

OKSİJENLİ SU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Formülü %3 hidrojen Peroksit içermelidir.
2. 1000 cc'lik ışık geçirmeyen plastik ambalajlarda ambalajlanmış olmalıdır.
3. Ürün kilitli kapaklı plastik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. Ürünle birlikte istenen ürün adeti kadar plastik itme çekmeli kapak verilmelidir.
5. Yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
6. 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.
7. Raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 1 (bir) yıl olmalıdır.
8. 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
9. Teklif veren firma denenmek üzere 2 (iki) adet numuneyi hastane tıbbi sarf deposuna teslim etmelidir.
10. Numuneler değerlendirildikten sonra uygunluk kararı verilecektir.
11. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
12. 1 (Bir) tanesi şahit numune olarak değerlendirilecektir.
13. Ürünün mutlaka UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

Bahar ERZELİ
Sağlık Müdürlüğü

KAYGANLAŐTIRICI (CATHEJEL) JEL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter kayganlaőtırıcı bileŐiminde lokal anestetik etkisi olan lidokain (%2) içermelidir.
2. Steril edilmiŐ orijinal tekli ambalajda olmalıdır.
3. Sıkma iŐlemini kolaylaőtıran en az 3 ml lik enjektör-körük-v.b. ambalaj içinde olmalıdır.
4. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle 3 adet numune bırakılmalıdır.
5. Verilen numune örnekleri ile teslim edilen ürün aynı olmalıdır.
6. Numunelerden 1 tanesi Şahit numune olarak saklanacaktır.
7. Ürünün UBB ve UTS kaydı olmalıdır.

Janar ERDEŐKANLI
Sağlık Hiz. Müdürü