



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

11/09/2019 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20195370

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 16/09/2019 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RICA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA
İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	YUKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN	750,00	BİDON
2	ALKOLLU YÜZEY DEZENFEKTANI	1.200,00	LİTRE
3	ALKOL BAZLI EL DEZENFEKTANI	13.000,00	ADET
4	%10 İYOT SOLÜSYON 1000 CC	7.500,00	ADET
5	%70 İSOPROPİL ALKOLLU MENDİL 10X10 CM	1.250.000,00	ADET
6	KLOR TABLET	45.000,00	ADET
7	%4 KLORHEKZİDİN SABUN (GLUKONAT SOLÜSYON) (1000 CC)	1.500,00	ADET
8	ORTOFİTALDEHİT İÇEREN YUKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN	1.100,00	LİTRE
9	%2 KLORHEKZİDİN (GLUKONAT SOLÜSYON) (1000 CC)	700,00	ADET

TEKLİF NO : 20195370

NOT : ÖDEME VADESİ 180 GÜNDÜR

İLGİLİ KİŞİ : BELMA ÇELEK

TEL : 4122410

E-MAIL : belma.beker@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/5

TEKNİK ŞARTNAME

8799 ALKOLLÜ YÜZEY DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün alkol bazlı ve kullanıma hazır olmalıdır. %60-95 oranında etanol içermelidir.
2. Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Aldehit, formaldehit, fenol türevleri içermemelidir.
4. Mikrobiyolojik etkinlik raporları sunulmalıdır.
5. Yüzeğe hasar vermemeli, leke ve korozyon oluşturmamalıdır.
6. Rahatsız eden ve çalışmayı engelleyen koku içermemelidir.
7. Uygulandığı yüzeyde herhangi bir atık ve leke bırakmadan kendiliğinden hızla kuruma özelliğine sahip olmalıdır.
8. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri ve barkodu yer almalıdır.
9. Üründe depolama süresince tortu ve çökelti oluşmamalıdır.
10. Solüsyon en az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.
11. Değerlendirme için bırakılan ürünler orijinal ambalajında olmalıdır. Bidonlar kilitli kapaklı olmalı, 1 litrelik ambalajlı ürünler (3 adet) kullanım sırasında yüzeye püskürtmeyi sağlamak amacıyla sprey başlığına sahip olmalıdır.
12. Depoya teslim edilecek ürün özellikleri : İhale uhdesinde kalan firma, depoya ürünü, bir (1) litrelik sprey başlıklı şişe şeklinde (orijinal haliyle) teslim edilmelidir. Satın alınan miktarın teslim edildiği her bir partide bu oran korunarak teslimat yapılmalıdır.
13. Numune ürünler ile aşağıda belirtilen bilgileri içeren, sadece ürüne özel eksiksiz bir dosya teslim edilmelidir.
14. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
15. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla analiz yaptırılacaktır.
16. İSTENİLEN BİLGİLER
 - 16.1. a. Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yöntemleri, sonuçları ve değerlendirilmesi.
 - 16.2. b. Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları
 18. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 18.1. a. Ticari adı,
 - 18.1. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
 - 18.2. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 18.3. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 18.4. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 18.5. f. İstenmeyen etkileri,

Dr. İbrahim Uyanır
Sana ALP GANUŞ

Oy: Güneş Marmar
D.Ü.İ.T.T.
Oya O. Eren KUTSOYLU
Klinik Enfeksiyon Hast. ve
Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102285 Dip. No: 9796



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22/07/2019 15:28:50

- 18.6. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
- 18.7. h. Özel saklama şekli,
- 18.8. i. Kullanıcılar için gerekli uyanlar ve korunma yöntemleri
- 18.9. j. LD 50 değeri,
- 18.10. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 18.11. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 18.12. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 18.13. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir,
19. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 19.1. a. Ticari adı,
- 19.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 19.3. c. Etken madde adı (INN)
- 19.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 19.5. e. Etken madde adı ve miktar (mg/lt ya da % olarak)
- 19.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 19.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 19.8. h. Seri no
- 19.9. i. Miktar
- 19.10. j. Genel uyanlar ve sınıfa uygun tehlike uyan işareti
- 19.11. k. LD 50 değeri
- 19.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyan yazısı
- 19.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Öğr. Gör. Üzm. Dr. Oya Özgen KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Etiler Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102265 Dip.No: 9796

TEKNİK ŞARTNAME

8803 TIBBİ MALZEMELER İÇİN YÜKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN SOLÜSYON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Solüsyon sadece aktif %2-2,2 konsantrasyonda glutealdehit içermelidir.
2. Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Formaldehit, fenol ve fenol bileşenleri içermemelidir.
4. Solüsyonun malzemeler ile teması sonucu en geç 20 dakika içinde yüksek düzey dezenfeksiyonu sağlayabilmelidir.
5. Ürün, aktive edildikten sonra pH'nın alkali (7,5-8,5) olması gerekmektedir.
6. Mikrobiyolojik etkinlik raporları sunulmalıdır.
7. Solüsyon, tüm tıbbi cihazların ürün tiplerine uygun olmalı, hasar vermemeli, korozyon oluşturmamalıdır.
8. Hoş olmayan ve çalışmayı engelleyici koku içermemelidir.
9. Solüsyonun görünümü berrak olmalıdır.
10. 5 lt. orijinal kapaklı HDPE bidonlarda kullanıma hazır olarak sunulmalıdır (Aktive edilen ürünler hariç). Kullanım öncesi gerekli pH'nı ayarlanması için aktivatörü ile birlikte verilmelidir.
11. Ürünün kullanım süresi dolduğunda bertarafı için her 5 lt'lik bidon için yeterli miktarda inhibitör madde ürünle birlikte paketlenmiş olarak teslim edilmelidir.
12. Bidon kapağı açıldıktan sonra ve organik atıklar ile bir araya geldiğinde pH'ı bozulmamalı ve stabil kalmalıdır.
13. Ürün etkinliğinin ölçülebilmesi için "minimum etkili konsantrasyonu" belirleyen test stripleri (5 litrelik bidon başına 10 adet) ücretsiz olarak sunulmalıdır. Test stripleri ürüne özel, lot numaralı ve kullanım süresi belirtilmiş olmalıdır.
14. Ürün ve ücretsiz striplerle birlikte, 100 adet PVC kaplı kullanım kılavuzu ve renk tablosu mutlaka bırakılmalıdır.
15. Solüsyonda depolama süresince tortu ya da çökelti oluşmamalıdır.
16. Ürünün en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
17. Kullanım süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe) belirtilmelidir.
18. Ürün ile ilgili güvenlik bilgileri ve kullanım kılavuzu birlikte sunulmalıdır.
19. Değerlendirme için 3 adet 5 lt. orijinal ürün ile birlikte aktivatör, test stripleri, renk skalası, inhibitör ve istenen bilgileri içeren yalnızca bu ürüne özel eksiksiz bir dosya sunulmalıdır.
20. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
21. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvarın ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla analiz yaptırılacaktır.
22. İSTENİLEN BİLGİLER
23. Stabilite Bilgileri :
 - 23.1. a. Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yöntemleri, sonuçları ve değerlendirilmesi.
 - 23.2. b. Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları
24. 1. Prospektüs Bilgileri :

Dr. Farukhan
Sena ALP GAYE

Dr.

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Oya D. Ben KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102265 Dip. No: 9796



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:05:14

- 24.1. a. Ticari adı,
- 24.1. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
- 24.2. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
- 24.3. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
- 24.4. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
- 24.5. f. İstenmeyen etkileri,
- 24.6. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
- 24.7. h. Özel saklama şekli,
- 24.8. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
- 24.9. j. LD 50 değeri,
- 24.10. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 24.11. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 24.12. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 24.13. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
25. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 25.1. a. Ticari adı,
- 25.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 25.3. c. Etken madde adı (INN)
- 25.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 25.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 25.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 25.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 25.8. h. Seri no
- 25.9. i. Miktar
- 25.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
- 25.11. k. LD 50 değeri
- 25.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 25.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Çiğdem Üstün Dr. Orta Doğu Üstün KUTSOYLU
D.U.T.F. Enfeksiyon Hast ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102755 Dip. No: 9796

2/2



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:04:15

TEKNİK ŞARTNAME

8806 ALKOL BAZLI EL ANTİSEPTİĞİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün %60-95 oranında alkol (etanol, n-propanol, izopropanol) içermeli, fenol türevleri ve iyot içermemelidir.
2. Ürünün geçerli biyosidal ürün ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. El cilt üzerinde allerjik reaksiyonlara neden olmamalı ve uzun süreli sık kullanımlarda elde kuruma ve çatlaklara yol açmamalıdır. Cildin kurumasını engelleyici nemlendirici özellikte yardımcı maddeler içermelidir.
4. Kullanım sırasında PVC yüzeylere döküldüğünde leke bırakmamalı ve zarar vermemelidir. Hoş olmayan ve çalışmayı engelleyici koku içermemelidir.
5. Ürünler kullanıma hazır, orijinal ambalajlar 1000 ml. hacimlerde olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri yer almalıdır.
7. İhalede belirtilen ürün miktarı kadar başlık (dozaj pompası) teslim edilmelidir. Bu ürünler üstten basmalı tipte olup, ayardan bağımsız olarak kullanılabilir.
8. Depoya teslim sırasında ürünler ile birlikte 500 adet duvar aplikatörü ilk parti tesliminde ücretsiz olarak getirmeli ve hastaneye hibe edilmelidir.
9. Aplikatörler duvara monte edilebilir olmalı ve montaj yüklenici firma tarafından ücretsiz olarak yapılmalıdır.
10. Duvar aplikatörlerine ürün doğrudan ve tam olarak yerleştirilebilmeli, yerleştirildikten sonra dökülmemelidir. Ürünün içine dökülere kullanım şekli olan duvar aplikatörü kabul edilmeyecektir.
11. Değerlendirme için bırakılan ürünler orijinal ambalajlı olmalıdır. 3 adet orijinal ürün ile birlikte 3 adet dozaj pompası ve bir adet duvar aplikatörü de bırakılmalıdır.
12. Değerlendirme için aşağıda belirtilen bilgileri içeren ürüne özel eksiksiz bir dosyanın numune ürünler ile birlikte teslim edilmesi gereklidir.
13. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
14. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yapılacaktır.
15. İSTENİLEN BİLGİLER
16. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 16.1. a. Ticari adı,
 - 16.2. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
 - 16.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 16.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 16.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 16.6. f. İstenmeyen etkileri,
 - 16.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
 - 16.8. h. Özel saklama şekli,
 - 16.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri

Dr. Öğr. Üzm.
Sema AYP CAUS

Öğr. Gör. Üzm. Dr. Dya. Eren KUTSÖYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No:102263 Dip.No:9795



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/03/2019 16:04:15

- 16.10. j. LD 50 değeri,
- 16.11. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 16.12. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 16.13. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 16.14. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
17. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 17.1. a. Ticari adı,
- 17.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 17.3. c. Etken madde adı (INN)
- 17.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 17.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 17.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 17.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 17.8. h. Seri no
- 17.9. i. Miktar
- 17.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyan işareti
- 17.11. k. LD 50 değeri
- 17.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyan yazısı
- 17.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Dr. Öğr. Üyesi
Sema Akçaya
[Signature]

Öğr. Gör. Üst. Doç. Dr. Sema KUTSÖZ
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hastalıkları
Klinik Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No:102265 Dip.No:37-35

2/2



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:07:25

TEKNİK ŞARTNAME

8794 %10 POVIDON İYOT SOLÜSYON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. %10 oranında povidon-iyot içeren cilt antiseptiği, film tabaka oluşturma özelliğinde olmalıdır.
2. Ürünün biyosidal ürün ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Cilt ve mukoza dezenfeksiyonunda, yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt iritasyonuna neden olmamalıdır.
4. 1000 ml'lik ışıktan korumalı, kilitli kapak sisteminde (kullanım aparatı ile birlikte) şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
5. Ürün alkol içermemelidir.
6. Üzerinde görünür şekilde etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, barkod, saklama koşulları ve son kullanma tarihi yer almalıdır.
7. Değerlendirme için aşağıda istenen bilgileri içeren ürüne özel eksiksiz bir dosya ve orijinal 3 adet ürün numune olarak bırakılmalıdır.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
9. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvarıdan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yapılacaktır.
10. İSTENİLEN BİLGİLER
11. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 11.1. a. Ticari adı,
 - 11.2. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
 - 11.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 11.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 11.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 11.6. f. İstenmeyen etkileri,
 - 11.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
 - 11.8. h. Özel saklama şekli,
 - 11.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
 - 11.10. j. LD 50 değeri,
 - 11.11. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
 - 11.12. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
 - 11.13. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
 - 11.14. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

FORM NO: MYS_0053

Dr. İbrahim Uğur
Sarıoğlu ALP ÇAMLIŞ

Öğr.Gör.Uzm.Dr. Oya Ü. Eren KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast.ve
Kl.Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No:101265 Dip.No:9796

1/2



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:07:25

12. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 12.1. a. Ticari adı,
- 12.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 12.3. c. Etken madde adı (INN)
- 12.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 12.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 12.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 12.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 12.8. h. Seri no
- 12.9. i. Miktar
- 12.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
- 12.11. k. LD 50 değeri
- 12.12. i. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 12.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Öğr. Gör. İbn. Dr. Oya Eren KUTSOYLU
D.Ü. T.F. Enfeksiyon Hastalıkları
Kl. Mikrobiyoloji A.B.D.
Tescil No: 102245 Dip. No: 9273

2/2



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:07:43

TEKNİK ŞARTNAME

6580 ALKOLLÜ MENDİL

1. Akollü mendil dış kâğıdı tripleks olup muhteviyatı 70 (± 5) gr/m² kuşe kâğıt veya polyester + 7(\pm) mic. Alüminyum + 30(± 5) gr/m² PE meydana gelmelidir. Toplamda 100-120 gr/m² olmalıdır.
2. Dış kâğıda "Dokuz Eylül Üniversitesi" logosu tek renk basılmalıdır.
3. İç kâğıt 50 (± 10) gr/m² Spunlace (dokumasız havlu kumaş) olmalıdır.
4. İç kâğıt %50 Polyester %50 Viscondan imal edilmiş olmalı, sıvı emici özelliği bulunmalıdır.
5. Paket içindeki mendil (Spunlace) açıldığı zaman 10X10 cm ebadında olacaktır.
6. Mendilde kullanılacak sıvı %70 İPA (İzopropil Alkol) olmalı, içeriğindeki alkolün geçerli biyosidal ürün ruhsatı bulunmalı, ruhsatın teklifle birlikte aslı ya da onaylı örneği sunulmalıdır.
7. Ürünler 100'lük paketler halinde olmalı ve üzerinde barkod bulunmalıdır.
8. Depolama süresi için 3 yıl garanti verilmelidir.
9. Ambalaj üzerinde, görünür şekilde içerik bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, lot numarası ve üretici firmanın ismi olmalıdır.
10. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
11. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan ücretli firmaya ait ve alınacak miktarın %1 ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yaptırılacaktır.

Dr. Öğr. Üyesi
Sema ALP ÇALIS

Öğr.Gör.Üzm.Dr. Dya Ö.Eren KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No:102265 Etil.No:9796



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:05:26

TEKNİK ŞARTNAME

8805 KLOR TABLET

1. Aktif madde olarak dezenfektan solüsyon hazırlandığı 24 saat sürekli serbest klor açığa çıkaran NaDCC (Sodyumdikloroisosyanurat) içermelidir. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon PH'ı saf su PH'ına yakın olmalıdır.
2. Tablet formu en az 2.5 gr etken madde içermelidir.
3. Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
4. Hazırlanan dezenfektan solüsyon aktivitesini 24 saat boyunca koruyabilmeli ve etkinliği güvenceli olmalıdır. Ortamda bulunabilecek organik maddeler ile inaktivasyona karşı maksimum dirençli olmalıdır.
5. Hazırlanmış dezenfektan solüsyon ile deterjanlar arasında geçimsizlik olmamalı, biosidal aktivite deterjanlarla karşılaştığında azalmamalı ya da yok olmamalıdır.
6. Dezenfektan tabletlerden solüsyon hazırlanması, kullanılması, kullanım alanları ve dozajları gösteren ayrıntılı bir tablosu (afiş ya da PVC kaplı renkli basım 100 adet) bulunmalı, bu tablolar depoya ürünler ile birlikte ücretsiz olarak teslim edilmelidir.
7. Ambalaj ve temin edilen dökümanlarda imal yeri, gerekli uyarılar, imal tarihi, seri numarası mutlaka bulunmalıdır.
8. Tabletler uzun süreli ve uygun saklanabilecek şekilde ağız kilit kapaklı, hava almayan sağlam ambalajlarda olmalıdır.
9. Tabletler kolay ve çabuk hazırlanabilir efervesan (suya atıldığında kendiliğinden eriyen) formüle sahip olmalıdır.
10. Dezenfektan solüsyonun hazırlanmasında musluk suyu kullanılabilir, ısıtma ve karıştırma gibi uygulamalara gerek olmadan çözünebilir, tortu oluşturmamalıdır.
11. Değerlendirme için 2 adet orjinal ürün bırakılmalıdır. Orjinal ürünlerle birlikte aşağıda istenilen bilgileri içeren eksiksiz dosyanın sunulması gerekmektedir.
12. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
13. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla analiz yaptırılacaktır.
14. İSTENİLEN BİLGİLER
15. Stabilite Bilgileri :
 - 15.1. a. Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yöntemleri, sonuçları ve değerlendirilmesi.
 - 15.2. b. Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları
16. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 16.1. a. Ticari adı,
 - 16.1. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
 - 16.2. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 16.3. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 16.4. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 16.5. f. İstenmeyen etkileri,
 - 16.6. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri

Dr. Dr. Şenel
Şenel Alp Çavuş

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Şenel Eren KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102265 Dip. No: 9796



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:05:26

- 16.7. h. Özel saklama şekli,
- 16.8. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
- 16.9. j. LD 50 değeri,
- 16.10. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 16.11. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 16.12. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 16.13. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
17. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
 - 17.1. a. Ticari adı,
 - 17.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
 - 17.3. c. Etken madde adı (INN)
 - 17.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
 - 17.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
 - 17.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
 - 17.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
 - 17.8. h. Seri no
 - 17.9. i. Miktar
 - 17.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
 - 17.11. k. LD 50 değeri
 - 17.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
 - 17.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Dr. Dr. Uğur
Sena Alpkan

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Ayşe Ören Kaya
D.U. T.F. Etiler Hastanesi ve
Klinikleri A.Ş.
Tescil No: 102255 Dip. No: 3736



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:08:13

TEKNİK ŞARTNAME

8796 %4 Klorheksidin Glukonat Solüsyon

1. Cerrahi el yıkamada kullanım amacı ile %4'lük Klorheksidin Glukonat ve yumuşatıcı içermelidir.
2. Ürünün geçerli "biyosidal ürün ruhsatı" bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Ürünün tamamı 1000 ml, kilitli kapak sisteminde şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. Ellerde atlerjik reaksiyona, cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
5. Değerlendirme için bırakılan ve depoya teslim edilen ürünler orijinal ambalajında kilitli kapaklı olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde, üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri yer almalıdır ve barkodu yer almalıdır.
7. Teklif getiren firmaların şartnamede belirtildiği şekilde 3 adet orijinal ürün numune olarak bırakmaları ve istenen bilgileri içeren ürüne özel eksiksiz bir dosya sunmaları gereklidir.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
9. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvaradan ücreti firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yaptırılacaktır.
10. İSTENİLEN BİLGİLER
11. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 11.1. a. Ticari adı,
 - 11.2. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
 - 11.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 11.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 11.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 11.6. f. İstenmeyen etkileri,
 - 11.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
 - 11.8. h. Özel saklama şekli,
 - 11.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
 - 11.10. j. LD 50 değeri,
 - 11.11. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
 - 11.12. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
 - 11.13. m. İzin sahibi firma adı adresi (İthal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
 - 11.14. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

Dr. Öğr. Üzm. Dr. Ayşe Ö. Eren
Soma A.Ş. Coş. Ş.
A.Ş.

Öğr. Gör. Üzm. Dr. Ayşe Ö. Eren KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 02265 Dip. No: 9796



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:08:12

12. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
 - 12.1. a. Ticari adı,
 - 12.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
 - 12.3. c. Etken madde adı (INN)
 - 12.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
 - 12.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
 - 12.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
 - 12.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
 - 12.8. h. Seri no
 - 12.9. i. Miktar
 - 12.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
 - 12.11. k. LD 50 değeri
 - 12.12. i. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
 - 12.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Özgür Ö. ERENKÖK
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast. ve
Kl. Mikrobiyoloji A.B.D.
Tescil No: 182265 Dip. No: 3796

2/2

TEKNİK ŞARTNAME

8798 ENDOSKOPLAR İÇİN YÜKSEK DÜZEY DEZENFEKTAN SOLÜSYON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün yüksek düzey dezenfektan özellikte olmalı, en az %0.55 oranında orto ftalaldehit (OPA) içermelidir.
2. Ürünün geçerli TITUBB/ÜTS ruhsatı bulunmalı, teklifle birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Ürün formaldehit, fenol ve amonyum bileşenleri içermemeli, içeriğinde korozyon önleyiciler bulunmalıdır.
4. Endoskop dezenfeksiyonunda kullanılan otomatik yıkama makineleri ile uyumlu olmalı, makinede kullanılabilir olduğu belgelenmelidir. Özellikle endoskoplara için endoskop üreticisi firmalar tarafından verilmiş ürün uygunluk onayına sahip olmalıdır. Güncellenmiş onay belgesi dosyada bulunmalıdır.
5. Ürünün kullanımına bağlı olarak endoskop veya yıkama makinesinde herhangi bir zarar oluşması durumunda zararın karşılanacağı ithalatçı ya da üretici firma tarafından taahhüt edilmelidir.
6. Ürün aktivitesinin (minimum etkin konsantrasyon (MEK)) ölçülebilmesi için ürün ile birlikte kullanıma hazırlanan her bir 45 litre için 35 adet test stribi ve test stribi değerlendirme klavuzu bırakılmalıdır.
7. Ürünlerle birlikte dezenfektanın nötralizasyonu için her 4 litre başına 25 gram glisin sağlanmalıdır.
8. Ürün depoya gerekli miktarda aktivatörü ile birlikte (varsa) teslim edilmelidir.
9. Ürünün teslim tarihinden itibaren en az 18 aylık raf ömrü olmalıdır.
10. Hoş olmayan ve çalışmayı engelleyici koku içermemelidir.
11. Köpük içermemelidir.
12. Kullanıma hazırlanan solüsyonun görünümü berrak olmalıdır.
13. Ürün 5 litrelik ambalajlarda sunulmalıdır.
14. Kullanım için (gerekli ise) aparat ve konteynırlar ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
15. Ürünün formülasyonunda dezenfeksiyon ve durulama işleminden sonra kullanımı kısıtlayıcı herhangi bir toksik etki olmamalıdır ve bu durumu gösteren klinik raporlar sunulmalıdır.
16. Solüsyonda depolama sırasında tortu ya da çökelti oluşmamalıdır.
17. İhale uhdesinde kalan firma ürün tesliminde, ürünlerle birlikte 5 adet PVC kaplı kullanım broşürü bırakmalı ve kullanıcıya yönelik demonstratif eğitim verilmelidir.
18. Değerlendirme için bırakılan numune ürünler orijinal ambalajında olmalı değerlendirme için ürüne özel test stripleri ile bırakılmalıdır. Numune otomatik yıkama makinesinde de deneneceğinden kullanıma hazır numune en az 15 litre olmalıdır.
19. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
20. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvardan ücreti firmaya ait alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yapılacaktır.
21. İSTENİLEN BİLGİLER
22. Endoskoplara zarar vermediğine ilişkin uygunluk belgeleri
23. Otomatik endoskop yıkama makineleriyle uyumlu olduğuna ilişkin belge
24. Stabilitate Bilgileri :

Dr. Faruk Üçer
Sema Akçaya
Oğuz



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:09:15

- 24.1. a. Etken ve yardımcı maddelerde, bitmiş üründe stabilite testleri, şartları, kontrol yöntemleri, sonuçları ve değerlendirilmesi.
- 24.2. b. Ürünün kullanma süresi ve saklama koşulları
25. 1. Prospektüs Bilgileri :
- 25.1. a. Ticari adı,
- 25.2. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
- 25.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
- 25.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
- 25.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
- 25.6. f. Kullanım klavuzunu
- 25.7. g. İstenmeyen etkileri
- 25.8. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
- 25.9. h. Özel saklama şekli,
- 25.10. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
- 25.11. j. LD 50 değeri,
- 25.12. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
- 25.13. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
- 25.14. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
- 25.15. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.
26. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
- 26.1. a. Ticari adı,
- 26.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
- 26.3. c. Etken madde adı (INN)
- 26.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
- 26.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
- 26.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
- 26.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
- 26.8. h. Seri no
- 26.9. i. Miktar

FORM NO: MYS_0053

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Ömer Özalp KOTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hastalıkları ve
Kl. Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No: 102265 Dia.No: 9748

2/3



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:09:15

- 26.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
- 26.11. k. LD 50 değeri
- 26.12. i. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
- 26.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Öğ. Gör. Uzm. Dr. Oya Özcan KUTSOYLU
D.Ü. T.F. Erişkin Enfeksiyon Hast. ve
Klinik Mikrobiyoloji A.D.
Tescilli No: 182265 Dip.No: 9796

3/3



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:06:16

TEKNİK ŞARTNAME

8795 %2 Klorheksidin Glukonat Solüsyon

1. Cilt antiseptisinde kullanım amacı ile %2'lik Klorheksidin Glukonat içermelidir.
2. Ürünün geçerli "biyosidal ürün ruhsatı" bulunmalı, teklife birlikte aslı ya da onaylı olarak sunulmalıdır.
3. Ürünün tamamı 1000 ml, kilitli kapak sisteminde şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. Ellerde allerjik reaksiyona, cilt iritasyonuna neden olmamalıdır.
5. Değerlendirme için bırakılan ve depoya teslim edilen ürünler orijinal ambalajında kilitli kapaklı olmalıdır.
6. Her ürün ambalajının üzerinde görünür şekilde, üretim tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi bilgileri ve barkodu yer almalıdır.
7. Teklif getiren firmaların şartnamede belirtildiği şekilde 3 adet orijinal ürünü numune olarak bırakmaları ve istenen bilgileri içeren ürüne özel eksiksiz bir dosya sunmaları gereklidir.
8. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecek ve Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından onaylanacaktır.
9. Ürünlerin depoya teslimi sırasında Enfeksiyon Kontrol Komitesi tarafından gerekli görüldüğü takdirde komitenin belirteceği bir laboratuvarı ücretli firmaya ait ve alınacak miktarın %1'ini geçmemek kaydıyla etken madde analizi yapılacaktır.
10. İSTENİLEN BİLGİLER
11. 1. Prospektüs Bilgileri :
 - 11.1. a. Ticari adı,
 - 11.2. b. Formül mg/lt ya da % olarak,
 - 11.3. c. Etkiye ilişkin bilgi (etkili olduğu hedef mikroorganizmalar),
 - 11.4. d. Kullanım yeri ve buna göre düzenlenen talimat (şekil, yol, dilüsyon, zaman vs),
 - 11.5. e. Kullanılması sakıncalı yollar,
 - 11.6. f. İstenmeyen etkileri,
 - 11.7. g. Diğer maddeler ile etkileşimleri
 - 11.8. h. Özel saklama şekli,
 - 11.9. i. Kullanıcılar için gerekli uyarılar ve korunma yöntemleri
 - 11.10. j. LD 50 değeri,
 - 11.11. k. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu (gerektiğinde Zehir Danışma Merkezinin ücretsiz 0800 314 79 00 nolu özel telefonu arama uyarısı)
 - 11.12. l. Kullanma süresi (açılmamış orijinal ambalajda, açılmış ambalajda ve seyreltilmiş üründe)
 - 11.13. m. İzin sahibi firma adı adresi (ithal ürün prospektüslerinde üretici firma adı ve adresi) belirtilmelidir,
 - 11.14. n. Ürün ile ilgili Güvenlik Bilgi Formu teklif mektubu ile beyan edilecek ve ürünün teslimatı aşamasında depoya teslim edilecektir.

Öğr.Gör.Üzm.Dr. Oya Ö. Eren KUTSOYLU
D.Ü.T.F. Enfeksiyon Hast.ve
Kl.Mikrobiyoloji A.D.
Tescil No:102205 Dip.No:9796

FORM NO: MYS_0053

Dr. İpek Uyarı
Serkan Alp Kaşıkçı
Dr.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/07/2019 16:06:16

12. 2. Etiket ve Ambalaj Bilgileri :
 - 12.1. a. Ticari adı,
 - 12.2. b. İmalatçı ve ithalatçı adı-adresi
 - 12.3. c. Etken madde adı (INN)
 - 12.4. d. Ruhsat tarihi ve sayısı
 - 12.5. e. Etken madde adı ve miktarı (mg/lt ya da % olarak)
 - 12.6. f. Kullanım amacı ve kullanım talimatı
 - 12.7. g. Üretim ve son kullanım tarihi
 - 12.8. h. Seri no
 - 12.9. i. Miktar
 - 12.10. j. Genel uyarılar ve sınıfa uygun tehlike uyarı işareti
 - 12.11. k. LD 50 değeri
 - 12.12. l. Zehirlenme belirtileri, tedavisi varsa özel antidotu ve uyarı yazısı
 - 12.13. m. Barkod.

FORM NO: MYS_0053

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Cevat ÖZDEN KUTİSOYLU
DÜ T.F. Enfeksiyon Hastalıkları
KL Mikrobiyoloji A.B.D.
Tescil No: 192263 Dış. No: 97/96

2/2