



TC  
ANKARA VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
ANKARA ETİK ŞEHİR HASTANESİ  
TEKLİF MEKTUBU

21.11.2024

İlgili Firmaya;

Satın almaya esas olmak üzere, 8 KALEM BASIT SARF MALZEMESİ ALIMI (ESH ANA SARF DEPO) ihtiyacı, aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler için KDV HARIÇ BİRİM FİYAT ÜZERİNDEN teklifinizi 25.11.2024 Tarihi saat 16:00:00'a kadar bildirmeniz gerekmektedir.

Dosya Numarası: 2024/6966

SATINALMA KOMİSYON BAŞKANLIĞINA

S. N.	MALZEMENİN CINSİ	MIKTARI	BİRİMİ	BRANS KODU	UBB NO	SUT KODU	SUT FİYATI	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTARI
1	BST- PIPEL KANÜLÜ	2000	ADET						
2	HASTA ALT BEZİ BEL BANTLI PEDIATRİK NO:2	6500	ADET	500-ALT BEZİ		OR2140	4,04 TL		
3	BST- ANTIEMBOLİ ÇORABI -XXL DİZ ÜSTÜ	1300	ADET	1121-ÇORAP					
4	KAYGANLAŞTIRICI JEL LİDOKAİNLİ	15000	ADET	636-JEL					
5	BST- SOLUNUM EGZERSİZ ALETİ	4000	ADET			OR2710	12,63 TL		
6	GÜMÜŞ NİTRAT KALEM	1500	ADET	1132-KALEM - MARKER					
7	BST- CERRAHİ EL DİVEN PUDRASIZ, ANTIMİKROBİYAL BARIYERLİ (HIV+, HCV+, HBSAG+), NO:6,5	750	ADET	415-EL DİVEN		OR4210	128,01 TL		
8	BST- CERRAHİ EL DİVEN , ANTIMİKROBİYAL BARIYERLİ (HIV+, HCV+, HBSAG+), NO:7	600	ADET	415-EL DİVEN		OR4210	128,01 TL		

Yukarıda yazılı mal/hizmet/yapım işlerine ait isteğinizin numunesine/şartnamesine uygun olarak yukarıda verdiğimiz fiyatlar doğrultusunda vereceğimizi taahhüt ederiz.

Firma Kaşesi- İmza

FİRMALARIN FİYAT TEKLİFİ VERİRKEN DİKKAT ETMESİ GEREKEN HUSUSLAR:

- 1-Teklif edilen fiyat KDV hariç olarak belirtilmiştir.
- 2-Teklif esas malzemelerin miktarı ve modali ile teslim müddeti açıkça belirtilmiştir.
- 3-Teklif mektubuna ad, soyadı veya ticari unvan yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması zorunludur.
- 4-Malzeme tesliminde, teklif davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer muadili vb. ifadelerle malzeme teslim etmeye yetkililerden malzemeleri kabul edilmeyecek ve bir dahaki ihale için teklife davet mektubu gönderilmeyecektir.
- 5-Bu mektupla birden fazla malzeme için teklife davet mektubu gönderilmiş ise her kalem malzeme için teklif fiyatı yazılacak, diğer teklifler değerlendirilmeyecektir.
- 6-İş bu teklif davet mektubuna tamtim olarak cevap verilmeyecek, zarfın kapalı kâğıtlarıyla imzalanarak Şişli Etilik Şehir Hastanesi Komisyon Başkanlığına 8 KALEM BASIT SARF MALZEMESİ ALIMI (ESH ANA SARF DEPO) doğrultan temin no 10090 ibaresi yazılacaktır.
- 7-Teklif verim firma bütçe ve paraları aynı kabul etmiş sayılacaktır.
- 8-Malzeme bedelleri, malzemenin teslimine müteakip Kurumumuz Döner Sermaye Saymanlığı Muhasebe Birimi tarafından 120 (YüzYirmi) gün içerisinde ödenmektedir. Ancak; Nakit Yetersizliği Durumunda Muhasebat Genel Müdürlüğü 12.02.2009 Tarih ve 2277 Sayılı yazısına ve Sağlık Bakanlığı Strateji Geliştirme Başkanlığı'nın 2010/14 Sayılı Genelgesi'ne istinaden Fatihler Mahallesi kayıtlarına alımı yerine teslimatı ödenmektedir.
- 9-Firma TIBBİ SARF ve Cihaz ALIMLARINDA TEKLİF ETTİĞİ MALZEMELERİN ÜTS (Ürün Takip Sistemi) ve Kayıtlı Sağlık Bakanlığına onaylı ürünleri ait Ürün barkod numarasını teklifinde belirtmektedir.
- 10-İsteklilerin teklif ettikleri malzemelerin; Sosyal Güvenlik Kurumunda dayatılan yönetimler ve/veya Sosyal Güvenlik Kurumunda yayınlanan Tıbbi Malzeme Bakiyeleri Kılavuzu kapsamında Sağlık Uygulama Tebliği (SUT) eki EK-3 listelerindeki (Ek: RG- 26/11/2016- 29990/ 11 md. Yürürlük: 01/12/2016) (Ek-3/C listeleri hariç) tıbbi malzeme alan tanımlarına (SUT kodlarına), köresel ürün numarası (barkod) bazında tanımlanmış olmalıdır.
- 11-İstekli Firma Teklif edilen tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçıları ile kendilerine ait Firma Tanımlayıcı Numaraları veya KEP (Kamu Elektronik Posta) Adresini teklifinde belirtmektedir. İstekli Firma Teklif edilen tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçı firmaları adı altında ihaleye istekli olarak teklif verim bayileri ile teklif edilen tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçı firmaları firma tanımlayıcı numaraları veya ilgili internet siteleri ile kendilerinin bayi tanımlayıcı numaraları veya internet siteleri teklifi ile beraber vermektedir.
- 12-Bu Teklif Davet Mektubuna Olumlu Ya Da Olumsuz Mektupla 21.11.2024 09:36:01 kadar cevap verilmektedir.

Adres: Varlık Mahallesi, Hatırlı Sırtı Caddesi Yenimahalle / Ankara  
Değerlendirme Birimi Tel: 0312 797 0000  
Mail: eodogmus@gmail.com / Mail2: etelik@yok.com.tr  
NOT: ŞARTNAMESİ HASTANE WEB SİTEMİZDEN TEMİN EDİLEBİLİR.

ESMA AYHAN  
Hemşire

## PIPEL KANÜLÜ

1. Kalem

<b>SMT İşlevi:</b>	<b>Temel</b>	1. Endometrial biyopsi ve menstrual ekstraksiyonda kullanıma uygun medikal malzemeden tasarlanmış olmalıdır.
<b>SM Tanımlama Bilgileri:</b>	<b>Malzeme</b>	2. Malzeme şeffaf plastik materyalden imal edilmiş ve sert (rijit) olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>		3. Malzemenin içinde vakum yapmayı sağlayan, plastik mandreni bulunmalıdır. 4. Malzemenin uzunluğu 24.5 ( $\pm 2$ )cm olmalı, dış çap 3.1 mm olmalı ve uç kısımda sağlı sollu 1 veya 2 delikli olmalıdır. 5. Kataterin üzerinde 1'er cm aralıkla 1'den en az 7 cm'e kadar aralık işaretleri olmalıdır. 6. Kanül, içi görülebilir bir renk de olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>		7. Tek kullanımlık medikal steril ambalajında olmalıdır. 8. Etilen Oksit veya gama Sterilizasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır. 9. Malzeme üzerinde üretici firmanın bilgileri bulunmalıdır. 10. Ürünün en az 2 yıl miadı olması gerekmektedir. Firma malzemenin miadının dolmasına 3 ay kala miat değişimi yapmayı taahhüt etmelidir. 11. Ürünün ÜTS kaydı olmalıdır. ÜTS kaydı yok ise olmadığına dair belgeyi firma ilgili birime teslim etmelidir.

Derya SARU  
Ebe

RIZA BALOĞLU  
TASINIR KANÜL YETKİLİSİ

Ömer AKTI  
Sağlık Teknikeri

## HASTA ALT BEZİ, BANTLI, PEDIATRİK NO:2

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün, hastaların alt bakımında kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürün, pediatrik numara (2) ölçülere sahip olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>3. Ürün;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• En içte tek taraflı geçirgen su tutmaz tabaka,</li> <li>• Ortada selüloz tabaka,</li> <li>• Selüloz süper emici tabaka</li> <li>• En dışta polietilen su geçirmez tabaka olmak üzere dört bölümden oluşmalıdır.</li> </ul> <p>4. Ürün vücuda tam uyumlu anatomik yapıda olmalıdır.</p> <p>5. Ürün hisirdama yapmamalı ve ses çıkarmamalıdır.</p> <p>6. Ürün antialerjik yapıda olmalıdır.</p> <p>7. Ürün bariyerli olmalı, sıvı ile ıslandığı zaman selüloz yapının bütünlüğü bozulmamalı, selüloz tabaka top top olmamalı, sıvının jelleşmesini sağlayarak sızıntıyı engelleyecek özellikte olmalıdır.</p> <p>8. Ürünün bant kısmı bezin ön kısmına kolayca yapışarak bezin doğru bağlanmasını sağlamalı ve tekrar tekrar açılıp kapatılmasına olanak vermeli ve istemsiz olarak kendiliğinden açılmamalıdır.</p> <p>9. Ürün en az 1000ml sıvı emiş gücüne sahip olmalıdır.</p> <p>10. Ürün kullanıcı teninde alerji, kızarıklık, tahrişe sebep olmamalıdır.</p> <p>11. Ürün dermatolojik olarak test edilmiş olmalıdır.</p>
<b>Genel Hükümler:</b>	<p>12. Ürün hijyenik ortamda el değmeden üretilmiş olmalıdır.</p> <p>13. Ürün 10-30 adetlik sağlam ambalaj içinde teslim edilmelidir.</p> <p>14. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, ÜTS ve LOT bilgisi bulunmalıdır.</p>

Deniz BARI

REZİT ÖZGÜLÜ  
TAŞINIR KAYIT VE KONTROL BİRLİĞİ

Ömer AKTI  
Sağlık Teknikeri



**ANTIEMBOLİ ÇORABI DİZÜSTÜ XXL**

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün, cerrahi işlemler öncesi ve sonrasında hasta alt ekstremitelerinde meydana gelebilecek emboli oluşumunu engellemek amacıyla medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürünün, hasta tip ve beden ölçülerine bağlı olarak Dizüstü XXL ölçülerinden olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>3. Dizüstü çoraplar, ayaktan kasığa kadar uygulanan basınç değerini azaltan bölmelerden oluşmalıdır ve diz üstüne kadar uzanmalıdır.</p> <p>4. Çoraplarda bacadan kaymayı önleyecek şekilde uç kısımlarında tutucu silikonlu bandı olmalıdır ve turnike etkisi yapmamalıdır.</p> <p>5. Çorabın altında metatars bölümünde bir gözetleme deliği olmalı ve bu delik sayesinde hem parmakların temiz tutulması kolay olmalı hem de arteriyel problemler sonucu oluşan renk değişimleri gözlelenebilmelidir.</p> <p>6. Tek pakette bir çift dizüstü çorap bulunmalıdır.</p> <p>7. Çorabın topuk bölgesinde bası yarasını engelleyici özel ekstra yumuşak topuk (soft heel ) dokumasına sahip olmalıdır.</p> <p>8. Çorap genelinde bulunan iki yönlü esneyen dokuma teknolojisi ile değişik boylardaki hastalarda rahatlıkla kullanılabilmelidir.</p> <p>9. Çorap lateks içermeyen dokuması sayesinde anti-alerjik olmalıdır.</p>
<b>Genel Hükümler:</b>	<p>10. Ürünün ÜTS kaydı bulunmalıdır.</p> <p>11. Son kullanım tarihi ürün üzerinde olmalıdır, en az 2 yıl olmalıdır.</p>





**KAYGANLAŞTIRICI JEL LİDOKAİNLİ**

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Sağlık tesislerinde gerekli durumlarda istenilen kayganlığı sağlamak ve kateterin hastada tahriş yapmasını engellemek amacı ile üretilmiş medikal malzeme olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Kateter kayganlaştırıcı sıkma işlemini kolaylaştıran en az 3 ml lik enjektör-körük-v.b. ambalaj içinde olmalıdır. 3. Ürün farklı ölçülerde (5ml,12ml vb.) ürün seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	4. Kateter kayganlaştırıcı bileşiminde lokal anestetik etkisi olan lidokain içermelidir. 5. Kateter kayganlaştırıcı steril edilmiş orijinal tekli ambalajda olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	6. Ürün UTS kaydı olmalıdır. 7. Ürün üzerinde SKT olmalıdır ve en az 2 yıl olmalıdır.

Devlet Saru  
Ebe

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI  
Etilik Şehir Hastanesi  
Genel Tıp Uzmanı  
T. ÖZKAYA

Op.Dr. Harun KARABACAK  
Genel Cerrahi Uzmanı  
S.3. Akil Çelebi Şehir Hastanesi  
Diyadin Tescil No: 102426-131668

T.C. Sağlık Bakanlığı Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. Mehmet KİNCİ  
Spor Tıp Uzmanı  
Diyadin Tescil No: 74355-88307

## SOLUNUM EGZERSİZ ALETİ

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün, akciğerlerin solunum kapasitesini artırmak için kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürün 3 kanallı olmalı ve her kanalda bir top bulunmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>3. Ürün 600, 900, 1200 cc/sn solunum egzersizi yapılabilecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>4. Ürün insan ergonomisine uygun keskin ve köşeli yüzey içermeyen plastikten yapılmış ağızlığına sahip olmalıdır.</p> <p>5. Ürünün gövdesi şeffaf, toplar renkli olmalı ve çalışma esnasında rahat görülebilmelidir.</p> <p>6. Ürün gövdesi ile ağızlık arasında bağlantıyı sağlayacak esneyebilen, spiral yapıda emme/üfleme egzersizine uygun ürüne tam oturan borusu olmalıdır.</p>
<b>Genel Hükümler:</b>	<p>7. Ürün tek kullanımlık ve ambalaj içerisinde olmalıdır.</p> <p>8. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.</p> <p>9. Ürün üzerinde, hasta adının yazılabileceği "Hasta Bilgi Etiketi" bulunmalıdır.</p> <p>10. Ürünün en az 2 yıl miadı olması gerekmektedir. Firma malzemenin miadının dolmasına 3 ay kala miat değişimi yapmayı taahhüt etmelidir.</p> <p>11. Ürünün ÜTS kaydı olmalıdır. ÜTS kaydı yok ise olmadığına dair belgeyi firma ilgili birime teslim etmelidir.</p>

DEĞER SAĞLIK  
TEK. BİLİM

K. BALOĞLU  
TAŞINIR YETKİLİSİ

Ömer AKTI  
Sağlık Teknikeri

## GÜMÜŞ NİTRAT KALEM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Nem ile aktivitesi olan yapısı ile etkilenen mukoza bölgesinde kanamayı durdurmak ve siğil ya da leke gibi istenmeyen dokuların bertaraf edilmesi için tasarlanmış olmalıdır.
2. %75 gümüş nitrat ve %25 potasyum nitrat içermelidir.
3. En az 160 C dereceye kadar dayanıklı olmalıdır.
4. Aktivasyon için nem gereklidir.
5. Çubuk şeklinde olmalıdır.
6. Çubuğun uzunluğuen az 15 cm olmalıdır.
7. Tek tarafı aktif olmalıdır.
8. Tek kullanımlık olmalıdır.
9. Ürün en az 50 adet en fazla 150 adetli ambalajlı şekilde teslim edilmelidir.
10. Ürün ışıık almayacak bir şekilde paketlenmiş olmalıdır.
11. UTS kaydı olmalıdır.Firma belgelendirilmelidir.

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etlik Şişli Hastanesi  
Op. Dr. İbrahim UZMAZ  
Uzun Yara Bakım ve Diyabetik Ayak Klin.  
Dip.No: 1843/96743

Ömer AKTI  
Sağlık Teknikeri

Ömer AKTI  
Sağlık Teknikeri



F. Kalem

**CERRAHİ ELDİVEN PUDRASIZ, ANTİMİKROBİYAL BARIYERLİ (HIV+, HCV+, HBSAG+), NO:6.5**

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde temas ya da delici-kesici alet ve iğne batması gibi perkütan kazalarda HBV, HCV, HDV, HSV, HIV virüslerinden, bakterilerden ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma sağlamak amacıyla üretilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Eldiven üç kat şeklinde "Kopolimer Thermoplastik Elastomer" den veya protein seviyesi düşürülmüş hipoalerjik doğal kauçuk'tan üretilmiş olmalıdır. 3. Eldivenler pudrasız olmalıdır. 4. Eldivenlerin 6 ile 9,5 aralığında çeşitli numaraları olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	5. Eldiven uzunluğu en az 260 mm, kalınlığı en fazla 0,35 mm olmalıdır. 6. Eldivenin orta tabakasında numarasına göre, 5 – 10 gr arasında değişen oranda ve mikro damlacık şeklinde veya iç astarında en az 80 mg dezenfektan ajan içeren biosid bariyer olmalıdır. 7. Biosid bariyer anlık etki gösterebilmesi için didesil-dimetil amonyum klorid, benzalkonyumklorid veya Klorheksidindiglukonat içermelidir. 8. Eldiven toksik etki oluşturmamalıdır. 9. Dezenfektan karışımı en üst düzeyde patojen koruma sağlamak, eşit şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır. 10. Eldivenin bilek kısmı çok sıkı ve çok gevşek olmamalıdır. Konçun kenarı yırtılma ve gevşemeyi önleyecek tutucu özelliği olan kıvrımlı yapıda veya kaymasını önleyecek şekilde yapışkan bant içeren manşet şeklinde imal edilmiş olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	11. Eldivenler Gamma ışını ile ya da E-BEAM tekniği ile steril edilmiş olmalıdır. 12. Steril ve Sterilizasyonu bozmadan açılabilir şekilde ayrı paketlenmiş, numarası ve son kullanma tarihi olmalıdır. 13. Eldivenler TS EN 455-1:2020 standartlarına uygun olmalıdır. Standartta yer alan kopma dayanımı testine ait analiz sertifikası ve delik tespiti için sızdırmazlık deneyine ait analiz sertifikası bulunmalıdır. 14. Eldivenin, içerisindeki aktif dezenfektan karışımın kan ile temasta toksik etki oluşturmadığının onaylanmış olması amacıyla ve 93/42/EEC Medikal Cihaz Direktifleri gereği en CE Clas2 b sertifikasına sahip olmalı ve bu standartlar karşılamalıdır.



**CERRAHİ ELDİVEN PUDRASIZ, ANTİMİKROBİYAL BARIYERLİ (HIV+, HCV+,  
HBSAG+), NO:6.5**

<b>Genel Hükümler:</b>	<p>15. Uygulama esnasında herhangi bir tıbbi malzeme kullanımı gerektiren durumlarda eldivenin nasıl kullanılacağına dair ambalaj üzerinde veya kullanma kılavuzunda tıbbi malzeme üreticisinin kullanım talimatı bulunmalıdır.</p> <p>16. Ürünün en az 2 yıl miadı olması gerekmektedir. Firma malzemenin miadının dolmasına 3 ay kala miat değişimi yapmayı taahhüt etmelidir.</p> <p>17. Ürünün ÜTS kaydı olmalıdır. ÜTS kaydı yok ise olmadığına dair belgeyi firma ilgili birime teslim etmelidir.</p>
----------------------------	---

T.C.  
SAĞLIK BAKANLIĞI  
Etilik Şehir Hastanesi Genel Yatakhaneler  
Genel Birim Sorumlusu  
TÜRKÖZKAYA

Op.Dr. Harun KARABACAK  
Genel Cerrah Uzmanı  
S.B. Ankara Etilik Şehir Hastanesi  
Dip. ve T.C. No: 102428-131568

T.C.S.B. Ankara Etilik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. T. C. Sağlık Bakanlığı  
Genel Cerrah Uzmanı  
Dip. ve T.C. No: 1350-88301

**CERRAHİ EL DİVEN PUDRASIZ, ANTİMİKROBİYAL BARIYERLİ (HIV+, HCV+, HBSAG+), NO:7**

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde temas ya da delici-kesici alet ve iğne batması gibi perkütan kazalarda HBV, HCV, HDV, HSV, HIV virüslerinden, bakterilerden ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma sağlamak amacıyla üretilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Eldiven üç kat şeklinde "Kopolimer Thermoplastik Elastomer" den veya protein seviyesi düşürülmüş hipoalerjik doğal kauçuk'tan üretilmiş olmalıdır. 3. Eldivenler pudrasız olmalıdır. 4. Eldivenlerin 6 ile 9,5 aralığında çeşitli numaraları olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	5. Eldiven uzunluğu en az 260 mm, kalınlığı en fazla 0,35 mm olmalıdır. 6. Eldivenin orta tabakasında numarasına göre, 5 – 10 gr arasında değişen oranda ve mikro damlacık şeklinde veya iç astarında en az 80 mg dezenfektan ajan içeren biosid bariyer olmalıdır. 7. Biosid bariyer anlık etki gösterebilmesi için didesil-dimetil amonyum klorid, benzalkonyumklorid veya Klorheksidindiglukonat içermelidir. 8. Eldiven toksik etki oluşturmamalıdır. 9. Dezenfektan karışımı en üst düzeyde patojen koruma sağlamak, eşit şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır. 10. Eldivenin bilek kısmı çok sıkı ve çok gevşek olmamalıdır. Konçun kenarı yırtılma ve gevşemeyi önleyecek tutucu özelliği olan kıvrımlı yapıda veya kaymasını önleyecek şekilde yapışkan bant içeren manşet şeklinde imal edilmiş olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	11. Eldivenler Gamma ışını ile ya da E-BEAM tekniği ile steril edilmiş olmalıdır. 12. Steril ve Sterilizeyi bozmadan açılabilir şekilde ayrı paketlenmiş, numarası ve son kullanma tarihi olmalıdır. 13. Eldivenler TS EN 455-1:2020 standartlarına uygun olmalıdır. Standartta yer alan kopma dayanımı testine ait analiz sertifikası ve delik tespiti için sızdırmazlık deneyine ait analiz sertifikası bulunmalıdır. 14. Eldivenin, içerisindeki aktif dezenfektan karışımın kan ile temasta toksik etki oluşturmadağının onaylanmış olması amacıyla ve 93/42/EEC Medikal Cihaz Direktifleri gereği en CE Clas2 b sertifikasına sahip olmalı ve bu standartlar karşılamalıdır.

**CERRAHİ ELDİVEN PUDRASIZ, ANTİMİKROBİYAL BARİYERLİ (HIV+, HCV+,  
HBSAG+), NO:7**

<b>Genel Hükümler:</b>	<p>15. Uygulama esnasında herhangi bir tıbbi malzeme kullanımı gerektiren durumlarda eldivenin nasıl kullanılacağına dair ambalaj üzerinde veya kullanma kılavuzunda tıbbi malzeme üreticisinin kullanım talimatı bulunmalıdır.</p> <p>16. Ürünün en az 2 yıl miadı olması gerekmektedir. Firma malzemenin miadının dolmasına 3 ay kala miat değişimi yapmayı taahhüt etmelidir.</p> <p>17. Ürünün ÜTS kaydı olmalıdır. ÜTS kaydı yok ise olmadığına dair belgeyi firma ilgili birime teslim etmelidir.</p>
----------------------------	---

T.C.  
SAĞLIK BAKANLIĞI  
Edik Şehir Hastaneleri Genel Müdürlüğü  
Genel Müdürlük Sorumlusu  
T.C. ÖZKAYA

Op.Dr. Harun KARABACAK  
Genel Cerrahi Uzmanı  
S.B. Ankara Edik Şehir Hastanesi  
Cep ve Telesil No: 102428-131568

S.B. Ankara Edik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. Melih AKINCI  
Genel Cerrahi Uzmanı  
Cep No: 74333-66301