T.C.

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

t.c.sağı\* Bakanlığı Polatlı Duatepe İlçe Devlet Hastanesi

W

TEKNİK ŞARTNAME

Hastanemizde kullanılmakta olan Philis Hp M1911 markalı NST cihazına uygun 150\*100\*150 Z katlı NST kağıdı olmalıdır. 29/06/2016

ÎSr

1. KOTER KALEMİ VE UCU TEKNİK ŞARTNAMESİ (İHALE LİSTESİNDE 118. KALEM)

1. Disposable olmalıdır.
2. Kablosunda herhangi bir açıklık veya delik olmamalıdır.
3. Kablosu elektrik iletiminden etkilenmemelidir.
4. Kullanıldıktan sonra steril edildiğinde kullanılabilir olmalıdır.
5. Elle kontrol edilebilir özellikte olmalıdır.
6. Üzerinde üretici firmanın adı ve açık adresi yazılı olmalıdır.
7. İmalat tarihi ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
8. Ambalajı açılmamış ve tahriş olmamış olmalıdır.
9. ALSATOM marka MB1/A-MC model koter cihazına uyumlu olmalıdır.
10. Topuz uçlu olmalıdır.

ENDOSKOPLAR İÇİN YÜKSEK DÜZEY ALET DEZENFEKTANI (PA-HP) ¡.Dezenfektan solüsyon, bakteriler (Mycobacterium tuberculosis, metisilin duyarlı ve dirençli stafilokokiar, Enterokoklar, Pseudomonas aeruginosa ve Acinetobacter türleri de dahil olmak üzere dirençli gram negatif basiller ve gram pozitif koklar, vb.) mantarlar ve viruslar (Hepatit B, Hepatit C, HIV dahil ) üzerinde öldürücü etkiye sahip olmalıdır. Bu özelliği kanıtlayan yurt içi ve yurt dışı akredite olmuş kurumlardan alınmış belgeler ihale dosyasında bulunmalıdır.

1. Plastik, kauçuk, bükülebilir ve bükülemeyen endoskopik malzemelerin dezenfeksiyonunda kullanılabilmeli, bu aletlere ve optik sistemlere zarar vermemeli, fonksiyonunu bozmamalıdır.
2. konsantre olmalı, kullanıma hazır formunun içinde tortu bulunmamalıdır. Sıvı formda aktivatörü buluııiuandır. Konsantre teslim edilecek ürünler için kullanıma hazır litre fiyatları verilmelidir
3. Bakici dere, mantarlara, virüslere ve sporlara karşı en fazla 5 dakikada etki etmelidir. Bu etkisini akredite kurum belgeleri ile ispatlamalıdır.
4. Ürün Perasetik Asit ve Hidrojen Peroksit kombinasyonu olmalıdır. İçeriğinde ayrıca stabilizator, tamponlayım ajanlar ve korozyon inhibitörü bulunmalıdır.
5. Solüsyonun dezenfektan aktivitesinin “ test stripleri” kullanılarak test edilmesi miimkü'ri olmalıdır. Striplerdnj'inal olmalı, Ph kağıdı olmamalıdır. ( Test stribi sayısı günlük kullanılacak solüsyon miktarınif ğöre belirlenmelidir.) Firma hastanelerimizin istediği sayıda stripleri getirmek;zötundadır.
6. Storz, ölyinpus, Pentax, Fujinon ACMI gibi iyi bilinen markalara ait tüm endoskopların' ; dezehfekŞiyönu için uygun olmalı, paslanma, korozyon, endoskop kılıflarında yumuşama -renk değişikliği,'Vb. zedelenmeye neden olmamalı, optik sistemlere zarar vermemeli bu özelliklefı ’ kahtilayaıÜöfijinal raporların noter tasdikli tercümeleri ihale dosyasında sunuhnalıdır.(Eril’öskoplarla ilgilTfapöîTMn, endoskobu üreten firma tarafından düzenlenen orijinal rapor olması özelliği1' 1 aF^tiäcaktii^jr -v.u..
7. Ko' nsüS olmalıdır. Kullanıcı için irritan olmamalıdır. ■
8. KulLü'fcıya toksik olmamalıdır.
9. lL;/.enfeksiyon tankına alınan solüsyon kullanım sırasında etki kaybı, renk değişimi ve kötü koku oluşturmamalıdır. En fazla 24 saat kullanılmalıdır.
10. 'K’öroğifÂkisi olmamalıdır.
11. Dezenfektan madde alet üzerinde kalıntı bırakmamalı ve kolayca yıkanmalıdır. '

lü.'-D'bzenfektanın orijinal ambalajı üzerinde üretim tarihi, son kullanma tarihi ve kullanıhtiâ iigili açıklamaİâr'Turkçe yazılı olmalıdır. |V

l;4:Raf ömrü'en az on sekiz ay olmalıdır, hastaneye teslim tarihi itibariyle en az 12 ay olriîâlidir.

'l:5 ;Bir takim ürünün içeriği en az 420 mİ (Aktivatör) ve en az 450 mİ Tik solüsyonlardan Çİuşmalıdır. löf'Kullafflıhia ilgili eğitim, Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından belirlenen ünitelereybelirlenen araTiklarla'Yifma tarafından verilmelidir. \*ü: '

Î7"Kullamın kılavuzu, ürün kullanılan ünitelere PVC ile kaplı, yazılı materyali en az 20 punto büyüklükte ve resimlerle kolay anlaşılır özellikte afiş şeklinde olmalıdır. Afişler A2 (420\*594mm) büyüklükte hastanelerimizin isteği doğrultusunda verilecek.

18. Üriiniih tesliminden sonra, içerik analizi ve mikrobiyolojik etkinlik tetkiki amacıyla, bedeli yükk nici'firma tarafından ödenmek üzere, hastanenin uygun gördüğü Halk Sağlığı Kurununum veya Türkiye Taçye Tıbbi Cihaz Kurumu’nun ilgili laboratuvarma rastgele seçimle alınan numunesi alınarak gönderilecektir. Analiz nedeni ile eksilen stok firma tarafından karşılanacaktır. İçerik .analizi ve mikrobiyolojik etkinlik raporları sonucunda şartname ile uyumsuzluk saptanması halinde teslim edihhiş olanı ürün firmaya iade edilecek ve bu durumdan doğan zarar firma tarafından karşılanacaktır.