T.C.

SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE KAMU HASTANELERİ KURUMU Ankara İli 3. Bölge Kamu Hastaneleri Birliği Genel Sekreterliği Beypazarı Devlet Hastanesi

03/02/2016

ACİL ALIM GEREKÇESİ

Hastanemiz Biyomedikal Tüketim Deposunun geçtiğimiz yılda sekreterlik ihalesi kapsamında istek yapmış olduğumuz ve ihalesi yapılamayan,09/11/2015 Tarihinde istem yapılıp 10/11/2015 Tarih ve 28 sayılı İ.T.K Tarafından açık ihale kapsamında alımına karar verilmiş olan 16 kalem malzemenin sekreterlik oluru alınamamış,Bu zaman aralığında depomuzdaki malzeme stokları bitmiş olup yeni yapılacak ihalenin de zaman alacağından acil istemlerimizin karşılanabilmesi için ekte istem formu yazılı olan malzemelerin acil alımı için

Gereğinin yapılmasını arz ederim.

Burhan ÖZDEMİR

Biyomedikal Tüketim Depo Sor.

Hüseyin Hilmi ÖZTÜRK İdari Mali Hiz.Müd.Yrd.

EK-1 AD. ISTEM FORMU

YÜKSEK DÜZEY ALET VE ENDOSKOP DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNEMESİ

- 1. Dezenfektan solüsyon, Bakterisit, Fungusit, Virüsit(HBV, HCV, HIV dahil) ve sporosit etkili olmalıdır. Bu etkinlikleri kanıtlayan akredite laboratuar <u>tarafından standart</u> metotlara göre yapılmış mikrobiyolojik raporları olmalı ve ihale dosyasında sunulmalı.
- 2. Solüsyon % 0,55 oranında ortho-phthalaldehyde içermelidir. Kuarter amonyum, fenol ve klor içermemeli. Kullanıma hazır olmalı ve sulandırılmadan kullanılmalı. Kullanıma hazır formunun içinde tortu bulunmamalı.
- 3. Hastanemiz endoskopi departmanı ve ameliyathane genelinde ıslanmasında sakınca bulunmayan her türlü tıbbi ve cerrahi aletin, anestezi aksesuarlarının, (maske, ambu, vb.) Storz, Olympus, Pentax, Fujinon gibi endoskop markalarıyla uyumlu ve yüksek düzey dezenfeksiyonu için uygun olmalı, paslanma, korozyon, endoskop kılıflarında yumuşama, renk değişikliği vb. zedelenmeye neden olmamalıdır. Endoskop üreticilerinin herhangi birinden alınmış belge bulunmalı ve ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 4. Solüsyonun rahatsız edici kokusu olmamalı. Toksik veya irritan etkisi bulunmamalıdır. Suda çözülebilmelidir.
- 5. Solüsyon, kullanıldığı aletlerin paslanmasını aşınmasını ve deformasyonunu engelleyici antikorozif madde (benzotriazole) içermelidir.
- 6. İstekli firmalar ihale dosyasına ürünün kullanıldığı cihazlarda dezenfektandan kaynaklanan arıza meydana gelmesi halinde zararı karşılayacağını taahhüt etmelidir.
- 7. Solüsyon etiketleri Türkçe olmalı, etiket üzerinde gerekli tüm bilgiler yer almalıdır,(üretim-son kullanma tarihleri içerikleri)
- 8. Solüsyonun pH değerleri 7,2 8,5 arasında olmalıdır.
- 9. Solüsyonun etkinliği test stripleri ile test edilebilir olmalı, her 5 Litreye bir adet test sitripi verilmelidir.
- 10. Üretim tarihinden itibaren, miadı 36 ay olmalıdır Hastanemize teslim edilmesinden itibaren miadı, en az 32 ay olmalıdır. Son kullanma tarihine 3 ay kalan ürünler, firma tarafından yeni ürünle değiştirilmelidir.
- 11. Solüsyonun UBB kaydı bulunmalıdır. Yerli ürünler için ISO 13485 belgesini ve Sağlık Bakanlığından alınmış üretim yeri izin belgesini ihale dosyasında sunmalıdır. İthal ürünlerde ise ithal izin belgesi sunulmalıdır.
- 12. Solüsyonlar 5 Litrelik PVC içermeyen, sızdırmaz, kilitli kapaklı ve her bidonda kapak altında koruyucu folyo bulunmalıdır.
- 13. <u>Ürün ile birlikte istenen boy ve özellikte (süzgeçli) dezenfektan kapları ücretsiz olarak sağlanmalıdır (isteye göre)</u>
- 14. Türkçe Ürün Güvenlik Bilgi Formları dosyada sunulmalıdır.
- 15. Ürününün nötralizasyonu için her 5 Litreye 30 gramlık paketlenmiş glisin ücretsiz verilmelidir.Paketlerin üzerinde kullanım talimatı etiketi olmalıdır.
- 16. Ürünün numune değerlendirme esnasında veya depoya teslim edildiği andan bitimine kadar geçen sürede, hastane enfeksiyon kontrol komitesinin uygun görmesi halinde, analiz için Refik Saydam Hıfzısıhha Merkezi (RSHM)'ne gönderilecek ve tüm masraflar firma tarafından karşılanacaktır.

Hauva Kurt

Morey Majob

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI TÜRKİYE KAMU HASTANELERİ KURUMU Ankara ili 3.Bölge Kamu Hastaneleri Birliği Genel Sekreterliği Beypazarı Devlet Hastanesi

HEMODIYALIZ CİHAZI DEZENFEKSİYON SOLÜSYONU SİTRİK ASİT SIVI 5 LT TEKNİK ŞARTNAMESI

- 1.Kan ve kireç çözücü özellikte olmalıdır.
- 2. Ürün oranında sitrik asit ve/veya laktik asit, malik asit gibi diğer karboksilli asitler ile tampon madde içermelidir.
- 3. Bakterisid fungisid ve virusid, sporosid özellikte olmalıdır.
- 4. Marka ayrımı olmadan tüm hemodiyaliz cihazlarının dezenfeksiyonu için uygun olmalıdır.
- 5. 5 Litrelik ambalajlarda bulunmalıdır.
- 6.Çözelti,berrak,kendisine has kokulu ve akışkan olmalı,çökelti bulunmamalıdır.
- 7. Ürünün hemodiyaliz cihazlarının ilgili ve temas eden parçalarına zararlı etkisi olmamalıdır.

Nermin Arpaci