

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

68 KALEM BİYOMEDİKAL VE AYNİYAT TÜKETİM MALZEMELERİ ALIM TEKNİK

ŞARTNAMESİ

GENEL ŞARTLAR

1. Teklif edilen ürünlere ait marka, ambalaj şekli ve ambalajdaki miktarları mutlaka teklifte belirtilecektir.
2. Steril olarak alınacak olan tıbbi malzemelerin sterilizasyonunun yapıldığı tarih ve sterilizasyon şekli ambalaj üzerinde bulunacak, teslim tarihinden itibaren aksi belirtilmedikçe en az 2 yıl miatlı olacaktır.
3. Tıbbi malzemelerin iç ve dış ambalajları ve kolileri üzerindeki etikette ismi, muhteviyatı, imal tarihi ve/veya son kullanma tarihi yazılı olacaktır.
4. Tıbbi malzemeler orijinal ambalajlarında olacak, malzeme bitimine kadar ambalaj içerisinde eksik ve bozuk çıkan miktarlar en geç 1 (bir) ay içerisinde yüklenici firma tarafından tamamlanacaktır.
5. Tıbbi malzemelerin teslimatı yapıldıktan sonra (kullanma süresi içinde) kullanılamaz olduğu tespit edildiğinde yüklenici firma kendisine haber verilmişinden itibaren en geç 1 (bir) ay içerisinde malzemeyi değiştirecektir.
6. Tıbbi malzemelerin miadının dolmasına üç ay kala (hastanece bildirilmek kaydı ile) yüklenici firma malzemeyi 15 (on beş) gün içerisinde yeni miatlı ürünlerle değiştirecektir.
7. Müdürlüğümüz stok birimi tarafından onaylanan talepler sağlık tesislerimizce e-posta yolu ile istenecek olup, firmalar talep tarihinden itibaren en geç 10 (on) gün içinde malzemeleri getirecektir. Müdürlüğümüzün onaylamadığı malzemeler ve istenilen miktarın dışındaki malzemeler alınmayacaktır.
8. İdari ve teknik şartnamede bulunmayan hükümler için muayene ve kabul işleri hakkındaki yönetmelik hükümleri uygulanır
9. Firmalar, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TITUBB) ve Ürün Takip Sistemi (ÜTS) kayıtlı olduğu belgeleri ya da TITUBB ve ÜTS kayıt zorunluluğu olmayan ürünlerin bu durumunu gösteren belgelerini tekliflerine ekleyeceklerdir. Ayrıca TITUBB'a ve/veya ÜTS kayıtlı olan malzemelerin barkod numaraları, kayıtlı olmayan ürünlerin ise marka isimleri teklif cetveline yazılacaktır.
10. Numune üzerinde istekli firma adı, ihale listesi sıra numarası yazılı olmalıdır. Gerektiğinde numune açılıp kontrol edilerek gerekli testlere tabi tutulacaktır. Numune değerlendirme komisyonu tarafından numuneler değerlendirilecektir. Numunelerin karar vermek için

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevdet ŞAHİN
Paşınır Kayıt Kontrol Yetk.

Zeynep GÜVAT, Mücahit YAMAN
Banu AKINCI
Hemşire

Fibret Erdoğan, Can Deniz İnan, Adem Yavaş, Şahin

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

yetersiz olduğu durumlarda istekli firmadan tekrar numune talep edilebilir. İhaleye katılan istekliler bu şartı peşinen kabul etmiş sayılırlar.

11. Tüm kalemlere numune getirilecektir. İstekliler numunelerini ihale gün ve saatine kadar teslim tutanağı ile idarenin belirleyeceği kişiye teslim edecektir. İstekliler kendisinde kalan kalemlerde getirdikleri numuneler ile birebir aynı malzemeyi getirecektir. Numunesi ile birebir aynı olmayan ürünler kabul edilmeyecektir. İhaleye katılan istekliler bu şartı peşinen kabul etmiş sayılırlar.
12. İstekliler numune getirmediği takdirde verilen fiyat teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. Fatura üzerinde malzemenin UBB kodu, sut kodu, miat tarihi yazılacaktır. Bu bilgileri içermeyen faturalar teslim alınmayacaktır.
14. Malzemelerin depo içine kadar taşınması firma tarafından gerçekleştirilmelidir.

Fikret Erdoğan
J.M.

Can Dera Deniz Adem Yigit
J.M.

Jayrap GÜNAY
J.M.

Micahit Yaman
J.M.

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevdet SARI
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Banu AKINCI
Hemşire
J.M.

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

TEKNİK ŞARTNAMESLER

1.2 Kalemler: ANNE BEBEK DOĞUM KOL BANDI MAVİ-PEMBE

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Anti alerjik ve anti bakteriyel olmalıdır
3. Hafif ve yumuşak olmalı hassas cilde zarar vermemelidir.
4. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
5. Anne bebek kol bantları birbirine bitişik olmalı, kullanım esnasında kolayca ayrılmalıdır.
6. Anne bebek kol bantları üzerinde aynı seri numaraları olmalı, seri numaralar silinmemelidir ve değiştirilememelidir.
7. Kol bandının uzunluğu anne için $24,5 \pm 1$ cm, yazı yazılacak kısmın ebadı $2,5 \pm 0,5$ cm; bebek için uzunluğu 15 ± 1 cm, yazı yazılacak kısmın ebadı $2,2 \pm 0,5$ cm ölçüsünde olmalıdır.
8. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kâğıdı olmalı ve bu kâğıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
9. Yazının yazılacağı kâğıdın ölçüleri anne bandı için 2×6 cm ($\pm 0,5$ cm), bebek için $3,5 \times 1,5$ ($\pm 0,3$ cm) ölçüsünde olmalı; cebin ölçüleri kâğıdın girmesine uygun olmalıdır.
10. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
11. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çit çitleri kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
12. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.
13. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır.
14. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

3.Kalem: AMELİYATHANE BONESİ BAĞCIKLI

1. Tek kullanımlık olmalıdır.
2. Açık yeşil veya mavi renkte olmalıdır.
3. Yırtılmaya dayanıklı, dokuma olmayan polipropilen materyalden imal edilmiş olmalıdır. Tüysüz olmalı, ameliyat bölgesine lif, tüy dökülmemelidir.
4. Saçlı deriden dökülebilecek partikül ve nemi tutmalı, hava geçirgenliği sağlamalıdır.
5. Bone çapı en az 50cm olmalıdır.
6. Bonenin başı çevreleyen lastik kısmı overlok çift dikiş veya reçme dikişli olmalıdır.
7. Bone lastiği esnek ve sıkı tespit edilmiş olmalı, esnetildiğinde birleşme yerinden ayrılmamalıdır.
8. Akerdeon gibi katlanmış iki tarafında toplanmış olacaktır.
9. Bonelerin lastik kısmı ciltte iz yapmamalıdır.
10. Boneler alerjiye neden olmamalı, cildi tahriş etmemeli, zararlı-toksik madde içermemelidir. Bonede yırtık, delik ve dikiş aralığı bulunmamalıdır.
11. En az 50, en çok 250 adetlik ambalaj içinde teslim edilmelidir.

Eleşkirt Devlet Hastanesi

Cevdet Şişli

3 Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Banu AKINCI

Kontrol

Fibret Erdemir
Gülden Demir
Adem Yigit

Zeynep Öneray
Alişahin Yılmaz

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

4. Kalem: AMELİYATHANE BONESİ BAĞCIKSIZ

1. Yırtılmaya dayanıklı, dokuma olmayan polipropilen materyalden yapılmış olmalı.
2. Kumaş kalınlığı en az 15 mg/m² olmalıdır.
3. Kullanılan materyal tüysüz olmalı, ameliyat bölgesine lif tüy dökülmemelidir.
4. Saçlı deriden dökülebilecek partikül ve nemi tutmalı, hava geçirgenliği sağlamalıdır.
5. Bonenin başı çevreleyen kısmı lastikle overlok dikilmiş olmalı, lastik uzunluğu açıldığında en az 100 cm olmalıdır.
6. Bone lastiği esnek ve sıkı tespit edilmiş olmalı, esnetildiğinde birleşme yerlerinden ayrılmamalı, kopmamalıdır.
7. Bone kullanıldığında lastik kısım ciltte iz bırakmamalıdır.
8. Bonede yırtık, delik ve dikiş aralığı bulunmamalı, uzun saç içinde taşınmalı ve yırtılmamalıdır.
9. Cildi tahriş etmemelidir.
10. Cerrahi ve klinik müdahalelerde çevreye bakteri engeli oluşturmalıdır.
11. Çapraz fiberli olup cildin hava almasını sağlarken partiküllere engel oluşturmamalıdır.
12. Akordeon gibi katlanmış iki tarafında toplanmış dikiş stilinde olmamalıdır.
13. Bone çapı en az 50 cm olmalıdır.
14. Rengi yeşil olmalıdır.
15. Numune getirmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

5. Kalem: AMELİYAT MİKROSKOBU KILIFI TEK KULLANIMLIK

- 1- Hastanemizde kullanılmakta olan markalara uygun ameliyat mikroskobuna uygun olmalıdır
- 2- Steril paket içinde olmalıdır.
- 3- Sabitleyici kemerleri olacaktır.
- 4- Kılıfın üzerinde en az altı bakış yolu olmalıdır.
- 5- Kılıf cihazı gövdesine kadar koruma altına alabilecek büyüklükte olacaktır.
- 6- Çemberi özel yırtılmayan, süngerden imal edilmiş olacaktır.
- 7- Üzerinde cihaz markası yazılı olacaktır.
- 8- Malzeme steril teslim edilip, steril poşetin üzerinde son kullanma tarihi, imal tarihi, mikroskoba nasıl takılacağını gösteren kullanım kılavuzu bulunmalıdır.
- 9- UBB kaydı olmalıdır. UBB kodu faturada belirtilmelidir
- 10- Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen ameliyat mikroskoplarında kullanılmak amacıyla alınacaktır.

Pilav Erdem
Julia

Canan Demir
Banu AKINCI
Hemşire

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Qevdet SARI
Taşınım Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem YIGİT
Ayşe GÜMÜŞ
Mehmet YAMAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

- 11- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.
- 12- Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır

6. Kalem: AMELİYATHANE BOX ÖNLÜĞÜ- ÇOK KULLANIMLIK

- 1- Kumaş %65 polyester, %35 pamuk karışımı (terikoton) olmalıdır.
- 2- Boyası akmayan ve rengi solmayan (134 C otoklavına dayanıklı) indantren boyalı olmalıdır.
- 3- Yüksek ısıyla yıkandığında çekmemeli ve dayanıklı olmalıdır.
- 4- Kollar bilekten dirsek üzerine, ön beden göbek hizasından göğüs üzerine kadar iki kat, ikinci katı ıslanmaz su geçirmez onarak kumaştan olmalıdır.
- 5- Kol bileği kolay geçişi sağlayacak fakat çabuk deforme olmayan (stretch) kumaştan yapılmış olmalıdır
- 6- Bedenin arka tarafı kontaminasyonu önlemek amacıyla boşluk bırakmayarak üst üste gelecek şekilde örtünmeye uygun olmalıdır.
- 7- Gömleğin ön yakası boğazı rahatsız etmeyecek şekilde hafif açık ve yuvarlak olmalıdır.
- 8- Bağcık uç kısımları ve bağlantı yerleri ponteriz dikiş, beden genelinde dikişlerin üzerine ikinci baskı (gaze) dikiş olmalıdır.
- 9- Renk petrol rengi olmalıdır.
- 10-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

7. Kalem; BUHAR STERİLİZASYON BOWIE-DİCK TEST İNDİKATÖRÜ SINIF 2

1. Tek kullanımlık olmalıdır.
2. Buhar geçişini kontrol etmek için kâğıt bariyerlere sahip olmalıdır.
3. Medikal kâğıda sarılı olmalıdır. . Test paketi 300gr(+20gr) en az 400 yaprak olmalı ve ebatları 12,5*12,5*3.2cm(+0.5cm) olmalıdır.
4. Kağıt bariyerlerin tam ortasında otoklavdaki buhar geçiş ve hava kaçak problemlerini tespit etmek için film yada lak kaplı özel indikatör baskılı test kartı olmalıdır. Test kartının arkasında hastane adı, bölüm, otoklav no, cycle no ve tarihin yazılabileceği bölümler olmalıdır. İndikatör stribinin hammaddesi 250 gr/m²beyaz bristol kağıttan olmalıdır.
5. İndikatör su bazlı olmalıdır. Başlangıç rengi ile final rengi yorum kolaylığı sağlayacak şekilde olmalıdır.
6. Otoklavlardaki seri kullanıma başlamadan önce Bowie-Dick programında kullanıma uygun olup problemleri tespit edebilmelidir.(134-137°de 3.3- 3.5 dak. da)
7. Medikal kâğıda sarılı olan test paketi üzerinde bir işlem indikatörü olmalıdır.
8. Üzerinde son kullanma tarihi(en az 2 yıl), üretim tarihi, lot numarası, ve üreticinin ismi olmalıdır.
9. Yerli malı belgesi ihale dosyasında sunulmalıdır.
10. Ürün ile birlikte renk dönüşüm skalası temin edilmelidir.
11. Ürünün onaylanmış kuruluştan alınma (notifed body) ISO EN 11140-4 uygunluk sertifikası olmalıdır ve CE belgesine sahip olmalıdır.

Fikret Erdoğan

Can Dursun Durmuş

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Banu AKINCI
Hemşire
Tasınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yığıt

Değerli Bilgi

Mücahit YAMAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

12. İşlem sonrası final rengini en az 6 ay muhafaza edebilmelidir. Bu konuda alınmış analiz sertifikası olmalıdır.
13. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

8. Kalem: BUHAR OTOKLAVI CONTA BAKIM SPREYİ SLİKON:

- 1-540 ml lik kutularda olmalıdır.
- 2-Hastanelerimizde kullanılan otoklav cihazlarına uygun olmalıdır.
- 3-Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.
- 4-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

9. Kalem: BUHAR STERİLİZASYON İNDİKATÖR BİYOLOJİK

1. Hızlı, kolay ve %100 doğrulanabilir gerçek biyolojik sonuçlar vermelidir.
2. Biyolojik indikatörler üremeyi en az 3 saatte göstermelidir.
3. Farmasötik sonuçlar vermeli, sonuçlar enzimatik veya floresan ışımayı okuma şeklinde olmamalıdır.
4. Gravity ve ön vakumlu buhar otoklavlarında kullanılmalıdır.
5. Tüp üzerinde buhar sterilizasyonu için olduğunu gösteren buhar ya da steam yazısı bulunmalıdır.
6. Biyolojik indikatör üzerinde Geobacillus Stearothermophilus sporu içerdiği belirtilmiş olmalıdır.
7. Cam tüp içinde besi yeri içermelidir, besi yeri çabuk büyümeyi sağlamalıdır.
8. Tüp kapağı sterilizan maddeyi geçirgen, bakteri bariyerli, filtreli olmalıdır.
9. Tüp üzerinde son kullanım tarihi, seri no.su (lot) ve kimyasal indikatör şeritli etiket olmalıdır.
10. ISO 11138 standartlarına uygun olmalıdır.
11. Biyolojik indikatörler 60±2 °C ısıda inkübe edilmelidir.
12. Biyolojik indikatörlerle birlikte otomatik, printerli ve LCD ekran özellikli inkübatör verilmelidir.
13. İnkübatör, otomatik dökümantasyon sağlamalıdır.
14. Başarısız sterilizasyonda alarm ile uyarmalıdır.
15. İnkübatör, test durumunda bir değişiklik oluştuğunda işitsel ve görsel alarm vermelidir.
16. İnkübatörde saat/tarih ayarı, inkübasyon süresi, görüntü ve ses ayarları yapılabilir.
17. İnkübatördeki her bir hücre (yuva) için test raporu alınabilmelidir. (sterilizatör no. biyolojik indikatör lot.no.gibi)
18. İnkübatör üzerinde her bir test yuvasına ait testin durumunu gösteren (testin negatif, pozitif ya da devam ettiğini gösteren) renkli ışıklar bulunmalıdır.
19. İnkübatör, 1 adet pozitif kontrol yuvası, 1 adet kırma yuvası ve 10 adet inkübasyon yuvası içermelidir.
20. Normal oda koşullarında saklanmalıdır.
21. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

10.Kalem: BUHAR STERİLİZASYON İNDİKATÖRÜ BİYOLOJİK HIZLI SONUÇ VEREN(3 SAAT):

1. Geobacillus stearothermophilus (Bacillus stearothermophilus) sporu içermelidir.

Fikret Erdoğan
Gürhan Demirel
Banu KINCI
Eleskirt Devlet Hastanesi
Cevdet AĞRI
Eşasınır Kayıt Kontrol Yetkilisi
Adem Yiğit
Zeynep Bakkay
Mucahit Yaman

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

2. Biyolojik ölümün gerçekleştiği durumda negatif (-) sonucu, biyolojik ölümün gerçekleşmediği durumda pozitif (+) sonucu kesin olarak en geç 3 saat içinde gösterebilmelidir.
3. Biyolojik ölümün gerçekleşmediği durumda pozitif (+) sonucu 1 saat içinde gösterebilmelidir.
4. Medya özel cam tüp içinde mor besiyeri içermelidir.
5. Sterilizasyon işleminden sonra cam tüp bastırılarak kırılmalı, spor "medya" ile temas ettirilmelidir.
6. Bakteri filtresi tüpün kapağında yer almalıdır.
7. Tüp üzerinde işlem görmüş ve görmemiş indikatörleri ayırt edebilmek için buhara maruziyet sonucunda renk değiştiren kimyasal indikatör yer almalıdır.
8. Tüp üzerindeki etikette son kullanma tarihi bulunmalıdır.
9. Normal oda şartlarında (15-30°C, %35-60 nem) saklanabilmelidir.
10. 60 ± 2°C'de orijinal otomatik okuyuculu inkübatörde 3 saat inkübe edilmelidir.
11. Otomatik okuyucuda en az 10 adet biyolojik indikatör yuvası bulunmalıdır. İnkübatör üzerinde bulunan her bir kuyu içine yerleştirilen biyolojik indikatör tüpünü insan hatasına yer vermeyecek şekilde otomatik olarak algılamalı, ve okumayı otomatik olarak başlatmalıdır.
12. Otomatik okuyucunun 7" dokunmatik ekranı olmalıdır.
13. İnkübatör üzerinde indikatör tüpü içerisindeki besi ortamının kırılması esnasında çalışanların yaralanmasını engelleyecek bütünlüklü kırıcı mekanizma bulunmalıdır.
14. Otomatik okuyucu aktif Geobacillus stearothermophilus sporu tarafından üretilen floresan ışığı en geç 3 saat içinde okuyabilecek biçimde tasarlanmış olmalıdır.
15. Otomatik okuyucuyu pozitif kontrol indikatöründeki üremeyi 1 saatten kısa süre içerisinde tespit edebilmelidir.
16. Otomatik okuyucu dahili printer e sahip olmalıdır. İndikatörlerin her okuması bitiminde printer otomatik olarak çıktı vermelidir.
17. Başarılı sterilizasyonda otomatik okuyucunun üzerinde negatif sonucu bildiren "N" işareti gözlenebilmelidir.
18. Başarısız sterilizasyonda otomatik okuyucunun üzerinde pozitif sonucu bildiren "P" işareti gözlenebilmeli ve beraberinde sesli alarm duyulmalıdır.
19. Otomatik okuyucunun mevcut sıcaklığı okuyucu üzerinden takip edilebilmelidir.
20. Otomatik okuyucu her bir kuyu için kalan süreyi sürekli gösterebilmelidir.
21. Dahili printeri olmalı ve otomatik sonuç verebilmelidir.
22. Otomatik okuyuculu inkübatör yapılan son 100 inkübasyonu hafızasında tutabilmeli ve istenildiği zaman bu 100 inkübasyon tek bir tuş ile yazdırılabilmelidir.
23. İnkübatör cihazının her bir yuvası istenildiği zaman buhar 1 saat, buhar 3 saat, buhar 20 dk, hidrojen peroksit 1 saat, hidrojen peroksit 20 dk işlemlerine ayarlanabilmelidir.
24. Firma biyolojik indikatörler bitene kadar 1 adet inkübatörü hastaneye kullanım amaçlı bırakmalıdır.
25. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

11.Kalem: BUHAR STERİLİZASYON İNDİKATÖRÜ KİMYASAL

1. İndikatör sribi buhar otoklavı ile sterilizasyona uygun yüksek hassasiyette su bazlı non toksik olacaktır. Sterilizasyon şartlarında istenmeyen durumlarda renk dönüşümü olmamalı, doymuş buhar, zaman, sıcaklık parametreleri doğru çalışıyorsa renk dönüşümü olmalıdır. İndikatör sribinin renk dönüşümü net olarak gerçekleşmelidir. İndikatör sribinin hammaddesi 250 gr/m²beyaz bristol kâğıttan olmalıdır.

Fikret Erdem
[Signature]

[Signature]

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Banu AKINCI
Hemşire
Tasınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem YIGİT
[Signature]
Mucabit YAGAN
[Signature]

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

2. Stribin final rengi, kolay kıyaslama için başlangıç rengi ile alt alta veya yakın görülebilir bir yerde olmalıdır.
3. İndikatörün baskısı 1cm²'den az olmayacaktır.
4. Üç noktalı indikatör bölgesinde indikatörlerin baskısı bütün striplerde homojen, eksiksiz ve net olacaktır.
5. İndikatör sribi üzerinde uygun sterilizasyon 121 derece-15 dakika 134 derece-3,5 dakika veya 7 dakika şartları belirtilmiş olacaktır.
6. Ürünün onaylanmış kuruluştan alınma (notifed body) ISO EN 11140-1 uygunluk sertifikası olmalıdır. Baskı üzerinde ISO 11140-1 uygunluğu ve Class 6 indikatörü olduğu belli olmalıdır.
7. İndikatör sribi üzerinde üretici firma adı, lot numarası ve ART numarası bulumalıdır.
8. İndikatör sribin indikatör baskılı tarafı filmle kaplanmış olmalıdır.
9. 250 striplik kutularda kullanıma hazır olacaktır.
10. Paketin veya stripin üzerinde imalat ve son kullanma tarihleri olmalıdır.
11. İşlem sonrası final rengini en az 6 ay muhafaza edebilmelidir. Bu konuda ürün için alınmış analiz sertifikası olmalıdır.
12. İmalatçı firmanın ISO kalite belgeleri ve CE uygunluk belgeleri olmalıdır.
13. Teklif edilen ürünlerin performans testleri yapıldıktan sonra uygunluk verilecektir. Uygunluk alamayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
14. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

12. Kalem; BUHAR STERİLİZASYON MARUZİYET BANDI SINIF 1

1. Otoklav bandı üzerindeki indikatör şeritler 2.4cm,2.5cm aralıklarla olmalı ve indikatör çizgiler 3mm(+2mm) halinde olmalıdır.
2. Bandın masurasında İmalat ve son kullanma tarihleri (en az iki yıl) yazılı olmalıdır.
3. Üzerindeki İndikatör, kullanıcıyı yanılığa düşürmeyecek zıt bir final rengine dönmelidir.
4. Mürekkep su bazlı olmalı ve buhar sterilizasyonu için proses kontrolünü sağlamalıdır. Kurşun veya toksik madde içermemelidir.
5. Eni 19 mm, boyu 50 metre(+3mt) olmalıdır.
6. Ürünün onaylanmış kuruluştan alınma (notifed body) ISO EN 11140-1 uygunluk sertifikası olmalıdır.
7. Bant kolay çıkmamalı ve üzerine yazı yazılabilir olmalıdır.
8. İşlem sonrası final rengini en az 6 ay muhafaza edebilmelidir. Bu konuda alınmış analiz sertifikası olmalıdır.
9. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

13. Kalem; CERRAHİ ALET KONTEYNER KİLİDİ (PLASTİK KONTEYNER KİLİDİ)

- 1-Konteynerların kilit flaplarına rahat takılabilmelidir.
- 2-34 ve 121 derece buhar otoklav ve etilen oksit otoklavına dayanıklı olmalıdır.
- 3-Emniyet kilitleri kilitlendikten sonra kırılarak açılma özelliğine sahip olmalıdır. Kilitler kendiliğinden kırılmamalı ve darbelere dayanıklı olmalıdır.
- 4-Emniyet kilid konteynera güvenlik amacıyla takılmalıdır.
- 5-Teslimat 100 lük paketlerde yapılmalıdır.
- 6-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

Fikret Erdoğan

Can Derviş Demir

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Devlet SARI
Banyo Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit
Mehmet
Yaman

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

14.Kalam: CERRAHİ ALET YIKAMA FIRÇALARI:

- 1- Temizlik amaçlı kullanılmalıdır.
- 2- Fırça beyaz renkte, naylon olmalıdır.
- 3- Gövdesi paslanmaz çelik olup, tutma halkasına sahip olmalıdır.
- 4- Fırçanın fırça başı çapı 1mm ile 22.35mm arasında seçeneklere sahip olmalıdır.
- 5- Fırçanın kıl uzunluk değerleri 1.27cm ile 6.35cm arasında seçeneklere sahip olmalıdır.
- 6- Fırçanın bir uçtan öteki uca olan uzunluğu 15.2cm – 61cm arasında olmalıdır.
- 7- Lateks içermemelidir.
- 8- Herbir pakette 2 adet olmalıdır.
- 9-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

15.Kalem: CESET TORBASI PEDIATRİK

- 1- Torbaların ebatı 70*100 cm olmalıdır.
- 2-Torbalar sağlam yırtılmaz malzemeden imal edilmeli, 120 kg taşıyabilme kapasitesine sahip olmalıdır.
- 3-Torbalar sıvı ve koku sızdırmaz olmalıdır.
- 4-Torbalar dikişsiz ve önden fermuarlı olmalıdır.
- 5-Torbalar siyah renkte olmalıdır.
- 6-Torbaların rahat taşınabilmesi için 6 adet kulp olmalıdır.
- 7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

16.Kalem: CESET TORBASI YETİŞKİN

- 1- Torbaların ebatı 75*200 cm olmalıdır.
- 2-Torbalar sağlam yırtılmaz malzemeden imal edilmeli, 120 kg taşıyabilme kapasitesine sahip olmalıdır.
- 3-Torbalar sıvı ve koku sızdırmaz olmalıdır.
- 4-Torbalar dikişsiz ve önden fermuarlı olmalıdır.
- 5-Torbalar siyah renkte olmalıdır.
- 6-Torbaların rahat taşınabilmesi için 6 adet kulp olmalıdır.
- 7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

17.Kalem: DENTAL TEMİZLEME SOLÜSYONU (ULTRASONİK YIKAMA CİHAZI İÇİN)

1. Ölçü maddesi artıkları, kemik parçacıkları, organik dokuları, kötü kokuları ve biyofilm tabakalarını ünit gider ve aspiratör sisteminden sökmelidir.
2. Ürün etkin maddeleri 100 gr için 5 gr 3-aminopropil-dodesil-1,3-propandiamin, 4.2 gr N-didecyl-N-methyl-polyoxyethylammoniumpropionate olmalı ve aldehit, fenol v.b. maddeler içermemelidir.
3. Ürün %1 konsantre olmalıdır.
4. 1 litre dezenfektandan 100 lt solüsyon elde edilmelidir.
5. Solüsyon 15 dakikada Bacterisidal aktivitesi ile EN 14561, EN 13727 (S. aureus, P. aeruginosa, E. Hirae) ve Yeastisidal aktivitesi EN,13624, EN 14562 (C.Albicans) karşı etkili olmalıdır.

Filet Erdogdu
Sulu

Erzurum
Sulu

İleşkirt Devlet Hastanesi
Banyo KİMLİĞİ
Hormon ve Sınırlı Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigilci
Müchit YAMAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

6. Solüsyon 60 dakikada Virüsidal aktivitesi ile EN1677 (HIV, HBV, HCV, H1N1 domuz gribi), (H5N1 kuş gribi), HerpesSimplex, Ebola virüsü, Kızamık virüsü ve insan kaynaklı tüm virüslere karşı etkili olmalıdır.
7. Solüsyon 240 dakikada Tuberkulosidal aktivitesi ile EN 14348 (M.terrae) karşı etkili olmalıdır.
8. Baktersistal, Yeastisidal, Tuberkulosidal ve Virüsidal etkenliği ambalaj etiketinde yazılı olmalı ve istendiği takdirde belgelenmelidir.
9. 5lt olmalıdır. Dozaj ayarlama sistemi olmalıdır.
10. Köpürmemeli ve tahliye sisteminde aşındırıcı etkisi olmamalıdır.
11. Taze limon kokusunda olmalıdır.
12. Son kullanma tarihi, teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalıdır.
13. Hasta ve ürün güvenirliliği sağlamak amacıyla tüm ürünlerin üzerinde lot numarası ve ürünün özelliklerini belirten orijinal etiketleme ve markalama yapılmış olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde herhangi bir şekilde sonradan etiket v.s. yapıştırılmamalıdır.
- 14-Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen dış tedavisinde kullanılmak amacıyla alınacaktır.

15- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.

16-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

18.Kalem: DISPOSABLE YATAK KORUYUCU

1. Hijyenik yatak koruyucu örtü 3 (üç) bölümden oluşmalıdır.
 - i. En alt tabaka polietilen su geçirmez ve deliksiz kısımdan ibaret olmalı,
 - ii. Orta Tabaka selüloz olmalı,
 - iii. Üst tabaka su geçirgen hidrofilik Non Woven materyelden olmalıdır.
- 2.Yatak koruyucu örtü 60 cm x 90 cm (± 2 cm) ebatlarında olmalıdır.
- 3.Üretici firmada CE belgesi olmalıdır.
- 4.Hastanın cildine değen kısımlar rahatsızlık vermeyecek özellikte olmalı ve antiallerjik yapıda olmalıdır.
- 5.En az 10 luk paketler halinde olmalıdır.
- 6.Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

19. Kalem; DÖKÜMANTASYON ETİKETİ

- 1-Listede belirtilen ölçülerde olmalıdır.
- 2-Çabuk, bırakmayan, kendiliğinden yapışkan olmalıdır.
- 3-Tüm barkod yazıcılarda kullanılabilir.
- 4-Her ruloda en az 1000 Adet Etiket olmalıdır.
- 5-Etiket rengi beyaz olmalıdır.
- 6-Nem, alkol, ışık ve ısıya karşı dayanıklı olmalıdır.
- 7-Termal olmalıdır.
- 8-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

Fitret Erdiçan
Can Dursun Demir
Banu AKINCI
Hemşire
Bakır
Adem Yiğit
Zeynep Güneş
Mısrahat YAMAN

10. Cezalet KARI
Bakır Kayıt Kontrol Yetkilisi

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

20. Kalem: EKOKARDİYOGRAFI JELİ(EKG)

- 1.EKG jeli formaldehit veya herhangi bir toksik madde içermemelidir.
- 2.EKG jeli su bazlı olmalıdır.
- 3.EKG jeli ekg cihazlarının uç ve kablolarında kalıntı ve hasar oluşturmamalıdır.
- 4.Ekg jeli 1000 ml 'lik plastik kutularda olmalıdır.
- 5.Vücuda temasta sulanıp akmamalı tabaka oluşturmalıdır.
- 6.Jel içerisinde etken madde oranı yüksek olmalıdır.
- 7.Alerjik özelliği bulunmamalıdır.
- 8.Kokusuz olmalı, ciltte ve elektrot veya problarda leke bırakmamalıdır.
- 9.İletken olmalı, içerisinde hava kabarcığı bulunmamalıdır.
- 10.EKG jeli bakteriyostatik ve de sensitiviteye yol açmayan formülden oluşmalıdır.
- 11.Ambalajın üzerinde üretim ve son kullanma tarihi olmalı ve raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren 2 yıl olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

21.Kalem: EKG MANDAL SETİ (4'LÜ) PEDIATRİK

- 1- Pediatrik tipte olmalıdır.
 - 2- Mandallı tipte olup kol ve bacağı bağlanabilmelidir
 - 3- EKG kışkacı dayanıklı plastikten olmalıdır.
 - 4- Elektrod kısmı paslanmaz çelik yapıda olmalıdır.
 - 5- Elektrot kısmı mandala sabitlenmiş olmalı, herhangi bir sebeple oynama yapmamalıdır.
- Herhangi bir kayma yapması durumunda firma ücretsiz olarak mandalı değiştirmelidir.
- 6- Hasta kablosu girişine uygun olmalıdır.
 - 7- Mandalın birleşim noktasını kademeli olarak ayarlanabilir olmalıdır.
 - 8- UBB kaydı olmalıdır. UBB kodu faturada belirtilmelidir
 - 9-Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen EKG ölçmek amacıyla alınacaktır.
 - 10- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.
 - 11-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

22.Kalem: EKG MANDAL SETİ (4'LÜ) YETİŞKİN

- 1- Yetişkin tipte olmalıdır.
- 2- Mandallı tipte olup kol ve bacağı bağlanabilmelidir

Fikret Erdoğan
Gülden Demirel
Barış AKINCI
Mecidiye YAPRAK
Adem Yigit
Zeynep GÜRAY
Mecidiye YAPRAK
11. Evde Sağlık Hizmetleri
Kayıt Kontrol Yetkilisi

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

- 3- EKG kısılacı dayanıklı plastikten olmalıdır.
- 4- Elektrod kısmı paslanmaz çelik yapıda olmalıdır.
- 5- Elektrot kısmı mandala sabitlenmiş olmalı, herhangi bir sebeple oynama yapmamalıdır. Herhangi bir kayma yapması durumunda firma ücretsiz olarak mandalı değiştirmelidir.
- 6- Hasta kablosu girişine uygun olmalıdır.
- 7- Mandalın birleşim noktasını kademeli olarak ayarlanabilir olmalıdır.
- 8- UBB kaydı olmalıdır. UBB kodu faturada belirtilmelidir
- 9-Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen EKG ölçmek amacıyla alınacaktır.
- 10- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.
- 11-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

23.Kalem: EKG PUAR ÇANI PEDIATRİK

- 1- Pediatrik tipte olmalıdır.
- 2-Malzeme paslanmaz, elastik ve dayanıklı olmalı herhangi bir sebeple kırılma yapmamalıdır.
- 3- Kırılma yapan ve paslanan malzemeler firma tarafından ücretsiz olarak değiştirilmelidir.
- 4- UBB kaydı olmalıdır. UBB kodu faturada belirtilmelidir
- 5-Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen EKG ölçmek amacıyla alınacaktır.
- 6- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.
- 7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

24.Kalem: EKG PUAR ÇANI YETİŞKİN

- 1- Yetişkin tipte olmalıdır.
- 2- Malzeme paslanmaz, elastik ve dayanıklı olmalı herhangi bir sebeple kırılma yapmamalıdır.
- 3- Kırılma yapan ve paslanan malzemeler firma tarafından ücretsiz olarak değiştirilmelidir.
- 4- UBB kaydı olmalıdır. UBB kodu faturada belirtilmelidir
- 5-Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen EKG ölçmek amacıyla alınacaktır.
- 6- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.

Fikret Ertugrul
Gönderen
Bandırma
Eleşkin Devlet Hastanesi
BANDIRMA
Hastane Masınır Kayıt Kontrol Yetkilisi
Adnan Yiğit
Zeynep Güneş
Mehmet Yılmaz

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

25.Kalem: EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI %0.55
ORTOFİTALALDEHİT SIVI 4,01-5LT

1. Solüsyon en az %0.55 oranında Orthophtalaldehyde içermelidir.
2. Sabun, kan, serum ve vücut sıvıları gibi organik maddelerce inaktive olmamalıdır.
3. Dezenfeksiyona tabi tutulan malzemelerin paslanmasını, aşınmasını ve deformasyonunu engellemek amacıyla solüsyon formülasyonunda etkinliği kanıtlanmış benzotraizele koroziv etken madde bulunmalıdır.
4. Dezenfektan solüsyonu; Vancomycin resistant Enterococcus(VRE), Methicilin resistant staphylococcus aerus (MRSA), Mycobacterium Tuberculosis, Acinetobacter baumannii, Escherichia coli, Staphylococcus aerus, Pseudomonas aeruginosa, Klebsiella pneumoniae, Bacillus subtilis, Trycophyton mentagrophytes, Proteus vulgaris, Salmonella enterica supsp. enterica, Proteus mirabilis, Yersinia enterocolitica, Enterococcus hirae, Acinetobacter baumannii (İRAB dahil), Candida albicans, Aspergillus niger, Mycobacterium terrae, Mycobacterium avium, DNA'lı zarflı-zarfsız virüsler için Human adenovirus Type 5 ile RNA'lı zarflı-zarfsız virüsler için Poliovirus Type 1'e karşı etkili olmalıdır. Bu etkinliklerin olduğuna dair her bir mikroorganizmanın ayrı ayrı gözüktüğü bilimsel raporlar Sağlık Bakanlığı'nın yetkili laboratuvarlarından alınmış olmalı ve ihale dosyasında sunulmalıdır. Raporları veren laboratuvarların Sağlık Bakanlığı yetki belgesi de ihale dosyasında sunulmalıdır. Tanımlanan şekilde ihale dosyasında raporları olmayan ürünlere ait teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
5. Solüsyonun korozyona sebep olmadığına dair raporları ihale dosyasında bulunmalıdır.
6. Solüsyon kullanıma hazır olmalı, aktiviteye gerek duyulmamalı ve sulandırılmadan kullanılmalıdır.
7. Solüsyon 14 gün tam etki süresine sahip olmalıdır. Açılmış ürünün 14.gün sonunda da etkinlik için gereken etken madde Opa oranını koruduğuna dair Sağlık Bakanlığı yetkili laboratuvarından verilmiş içerik raporu ihale dosyasında sunulmalıdır. Bununla ilgili raporu olmayan ürünler için verilen teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
8. Ürünün bakterisid, fungusid, sporisid, virusid, mikobakterisid etkinliği en fazla 5 dakika olmalı. Bunu kanıtlayan uluslararası EN 13727, EN 1650, EN 14348, EN 13704, EN 14476 standardında yapılmış çalışmalara ait Sağlık Bakanlığı Yetkili Laboratuvarından alınmış mikrobiyolojik etkinlik raporları ihale dosyasında bulunmalıdır.
9. Solüsyon hem dezenfeksiyon kaplarında hem de otomatik endoskop yıkama dezenfeksiyon makinelerinde kullanılabilirdir.
10. Solüsyon 5 litrelik Pvc içermeyen bidon ambalajlarda sunulmalıdır.
11. Solüsyonun raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıl, hastaneye teslim tarihinden itibaren 23 ay olmalıdır. Miadının bitmesine 3 ay kala yüklenici firma tarafından ürünler yenileri ile değiştirilecektir.
- 12.Solüsyonun toksik etkisinin olmadığına dair sağlık bakanlığı yetkili laboratuvar raporları ihale dosyasında bulunmalıdır.

13

Ağrı Devlet Hastanesi
Devlet Hastanesi
Bando AMINCI
Hemşire

Kontrol Yetkilisi

Mehmet Yigit
Jeyran Göktaş
Mehmet Yigit
Mehmet Yigit

Fibet Ergüç
G. İsmail Demir
Seni

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

13. Solüsyonun dezenfektan aktivitesi test stripleri kullanılarak test edilmelidir. Her 5 litrelik dezenfektan için 50 (elli) adet test stripi verilmelidir.
14. Cerrahi ve tıbbi aletler, anestezi malzemeleri, Fujinon, Pentax, Olympus, Storz vb endoskoplar, kolonoskoplar ve benzeri alet ve cihazların yüksek düzey dezenfeksiyonunu sağlamalıdır. Solüsyon kullanılan alet ve cihazlarda deformasyona, bozulmalara sebep olmamalı, endoskop ve kolonoskopların polimer yüzeylerine zarar vermemelidir. Tüm bunlarla ilgili olarak solüsyonun TS 6773 korozyon raporu ile endoskoplar ve kolonoskopların polimer yüzeylerine zarar vermediğine dair Sağlık Bakanlığı Yetkili Laboratuvarlarından yukarıdaki endoskop markalarından biri için alınmış raporları ihale dosyasında sunulacaktır.
15. Dezenfektana ait test stripleri minimum etkin konsantrasyonu ölçen (MEK) stripier olmalıdır. MEK seviyesi 0,3 seviyesine indiğinde strip renk değiştirerek bilgi vermelidir. Stripiere ait kullanım klavuzu stripierle beraber verilmelidir. Sağlık Bakanlığı Yetkili Laboratuvarlarından alınmış Test stripierinin validasyon raporları ihale dosyasında sunulmalı ve bu raporlar Opa solüsyonu üreticisi adına düzenlenmiş raporlar olmalıdır.
16. Ürüne ait test stripleri üzerinde o ürüne ait olduğunu gösteren isim olmalıdır.
17. Ambalaj üzerindeki etikette üretim lot numarası, üretim tarihi ve son kullanma tarihi bilgileri kodlama cihazı ile yazılmış olmalıdır.
18. Solüsyon kullanılırken köpürmemelidir.
19. Kullanılmış artık dezenfektan tahliye edilirken kullanılmak üzere gerekli miktarda nötrölizan madde için glisin verilmelidir. Her nötrölizan ambalaj üzerinde kullanım talimatı bulunmalıdır.
20. Kullanıma hazır ürünün pH'ı 7-8 olmalıdır.
21. Ürün için orjinal bir adet 5 litrelik numune, içerisinde 25 adet strip bulunan bir şişe test stripi ve içerisinde glisin bulunan 1 paket nötrölizan ihale dosyası ile birlikte teslim edilmelidir.
22. Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu'nun 24.08.2015 tarihli ve 80981279 sayılı yazısı gereği dezenfektan solüsyonun kullanıldığı alet ve cihazlarda, dezenfektan solüsyondan kaynaklanan bir arıza meydana geldiği anda ortaya çıkan zarar teklif veren firma tarafından karşılanacaktır, teklif veren firma bu hususu peşinen kabul ettiğine dair taahhünameyi ihale dosyasına koyacaktır.
23. Açılmış ürünün 14 gün bakterisit (metisiline, vankosimine, imipeneme dirençliler dahil), tuberkilozid, fungusit, sporisit, virusit etkinliğinin var olduğunu kanıtlayan Sağlık Bakanlığı Yetkili Laboratuvarlarından alınmış EN 13727, EN 1650, EN 14348, EN 13704, EN 14476 standartlarında yapılmış çalışmalara ait mikrobiyolojik etkinlik raporları ihale dosyasında sunulmalıdır.
24. Ambalajı açılmış solüsyon 90 gün boyunca kullanılabilir. Bu hususu belgeleyen Sağlık Bakanlığı Yetkili Laboratuvarlarından alınmış mikrobiyolojik etkinlik raporu ihale dosyasında sunulmalıdır.
25. Solüsyon için istenen ürün içerik, mikrobiyolojik etkinlik çalışmaları ve diğer tüm raporları Sağlık Bakanlığı tarafından yetkili laboratuvarlarda yapılmış olmalıdır. Sağlık Bakanlığı yetkili laboratuvarları haricinde yerlerden rapora sahip ürünler için verilen teklifler kabul edilmeyecektir.

Fikret Erdoğdu
[Signature]

Can Dursun Demirel
[Signature]

BANDAKINCI
Hemsire
[Signature]

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevdet SARI
Tasarruflar Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit
[Signature]
Sevref Güneş
[Signature]
Mücahit YAMAN
[Signature]

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

26. Yüksek düzey dezenfektan solüsyon ile birlikte her litre için 1 litre %0,5 konsantrasyonda kullanılarak 5 dakika da bakterisit, fungusit, virüsit etkinliği Sağlık Bakanlığı Akredite Laboratuvarları raporları ile kanıtlanmış enzim bazlı ön temizlik ve dezenfeksiyon solüsyonu verilecektir.
27. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

26. Kalem: EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI ENZİMATİK SIVI-5LT

1. Solüsyon proteaz, amilaz, lipaz, karbohidraz enzimleri (veya tensidler), yüzey aktif maddeler, korozyon önleyiciler ve çözücü maddeler içeren bakteriostatik temizleyici olmalıdır.
2. Sabit ve flexible endoskoplar başta olmak üzere cerrahi aletler, anestezi ekipmanları ve resüsitasyon malzemeleri (ambu, larengoskop vb.) gibi paslanmaz çelik, alüminyum, Krom kaplama, silikon, kauçuk, plastik, ayna, seramik, cam, porselen gibi malzemelerden yapılmış her tipteki hassas tıbbi aletin temizliğinde kullanılabilir olmalıdır.
3. Solüsyon hem manuel, hem de ultrasonik yıkama cihazlarında kullanılabilir olmalıdır.
4. Solüsyon, cerrahi alet ve endoskopların üzerindeki kan, mukoza, dışkı, yağ, protein gibi organik artıkları fırçalama yapmadan çözmelidir.
5. Aldehit ve fosfat içermemelidir.
6. Ürün oda ısısındaki her türlü su sertliğinde kullanıma uygun olmalıdır.
7. Orijinal ambalajda, konsantre likid formunda olmalıdır.
8. Solüsyonun pH'ı nötr olmalıdır.
9. Önerilen konsantrasyonda, en fazla 15 dakikada etki gösterebilmelidir.
10. Toksik olmamalı, solunuma zarar vermemeli; kokusuz olmalı, aşındırıcı olmamalı, az köpüklü formda olup, kolay durulanmalı, alet üzerinde kalıntı bırakmamalı, ekolojik özelliği olmalıdır.
11. Solüsyon 5 litrelik polietilen bidonlarda kilitli kapaklı ambalajda olmalıdır.
12. Orijinal ambalajlarda nemden etkilenmeyecek şekilde orijinal kilitli kapaklı olmalı, üzerinde orijinal etiket ve prospektüs bilgileri olmalıdır.
13. Ambalajlar üzerinde ayrıca Türkçe olarak ürünün kullanımı, yan v toksik etkilerine ilişkin uyarılar, üretim ve son kullanım tarihi, seri numarası olmalıdır.
14. Orijinal ambalajın açıldıktan sonra ürünün kullanım süresi (stabil kalması süresi) belirtilmelidir.
15. Üretici firma ürün kullanımı ile ilgili dökümanları sağlayabilmeli ve eğitim verebilmelidir.
16. Konsantre ürün miktarı için uygun dozaj pompası bulunacaktır.
17. Ürün, cerrahi alet ve endoskop üreticileri tarafından onaylı olmalı ve belgelendirilmelidir.
18. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

Fibet Erdoğan
Gönderen
Yan

Gönderen
Yan

Eleşkirt Devlet Hastanesi
15. Cevdet SARI
Maşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi
Baru AKINCI
Hemşire

Adem Yigit
Zeynep GÜNAY
Mehmet YAMAN
AŞ

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

27.Kalem: EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI PERASETİK SIVI-5LT

- 1.Ürün % 7.5 Hidrojen Peroksit ve % 0.23 Parasetik asit kombinsyonu içermelidir.
- 2.Endoskoplar ve cerrahi aletlerin yüksek düzeyde dezenfeksiyonunu sağlamak üzere kullanılmalıdır.
- 3.Etken maddenin kimyasal yapısı aldehid - aldehidtürevleri, fenol ve klor içermemelidir.
- 4.İçeriğinde korozyonu önleyici inhibitörleri olmalıdır.
- 5.Bakteriler (mycobacteriler), mantarlar, virüsler (adeno, polio virüs vb.) üzerine 5-20 dakika sürede öldürücü etkili olmalıdır. Yüksek düzey dezenfektan özelliğini sağlamalı ve bununla ilgili ulusal veya uluslararası akredite laboratuvarlarda alınmış dezenfektan etkinlik raporu sunulmalıdır
- 6.Açılmış ürün 14 gün süresince etkinliğinin var olduğunu kanıtlayan yetkili laboratuvarlardan alınan mikrobiyolojik etkinlik raporları ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 7.Dezenfektan solüsyonunun materyal uyumluluğu geniş olmalıdır. Mevcut endoskopik (Olympus, Pentax, Fuji, vb.) cihazların yüksek düzey dezenfeksiyonunda bu özellikleri belgeleyen materyal uyumluluk çalışmaları firma dosyasında bulundurulmalıdır. Korozyon, paslanma, endoskop kılıflarında yumuşama-renk değişimi, vb. zedelenmelere neden olmamalıdır. Dezenfektanın teknik servis raporu ile belgelenen herhangi bir hasara sebebiyet vermesi durumunda, firma kurumun zararını karşılayacağını garanti etmelidir.
- 8.Dezenfektan, 5 litrelik PVC içermeyen orijinal ambalajında sızdırmaz kilitli kapaklı olmalıdır.
- 9.Ürün 14 gün etki süresine sahip olmalıdır. Firma bunu kanıtlandığına dair sağlık bakanlığı akredite laboratuvarlarında çalışılmış içerik analiz bilimsel raporları belgelendirilmeli ve ihale dosyasında sunulmalıdır.
- 10.Solüsyon Kullanıma hazır olmalıdır.
- 11.Ürünün rahatsız edici kokusu olmamalıdır.
- 12.Solüsyonun aktivitesini ölçmek için gerekli test stripleri firma tarafından sağlanmalıdır. Her 5 litreye 15 adet strip verilmelidir.
- 13.Kullanım talimatı (renkli, şekilli, pvc kaplı) istendiği kadar verilmelidir.
- 14.Ürünün kullanımı ile ilgili gerekli eğitim firma tarafından verilmelidir.
- 15.Ürünün TITUB kaydı olmalıdır. Ürüne ait güvenlik veri fişi ihale dosyasında olmalıdır.
- 16.Ürün ambalajı üzerinde, alınması gereken önlemler, uyarılar, kullanım şekli, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası yazılı olmalıdır. Ürün etiketi Türkçe olmalıdır.
- 17.Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalı. Ürünün son kullanma tarihine 3 ay kala hastanenin elinde kalan ürünleri yenisi ile değiştirmelidir.

Eleşirt Devlet Hastanesi
16
Cevdet SARI
Basınç Kayıt Kontrol Yetkilisi

Barış AKINCI

Adem Yiğit Zeynep Güneş

Mehmet YAPAN

Fikret Erdoğdu Çantarcılar

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

18.Ürün, manuel dezenfeksiyon ve otomatize endoskop dezenfeksiyon cihazlarında kullanıma uygun olmalıdır.

19.Tüm belgeler Türkçe yazılı olmalıdır ve ürün kataloğu bu amaçla kullanılamaz.

20.Enfeksiyon Kontrol komitesi tarafından gerek görüldüğü takdirde numune, . Sağlık Bakanlığınca yetkilendirilen ve kurum tarafından tercih edilen bir laboratuarda mikrobiyal etkinlik, toksikolojik, kimyasal içerik, korozif etki vb. açısından test edilecektir ve masraflar ilgili firma tarafından karşılanacaktır. Üründe uygunsuzluk tespit edildiği durumunda, farklı seri numaralı ürünler aynı miktarda ücretsiz değiştirilecektir.

21.Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

28.Kalem: ENDOSKOPİK KAMERA KORUYUCU KILIFI TEK KULLANIMLIK

1- Kılıf şeffaf polietilen malzemeden yapılmış olmalı ve 8 mm kalınlığında olmalıdır.

2- Kılıfın eni 13-14 cm genişliğinde olmalıdır.

3- Uzunluğu 2,3 -2,5 m olmalıdır.

4- Kameranın kolay geçebilmesi için kılıfta karton olmalıdır ve istendiğinde bir yere asılabilesi için karton ya da yuvarlak delik olmalıdır.

5- Kılıf akardeon şeklinde iç içe katlanmış olmalıdır.

6- Kılıf üçgen şeklinde kapama olmalıdır ve ucu perforeli olmalı ve yapışkan bandı olmalıdır.

7- Kılıf steril tekli poşetlerde olmalı, üretim tarihi son kullanım tarihi, ürünün barkod numarası, ne ile sterilize edildiği, lot numarası olmalıdır.

8- UBB kaydı olmalıdır. UBB kodu faturada belirtilmelidir

9-Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen endoskopik kamerada kullanılmak amacıyla alınacaktır.

10- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.

11-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

29.Kalem: GALOS

1. Hem erkek hem de bayan ayakkabılarına uygun boyutta, 45 numarayı içine alacak büyüklükte olmalıdır.
2. Lastikleri ayakkabıları yeterince kavramalıdır.
3. Galoş yükseklikleri ayakkabıyı yeterince saracak boyutta olmalıdır.
4. Yırtık, delik, lastikleri kopuk v.s. arızaları bulunmamalıdır.
5. Şeffaf ya da mavi renkte olmalıdır.

Fikret Erdoğan
Genel Müdür

Banu AKINCI
Hemşire

Eleşkirt Devlet Hastanesi
17. Cevdet SARI
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit
Sevcan Göktaş
Micahit Yılmaz

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

6. Kolay yırtılmayacak kadar dayanıklı, kullanım kolaylığı sağlayacak kadar esnek olmalıdır.
7. Ameliyathane, yoğun bakım v.b. özellik gerektiren yerlerde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
8. Numune getirmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

30. Kalem: HASTA ALT BEZİ BEL BANTLI (YETİŞKİN)

1. Hasta alt bezi hijyenik olmalıdır.
2. Hastaya temas eden kısmı anti alerjik olmalıdır.
3. En dış yüzey su geçirmez özelliğe sahip olmalıdır.
4. Selüloz tabakası bulunmalıdır.
5. Bezler absorben içermelidir.
6. En dış tabaka su tutmaz özellikte olmalıdır.
7. Vücuda uyumlu anatomik özelliğe sahip olmalıdır.
8. Kendinden defalarca yapışma özelliğine sahip yan bantlar bulunmalıdır.
9. Hastanın cildine temas eden kıvrımlar rahatsız etmeyecek özelliğe sahip olmalıdır.
10. Emme kapasitesi ± 1200 mg özelliğe sahip olmalıdır.
11. Orijinal ambalajında ağzı kapalı olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

31. Kalem: HASTA ALT BEZİ SERME:

1. Bezin emicilik özelliği kritik bölgelerde artırılmış olmalı.
2. Bezin emici olmayan cildi tahriş etmemeli daima kuru kalmalı, sızıntıya karşı bariyer görevi görmelidir.
3. Emiciliği arttıran ve kokuyu engelleyen süper emici maddeden imal edilmiş olmalıdır.
4. Ürün ebadı $60(+5)*90(+5)$ cm olmalıdır.
5. Numune üzerinde değerlendirme yapılacaktır.
6. Ürünler hastane ambarına raf teslimi olarak gönderilecektir.
7. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

32. Kalem: HASTA ALT BEZİ BEL BANTLI PEDIATRİK (TÜM NUMARALAR)

1. Hasta alt bezi hijyenik olmalıdır.
2. Hastaya temas eden kısmı anti alerjik olmalıdır.
3. En dış yüzey su geçirmez özelliğe sahip olmalıdır.
4. Selüloz tabakası bulunmalıdır.
5. Bezler absorben içermelidir.
6. En dış tabaka su tutmaz özellikte olmalıdır.
7. Vücuda uyumlu anatomik özelliğe sahip olmalıdır.
8. Kendinden defalarca yapışma özelliğine sahip yan bantlar bulunmalıdır.

Fikret Erdoğan
Banu AKINCI
Hastane Kayıt Kontrol Yetkilisi
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü
1811 Hastanesi
Ağrı
Mücahit YAMAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

9. Hastanın cildine temas eden kıvrımlar rahatsız etmeyecek özelliğe sahip olmalıdır.
10. Emme kapasitesi ± 1200 mg özelliğe sahip olmalıdır.
11. Orijinal ambalajında ağzı kapalı olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

33. Kalem: HASTA BİLEKLİĞİ ÇOCUK BEYAZ

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Antialerjik ve antibakteriyel olmalıdır.
3. Hafif ve yumuşak olmalı hassas ciltlere zarar vermemelidir.
4. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
5. Uzunluğu $24,5 \pm 1$ cm, yazı yazılacak kısmın ebadı $2,5 \pm 0,5$ cm ölçüsünde olmalıdır.
6. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı olmalı ve bu kağıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
7. Yazının yazılacağı kağıdın ölçüleri 2×6 cm ($\pm 0,5$ cm), cebin ölçüleri kağıdın girmesine uygun olmalıdır.
8. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
9. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çit çıtları kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
10. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.
11. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

34. Kalem: HASTA BİLEKLİĞİ ÇOCUK KIRMIZI:

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Antialerjik ve antibakteriyel olmalıdır.
3. Hafif ve yumuşak olmalı hassas ciltlere zarar vermemelidir.
4. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
5. Uzunluğu $24,5 \pm 1$ cm, yazı yazılacak kısmın ebadı $2,5 \pm 0,5$ cm ölçüsünde olmalıdır.
6. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı olmalı ve bu kağıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
7. Yazının yazılacağı kağıdın ölçüleri 2×6 cm ($\pm 0,5$ cm), cebin ölçüleri kağıdın girmesine uygun olmalıdır.
8. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
9. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çit çıtları kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
10. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.
11. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

35. Kalem: HASTA BİLEKLİĞİ ERKEK BEBEK:

Banu AKINCI
Hemşire

Elazığ Devlet Hastanesi
19
Gözetim SARI
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adan Yigit
Mehmet YAMAN

Fikret Erdoğdu
Gülden Dür

Handwritten text at the bottom of the page, possibly a signature or date, which is mostly illegible due to fading and blurring.

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Antialerjik ve antibakteriyel olmalıdır.
3. Hafif ve yumuşak olmalı hassas ciltlere zarar vermemelidir.
4. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
5. Uzunluğu 24,5 ±1 cm, yazı yazılacak kısmın ebadı 2,5 ±0,5 cm ölçüsünde olmalıdır.
6. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı olmalı ve bu kağıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
7. Yazının yazılacağı kağıdın ölçüleri 2x6 cm (±0,5 cm), cebin ölçüleri kağıdın girmesine uygun olmalıdır.
8. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
9. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çit çitleri kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
10. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.
11. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

36. Kalem: HASTA BİLEKLİĞİ KIRMIZI

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Antialerjik ve antibakteriyel olmalıdır.
3. Hafif ve yumuşak olmalı hassas ciltlere zarar vermemelidir.
4. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
5. Uzunluğu 24,5 ±1 cm, yazı yazılacak kısmın ebadı 2,5 ±0,5 cm ölçüsünde olmalıdır.
6. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı olmalı ve bu kağıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
7. Yazının yazılacağı kağıdın ölçüleri 2x6 cm (±0,5 cm), cebin ölçüleri kağıdın girmesine uygun olmalıdır.
8. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
9. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çit çitleri kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
10. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.
11. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

37. Kalem: HASTA BİLEKLİĞİ KIZ BEBEK:

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Antialerjik ve antibakteriyel olmalıdır.
3. Hafif ve yumuşak olmalı hassas ciltlere zarar vermemelidir.
4. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
5. Uzunluğu 24,5 ±1 cm, yazı yazılacak kısmın ebadı 2,5 ±0,5 cm ölçüsünde olmalıdır.

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevde 29 AĞRI
Banyo Aktarıcı Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adan Yigit
Zeynep Güllü
Mehmet YAMAN

Fikret Erdoğan
Gürhan Durak
Beyhan

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

6. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı olmalı ve bu kağıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
7. Yazının yazılacağı kağıdın ölçüleri 2x6 cm ($\pm 0,5$ cm), cebin ölçüleri kağıdın girmesine uygun olmalıdır.
8. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
9. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çıt çıtları kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
10. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.
11. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

38.Kalem: HASTA BİLEKLİĞİ PEMBE:

1. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Antialerjik ve antibakteriyel olmalıdır.
3. Hafif ve yumuşak olmalı hassas ciltlere zarar vermemelidir.
4. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
5. Uzunluğu $24,5 \pm 1$ cm, yazı yazılacak kısmın ebadı $2,5 \pm 0,5$ cm ölçüsünde olmalıdır.
6. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı olmalı ve bu kağıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
7. Yazının yazılacağı kağıdın ölçüleri 2x6 cm ($\pm 0,5$ cm), cebin ölçüleri kağıdın girmesine uygun olmalıdır.
8. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
9. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çıt çıtları kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
10. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.
11. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır.
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

39. Kalem: HASTA BİLEKLİĞİ YETİŞKİN BEYAZ

13. Hasta kol bandı yumuşak PVC'den yapılmış olmalıdır.
14. Antialerjik ve antibakteriyel olmalıdır.
15. Hafif ve yumuşak olmalı hassas ciltlere zarar vermemelidir.
16. Hastanın kollarına rahatsızlık vermeyecek şekilde kenarları tahriş edici olmamalıdır.
17. Uzunluğu $24,5 \pm 1$ cm, yazı yazılacak kısmın ebadı $2,5 \pm 0,5$ cm ölçüsünde olmalıdır.
18. Hasta ile ilgili bilgilerin yazılacağı bilgilendirme kağıdı olmalı ve bu kağıdın içine konulacağı bir cep olmalıdır.
19. Yazının yazılacağı kağıdın ölçüleri 2x6 cm ($\pm 0,5$ cm), cebin ölçüleri kağıdın girmesine uygun olmalıdır.
20. Hasta kol bandı kesinlikle kanserojen hammadde içermemelidir.
21. Hasta kol bandı tek kullanımlık olmalı, çıt çıtları kilitlendikten sonra açılmamalıdır.
22. Teslim tarihi itibari ile en az 18 ay raf ömrü olmalıdır.

Banu AKINCI
Mersire

Fibet Erdoğan
Candan Dur

Çiçekçi Devlet Hastanesi
Cevdet ŞARİ
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit

Jaynes GÜNAY

Micahit YANAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

23. Sağlık literatüründe sınıflandırılmış renk kodlarına uygun olmalıdır.
24. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

40. Kalem: HASTA ÖNLÜĞÜ YETİŞKİN

1. Önlükler Non-Woven kumaştan imal edilmiş olmalıdır.
2. Mavi renk olmalıdır.
3. Kumaş ağırlığı 50 gr/m² olmalıdır.
4. Kumaş iç tarafını göstermeyecek şekilde koyu renkli olmalıdır.
5. Önlükler UZUN kollu olmalıdır.
6. Önlük yakası arkadan ayarlanabilir şekilde bağcıklı ve bel hizasında iki kuşakla bağlanabilir özellikte olmalıdır.
7. Önlüklerin boyu en az 110 cm olmalıdır.
8. Tek kullanımlık olmalıdır.
9. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

41.Kalem: HEMODİYALİZ CİHAZI DEZENFEKSİYON KARTUŞU SİTRİK ASİT TOZ (CLEAN KART C)

- 1-İçinde kullanıma hazır kartuş içinde 32gr sitrik asit olmalıdır.
- 2- Kartuşun dış yapısı polypropylene olmalıdır.
- 3-PH-2 seyreltilmiş eriyik halinde olmalıdır.
- 4-Kartuş şeklinde olmalı ve Gambro, Fresenius marka hemodiyaliz cihazlarını uyumlu ve sorunsuz bir şekilde çalışmalıdır.
- 5- 93/42/EEC EK II Bölüm 3.2 Tebliğine uygun olduğu kanıtlanmalıdır
- 6- Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen hemodiyaliz cihazında kullanılmak amacıyla alınacaktır.
- 7- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.
- 8-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

42.Kalem: HEMODİYALİZ CİHAZI DEZENFEKSİYON KARTUŞU SODYUM KARBONAT TOZ (CLEAN KART A)

- 1-İçinde kullanıma hazır kartuş içinde 13gr sodyum karbonat olmalıdır.
- 2- Kartuşun dış yapısı polypropylene olmalıdır.
- 3-PH-11 seyreltilmiş eriyik halinde olmalıdır.

Fikret Erdogdu
Gülşen Demir
Banyo KİNCİ
Hastane Taşınır Kontrol Yetkilisi
İşgirt Devlet Hastanesi
22.04.2021 SARI
Adem YİĞİT
Değerli GÜLŞEN
Mücahit YAMAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

4-Kartuş şeklinde olmalı ve Gambro, Fresenius marka hemodiyaliz cihazlarını uymalı ve sorunsuz bir şekilde çalışmalıdır.

5- 93/42/EEC EK II Bölüm 3.2 Tebliğine uygun olduğu kanıtlanmalıdır.

6-Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen hemodiyaliz cihazında kullanılmak amacıyla alınacaktır.

7- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.

8-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

43.Kalem: HEMODİYALİZ CİHAZI DEZENFEKSİYON SOLÜSYONU SİTRİK ASİT SIVI 5LT

1.Ürün, Ağrı İli Sağlık Tesislerimizde bulunan hemodiyaliz cihazlarının iç dezenfeksiyonunda kullanıma uygun olmalıdır.

2.Ürün, volümetrik karıştırma prensibi ile çalışan hemodiyaliz cihazlarında kullanıma uygun olmalıdır.

3.Ürün, % 30 veya 50 sitrik asit, %2,5 Laktik asit,% 2,5Malik asit ve %100 RO içermelidir.

4.Ürün cihazın entegre dezenfeksiyon programında kullanılabilmeli ve dezenfeksiyon pipetinden otomatik olarak çekilebilmedir.

5.Ürün ambalajı,5 litrelik bidonlarda ve kilitli kapaklı olmalıdır.

6.Ürün ambalajı üzerindeki etiket, Türkçe olmalı ve CE standartlarına uygun etiketlenmiş olmalıdır. Ürün imal ve son kullanma tarihleri belirtilmiş olmalıdır.

7. Ürün 56 C ısı dezenfeksiyonunda, 15 dakikada Bakteriyosid (Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae) ve Fungusid (Candida Albicans) etkili olmalıdır. Firma bunu kanıtladığına dair belgeleri ihale dosyasında sunmalıdır.

8. Ürün 56 C ısı dezenfeksiyonunda, 15 dakikada Virüs(Poliovirüs, Adenoid 75, Human Adenovirüs, HIV, HBC, HCV) etkili olmalıdır.

9.56 C ve 37 C dezenfeksiyonunda, kan artıkları ve kalsiyum karbonat kalıntılarını parçalamalıdır.

10.Ürünün TSE belgesi olmalıdır.

11.Ürün berrak ve akışkan olmalı, kendisine has kokusu olmalı, içinde tortu bulunmamalıdır.

12.Ürün 15-20 C sıcaklıkta ve gölgede kullanım süresi en az 2 yıl olmalıdır.

13.Ürünün istenildiği takdirde Ürün Güvenlik Bilgi Formu firma tarafından verilmelidir.

14.Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

44.Kalem: HİDROJEN PEROKSİT OTOKLAV CİHAZI İNDİKATÖR BİYOLOJİK

1. Biyolojik indikatör hidrojen peroksit sterilizasyonu için üretilmiş olmalıdır.

2. Biyolojik indikatör besi yerini içeren tüpler şeklinde olmalıdır.

3. En az 10⁶ Geobacillus Stearothermophilus sporu içermelidir.

Banu AKINCI
Hemşire

Eleşkirt Devlet Hastanesi
23
Cezdet SARI
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem 4/19/14

Jeyrap BÜYAY

Mücahit YAPAN

Fikret Erdemir
Cezdet SARI

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

4. Üreme ortamı olarak bakteri sporunda üreme olduğu anda, besi yeri olarak renk değişimini sağlayan, özel olarak formüle edilmiş PH indikatör sistemli üreme ortamı kullanılmalı ve renk değişimi net ve kesin şekilde mikroskopik olarak görülebilmelidir.
5. Tüp üzerinde yada kapak üzerinde hidrojen peroksit maruz kaldığında renk değiştiren kimyasal indikatör bulunmalıdır.
6. Spor strip ile teması önlemek üzere besi yeri ortamı indikatör içinde ayrıca bir ampulde yer almalıdır.
7. Biyolojik ölümün gerçekleştiği durumda negatif(-) sonucu, biyolojik ölümün gerçekleşmediği durumda pozitif(+) sonucu kesin olarak en geç 1 saat içinde gösterebilmelidir.
8. Biyolojik indikatör üzerinde işlem sonrası sterilizasyon bilgilerinin (yük no vb.) yazılabileceği alan mevcut olmalıdır.
9. EN 866-1, ISO 1138-1 standartlarına uygunluğu bulunmalı ve bu durum beyan edilmelidir
10. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

45. Kalem: HİDROJEN PEROKSİT OTOKLAV CİHAZI İNDİKATÖR KİMYASAL

1. İndikatör pvc artichoke malzemededen mamul hidrojen peroksit sterilizasyonuna uygun strip şeklinde olmalıdır. Mürekkebi toksik madde ve kurşun içermeyecektir.
2. Stripin üzerinde bir indikatör bölgesi ve bir de referans renk bölgesi bulunacaktır. Çok parametrelili olmalıdır.
3. Plazma sterilizasyonuna uygun biçimde tasarlanmış olmalı ve işlem sonrası indikatör farklı bir zıt renge dönmelidir.
4. İşlem sonrası final rengini en az 6 ay muhafaza edebilmelidir. Bu konuda alınmış analiz sertifikası olmalıdır. Analiz sertifikası akretide kuruluştan alınmış olmalıdır .
5. İndikatör değişim renklerinin performans testlerinin uygun olduğuna dair bağımsız akretide bir kuruluştan alınmış analiz raporu olmalıdır.
6. İndikatörün sunduğu sonuç objektif olup, yoruma dayanmamalı objektif bir sonuçla kullanıcıya yardımcı olmalıdır.
7. Ürün lot numarası, imalat tarihi, son kullanma tarihi(en az 2 yıl), sınıfı(class 4)her indikatör stripinin üzerinde yer almalıdır.
8. Hidrojen peroksit sribi paket içinde rahatça görülebilir ebatlarda olmalıdır.
9. En az 200 striplik kutularda kullanıma hazır olacaktır.
10. İndikatörlerin Uluslar arası Akretidite kuruluştan alınmış olan ISO 11140-1 belgesi olmalıdır .
11. Üretici firma SBA üyesi olmalıdır
12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

46. Kalem: HOT PACK PEDİ

- 1-Pedler, fizik tedavi kliniklerinde sıcak uygulama amacıyla kullanıma uygun olmalıdır.
- 2-Pedlerin içinde sıcaklığı uzun süre koruyabilecek sağlığa zararlı olmayan madde bulunmalıdır.
- 3-Pedler, küflenmeye dayanıklı ve anti-bakteriyel özelliğe sahip özel bir sentetik kumaşla kaplanmış olmalıdır.
- 4-Pedlerin iç materyali dikişli bölmelerle pedin tüm yüzeyine eşit olarak dağıtılmış olmalıdır.
- 5-Pedlerin en az iki kenarında pedleri hot pack cihazının içindeki askıya asmak için kumaşdan dikilmiş kulplar olmalıdır.

Eleskirt Devlet Hastanesi
Cevdet SAKI
Eleskirt Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit
Zeynep Günnay
Mehmet Yaman

Fikret Erdoğdu
Cemal Duran
Bando AKINCI

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

6-Pedler +/- 3cm 30x60 ölçülerde olmalıdır.

7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

47. Kalem: JİNEKOLOJİK MASA ÖRTÜSÜ (SIVI GECİRMEZ)

1.Rulo şeklinde hazırlanmış genişliği 50 cm ,100 metre uzunluğunda sıkı sarımlı olmalıdır.

2.Rulonun bir tarafı kağıt ve bir tarafı PVC lamine olmalıdır.

3.Rulonun PVC kısmı sıvı ve kan geçirmeme özelliğe sahip olmalıdır.

4.Ruloda kullanılan kısmın koparılması için arada perforasyon delikleri olmalıdır.

5.Numune teslim edilmelidir.(Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır)Numune teslim etmeyen teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.

48.Kalem; KAN TAŞIMA ÇANTASI (DİJİTAL ISI GÖSTERGELİ)

1. Dış ölçüleri: 40 x30 x 27cm . İç ölçüleri 24 x 22 x 18cm dir.

2. 29 saat boyunca 8 derecenin altında tutma

3. 10 dakika içinde 8 derecenin altına indirme

4. Ön gövdeye monte edilmiş ve probu kap içine uzayan digital derecesi ile kan taşıma çantası iç sıcaklığı izlenebilir. Dijital Derecede on-off düğmesi olmalı ve Max Min ayarı olmalıdır.

5. Brüt Hacmi 12 LT (net 9 litre)

6. Çanta ağırlığı buz aküleriyle beraber 4.200 gramdır.

7. Buz akülerinin yerleşeceği en az 3 adet bölme olmalı ve buz aküleriyle kanların doğrudan teması engellenmiş olmalıdır.

8. KAN transfer çantalarının kapakları 2 yandan kilitlenebilir olmalıdır. Güçlendirilmiş taşıma kulbu olmalıdır.

9. Poliüretan izolasyon ve buz aküleri sayesinde kabın içi uzun süre 2 - 8 derecede stabil tutulabilmelidir.

10. Boş ağırlığı 2-3 kg'yi geçmemelidir.

11. KAN nakil çantasının tüm yüzeyleri sıcaklığı muhafaza edecek özellikte olmalıdır.

12. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

49.Kalem; KBRN BOT KILIFI

1. Bot Kılıfı Bot Ve Ayakkabı Üzerine Giyilebilir Olacaktır.

2. Bot kılıfı butil kauçuk malzemeden üretilmiş olacak ve en az 24 saat süreyle koruma sağlayacaktır

3. Bot kılıfı tamamen dekontamine edilebilecektir.

4. Bot kılıfı antisititik konumda olacaktır. EN344 ve DIN4843 standartlarının gereklerini karşılayacaktır.x

5. Bot kılıfı butinden mamul ve üzeri ayarlama delikli ve elastik 3 adet butil bot bağına ve düğmelerine sahip olacaktır.

6. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

Ağrı Devlet Hastanesi
25.04.2023
SARI

BANGA KINCI
Asiye Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit

Yaşar Günay

Micahit Yaman

Fikret Erdoğan
Gökhan
Yaman

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

50.Kalem:KBRN C TİPİ KORUYUCU KIYAFET

1. KBRN koruyucu elbise bariyer özellikte mekanik direnci yüksek ve dayanıklı özellikte olmalıdır.
2. Koruyucu elbise yüksek konsantrasyonlu organik kimyasallara karşı koruyucu sağlamalıdır.
3. Koruyucu elbise dekontaminasyon işleminde 5 bar sıvı basıncına karşı mukavemetli özellikte kumaştan imal edilmiş olmalıdır.
4. Koruyucu elbise % 100 partikül geçirmez özellikte olmalıdır.
5. Koruyucu elbise radyoaktif partiküllere karşı koruma sağlamalıdır.
6. Koruyucu elbise hareketleri kısıtlamayan ve ayrıca hafif yapısı nedeni ile çalışma performansını düşürmeyecek özellikte olmalıdır.
7. Koruyucu elbise çapraz kontaminasyon riskini azaltan, kolay giyilip çıkartma özelliğinde olmalıdır.
8. Koruyucu elbisenin başlık kısmı maskeye uyumlu, hareket kolaylığı sağlayan, görüşü kapatmayan lastikli başlık dizaynına sahip olmalıdır.
9. Koruyucu elbisede ek kapanma yerleri el ve ayak bileklerinde tam oturan ve kapanma noktalarında sızıntı riskini azaltan esnek lastik sistemine sahip olmalıdır ve ayrıca vücuda optimum şekilde oturması için elastik bel yapısı olmalıdır.
10. Koruyucu elbisede daha iyi koruma sağlaması için ek kolluk bölümü olmalıdır.
11. Koruyucu elbise dekontaminasyon işlemi sırasında kullanılan kimyasallara karşı yüksek dirençli kumaş yapısında olmalıdır.
12. Koruyucu elbise kumaşı anti statik özellikte olmalıdır.
13. Elbise kumaş yapısında halojen bileşikler bulunmayacaktır.
14. Elbise kumaşı dekontaminasyon işlemi sırasında kullanılan kimyasallara karşı yüksek dirençte olmalıdır.
15. Elbise EC ve EN 14126 – 1149-1 – 1073-2 belgelerine sahip olmalıdır.
16. Elbise orijinal ambalajı ile birlikte açılmamış halde verilecek ve üzerinde üretici firma etiketi mevcut olacaktır.
17. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

51.Kalem:KBRN FİLTRESİ

1. Filtre kombine kbrn fitresi olmalıdır.
2. En141 standartlarına uygun olmalı ve CE markası taşınmalıdır.
3. Filtreler nükleer biyolojik kimyasal ve endüstriyel tüm etkenleri filtre edebilme özelliğine sahip olmalıdır.
4. Filtreler plastik tıplar ile kapalı, hava giriş deliği bant ile korunacaktır. Ve her bir filtre koruyucu naylon torba içinde teslim edilecektir.
5. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

52.Kalem:KBRN KORUYUCU ÇİZME

- 1-Katı, sıvı, gaz ve aerosol durumdaki kimyasal, biyolojik, endüstriyel gaz ve toksik maddelere karşı tam koruma sağlamalıdır.
- 2-Hızlı ve kolay bir şekilde giyilebilir ve çıkarılabilir olmalıdır.

Banu AKINCI
Hemşire

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevdet ÇAĞI
Taşınır Kavut Kontrol Yetkilisi

Adem YİĞİT
Aytepe ÇAY
Michele ÇAYMAN

Fibet Erdoğan Çakır
Serkan Çakır

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

- 3-Birlikte giyileceği elbise ile iyi uyum sağlamalı, sızdırmazlığı sağlamalıdır.
- 4-Mümkün olduğunca pürüzsüz dış yüzeyi ve kullanılan materyal sayesinde kolayca dekontamine edilebilmelidir.
- 5-Yırtılmaya ve delinmeye karşı dayanıklı EN 345 onaylı olmalıdır.
- 6-Hafif, sağlam ve esnek yapıda olmalıdır.
- 7-En az 5 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.
- 8-Koruyucu çizme CE – EN belgelerine sahip olmalıdır.
- 9-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

53.Kalem KBRN KORUYUCU ELDİVEN

1. Katı, sıvı, gaz ve aerosol durumdaki kimyasal, biyolojik, endüstriyel gaz ve toksik maddelere karşı tam koruma sağlamalıdır.
2. Hızlı ve kolay bir şekilde giyilebilir ve çıkarılabilir olmalıdır.
3. Birlikte giyileceği elbise ile iyi uyum sağlamalı, sızdırmazlığı sağlamalıdır.
4. Mümkün olduğunca pürüzsüz dış yüzeyi ve kullanılan materyal sayesinde kolayca dekontamine edilebilmelidir.
5. Yırtılmaya ve delinmeye karşı dayanıklı olmalıdır.
6. Kullanımı rahat hafif, sağlam ve esnek yapıda olmalıdır.
7. Koruyucu eldiven CE – EN belgelerine haiz olmalıdır.
8. En az 5 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.
9. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

54. Kalem: KBRN KORUYUCU GÖZLÜK

- 1-Uzun müddetli takıldığı zamanlarda baskı oluşturmamalıdır, sızdırmazlığı sağlamalıdır.
- 2-Panoramik görüş alanına sahip olmalıdır.
- 3-Yırtılmaya ve delinmeye karşı dayanıklı olmalıdır.
- 4-Hızlı ve kolay bir şekilde takılabilir ve çıkarılabilir olmalıdır.
- 5-Dereceli gözlüklerle kullanılmaya uygun olmalıdır.
- 6-Kullanımı rahat hafif, sağlam ve esnek yapıda olmalıdır.
- 7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

55.Kalem KBRN KORUYUCU MASKE

- 1-Ortam havasında bulunan tozlara karşı koruma sağlamalı.
- 2-Toz maskesi EN 149:2001 standartına ve FFP3 –V sınıfına uygun olmalı.
- 3-EN normlarına uygun ve EN 149, CE onaylı olmalı.
- 4-Toz maskesi ventilli olmalı.
- 5-Özel patentli değişik katmanları olan “Synsafe” ince partikül filtrasyon materyali ile üretilmiş olmalı.
- 6-Yüz şekline uygun, ayarlanabilir metalik burun mandalı ve burunla temas eden iç kısmında yastığı bulunmalı
- 7- İki adet, kafa ve boyundan askılı EN 149 Normlarına uygun çekme dayanımı ve elastik kumaştan lastik bantları bulunur ve maske kayışı her kafa yapısına uygun olmalı.

Banu AKINC
Hemşire

Fikret Erdoğdu
Cemal Usta
İsmail Şen

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevdet SARI
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adan 41911
Zeynep Güneş
Mehmet YAMAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

- 8-Maskelerin kirlenmesini önleyici herbiri ayrı ayrı naylon ambalajla paketlenmiş ve paket üzerinde maskenin resimli takma talimatları bulunmalı ve ayrıca maskenin standardı ve kategorisi yer almalı.
- 9-Toz maskeleri kafa ergonomisine uyumlu ağız ve burunu içine alacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
- 10-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

56.Kalem :KİLİTLİ İLAC POŞETİ ÇEŞİTLİ EBATLARDA:

- 1-İdarenin sipariş esnasında verdiği ebatlar dâhilinde siparişler teslim edilmelidir.
- 2-Boyar kanserojen madde içermemelidir.
- 3-Poşet yüzeyleri düz pürüzsüz olmalı üretim hataları içermemelidir
- 4-İlaç ile etkileşime girmemelidir.
- 5-Poşet elle tamamen kilitlenebilecek mekanizmaya sahip olmalıdır.
- 6-Kilitli poşet açılıp kapanmasında sıkıntı olmayacak şekilde olmalıdır.
- 7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

57. Kalem: KOLONOSKOPİ ŞORTU

1. Şort dize kadar uzun ve arkasında 20 cm (+-1) çapında delik mevcut olmalıdır.
 2. Delik üzerinde aynı kumaştan deliği kapatacak kapak olmalıdır.
 3. Şortun beli lastikli olup, beden numaraları standart olmalıdır.
 4. Tek kullanımlık olmalıdır.
 5. Şort kolonoskopi esnasında deforme olmamalıdır.
- 6.Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

58.Kalem :KÜVÖZ ÖRTÜSÜ

- 1-Küvöz Örtüsü İl geneli hastane envanterimizde bulunan küvözlere uygun olmalıdır.
- 2-Malzemede kullanılacak materyaller bakteri barındırmayan muşambadan yapılmış olmalıdır.
- 3-Küvöz kabinine uygun tasarlanmış olmalı ve kabin üzerine örtüldüğünde kabini tamamen korumalıdır.
- 4-Kolay silinebilir veya yıkanabilir olmalıdır.
- 5-Ürünlerin ÜTS (Ürün Takip Sistemi) kaydı olmalıdır.
- 6-Ürünlerin Barkod numarası olmalı ve kesinlikle teslimi sırasında ürün üzerinde barkodlu ve CE standartlarında sağlık bakanlığının belirlediği etiketiyle teslim edilmelidir.
- 7-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

59.Kalem: OKSİJEN TERAPİ CİHAZI FLOWMETRELİ ÇİFT MANOMETRELİ (NEMLENDİRME KABI İLE)

- 1- Regülatörün tüpe bağlantı somunu, 3/4G’’ DIN dış yapısında olmalıdır.

Adem Yılmaz 2023/06/01

Müşahit

Yılmaz

Banu AYNICI
28.06.2023
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü
Ağrı Kontrol Yetkilisi

Fikret Erdoğan
Süleyman

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

- 2-Regülatörün Giriş Basıncı, 200 kg/cm2 olmalıdır.
- 3- Regülatör basınç göstergesi Ø 40 mm ve ölçü aralığı, 0-315 bar olmalıdır.
- 4-Çıkış Basıncı 4-10 bar arası linear ayar yapılabilir olmalıdır.
- 5- Tüp giriş kısmı filtreli olmalıdır.
- 6-Skala 0-17 lpm aralığında 1 lpm artışlı olmalıdır.
- 7- Skala tüpü ve koruma camı kırılmaz polikarbon malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
- 8- Flowmetre gövde ve tüm bağlantı elemanları MS58 pirinç malzemeden, mamül krom kaplı olmalıdır.
- 9-Nemlendirici şişe bağlantı kapağı alüminyum malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
- 10-Nemlendirici şişesi kırılmaz polikarbon malzemeden yapılmış ve 200 cc olmalıdır.
- 11-Nemlendirici şişesi içerisinde bulunan şişe contası kesinlikle çıkmayacak şekilde dizayn edilmeli.
- 12-Nemlendirme şişesi içindeki nemlendirme çubuğu alüminyum malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
- 13-Flowmetre +134°C sterilizasyonda otoklava dayanıklı olmalıdır.
- 14- Ayar düğmesi üzerinde O₂ etiketi olmalıdır.
- 15- Ürünün kullanım kılavuzu olmalıdır.
- 16-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

60.Kalem: ORGANİK MADDE KALINTI TESTİ –EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEYİ :

1. Cerrahi Aletler Ve Yıkama Ekipmanı Yüzeylerindeki Kalıntı Proteini Saptamak İçin Kullanılmalıdır

Meskirt Devlet Hastanesi
Cevdet SAĞIN
Başınır Kavıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit
Zeynep GÜZAY
Müaliciler
YAMAN

Fikret Erdogdu
Gönderen
Banu ALI
Yaman

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

2. Hızlı Ve Kolay Bir Test Olmalıdır
3. Test Sonucu İçin Ayrıca Bir İnkübatöre İhtiyaç Duyulmamalıdır
4. Protein Testi 1 Ug Duyarlılığa Kadar Protein Kalıntılarını Saptayabilmelidir
5. Test Sonucu 10 Saniye İçinde Saptanabilmelidir
6. Test Materyali Protein Analiz Çözeltisi Ve Sürüntü Çubuklardan Oluşmalıdır
7. Test Edilecek Yüzey Islak İse Sürüntü Çubuk Doğrudan Yüzey Üzerinde Gezdirilmeli Değilse Sürüntü Çubuk Önce Musluk Suyu İle Islatılabilir
8. Protein Mevcut İse Çözelti Rengi, Başka Renge Dönmelidir
9. Yüksek Protein Kontaminasyonunda Renk, Daha Koyu Tonda Ve Daha Hızlı Dönmelidir
10. Protein Testi, Uzun Raf Ömrü İçin Buzdolabında Saklanabilmelidir.
11. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

61. Kalem: SEDYE ÖRTÜSÜ:

- 1-Sedye örtüsü spunbond nonwoven kumaştan üretilmiş olmalıdır.
- 2-Sedye örtüsü yırtılmaya ve esnemeye karşı mukavim olmalıdır.
- 3-Gramajı en az 50 gr-m2 olmalıdır.
- 4-Sedye örtüsünün ebatları boy sedyeyi kavrama payı hariç 205 cm (+-10cm), en 90 cm(+10cm) olmalıdır.
- 5-Tek kullanımlık hijyenik paketler içerisinde paketlenmeli, paketler taşımaya ve dağıtıma uygun olmalıdır.
- 6-Sedye üzerinde kavrayıcı özellikte olmalı, sedyeye hasta oturunca veya yatınca sedyeden kayma yahut çıkma olmamalıdır.
- 7-Sedyelerin kısa kenarlarında yer alan ve çarpmaları engellemek amacı ile yapılan bombeli kısımlarına uygun üretilmiş olmalıdır. Bahsedilen kısımlara göre sedye örtüsünde dört tarafından bombeli olarak imal edilmelidir.
- 8-Sedye örtüsünün baş ve ayakuçlarına yapılacak olan bombeli kısımlar ile beraber en az 5 mm'lik lastik ile kaplanmalı, dikişler sık olmalı, lastik kısım örtüden kolayca kopup ayrılmamalıdır.
- 9-İstekli firmalar teklifleri ile beraber 5 adet numune bırakacaktır. Nihai karar numunelerin değerlendirilmesine müteakip verilecektir.
- 10-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

62.Kalem: SODA LİME 5 KG

- 1- 1 Adet 5(Beş) Kg.lık galonlarda olmalıdır.
- 2- Karbondioksit absorbanı özelliği göstermelidir.
- 3- Bazal metabolizma ünitelerinde asidik gazların tutulması amacı ile oksijen tedavisinde kapalı devre anestezi sistemlerinde Oksijen,Helyum ,Eter,Nitrozoksit,Etilen,Siklopropan ve Fluothan beraberinde kullanımına uygun olmalı.

Fikret Erdoğan Candur
Adem Yigit Seygüç GÜNEY
Banyo ANINCI 30Vda SARI
Beyaz sını Kayıt Kontrol Yetkilisi
Mücahit YAGAN

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

- 4- Soda lime %78-84 oranında calcium dihydroxide,%2-4 sodium hydroxide,%14-18 su ve > %1 indikatör ethyl violet içermeli
- 5- Soda lime içeriğinde organik uçucu kimyasal maddeler içermemeli, soda lime içinde ozon tabakasına zarar veren kimyasal maddeler içermemeli
- 6- Soda lime granülleri her biri düzgün parçacıklardan oluşmalıdır. Bu sayede ekspire edilen havanın Soda lime 'dan geçişinin kolaylıkla sağlanabilmesi için düzgün değişim gerçekleşebilmeli
- 7- Düşük,minimal ve yüksek akımlarda kullanılmalı
- 8- Potasyum hidroksit ve amonyak içermemeli
- 9- Ambalajlar ağzı hava almayacak şekilde sıkıca kapalı olmalı
- 10- Kapaklar ilk kullanımı belirleyici özel emniyet biçimi içermeli
- 11- Ambalajlarını üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri bulunmalı. Ürün teslim tarihinden itibaren en az 2(iki) yıl raf ömrüne sahip olmalı.
- 12- Son kullanma tarihinin dolmasına 3 (üç) ay kala hastaneye bildirildiği takdirde 15 (on beş) gün içinde yüklenici firma tarafından uzun miatlı ürünlerle ücretsiz olarak değiştirileceklerdir.
- 13- CO2 tutma kapasitesi USB23 verilerine göre %22'nin altında olmamalıdır.
- 14- Ambalaj üzerinde kullanım şekli ve ürünle ilgili teknik uyarılar yer almalı, Soda lime -20 derece ile +50 derece arasındaki sıcaklıklarda saklanabilmelidir.
- 15- Ürün kullanıldıktan sonra kazandığı rank en az 2(iki) hafta boyunca herhangi bir değişime uğramamalı, renk rejerasyonuna olarak vermeyerek kullanıcıyı yanıltmamalıdır.
- 16- Ürünün UBB kaydı olmalıdır.UBB kodu faturada belirtilmelidir.
- 18- Tıbbi Cihaz Yönetmeliğinin 3. Maddesinin o bendinde belirtilen anestezi tedavisinde kullanılmak amacıyla alınacaktır.
- 19- Ürün Faturalandırılırken İhaleye çıkılan ürün ismi ile faturadaki ürün ismi aynı olmalıdır.
- 20-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

63. Kalem: SPREY YÜZEY DEZENFEKTANLARI:

1. Solüsyon kullanıma hazır köpük sprey olup silme metodu ile veya püskürtme şeklinde kullanılabilir, aldehit türevleri içermemelidir.
2. Solüsyon kuarterner amonyum bileşikleri içermelidir. 1 ile 5 dakikada etki edebilmelidir, alkol içermemelidir
3. Solüsyon, alet, cisim ve yüzeylerin (küvözler dahil) hızlı dezenfeksiyonu için TBC dahil olmak üzere bütün bakterilere, mantarlara ,(adenovirüs), (poliovirüs)dahil olmak üzere virüslere etkili olmalı, mikrobiyolojik ekspertiz raporlarına sahip olmalıdır

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevdet SARI
Başınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit
Zeynep GÜNGÖR
Mehmet

Fikret Erdogdu
Gönderen
Sarı

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

4. 'Solüsyon uluslararası kabul edilmiş EN standartlarına göre test edilmiş olmalı ve bu belgeler ihale dosyasında sunulmalıdır
5. Solüsyonun akrilik cam ile materyal uyumluluk çalışması olmalıdır.
6. Solüsyon kullanıma hazır köpük sprey olmalı, kendi orijinal ambalajında bulunmalı sprey aparatı kullanıcı tarafından takılmalıdır. Teslim edilecek ürün 1 litre'lik ambalajlarda olmalıdır.
7. Köpük sprey dezenfeksiyon etkisinin yanında temizleme gücüne de sahip olmalıdır.
8. Ürün güvenlik veri formu ihale dosyasında bulunmalıdır.
9. Numune getirmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

64.Kalem: SU ARITMA-YUMUŞATMA CİHAZI SU YUMUŞATMA TUZU 25 KG (TABLET TUZ)

- 1-Teklif edilen tablet tuzlar 25 kilogramlık iç içe geçmiş çift torba içersinde olmalıdır.
- 2-Ambalaj üzerinde Tarım ve Köy İşleri Bakanlığında ruhsat tarihi ve numarası, üretim yeri ve tarihi bulunmalıdır.
- 3-Kaliteli rafine edilmiş tuzdan yapılmış olmalı, içeriğinde reçine, filtre ve membranları olumsuz yönde etkileyecek (tortu, kil, çamur, kum vs.) yabancı maddeler içermemelidir.
- 4-Malzemelerin teslim tarihinden sonra en az 2 (iki) yıl son kullanım miadı olmalıdır.
- 5-Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

65.Kalem: TIBBİ ATIK KOVASI (BÜYÜK)

1. Malzeme kova, kapak ve kilitli kapak olmak üzere üç parçadan oluşmalıdır.
2. Malzeme plastik olacak ve kullanılan plastik polipropilen maddesinden olacaktır.
3. Tıbbi atık kutusu delinmeye, yırtılmaya, kırılmaya dayanıklı olacaktır.
4. Tıbbi atık kutusunun kapak rengi kırmızı, gövde rengi sarı olacaktır.
5. Tıbbi atık kutusunun kapağı kesinlikle kilitli olacaktır.
6. Tıbbi atık kutusunun kapağı üzerinde kilitli bir küçük kapak daha olacaktır.
7. Tıbbi atık kutusunun taşınmasını kolaylaştırmak için üründe tutma yerleri olmalıdır.
8. İç kapak kapatıldığında kesinlikle açılmayacaktır.
9. İç kapakta iğneleri, bisturi uçlarının ve diğer enfekte olmuş aletlerin çıkartılabileceği tırnak olmalıdır.
10. Tıbbi atık kutusunun üst kapağında ve gövde yüzeyinde tıbbi atık (UKA) sembolü olarak bulunmalıdır.
- 11.Tıbbi atık kutusunun alt çapı:21,5 cm -kapak dahil yükseklik:23,5 cm -kapak dahil ağız çapı:24,5 cm
12. Malzemeler yer kaplamaması için iç içe geçmiş olarak kolilerde bulunmalıdır.
13. Yerli Malı Belgesi, CE ve ISO Kalite Yönetim belgelerine (ISO 9001:2015 – ISO 13485:2016 – ISO 22716:2016) sahip olmalıdır.

BANU AKINCI

Fikret Erdiğın Çarşıda
İmza

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Cevresari
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yılmaz Zeynep Güneş
Micalit Yılmaz

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

14. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

66.Kalem: TIBBİ ATIK KOVASI(KÜÇÜK)

1. Malzeme kova, kapak ve kilitli kapak olmak üzere üç parçadan oluşmalıdır.
2. Malzeme plastik olacak ve kullanılan plastik polipropilen maddesinden olacaktır.
3. Tıbbi atık kutusu delinmeye, yırtılmaya, kırılmaya dayanıklı olacaktır.
4. Tıbbi atık kutusunun kapak rengi kırmızı, gövde rengi sarı olacaktır.
5. Tıbbi atık kutusunun kapağı kesinlikle kilitli olacaktır.
6. Tıbbi atık kutusunun kapağı üzerinde kilitli bir küçük kapak daha olacaktır.
8. İç kapak kapatıldığında kesinlikle açılmayacaktır.
9. İç kapakta iğneleri, bisturi uçlarının ve diğer enfekte olmuş aletlerin çıkartılabileceği tırnak olmalıdır.
10. Tıbbi atık kutusunun üst kapağında ve gövde yüzeyinde tıbbi atık (UKA) sembolü olarak bulunmalıdır.
11. Malzemeler yer kaplamaması için iç içe geçmiş olarak kolilerde bulunmalıdır.
12. Yerli Malı Belgesi, CE ve ISO Kalite Yönetim belgelerine (ISO 9001:2015 – ISO 13485:2016 – ISO 22716:2016) sahip olmalıdır.
- 15.Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

67.Kalem: TIBBİ ATIK KOVASI (ORTA)

1. Malzeme kova, kapak ve kilitli kapak olmak üzere üç parçadan oluşmalıdır.
2. Malzeme plastik olacak ve kullanılan plastik polipropilen maddesinden olacaktır.
3. Tıbbi atık kutusu delinmeye, yırtılmaya, kırılmaya dayanıklı olacaktır.
4. Tıbbi atık kutusunun kapak rengi kırmızı, gövde rengi sarı olacaktır.
5. Tıbbi atık kutusunun kapağı kesinlikle kilitli olacaktır.
6. Tıbbi atık kutusunun kapağı üzerinde kilitli bir küçük kapak daha olacaktır.
7. Tıbbi atık kutusunun taşınmasını kolaylaştırmak için üründe tutma yerleri olmalıdır.
8. İç kapak kapatıldığında kesinlikle açılmayacaktır.
9. İç kapakta iğneleri, bisturi uçlarının ve diğer enfekte olmuş aletlerin çıkartılabileceği tırnak olmalıdır.
10. Tıbbi atık kutusunun üst kapağında ve gövde yüzeyinde tıbbi atık (UKA) sembolü olarak bulunmalıdır.
- 11.Tıbbi atık kutusunun alt çapı:17 cm -yükseklik kapak dahil:19 cm-kapak dahil ağız çapı:19 cm
12. Malzemeler yer kaplamaması için iç içe geçmiş olarak kolilerde bulunmalıdır.
13. Yerli Malı Belgesi, CE ve ISO Kalite Yönetim belgelerine (ISO 9001:2015 – ISO 13485:2016 – ISO 22716:2016) sahip olmalıdır.

BARI AKINC
Müdür

Fikret Erdogan
Gözetim Denetmeni

Eleşkirt Devlet Hastanesi
33
Gözetim SARI
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yigit
Zeynep Ötügen
Mucabet ÇAMANLI

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü

14. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

68.Kalem: YIKAMA ETKİNLİK İNDİKATÖRÜ(YIKAMA CİHAZI İÇİN KİRLİLİK TESTİ)

1. Yıkayıcı-dezenfektörlerde kullanılacak ve yıkayıcı dezenfektörün yıkama işleminin temizleme performansını test edecektir.
2. İndikatör şeklinde olacak, kullanımı ve yorumlaması kolay olacaktır. İndikatör görevi üstlenecek testler orijinal ambalajlarında 200 adetlik olarak bulunmalı.
- 3.İndikatörlü yüzeyin formülasyonu 2 çeşit protein , lipit ve poli-sakkarit içerecektir.
4. İndikatörü yerleştirmek için şartları zorlaştırılmış 304 kalite paslanmaz çelik bir holder'ı olacaktır.
5. İşlem öncesi holder'a yerleştirilen indikatör, başarılı bir işlem sonunda okuma hatalarına izin vermeyecek şekilde yüzeyindeki taklit kirlilerden arınmış olacaktır.
6. 1 adet holder ücretsiz olarak verilecektir.
7. Raf ömrü en az 1 yıl olmalıdır.
8. İndikatör yaklaşık 75 mm x 25 mm ölçülerinde olmalıdır.
9. Ürün bilinen kanserojen maddeleri ve ağır metalleri içermemelidir.
10. Ürün ve ambalajı latex içermemelidir.
11. Numune getirilmesi zorunludur. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirme dışı bırakılacaktır.

Fikret Erdoğan
Görkem Demir

Eleşkirt Devlet Hastanesi
Ceydet ÇARI
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

Adem Yılmaz

Değerli Güneş

Mücahit ZAMAN

Banu AKINCI
Hemşire