

ALKOL BAZLI EL DEZENFEKTANI İÇİN ŞARTNAME (019166)

1. Alkol bazlı el antiseptiği olmalıdır.
2. El antiseptiği % 60-95 oranları arasında n-propanol, ethanol ve isopropanol'den en az birini içermelidir.
3. Alkolün cinsi, miktarı, konsantrasyonu, ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
4. Kuru el temizliği şeklinde, sıvı formda kullanım için tasarlanmış olmalıdır.
5. Toksik ve iritan olmamalı, dermatolojik olarak test edilmiş olmalıdır. Ürünün mikrobiyolojik aktivite belgesi, etkinlik raporları teklif dosyasına konmuş olmalıdır.
6. Ellerde tahriş yapmamalı, bu amaçla yumuşatıcı-koruyucu madde içermelidir.
7. Kullanıcıyı rahatsız edici kokusu olmamalıdır.
8. Ürün 1000 ml'lik ambalajlarda verilmelidir. Pompa aparatı ürüne fabrikasyon olarak monte edilmiş şekilde olmalıdır. Ambalaj üzerinde ayrı olarak bulunan veya sonradan manuel olarak monte edilen ürünler tercih edilmeyecektir. Pompalar ilk kullanıcı tarafından açılacak şekilde kilitli sisteme sahip olmalıdır.
9. Dozaj pompa aparatı ucu uygulama sırasında ellerin ürün ambalajına temas etmemesi için en az 4 cm uzunlukta olmalıdır.
10. Tüm numuneler tahriş etme özelliği, kokusu, ambalaj uygunluğu (ambalaj malzemesi ve pompa aparatı ve uygun doz miktarı açısından) ve kullanıcı uyumu değerlendirmeleri yapılarak Enfeksiyon Kontrol Komitesi Dezenfeksiyon Alt Çalışma Yürütme Grubu tarafından denenerek (en az on kullanıcı) kullanıcı görüşü alınarak raporlandırılacaktır.
11. Tüm ürün bilgileri ambalaj üzerindeki etiketlerde net ve açıklayıcı olarak belirtilmiş olmalıdır. (Etken madde miktarı, kullanım şekli, imalat seri no, saklama koşulları ve son kullanma tarihi)
12. Ambalajlama sırasında bozulan pompaların değişimini firma yazılı taahhüt etmelidir.
13. Ürün teslim tarihinden itibaren en az iki yıl kullanım süreli olmalı, bu süre içinde kullanılmayan ürünler son kullanma tarihine üç ay kala en geç 15 gün içinde yeni ürün ile değiştirilmelidir
14. Ürün teklifleri orijinal numune ve orijinal katalogla birlikte verilmelidir.
15. Firmalar teknik şartnamenin bütün maddelerini kabul ettiklerini teklif mektubunda belirtmelidir.
16. Ürünle ilgili kullanım sırasında yaşanabilecek problemler(sorun çözümlenemezse); ilgili firma tarafından geri kalan ürünleri değiştireceğini teklif mektubunda belirtmelidir.
17. Gerek duyulduğunda ürün içeriği ile ilgili istenen analizlerin maliyeti firma tarafından karşılanmalıdır. Analizler Biyosidal Ürün analizi için referans kabul edilen laboratuarlarda yaptırılmalıdır.
18. Ürünün T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Kurumu'ndan Biyosidal Ürün Ruhsatı bulunmalıdır.

27.10.2020

Figen KAY
Gazi Üniversitesi Hastanesi
Enfeksiyon Kontrol Komitesi

Dr. Öğr. Üyesi Pınar AYŞERT YILDIZ
Gazi Üniv. Tıp Fak. Hastanesi
Enfeksiyon Hastalıkları A.D.
Diy. Tescil No: 153555