardı gereğince AQL seviyesi en çok 1,5 olmalıdır. 10. Yırtılmaya, delinmeye dayanıklı olmalı EN 455-2 standardı gereğince kopma dayanımı $\geq 6,0$ Newton olmalıdır. Eldiven dokusu ince-kalın dalgalı, pütürlü veya delik olmamalı, sağlam ve pürüzsüz olmalıdır 11. Eldivenler paket içerisine düzgün yerleştirilmiş olmalı ve kolayca alınmalıdır 12. Eldiven iç yüzeyi pudralı olmalı, eldiven içinde topaklanmış pudra atığı bulunmamalıdır.

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip.Tes.No: 40468

MUAYENE ELDİVENİ, PUDRALI

Genel Hükümler:	13. Ürünün kompozisyonunu gösteren formülasyon/içerik dokümanı ile hammaddeye ait Malzeme Güvenlik Bilgi Formu (Material Safety Data Sheet (MSDS)) ve analiz sertifikası/raporu bulunmalıdır. 14. TS EN 455-1 Standardında yer alan delik tespiti için sızdırmazlık deneyine ait analiz sertifikası bulunmalıdır. 15. TS EN 455-2 Standardında yer alan kopma dayanımı testine ait analiz sertifikası bulunmalıdır. 16. Eldiven ambalajında 100 adet eldiven bulunmalıdır. Paket üzerinde üretim lot bilgisi, üretim tarihi ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. 17. Ürün ambalajında dökülme ve saçılmaya neden olacak yıpranma ve yırtılma olmamalıdır 18. Numune değerlendirmesi yapılacaktır.
------------------------	--

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip Tes. No: 40469

MUAYENE ELDİVENİ, PUDRASIZ, NONSTERİL

Temel İşlevi:	1. Tıbbi müdahale ve muayenelerde koruma sağlamak amaçlı üretilmiş olmalıdır.
Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Eldiven doğal kauçuk lateksten imal edilmiş, pudrasız, non-steril özelliğe sahip, tek kullanımlık olmalıdır. 3. Eldivenin XS, S, M, L ve XL boyları olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Eldivenlerin boyu en az 240 mm (küçük-ekstra küçük ölçülerinde en az 220±20 mm) olmalıdır 5. Eldivenler kullanım itibariyle ergonomik olmalı, sağ-sol ayrımı olmamalı ve giyildiğinde eli kavramalıdır. 6. Eldivenler paket içerisine düzgün yerleştirilmiş olmalı ve kolayca alınmalıdır 7. Eldivenler birbirine yapışık olmamalı, kolayca giyilip çıkarılabilir olmalıdır. 8. Eldivenin bilek kısmı çok sıkı ve çok gevşek olmamalıdır. Koncun kenarı yırtılma ve gevşemeyi önleyecek tutucu özelliği olan kıvrımlı yapıda imal edilmiş olmalıdır. 9. Eldivenler giyilip müdahale için cilde dokunulunca cilt hissedebilmelidir. 10. Eldivenin sıvı geçirgenliği olmamalı üretim sonrasında, üzerindeki delik oranının tespiti açısından EN 455-1 standarttı gereğince en çok AQL seviyesi 1,5 olmalıdır. 11. Yırtılmaya, delinmeye dayanıklı olmalı EN 455-2 standartı gereğince kopma dayanımı $\geq 6,0$ Newton olmalıdır. Eldiven dokusu ince-kalın dalgalı, pütürlü veya delik olmamalı, sağlam ve pürüzsüz olmalıdır.

SAĞLIK BAKANLIĞI
Ece ZORLU
Eczacı
Din Tas No 40469

MUAYENE ELDİVENİ, PUDRASIZ, NONSTERİL

Genel Hükümler:	12. Ürünün kompozisyonunu gösteren formülasyon/içerik dokümanı ile hammaddeye ait Malzeme Güvenlik Bilgi Formu (Material Safety Data Sheet (MSDS)) ve analiz sertifikası/raporu bulunmalıdır. 13. TS EN 455-1 Standardında yer alan delik tespiti için sızdırmazlık deneyine ait analiz sertifikası bulunmalıdır 14. TS EN 455-2 Standardında yer alan kopma dayanımı testine ait analiz sertifikası bulunmalıdır. 15. Eldiven paketlerinde 100 adet eldiven bulunmalıdır. Paket üzerinde üretim lot bilgisi, üretim tarihi ve son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. 16. Ürün ambalajında dökülme ve saçılmaya neden olacak yıpranma ve yırtılma olmamalıdır. 17. Numune değerlendirilmesi yapılacaktır.
------------------------	---

MANAVGAT DEVLET HASTANESİ
Ece ZORLU
Eczacı
Dip.Tes.No: 40469

KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN ANTİSEPTİK SOLÜSYON TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) ÜRÜNÜN TC SAĞLIK BAKANLIĞI TİTC KURUMUNA BİLDİRİM BELGESİ OLMALIDIR.
- 2) TC SAĞLIK BAKANLIĞI BİYOSİDAL ÜRÜN RUHSATI OLMALIDIR.
- 3) ÜRÜNÜN TSE/CE BELGESİ OLMALIDIR, ÜRETİCİ FİRMANIN İLGİLİ İSO BELGELERİ BULUNMALIDIR.
- 4) ÜRÜN %2 ORANINDA KLORHEKSİDİN GLUKONAT VE %70 ORANINDA İZOPROPİL ALKOL İÇERMELİDİR, SIVI FORMDA OLMALIDIR.
- 5) ÜRÜN 250- 500ML SPREY BAŞLIKLİ ORJİNAL AMBALAJINDA OLMALIDIR.
- 6) ÜRÜN GENİŞ SPEKTRUMLU ANTİMİKROBİYAL ETKİYE SAHİP OLMALIDIR.
- 7) ÜRÜNÜN ETKİNLİĞİNE DAİR MİKROBİYOLOJİK ETKİNLİK RAPORLARI OLMALIDIR.
- 8) ÜRÜN SANTRAL VENÖZ KATETER TAKILMASI ÖNCESİ CİLT ANTİSERSİSİNDE KULLANILMAYA UYGUN OLMALIDIR.
- 9) ÜRÜNÜN PH'SI 5,5-7,0 ARALIĞINDA OLMALIDIR.
- 10) ÜRÜNÜN ORJİNAL ETİKETİ ÜZERİNDE ÜRETİCİ FİRMA ADI, ADRESİ, ÜRÜN ADI, MARKASI, ETKEN MADDE ADI VE YÜZDE ARALIĞI, KULLANIM ALANLARI, KULLANMA TALİMATI, UYARICI TEHLİKE SEMBOLLERİ VE KORUNMA ÖNLEMLERİ, ÜRETİM VE SON KULLANMA TARİHİ, PARTİ/SERİ/KOD NUMARASI VE ÜRÜNÜN İZLENEBİLİRLİĞİNİ SAĞLAYACAK İŞARET, DEPOLAMA/SAKLAMA KOŞULLARI YAZILI OLMALIDIR.
- 11) ÜRÜNÜN RAF ÖMRÜ TESLİM TARİHİNDEN İTİBAREN EN AZ 2 YIL OLMALIDIR.

Keziban ZEDELİ
Yoğun Bakım Servisi
Sorumlu Hemşiresi