

## ALKOL BAZLI EL DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. El antiseptiği olarak n-propanol, izopropanol ve etanolden biri veya bunların kombinasyonunu içeren %70–95 oranında alkol olmalıdır.
2. Alkolün cinsi, miktarı, konsantrasyonu ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
3. Ürün içinde cildin tahrişini önlemek amacıyla %1-3 gliserol veya lanolin bulunmalıdır.
4. Bakterisit, fungusit ve virüsit (HBV-HIV dahil) etki göstermeli ve firma bu özellikleri taşıdığına dair uluslararası akredite laboratuvarlardan veya Sağlık Bakanlığı tarafından yetkilendirilmiş laboratuvarlardan alınmış mikrobiyolojik çalışma raporlarını sunmalı ve EN 1500 testini geçtiğine dair raporları teslim etmelidir.
5. Firma MSDS Belgesini ( Ürün Güvenlik Bilgi Formu ) dosyasında bulunmalıdır.
6. Tüm belgeler orijinal ve Türkçe yazılı olmalıdır.
7. Hijyenik amaçlı kullanımda etki süresi en az 2 dakika olmalıdır. Bununla ilgili klinik çalışmalar ihale dosyasında sunulmalıdır. İhale dosyasında sunulmaması red kriteri olacaktır.
8. 1000 ml'lik ambalajlarda verilmelidir. Her 1 litreye 1 pompa birlikte verilmelidir
9. Masa üstü kullanıma uygun olmalı, hasta başında kullanıma uygun ambalajlarda olmalıdır.
10. Hastanedeki PVC yüzeyler üzerine döküldüğünde leke bırakmamalı, zarar vermemelidir.
11. İhaleyi kazanan firmanın ambalaj ve pompaları, hastanemizde bulunan duvar aplikatörlerine uyumlu olmalıdır. Ambalaj ve pompaların hastanemizdeki aplikatörlere uyumunun ihaleye başvurmadan önce denenmiş olması gereklidir. Uyumlu değilse red kriteri olacaktır. Ayrıca firma,100 adet ürünün 100 ml' lik aynı özellikleri içeren cep formunu ücretsiz temin etmelidir.
12. Ürün toksik, allerjik, cildi kurutucu ve iritasyon etkili olmamalıdır. Firma, cilde zarar vermediğini belgeleyen dermatolojik raporları sunmalıdır. Ürün numunesi alım öncesi denenecek bu belirtilerin olması red kriteri olacaktır.
13. Ellerde buharlaşarak kolayca ayrılmalıdır.
14. Kokusu kabul edilebilir olmalı, rahatsız edici olmamalıdır.
15. Enfeksiyon Kontrol komitesi veya idare tarafından gerek görüldüğü takdirde numune, Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen referans bir laboratuvarında mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, korozif etki vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
16. İhaleyi kazanan firma tüketilmemiş ürünü son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala firmaya bildirilmesi kaydıyla, malzemeyi şartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde (fiyat artışı gözetmeksizin) değiştirmelidir.
17. Ürünün kullanma süresi 2 yıldan az olmamalı, siparişi verilen antiseptik solüsyonun teslim tarihleri itibariyle miadlarının dolmasına 2/3 kadar süre olmalı, teslim edilen ürünler karışık miadlı olmamalıdır.
18. İlgili malzeme için teklif verecek firmalar tarafından hastanemizde kullanılmak üzere numune bırakılmalıdır.
19. Ürünün "Biyosidal Ürün Ruhsatı" bulunmalıdır. "Biyosidal Ürünler Yönetmeliği"nde belirtilen kullanımı ve ithalatı yasaklanan maddeleri içermemelidir.
20. Sağlık Bakanlığından üretim veya ithal izin ruhsatının ve biyosidal ürün ruhsatının birer adet onaylı örneği olmalıdır.
21. İhaleyi kazanan firma el antiseptikleri için hastanemizde kullanılan duvar montaj aparatından 200 adet temin edecektir ve kırılan aparatlar yenisiyle değiştirilmelidir. Duvar montaj aparatı örneği hastanemizden temin edilecektir.

Doç. Dr. Çiğdem Benli ÇETİN  
G.B.Ü. T.F. Sa. Bşk. ve Enf. Hast. A.D.  
Diyadin: 05.12.2015