

POVIDONE İODİNE %10 ANTİSEPTİK SOLÜSYON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün %10 oranında povidone iöline içermelidir.
2. Geniş spektrumlu bakterisit, virüsit, fungusit etki özelliğine sahip olmalıdır.
3. Cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylede seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
4. 1000 cc'lik ışık geçirmeyen plastik ambalajlarda ambalajlanmış olmalıdır.
5. Ürün kilitli kapaklı plastik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
6. Ürünle birlikte istenen ürün adedi kadar plastik itme çekmeli kapak verilmelidir.
7. Ürün alkol içermemelidir.
8. Cilde sürüldüğünde su gibi akıç gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluşturmalıdır.
9. Solüsyonu dökerken, solüsyon şişenin dışından süzülerek akmamalıdır.
10. Ürün povidon iyotlu % 7.5 sıvı sabun ile karışıklığı önlemek için etiket veya ambalaj renginde dikkat çekici fark olmalıdır.
11. Ürün üzerinde; etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, saklama koşulları, üretim ve son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
12. Raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 1 (bir) yıl olmalıdır.
13. Firma tüketilmemiş ürünü fiyat artışı gözetmeksizin son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 (üç) ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydı ile bu solüsyonun şartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde değiştirmelidir.
14. Teklif veren firma denemek üzere 4 (dört) adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
15. Numuneler değerlendirildikten sonra uygunluk kararı verilecektir.
16. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
17. 2 (iki) tanesi şahit numune olarak değerlendirilecektir.
18. Ürünün mutlaka UBB ve UTS kaydı olmalıdır.


Bahar ERDELIKANLI
Sağlık Hizmetleri Müdürü