



UŞAK ÜNİVERSİTESİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

İHTİYAÇ TALEP FORMU

Doküman No:
KU.FR.001

Yayın Tarihi
HAZİRAN 2014

Revizyon No
01

Revizyon Tarihi
Aralık 2016

Sayfa No:
1/1

TALEP EDEN BÖLÜM **ENDOSKOPİ ÜNİTESİ**

SIRA NO	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
BÜTÇE UYGULAMA KODU	MEDİN STOK KODU	TALEP EDİLEN MALZEME	MIKTAR	BİRİM	ANA DEPO STOK MIKTARI	BİR ÖNCEKİ TAKVİM YILI ALIM MIKTARI	İSTEMİN SÜRESİ	DAHA ÖNCEKİ ALIM ŞEKLİ VE ALIM TARİHİ	ORTALAMA AYLIK TÜKETİM	
1			Yüksek Düzey Endoskop Dezenfektanı	500	Litre			20-09-2018		
2			(2) Akti ve Cihaz Yüksek Dezenfektanı Perasetik Asit					210 Litre		
3								(13.60 TL)		
4								Metac Medikal ve		
5								Teknik Hizmet.		
6										
7										
8										
9										
10										

11 BÖLÜMÜN TALEP GEREKÇESİ

13./12./2018

Endoskop yıkama cihazlarından kaynaklanan teknik arızalardan dolayı dezenfektan sarfından önce tüketmiştir.

Bölüm Sorumlusunun
imza ve kaşesi

Müjde DEMİR
Bölüm Sorumlusu

*Lütfen Kabul edilebilir gerekçelerinizi giriniz

NOT: 3, 4, 5, 8 ve 11 nolu alanlar Servis Sorumlusu tarafından doldurulacaktır.

12	DEPO GÖRÜŞÜ	13	TAŞINIR KODU/...../20.....
	Stoklarımızda mevcut değildir		150-03-02	13./12./2018
				Taşınır kayıt yetkilisinin imza ve kaşesi

*Lütfen talebin özelliğine göre ilgili depo görüşünü aldıktan sonra talep ön inceleme birimlerine teslim ediniz.

TALEP ÖN İNCELEME KOMİSYONU GÖRÜŞÜ

...../...../20.....

BÜTÇE KODU	İHALE/...../...../...../.....
ALIM ŞEKLİ	Yukarıdaki talebin satın alınması hususunu onaylarınıza uygun görüşe arz ederim. Gerçekleştirme Görevlisi İdari ve Mali Hizmetler Müdürü	UYGUNDUR / UYGUN DEĞİLDİR. Harcama Yetkilisi Hastane Yöneticisi
	DOĞRUDAN TEMİN		

YÜKSEK DÜZEY ENDOSKOP DEZENFEKTANI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün perasitik asit ve hidrojen peroksit kombinasyonu içermeli, yüksek seviyeli dezenfektan olmalı, içeriğinde korozyon önleyiciler bulunmalıdır. Ürün aldehit, fenol ve amonyum bileşenleri içermemelidir.
2. Ürün sıvı formda kullanıma hazır olmalıdır.
3. Ürün 5 litrelik ağız kilitli orijinal ambalajlarda olmalıdır.
4. Endoskopik cihazların (Olympus, Pentax, Fujinon, Karl Storz) en az bir üreticisinden alınmış yüksek düzey dezenfeksiyonda kullanımını gösterir materyal uyumluluğu belgeleri ihale dosyasında sunulmalıdır. Endoskop üreticisinden alınmayan belge geçerli kabul edilmeyecektir. Sunulan tüm belgeler Türkçe olacaktır. Çeviri olan belgeler ise noter tasdikli olmalıdır.
5. Dezenfektan tankında hazırlanan solusyon en az 7 gün veya 70 yıkama aktivasyonunu devam ettirebilmelidir. Gün veya kullanım sayısı belgelendirilmelidir.
6. Ürün teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl miatlı olmalıdır.
7. Ürün aktivitesinin ölçülebilmesi için ürüne özel aynı marka test stribi ve değerlendirme kılavuzu olmalıdır. 10 litre için 5 strip verilmelidir.
8. Ürün en fazla 5 dakika içinde MRSA ve nonfermentatif dirençli bakteriler dahil (HBV ,HCV,HIV dahil virüsler) Mycobacterium tuberculosis,candida dahil tüm mantarlar için sidal etkinlik göstermelidir. Ürün sporisit etkili olmalıdır.
9. Plastik, kauçuk, metal, porselen, cam vb. tıbbi ve cerrahi malzemeler ısıya dayanıksız anestezi aksesuarları, bükülebilir ve bükülemeyen endoskopik malzemelerin dezenfeksiyonunda kullanılabilir, bu aletlere ve optik sistemlere zarar vermemeli, fonksiyonlarını bozmamalıdır.
10. Manual kullanım için ve endoskop dezenfeksiyonunda kullanılan otomatik yıkama makineleri için uyumlu olmalı, makinede kullanılabilir olduğu belgelenmelidir.
11. Ürünün formülasyonunda dezenfeksiyon ve durulama işleminden sonra kullanımını kısıtlayıcı herhangi bir toksik etkisi olmamalıdır.
12. Ürün, hoş kokulu olmalı solunum yollarına zarar vermemelidir.
13. Firma MSDS Belgesini (Ürün Güvenlik Bilgi Formu) dosyasında buldurmalıdır.
14. Ürün etiketi Türkçe olmalıdır.
15. İdarenin gerekli gördüğü hallerde ürünün nitelik ve içeriğini tespit etmek üzere Refik Saydam Hıfzıssıhha Merkezi Başkanlığından ürün analizi istenecek, analiz bedeli firmaya ait olacaktır, analiz nedeniyle eksilen stok firma tarafından tamamlanacaktır.
16. Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu Klinik mühendislik biriminin 24.8.2015 tarih ve 80981279 sayılı yazıları gereği, endoskopi dezenfektanı üreticisi/ithalatçısı ürünün şartnamede yer alan teknik özelliklere uymadığı durumda, bu ürünün kullanıldığı endoskopi cihazlarında üründen kaynaklı meydana gelebilecek bir olumsuz olayın mesuliyetini ve tazminini karşılayacağını taahhüt etmelidir.

UŞAK ÜNİ. TIP FAK. EĞT. VE ARS. HAST.
Uzm. Dr. Cem BALANTEKİN
Dip. Tes. No: 107080

13.12.2018

Dr. R. Erkan ÖZKAN
enfeksiyon Hast. ve Kl. Mikrobiyoloji Uzm.
Dip. Tes. No 47318
UŞAK ÜNİ. TIP FAK. EĞT. ARS. HAST.