

ELEŐKİRT İLÇE DEVLET HASTANESİ

POVİDİN İODİN % 10 ANTİSEPTİK SOLÜSYON 1000 cc.(BATTİCON) TEKNİK ŐARTNAMESİ

- 1.Ürün bakterisid, virüsid, fungusid ve protozoid özelliğe sahip olmalıdır.Firma bu özellikleri karşıladığına dair ulusal veya uluslar arası akredite olmuş kurum veya laboratuarlarda yapılmıő mikrobiyolojik çalıőma raporlarını idareye sunmalıdır.
- 2.Cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
- 3.1000 cc'lik ıŐıktan korunmalı, kapağı iyi oturan, kilitli kapak sisteminde(yukarı çekilerek akıŐın sağlandığı geri itince akıŐın sonlandığı), kırılmaya dayanıklı (plastik) Őişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
- 4.Ürün alkol içermemelidir.
- 5.Cilde sürüldüğünde su gibi akıp gitmemeli, ciltte antiseptik özelliğe sahip bir film tabaka oluŐturmalıdır.
- 6.Solüsyonu dökerken, kilitli kapağın çevresinden sızdırarak,Őişenin dıŐından süzülerek akmamalıdır.
- 7.Açıldıktan sonra etkinliğini 30 gün süre korumalıdır.Bununla ilgili klinik raporlar teklif ile birlikte sunulmalıdır.
- 8.Tıbbi malzeme orjinal ambalajında olmalı,yapıŐtırma etiket ve benzeri yollarla ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.Ürün üzerinde etken madde miktarları, hacmi, kullanım Őekli, imalat seri numarası, saklama koŐulları, son kullanma tarihi yazılı olmalı, üzerindeki etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak Őekilde yapıŐtırılmıő olmalıdır.
- 9.Ürünün SSYB tarafından toplanmasına karar verilmesi halinde; ürünün geri alınıp, toplanılan seri numaralılar dıŐındaki serilerle fiyat farkı aranmadan aynı miktarda firma deđiŐtirmelidir.
- 10.Firma tüketilmemiő ürünü fiyat artıŐı gözetmeksizin son kullanılma sürelerinin dolmasına 3 ay kala yüklenici firmaya bildirmek kaydı ile bu solüsyonun Őartnameye uygun yeni miatlıları ile en geç 15 gün içinde deđiŐtirmelidir.
- 11.SipariŐi verilen antiseptik solüsyonun teslim tarihleri itibariyle son kullanma tarihlerinin dolmasına en az 2 yıl olmalı, teslim edilen ürünler son kullanma tarihi karıŐık olmamalıdır..
- 12.Teklif edilen ürünün Sağlık Bakanlığı tarafından verilmiő üretim izni veya ithal ruhsatı ve biyosidal ürün ruhsatı bulunmalıdır.
- 13.Numuneler komisyon tarafından incelenerek alınacaktır.

