



SAVİ : 9817073 / 934.01 7575

KONU : 13 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI (YAKLAŞIK MALİYET)
SAYIN.....

29.07.2025

Hastanemizin ihtivai olan aşağıda cinsi ve miktarı yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı kanunun ilgili maddesi gereğince alımı yapılacaktır.

Yaklaşık maliyet teklifimizi: 1.08.2025 tarih: 09:00 a kadar hastanemiz satınalma birimine teklif verilmesi hususunda,
Gereğinin yapılmasını rica ederim.

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI

- Teklif edilen fiyat KDV HARIÇ TL olarak belirtilmektedir. Türk Lirası dışındaki para birimleri ile gönderilen teklifler değerlendirilmeyecektir.
- Teklifi esas malzemelerin kalite ve markası ile teslim müddeti açıkça belirtilmelidir.
- Taahhüt edilen süre içerisinde malzeme/hizmet/yapım işinin teslim edilmemesi halinde ilgili firmadan bir defaya mahsus olmak üzere 3 ay süre ile teklif alınmayacak, bu halde tekerar etmesi halinde 4734 sayılı K.I.K. hükümleri uygulanacaktır.
- İhaleye hile, device, vait, tehdit, rüşvet kullanma suretiyle ihaleye fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı K.I.K.'in ilgili hükümleri uygulanacaktır.
- Teslimatta, teklifi davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadil vb. ifadelerle teslim etmeye yeltenenlerin teslimleri kabul edilmeyecektir ve bir dahaki ihale için teklifi davet mektubu gönderilmeyecektir.
- Bu mektupla birden fazla için teklifi davet mektubu gönderilmiş ise her kalem için teklif fiyat yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecektir.
- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
- Malzeme/hizmet/yapım işi bedeli, muayene ve kabul işlemlerinden sonra 150 gün içerisinde Antalya İl Sağlık Müdürlüğü Muhase Birimi tarafından yapılacaktır. Kurum hesaplarında nakit eksikliği söz konusu olursa yıl içerisinde ödemesi yapılacaktır.
- Dogrudan teslim usulu alın yapılacaktır. BİRİM BEDEL üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
- Bu teklifi davet mektubuna olumlu yada olumsuz mutlaka 1.08.2025 tarihinde saat 09:00 a kadar m-satinalma@hotmail.com 'a mail atılacak veya elden Manavgat Devlet Hastanesi SATIN ALMA birimine cevap verilecektir.
- 11- Teklif veren firma teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uyduğunu kabul etmiş sayılacaktır.

ALIMINA ÇIKILAN MALZEMELER HAKKINDA DETAYLI BİLGİ ALMAK İÇİN	TELEFON : 0 242 746 11 11
	TIBBİ SARF DEPO
	DAHİLİ : 1421

[Signature]
İdari ve Mali İşler Müdürü

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FIRMA
TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.

SIRA NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT (TL)	TOPLAM FİYAT (TL)
1	AĞIZ BAKIM SETİ	1.200	ADET				
2	ASPIRASYON TORBASİ 3000 ML	1.000	ADET				
3	ASPIRASYON TORBASİ 2000 ML	1.500	ADET				
4	DİSTİLE SU 1000 ML CAM ŞİŞE STERİL	100	ADET				
5	DİSTİLE SU 1000 ML PVC ŞİŞE STERİL	1.200	ADET				
6	ELDİVEN ŞEFFAF (HASTA MUAYENE VE TUŞE ELDİVENİ) NONTERİL	300.000	ADET				
7	ALKOL (ETİL ALKOL) %96 LIK	700	LİTRE				
8	VÜCUT TEMİZLEME JELİ	600	ADET				
9	POLİVİDON İYOT %7.5 1000 ML SIVI ŞABUN(SCRUB)	200	ADET				
10	POLİVİDON İYOT İÇEREN %10 ANTİSEPTİK SOLÜSYON 1000 ML ŞİŞE	1.000	ADET				
11	TIRNAK FIRÇASI BETADİNLİ	1.000	ADET				
12	EL ANTİSEPTİK SOLÜSYONU (EL DEZENFEKTANİ) ALKOL İÇEREN 1000 ML	1.000	ADET				
13	EL ANTİSEPTİK SOLÜSYONU (EL DEZENFEKTANİ) ALKOL İÇEREN 100 ML	100	ADET				
GENEL TOPLAM							TL

NOT: Teklif edilen Yedek Parçalar / Bakım Onarım Hizmetleri için kabulünden itibaren en az 1 yıl Garanti verilecektir.

NOT: MALZEME TESLİM SÜRESİ GÜNDÜR

NOT: SAYFA TEKNİK ŞARTNAMESİ

BU BELGE VE TEKNİK ŞARTNAME AŞAĞIDAKİ LİNKE VERİLEN ALAN WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR.

<https://ihaleportal.antalyasim.gov.tr/IFrames/ManavgatDH>

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FİRMA TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.	Teklif verdiğim kalem/kalemler teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uygundur.
	KAŞE - İMZA
	BU ALANA KAŞE-İMZA YAPINIZ.

ALKOL BAZLI EL DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. El antiseptiği olarak n-propanol, izopropanol ve etanol den biri veya bunların kombinasyonunu içeren %60 - 95 oranında alkol olmalıdır.
2. Alkolün cinsi, miktarı, konsantrasyonu ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
3. Ürün aldehit, kuarterner amonyum bileşiği, klorheksidin, klor, fenol ve türevlerini içermemelidir.
4. Ürün pH'sı $5 \pm 0,5$ olmalıdır
5. Bakteri, mantar, tüberküloz basili ve virüslere karşı etkili olmalıdır.
6. Uzun süre kullanımında cilde zarar vermemelidir. Tekrarlayan kullanımlar sonrasında cildin kurumasını engellemek amacıyla yumuşatıcı madde içermelidir. Yumuşatıcı olarak içinde lanolin/gliserin bulunmalıdır.
7. Ürünün keskin ve rahatsız edici kokusu olmamalıdır. Elde yapışkanlık hissi bırakmamalı, elde tahribata neden olmamalıdır.
8. Alkollü el antiseptiği en fazla 1000 (bin) ml solüsyon içeren kaplar içinde bulunmalı ve masa üstü kullanıma uygun aplikatörleri (pompa tarzında) ile kullanıma sunulmalıdır. Ürünün ambalajı ilk kez kullanıcı tarafından açılacak şekilde kilitli sisteme sahip olmalıdır. İhaleyi kazanan firma alkollü el antiseptiğinin her 20 adet 1000ml lik kap ile birlikte bir adet masa üstü kullanıma uygun pompayı ücretsiz olarak temin etmelidir. Pompa aparatları ürün üzerinde teslim edilirse kontaminasyona engel olmak için ayrı bir poşet içerisinde yer almalı ve poşet ağzı kapalı olarak ürünle birlikte teslim edilmelidir.
9. Pompa bir defada 3-5 ml antiseptik solüsyon bırakmalıdır.
10. Uçucu olduğundan ağzı kapalı olmalıdır.
11. Mikrobiyolojik olarak bakteriler (MRSA, acinetobacter), mikroobacterial (mycobacterium terae), küfler/mayalar (candida albicans), virüsler (poliovirüs, adenovirüs, herpes-virüs, norovirüs, influenza virüs) etkinlik süresi 30sn olmalıdır.
12. Orijinal ambalajı üzerinde, üretim ve son kullanma tarihi, kullanımla ilgili türkçe açıklamalar bulunmalıdır. Yan etki ve toksik etkilerine ilişkin uyarılar olmalıdır.
13. Yüzeyler üzerine döküldüğünde leke bırakmamalı ve yüzeye zarar vermemelidir.
14. Ürünün raf ömrü 2 (iki) yıldan kısa olmamalıdır.
15. Ürünün Sağlık Bakanlığı tarafından verilmiş üretim izni veya ithal ruhsatı ve biyosidal ürün ruhsatı bulunmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi

Ali ZORLU

Eczacı
ECZ8119

Manavgat Devlet Hastanesi

Uz.Dr. Okan KÖLGELİ

Enfeksiyon Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 72238

16. Ürün güvenlik bilgi formu (MSDS) ihale dosyasında bulunmalıdır.

17. Tıbbi malzeme orijinal ambalajında olmalı, yapıştırma etiket vb. yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır. İmalatçı firmanın ticari adı, sterilizasyon metodu, sahip olduğu kalite veya güvenlik işaretleri, lot numarası, son kullanma tarihi gibi bilgiler iç ve dış ambalajda ambalaj üzerinde tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır. Tek başına yapıştırma etiketler kabul edilmeyecektir.

18. Numune olarak getirilen ürünler ile teslim edilen ürünler aynı olmalıdır. Azaltılmış olanları dahil numuneler teknik şartnamedeki ebat, ölçü vb. özellikleri taşınmalıdır ve teklif edilen ürüne ait orijinal ambalaj içinde olmalıdır.

19. Teklif edilen ürünün muayenesi esnasında ve kullanım sırasında, içeriği ile ilgili bir tereddüt oluştuğunda yüklenici firma tarafından Refik Saydam Hıfzısıhha Merkezi Başkanlığında test yaptırılacaktır ve test ile ilgili tüm ücretler yüklenici firma tarafından karşılanacaktır. Firma, tereddüt oluşan durumlarda, ürün içeriği ile ilgili gerekli belgeleri talep edildiğinde gösterebilmelidir.

20. ürün açıldıktan sonra en az 180gün ömrü olmalıdır. bunu kanıtlayan belgeler numune ile birlikte gönderilmelidir

21. Numuneler komisyon tarafından incelenerek alınacaktır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Ali ZORLU
Eczacı
ECZB119

Manavgat Devlet Hastanesi
Uz.Dr.Okan KÖLGELİ
Enfeksiyon Hast. ve Klinik Mikrobiyoloji Uzm.
Dip.Tan. No: 72236

SMT2785-STERİL DİSTİLE SU

SMT Temel İşlevi:	1. Steril distile su hastanede kullanılan ventilatör, nemlendirici, yüksek akış oksijen terapi cihazlarının otomatik beslemeli nemlendirici haznesinde (chamber) herhangi birinde kullanılmak üzere tasarlanarak üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Bulaşma riski olmayacak şekilde vakumlu cam ve/veya PVC ambalaj ve/veya Polipropilen'den mamul poşet ambalajlarda olmalıdır. 3. Bu çeşitlerinde 1000 cc'lik ambalaj çeşitleri sunulmalıdır.
Teknik Özellikleri:	4. Ambalaj üzerinde ml sini gösteren ölçü çizgileri bulunmalıdır. 5. Steril distile suyun cam olan şişelerin ağız kısmı serum şişelerinde olduğu gibi tıpalı serum seti takmaya uygun almalıdır. 6. Ürünün içeriği aseptik olmalıdır. 7. Polipropilen'den mamul poşet Poşetlerin alt tarafında ventilatör, nemlendirici, yüksek akış oksijen terapi cihazlarının otomatik beslemeli nemlendirici haznesi (chamber) setinin girişine uygun olacak şekilde en az bir giriş yeri olmalı ve Ambalaj Negatif basınçlı olmalıdır. 8. Polipropilen'den mamul poşet Poşetlerin Otomatik beslemeli nemlendirici haznesi (chamber) setlerine girişleri uygun ve sağlam olmalı ve Tedavi durdurulduğunda Otomatik beslemeli nemlendirici haznesi (chamber) setleri çıkarılabilmeli ve su akışı kesilebilmeli ve ürün Asılabilmeye uygun olmalıdır.
Genel Hükümler:	9. Ambalajların üzerindeki etiketler düşmeyecek ve bu etiketlerde; a. Çözeltilerin içeriği, b. Seri numarası, c. İmal tarihi ve son kullanma tarihi, d. "Parenteral enjeksiyon şeklinde kullanılmamalıdır" ibaresi olmalıdır. 10. Siparişi verilen ürünlerin teslim tarihleri itibari ile miadlarının dolmasına 2/3 kadar süre olmalıdır. Teslim edilen ürünler karışık miadlı olmamalıdır. 11. Cam olan her bir ürünün yanında şişeye uyumlu askı teslim edilmelidir.

Manavgat Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. Feriye ÖZKAN
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
1 053 163 197

ZEYNEP AKAVCI
Yardımcı Servis
Sorumlu Yrd.

SMT1524 AĞIZ BAKIM SETİ (GÜNLÜK KULLANIM İÇİN)

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün, yatarak tedavi gören ve öz bakım gereksinimlerini karşılayamayan hastalarda ağız bakım ihtiyacını gidermek amacı ile kullanılmak için tasarlanmış olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün ağız bakım seti veya aspirasyonlu ağız bakım seti çeşitleri olmalıdır. 3. Ürünün içerisindeki solüsyon Hidrojen Peroksit içermemelidir.
Teknik Özellikleri:	4. Ağız bakım setinde içerisinde; • En az 20 adet süngerli ağız bakım swabı, • En az 50 ml'lik solüsyon, • En az 12 ml'lik nemlendiricili ağız bakım jeli veya kremi, • Ölçekli kadeh bulunmalıdır. 5. Aspirasyonlu ağız bakım seti içerisinde; • En az 5 adet süngerli ağız bakım swabı, • En az 12ml solüsyon, • En az 2 ml'lik nemlendiricili ağız bakım jeli veya kremi, • Ölçekli kadeh, • 1 adet aspirasyonlu diş fırçası bulunmalıdır. 6. Ağız temizlik çubuğunun swap kısmı kolayca kopmayacak sağlamlıkta olmalıdır ve kesinlikle sünger çubuktan kolayca ayrılmalıdır. 7. Ürünün çubuk kısmı ağız bakımını kolaylaştıracak esneklikte olmalıdır.
Genel Hükümler:	8. Ürünler steril veya nonsteril, tek kullanımlık olmalıdır. 9. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

ZEYNEP AKAVCI
Yoğun Bakım Sorumlusu
[Signature]

[Signature]
Bakavga Devlet Hastanesi
Yoğun Bakım Sorumlusu
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Dip.Tes.No:163187

ASPIRASYON TORBASI (2000 CC,3000 CC,)

1. Ürün dikişsiz, yekpare veya laser baskı, şeffaf ve hammaddesi PVC veya polietilen olup et kalınlığı patlama ve yırtılmalara karşı dayanıklı olacak şekilde en az 0,20 mm. olmalı, kapak kenarında kanisterden çıkarmayı kolaylaştırmak için tutma kulakçığı bulunmalı ve torba hacmi 2000 veya 3000 cc. olmalıdır.
2. Aspirasyon torbaları vakum bağlantıları basit ve yanlış bağlantıyı engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır ve yazılı ve görsel olarak kullanıcıyı yönlendirmelidir.
3. Her torbanın üzerinde, tam dolum gerçekleşikten sonra kullanılmak üzere en az 25 cm. uzunluğunda ve 0,8cm. çapında, kıvrılıp bükülmeyi önlemek için 360 derece rotasyon kabiliyeti bulunan, şeffaf PVC materyalden üretilmiş, bir ucunda renk kodlu vakum bağlantı adaptörü bulunan bir kapama tüpü olmalı veya tam dolum sonrası torba kapama aparatı bulunmalıdır.
4. Torbaların üzerindeki hasta portu, ambalajın içerisinden çıkan ve hasta hortumunun kıvrılıp bükülmesini engelleyen 90 derece açılı ekstra konektöre uyumlu ve en az 0,6 cm. çapında olup aspire edilen sıvının hazne içerisine süzülerek dökülmesini sağlamak amaçlı tertibat bulunmalı ve üzerinde kapandıktan sonra birdaha açılmayan kilit sistemi bulunmalıdır.
5. Torbaların vakum sistemine sıvı geçişini engelleyen filtreleri ortamdaki nemden etkilenmemesi için internal yapıda torba içerisinde olmalı, hidrofobik yapıdaki bu filtreler bakteriostatik özellikte olmalıdır. İstenildiğinde bu husususa dair belge/belgeler ibraz edilebilmelidir
6. Aspirasyon sondası ve torba arasında kullanılacak olan hasta hortumu, bir ucunda tek el ile vakum kontrolüne olanak tanıyan çam ağacı konektör bulunmalı veya konik konektör bulunmalı ve en az 1,8 m uzunluğunda ve 0,6 cm(+/-1mm)çapında, iki ucu acutajlı şeffaf özellikte olmalıdır
7. Torbaların kullanılacağı kanisterler, kırılmalara karşı dayanıklı fiber alaşımlı, ölçekli vesterilizasyon işlemlerinin uygulanabilmesi için 121 C buhar otoklavda en az 20 dk. steriledilebilmeli, bunu sağlamak için canister üzerindeki tüm yazılı ve görsel ibareler herhangi kaplama materyali (şeffaf/yarı şeffaf stretch materyaller vb.) kullanılmadan yapılmış olmalıdır.
8. Torbaların kullanılması için gerekli tüm sistemler (kanister, askı teli, duvar aplikatörü ve mobil taşıyıcı uyumluluk için gerekli ek parçalar vb.) istenilen miktarda hastane genelinde ihaleyi üstlenen firma tarafından bedelsiz kurulmalıdır.
9. Talep eden hastanelere araba, kavonoz ve bağlantı elemanları ücretsiz verilmelidir.

ZEYNEP AKAYCI
Yoğun Bakım Servisi
Sorumlu Yrd.

Malatya Devlet Hastanesi
Uzm. Dr. Özdemir ÖZKAN
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
T.C. Tesc. No: 163187

SMT3668- ŞEFFAF ELDİVEN

SMT Temel İşlevi:	1. Tıbbi muayenelerde koruma sağlamak amaçlı üretilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Şeffaf, renksiz olmalıdır. 3. Polietilenden imal edilmelidir. 4. Standart boy olmalıdır. Sağ-sol ayrımı bulunmamalıdır.
Teknik Özellikleri:	5. Yapışıklık vb. imalat hatası bulunmamalı, sağlam olmalı, kolayca yırtılıp kopmamalıdır. 6. Eldivende delik bulunmamalı, sıvı sızdırmamalıdır. 7. Hassas ciltlerde alerjiye neden olmamalıdır. 8. Tırtıklı yüzeye sahip olmalı ve kolay giyilebilir olmalıdır.
Genel Hükümler:	9. Tek kullanımlık olmalıdır. 10. En az 50, en fazla 200 adetlik ambalajlarda ve depolamaya uygun kolilerde olmalıdır. 11. Sayılabilir paketlerde olmalıdır. 12. Ürünün kompozisyonunu gösteren formülasyon/içerik dokümanı ile hammaddeye ait Malzeme Güvenlik Bilgi Formu (Material Safety Data Sheet (MSDS)) ve analiz sertifikası/raporu bulunmalıdır.

Atatürk Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. Fatma Özdemir ÖZKAN -
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Bölüm Başkanı
0312 311 157 511

ZEYNEP AKAVCI
Yardımcı Bakım Servisi
Sorumlu V.

ALKOL

1. % 96 (V/V) Etil Alkol olmalıdır,
2. Renksiz, berrak, kokusu karakteristik olmalıdır,
3. Alkol denatüre edilmemiş (içine katkı maddesi konulmamış) olmalıdır,
4. Etil alkol' de ambalajdan veya başka bir nedenden dolayı kirlilik ve bulanıklık görülmeyecektir.
5. Teklif edilen ürün TAPDK (Tütün, Tütün Mamülleri ve Alkollü İçecekler Piyasası Düzenleme Kurulu) nun Hastane ve benzeri sağlık kuruluşlarının etil alkol ihtiyacı için belirlemiş olduğu standartlara uygun olmalıdır,
6. Teklif verecek firmaların alkolü temin ettiği üretici ya da ithalatçının TAPDK' nin kurum yetkili alkol dağıtım listesinde olmalıdır, istenildiğinde firma bu belgeyi sunabilmelidir.
7. İthalatçı firmalar TAPDK tarafından firma adına düzenlenmiş ve ithal edilen alkolün 1. sınıf alkol olduğunu belirten ithalata uygunluk belgesinin Noter onaylı kopyası olmalıdır,
8. Getiren firmanın "T.C. Tütün, Tütün mamulleri ve alkollü içkiler piyasası düzenleme kurumu"" tarafından firma adına düzenlenmiş Etil Alkol ve /veya Metanol Toptan Satış Belgesinin Noter onaylı kopyası olmalıdır.
9. Ambalajda ürün bilgileri tam, doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmeli, etiketleme dili Türkçe olmalıdır.
10. Etiketle ürünün adı hacmen % alkol miktarı net ambalaj hacmi, kullanım ve muhafazasına yönelik bilgi, üreten, ambalajlayan ve ithal eden firmanın ticari ünvanı ve adresi bulunmalıdır. Tarımsal kökenli veya sentetik şeklinde hammadde bilgisi verilmelidir,
11. Teslim edilecek alkol partisine ait teknik özellikler ve analiz raporunu belirtir belge verilmelidir.
12. En fazla 5 Litrelik bidonlarda olmalıdır.

Dr. Aydın Yıldırım

Manavgat Devlet Hastanesi
Emine AYCI
Ameliyathane Sorumlusu

Manavgat Devlet Hastanesi
Derya GÜNEŞ AYDIN
Ameliyathane Sorumlusu

Hijyenik Vücut temizleme Lifi Teknik Şartnamesi

1. Temizleyici solüsyon life emdirilmiş halde kullanıma hazır olmalı su ile temasında kendiliğinden köpürmeli ve durulama gerektirmeyen özellikte olmalıdır.
2. Ürün alkol, lateks ve lanolin içermemeli ve her cilt tipine uygun olmalıdır.
3. Ürün ciltte tahriş yaratmayan hipoalerjik özellikte olmalıdır.
4. Ürün bedenın tüm cilt yüzeylerine (perine, bedenın tüm cilt yüzeyleri, mukozmembranlar) kullanılabilir pH oranına 5.0/5.5 sahip olmalıdır.
5. Ürün uygulama sonrası ciltte şeffaf, nefes alan krem tabakası bırakmalıdır.
6. Ürün cilt temizliğini kolayca sağlamaya uygun boyutta olmalı (12x20) avuç içinde kolayca katlanarak cilt temizleme işlemini basitçe gerçekleştirmelidir.
7. Ürünün bir paketinde 20 adet tek kullanımlık mikrofiber lif bulunmalıdır. Birim adedibir pakette 20 sünger için 1 adettir
8. Ürün paketinden çekildiğinde yırtılmamalı ve elden kaymayacak özellikte olmalıdır.
9. Ürünün uygulanması sonucunda başka herhangi bir işleme gerek duyulmamalıdır
10. Demo ürün gönderilmelidir.

ZEYNE AKAVCI
Yoğun Bakım Servisi
5.11.2023

Manisa Devlet Hastanesi
Uzm.Dr. Mustafa Özgür Özgenç
Anesteziyoloji ve Reanimasyon Uzmanı
Diyadin No: 163187

POVIDİN İODİN %7,5 (SIVI SABUN)

1. Ürün cerrahi el yıkama için %7,5 lik, povidon- iyot içermelidir.
2. Ürün antiseptik ve dezenfektan etkili olmalı, cerrahi el dezenfeksiyonunda kullanılabilmelidir.
3. Ürün kullanıma hazır ve sıvı formda olmalıdır. Çok koyu ya da fazla akışkan olmamalıdır. İçinde partikül ve katı parçalar, tortu olmamalıdır.
4. Ürün bakterisid, fungusid ve virüs (HBV-HIV dahil)etki göstermeli ve firma bu özellikleri taşıdığına dair ulusal/Uluslar arası akredite laboratuvarlardan veya Sağlık Bakanlığı tarafından yetkilendirilmiş laboratuvarların birinden son 10(on)yıl içerisinde yapılmış analiz raporları Türkçe veya yeminli tercüman tarafından Türkçeye çevrilmiş olarak ihale dosyasında sunulmalıdır.
5. Solusyon 10-20 saniyede etkili olmalıdır.
6. Orijinal etiket üzerinde üretici firma adı, adresi, ürün adı, markası, etken maddenin adı, kullanım alanları ve kullanma talimatı, uyarıcı tehlike sembolleri, korunma önlemleri, üretim tarihi ve son kullanma tarihi, parti seri(lot) no, barkod no ve etiketi Türkçe olmalıdır. Açıldıktan sonraki tüketim süresi belirtilmelidir.
7. Ürün kullanımı için her ürünle birlikte hastanenin isteğine göre pompa ya da akış kapağı verilmelidir.
8. Ürüne ait Güvenlik Bilgi Formu ihale dosyasında sunulmalı, birer nüsha kullanıcılara verilmelidir. Güvenlik bilgi formu hazırlayıcısının TSE onaylı sertifikası olmalıdır.
9. Ciltte ve mukozada alerjik reaksiyona, kuruluk ve tahrişe neden olmadığı dermatolojik testlerle ispatlanmalıdır.
10. Toksik olmamalıdır.
11. Ürün orijinal, ışığı geçirmeyen, koyu renkli, 1(bir) litrelik kilitli kapaklı, plastik şişelerde olmalıdır. Seyretilmeden kullanılmalıdır.
12. Ürünün Sağlık Bakanlığı tarafından Biyosidal ürün ruhsatı olmalı ihale dosyasına sunulmalıdır.
13. Enfeksiyon Kontrol komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde numune, Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir laboratuvar da mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Eksilen stok yerine firma tarafından takviye yapılacaktır.
14. Ürün povidon iyotlu % 10 sıvı sabun ile karışıklığı önlemek için etiket veya ambalaj renginde dikkat çekici fark olmalıdır.

Dr. Aydın Yıldırım

Manavgat Devlet Hastanesi
Emine AKCI
Ameliyathane Sorumlusu

Manavgat Devlet Hastanesi
Derya GÜNEŞ AYDIN
Ameliyathane Sor.Hems.Yard.

POVIDİN İODİN %10

1. %10 oranında povidon- iyot içermelidir.
2. Ürün kullanıma hazır ve sıvı formda olmalıdır. Çok koyu ya da fazla akışkan olmamalıdır. İçinde partikül ve katı parçalar, tortu olmamalıdır.
3. Ürün bakterisid, fungusid ve virüs (HBV-HIV dahil) etki göstermeli ve firma bu özellikleri taşıdığına dair ulusal/uluslararası akredite laboratuvarlardan veya Sağlık Bakanlığı tarafından yetkilendirilmiş laboratuvarların birinden son 10(on) yıl içerisinde yapılmış analiz raporları Türkçe veya yeminli tercüman tarafından Türkçeye çevrilmiş olarak ihale dosyasında sunulmalıdır.
4. Cilt ve mukoza antisepsisinde, operasyon sahasının hazırlanmasında, yara ve yanık yüzeylerinde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalıdır.
5. Etkinliğin başlama süresi 30 saniye olmalıdır.
6. Ürüne ait Güvenlik Bilgi Formu ihale dosyasında sunulmalı, birer nüsha kullanıcılara verilmelidir. Güvenlik bilgi formu hazırlayıcısının TSE onaylı sertifikası olmalıdır.
7. Ürün orijinal, ışığı geçirmeyen, koyu renkli, 1(bir) litrelik kilitli kapaklı, plastik şişelerde olmalıdır. Seyreltilmeden kullanılmalıdır.
8. Ürün kullanımı için her ürünle birlikte hastanenin isteğine göre pompa ya da akış kapağı verilmelidir.
9. Orijinal etiket üzerinde üretici firma adı, adresi, ürün adı, markası, etken maddenin adı, kullanım alanları ve kullanma talimatı, uyarıcı tehlike sembolleri, korunma önlemleri, üretim tarihi ve son kullanma tarihi, parti seri(lot) no, barkod no ve etiketi Türkçe olmalıdır. Açıldıktan sonraki tüketim süresi belirtilmelidir.
10. Ciltte ve mukozada alerjik reaksiyona, kuruluk ve tahrişe neden olmadığı dermatolojik testlerle ispatlanmalıdır.
11. Toksik olmamalıdır.
12. Ürün povidon iyotlu % 7.5 sıvı sabun ile karışıklığı önlemek için etiket veya ambalaj renginde dikkat çekici fark olmalıdır.
13. Ürünün Sağlık Bakanlığı tarafından Biyosidal ürün ruhsatı olmalı ihale dosyasına sunulmalıdır.
14. Enfeksiyon Kontrol komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde numune, Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir laboratuvar da mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Eksilen stok yerine firma tarafından takviye yapılacaktır.

Dr. Aydın Yıldırım

Manavgat Devlet Hastanesi
Emine AYCI
Ameliyathane Sorumlusu

Manavgat Devlet Hastanesi
Deniz GÜNEŞ AYDIN
Ameliyathane Sor. Hemş. Yard.

TIRNAK FIRÇASI (BATIKONLU)

1. Tek tek poşet içinde povidon iyotlu olmalı
2. Tek kullanımlık el ve tırnak fırçasıdır.
3. Çift taraflı bir tarafı çengel diğer tarafı fırçalı olmalıdır.
4. Plastikten yapılmış esnek ve ince olmalıdır

Dr. Aydın Yıldırım



Manavgat Devlet Hastanesi
Emine AYCI
Ameliyathane Sorumlusu

Manavgat Devlet Hastanesi
Derya GÜNEŞ AYDIN
Ameliyathane Sor. Hems. Yard.