

## 1-2-5 STERİL PİPET UCU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- 96'lik raklarda, 10µl , 20µl, 100µl' luk olmak üzere filtreli ve steril olmalıdır.
- 2- 10µl , 20µl, 100µl' luk pipet uçları ayrı ayrı paketler halinde belirtilen sayılarda verilmelidir.
- 3- Tüm otomatik pipetier ile uyumlu olmalıdır.
- 4- Polipropilenden yapılmış olmalıdır.
- 5- Sterilite sertifikasına sahip olmalı;bu steril olduğuna dair belgeyi firma kuruma ibraz etmelidir. 6- Uygulamalarında hassas sıvı kullanımı için uygun olmalıdır.
- 7- DNA,DNase/RNase,endotoxins and heavy metals sertifikası olmalıdır.
- 8- Şeffaf olmalıdır.
- 9- Firma, ürünü deneme amaçlı 10µl' luk 20µl' lik ve 100µl' luk pipet uçlarından laboratuara örnek teslim etmelidir.

Hazırlayan

Mik. Uzm.Dr. Selma Gülmez SOR

### 3- 0,1 ML' LİK PCR TÜPÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tüpler Rotor-Gene Q cihazında çalışmaya uygun olmalıdır.
2. Tüpler 4 adet 0,1 ml' lik tüpün bir arada olduğu 250 ayrı strip şeklinde olmalıdır.
3. Tüpler ile 10 – 50  l örnek çalışılabilmelidir.
4. İlgili 0,1'lik tüpler için soğuk blok yüklenici firma tarafından ücretsiz verilmelidir .
5. Soguk blok aynı zamanda , 4 adet 1,5 ml lik ependorf t p ve 16 adet 0,2 ' lik pcr tüpü haznelerini de içermelidir.
6. Teklif veren firmalar üretici firmanın tek yetkili distribütörü olmalı ya da tek yetkili distribütörü tarafından yetkilendirilmiş olmalıdır.

Hazırlayan

Mik. Uzm.Dr. Selma Gülmez SOR

#### 4- PCR TÜPÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Tüpler ultra şeffaf, saf polypropylene malzemeden üretilmiş olmalıdır.
- 2-Tüpler 0,2 ml hacminde olmalıdır.
- 3-Tüpler 121 °C de 20 dakika otoklavlanabilmelidir.
- 4-Tüp tasarımı tüm termal analiz cihazları ile kullanım olanakı vermelidir.
- 5- Tüpler DNA/ RNase ve pirojen içermemelidir.Bunu Belgeleyen test sertifikasına sahip olmalıdır.
- 6-Kapakları düz olmalı , tam sızdırmaz olmalı, kolay kavranabilmeli, kolaylıkla açılıp kapanabilmelidir.Kapaklar tüplere bitişik olmalıdır.
- 7-Tüpler konik tabanlı olmalıdır.
- 8-Nonpyrogenic olmalıdır.
- 9-Tüpler 25.000g sentrifüje dayanıklı olmalıdır.
- 10-Tüplerin gövdelerinde etiket için yazım alanı bulunmalıdır.
- 11-Tüpler 8 'erli şekilde bitişik olmalıdır.
- 12-Üzerinde lot numarası bulunmalı, üretim ve son kullanma tarihlerini belirten ambalaja sahip olmalıdır.
- 13-Ürün ambalajlı (kutu/poşet) olmalı, ambalaj içindeki ürün adeti üzerinde belirtilmelidir.
- 14-Üretici firma laboratuvarında denenmek ve şahit numune olarak saklamak için 20 adet numune temin etmelidir.
- 15-Moleküler Mikrobiyoloji Laboratuvarından uygunluk alınmalıdır.
- 16-Teklif ile beraber CE belgeleri sunulmalıdır.

Hazırlayan

Mik.Uzm Dr. Selma Gülmez SOR

## 6- KAPAKLI EPPENDORF TÜPÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Tüpler 2 ml hacminde, kapaklı ve steril olmalıdır.
- 2-Her pakette 500-1000 adet olmalıdır.
- 3-Tüpler Şeffaf,saf,polipropilenden yapılmış olmalıdır.
- 4-Tüplerin gövdelerinde etiket için yazım alanı bulunmalıdır.
- 5- DNase- RNase free olmalıdır.
- 6-PCR uygulamalarında hassas sıvı kullanımı için uygun olmalıdır.
- 7- Firma tarafından gönderilen t p  rneklerinin Laboratuvarımız'da uygunluğu denendikten sonra kabul  yapılacaktır.

HAZIRLAYAN

Mik .Uzm.Dr. Selma GÜLMEZ SOR



- [Signature]*

## 8- OTOKLAV POŞETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Çift taban dikişli ve körüksüz olmalıdır.
- 2- Çift kat kalınlığı en az 100 micron olmalıdır.
- 3- Her iki yüzünde görünür büyüklükte biyolojik tehlike amblemi taşıyan uyarı resmi olmalıdır.
- 4-140 °C 'ye kadar nemli ,basınçlı otoklavlama sıcaklıklarına dayanıklı plastikten yapılmış olmalıdır.
- 5-Yırmaya, delinmeye, patlamaya karşı dirençli olmalıdır.
- 6-400 mm x 650 mm boyutlarında olmalıdır.
- 7-Miadi en az bir yıllık olmalıdır
- 8-Deneme için laboratuvara 10 adet numune gönderilmelidir.

Hazırlayan  
Mik.Uzm.Dr.Selma Gülmez SOR

## 9- OTOKLAV POŞETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Çift taban dikişli ve körüksüz olmalıdır.
- 2- Çift kat kalınlığı en az 100 micron olmalıdır.
- 3- Her iki yüzünde görünür büyüklükte biyolojik tehlike amblemi taşıyan uyarı resmi olmalıdır.
- 4-140 °C 'ye kadar nemli ,basınçlı otoklavlama sıcaklıklarına dayanıklı plastikten yapılmış olmalıdır.
- 5-Yırtılmaya, delinmeye, patlamaya karşı dirençli olmalıdır.
- 6-70 cm x 110 cm boyutlarında olmalıdır.
- 7-Miadi en az bir yıllık olmalıdır.
- 8-Deneme için laboratuvara 10 adet numune gönderilmelidir.

Hazırlayan  
Mik.Uzm Dr. Selma Güneş SOR

## 10- GALOŞ NONWOVEN ÇİZME ŞARTNAMESİ

- 1- Galoş her numara ayakkabı üzerine giyilebilecek özellikte olmalıdır.
- 2- Galoşun yüksekliği dize kadar olmalıdır.
- 3- Nowoven Spunbond Materyalden üretilmiş olmalıdır.
- 4- Galoş lastiği/ipi/cırtcirt bandı büzme yapabilecek özellikte sağlam ve kolay kopma yapmayacak şekilde olmalıdır.
- 5- Galoşun dikiş yerleri sağlam olmalı ,kolay açılma yapmamalıdır.
- 6- Ambalaj şekli,bir torbada 50 yada 100 adet paketlenmiş şekilde olmalıdır.
- 7- Eksik,yırtık ,defolu galoşlar firmaya iade edilecektir.Firma yenisi ile değiştirecektir.
- 8- Ameliyathane,yoğun bakım ,laboratuvar gibi özellik gerektiren yerlerde kullanılabilecek özellikte olmalıdır.
- 9- Tabanı çift katlı Non Woven Materyalden ve zeminde kaymayı önleyen özellikte olmalıdır.
- 10- Geniş bir yelpazedeki sıvı kimyasallara dirençli,içi sıvı geçirmez olmalıdır.
- 11-Firma ürünü deneme amaçlı laboratuvara örnek 10 malzeme göndermelidir.

Hazırlayan  
Mik.Uzm Dr. Selma Gülmez SOR



**NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ TEKNİK ŞARTNAMESİ**  
**NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ L**  
**NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ M**  
**NİTRİL PUDRASIZ MUAYENE ELDİVENİ S**

1. Eldiven serviste kullanım amaçlı anatomik yapıda ve cerrahi alet yıkamada kullanılabilecek dayanıklılıkta, sterilizasyon yıkama ünitesi uygulamalarında kullanılan dezenfektanlara karşı kullanıma uygun olmalı ve gerekli bariyeri sağlamalı, kolay yırtılmayıp kullanıcıyı korumalıdır.
2. Eldiven sıvıyı sızdırmaz yapıda geçirgen olmamalıdır.
3. Eldiven kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyette olmalıdır.
4. Eldiven lateks ve pudra içermeyen Nitril yapıda malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
5. Tek hamlede giyip çıkarma esnasında eldivenlerde yırtılma, parçalanma olmamalıdır.
6. Eldiven 100 adetlik kolay alınabilir kutularda olmalıdır.
7. Ambalaj üzerinde boylar ayırt etmeye yarayacak numara veya özel işaret bulunmalıdır.
8. Ambalajlar üzerinde üretim ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.
9. Ambalajından kolaylıkla tek tek çıkarılabilmelidir.
10. Teklif edilen ürün, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalı; kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
11. Eldiven bilek kısmını tam sarması ve koruma oluşturması için en az 280 mm. uzunluğunda olmalıdır.
12. Eldiven raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
13. Firma satış sonrası üründen kaynaklı bir sorun olması halinde ürünü değiştireceğini yazılı olarak bildirmelidir.
14. Kişisel Koruyucu Ekipman Direktifi 89/686/EEC sayılı, Kompleks Tasarım, Kategori III sınıfında yer almalıdır.
15. Herhangi bir alerjiye sebep olmamalı, dermatolojik testleri Akretide bir laboratuardan yapılmış olmalı, bu testlerin sonuçları ihale dosyasında sunulmalıdır.
16. Ürün ait MSDS (Ürün Bilgi Güvenlik Formu) ihale dosyasında sunulmalıdır. Herhangi bir toksik madde içermemelidir.

Dr. Burak GÖRÜR  
İl Ambulans Servisi  
Başhekim Yardımcısı

Okşan KÖSE KÖMESLİ  
İl Ambulans Servisi  
Başhekim Yardımcısı

Sağlık Memuru  
Harun GEZER

#### 14-VİRAL TRANSPORT MEDIUM(VTM)TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Viral numune alma ve transport sistemi kombine (beraber) olmalıdır.
- 2-İçeriğindeki viral transport ortam sıvı olmalıdır. Virus nükleik asitlerini zarar vermeden taşıma özelliğine sahip olmalıdır.
- 3- Swabın örnek alınan ucunu kapatacak miktarda viral transport medium içermelidir.
- 4-Verilen swab ile tüp boyutları birbirine uyumlu olmalıdır.
- 5-Sürüntü alınacak swab ucu pamuk olmamalı; dacron veya rayon olup tercihen flocced uçlu olmalıdır.
- 5-Nazofarangeal örnek alımı ulaştırılan mesafenin yeterliliğinin anlaşılması için plastic kısmında belirleyici işaret olmalıdır.İşaretili kısımda elle kırılarak kısaltılma özelliğine sahip olmalıdır.
- 6-Swab esnek olmalıdır.
- 7-Kullanımı kolay ve güvenilir olmalıdır.
- 8-Transport tüp sızdırmaz özellikte ve burgu kapaklı olmalıdır.
- 9- Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
- 10-Sterilite ve toksisite testleri yapılmış olmalı,bu testlere ait belgeleyen sertifikaları kuruma ibraz edilmelidir.
- 11-Laboratuvara ulaştırılmasında soğuk zincir kurallarına uyulmalıdır.
- 12- Son kullanım tarihleri ürün teslim tarihinden geçerli olmak üzere en az en az 1 yıl miada sahip olmalıdır.
- 13-Ürünün lot numarâsı ,son kullanım tarihi ve üretim tarihi besiyerinin üzerinde yazılı olmalıdır
- 14- Firma ,ürünü deneme amaçlı laboratuvara 10 tane numune ürün göndermelidir.

Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Halk Sağlığı Laboratuvar Sorumlusu  
Dip. No: 63665 - 74541



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI  
AYDIN VALİLİĞİ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

T.C.  
AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

## 15-MEZÜR TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Listede belirtilen adet sayısınca, boroksilikat 3.3 camdan üretilmiş, mavi skalalı ve A kalitede olmalıdır.
2. Mezür hacmi 1000 ml olmalıdır.
3. Kısa formda olmalıdır.
4. Altıgen ayaklı olmalıdır.
5. Otoklavlanabilir ve kimyasala dayanıklı olmalıdır.
6. Gövde üzerinde hacim göstergesi olmalı, üzerindeki derecelendirmeler rahatça görülmeli ve silinmemelidir.
7. Ürün TÜRKAK belgeli bir kurum tarafından kalibre edilmiş ve etiketi üzerinde görünecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
8. Bahsi geçen malzeme kullanılmış veya ikinci el olmamalıdır.
9. Kutu ambalaj içinde bulunmalıdır.
10. Malzemenin ilgili kuruma nakliyesi ve nakliye sigortası işlemleri firmaya aittir. Nakliye ve teslimat sırasında meydana gelecek hasar firma tarafından karşılanacaktır.
11. Ambalajı açık, deforme olmuş, kusurlu teslimat kolileri teslim alınmayacaktır.
12. Yanlış gönderilen malzeme ihaleyi kazanan firma tarafından istenilen ürünle değiştirilmelidir.

Hazırlayan  
Melek BAŞARI  
Birim Sorumlusu

Onaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu



T.C. AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

T.C.  
AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

## 16- ŞİLİFLİ BALON (2000 ml) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Listede belirtilen adet sayısınınca, boroksilikat 3.3 camdan üretilmiş, mavi skalalı ve A sınıfı kalitede olmalıdır.
2. Balon hacmi 2000 ml olmalıdır.
3. Kısa formda olmalıdır.
4. Dibi düz olmalıdır.
5. Otoklavlanabilir ve kimyasala dayanıklı olmalıdır.
6. Bahsi geçen malzeme kullanılmış veya ikinci el olmamalıdır.
7. Kutu ambalaj içinde bulunmalıdır.
8. Malzemenin ilgili kuruma nakliyesi ve nakliye sigortası işlemleri firmaya aittir. Nakliye ve teslimat sırasında meydana gelecek hasar firma tarafından karşılanacaktır.
9. Ambalajı açık, deforme olmuş, kusurlu teslimat kolileri teslim alınmayacaktır.

Hazırlayan  
Melek BAŞARI  
Birim Sorumlusu

Onaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu



**T.C.**  
**AYDIN VALİLİĞİ**  
**İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ**  
**AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI**

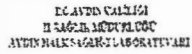
**17-ANAEROBİK İNDİKATÖR ÇUBUĞU TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Anaerob bakterilerin üremesi için oluşturulan özel atmosfer şartlarının renge dayanan kontrol göstergesi olarak kullanılacaktır.
2. Halen laboratuvarımızda kullanım halinde olan 2,5 litre hacimli Anaerobik Jar,(OXOID HP 0011)'larda kullanılacağından bu jarlarla uyumlu çalışmalıdır.
3. Ürünle beraber MSDS ve kalite sertifikası gönderilmelidir.
4. Ürünün laboratuara teslim edildiğinden itibaren son kullanma tarihi en az 18 (on sekiz) ay olmalıdır.

Hazırlayan  
Melek BAŞARI  
Birim Sorumlusu

Onaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu





T.C.  
AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

1. *Geobacillus stearothermophilus* (*Bacillus stearothermophilus*) sporu içermelidir.
2. Biyolojik ölümün gerçekleştiği durumda negatif (-) sonucu, biyolojik ölümün gerçekleşmediği durumda pozitif (+) sonucu 24 -72 saat içinde gösterebilmelidir.
3. Testin sonucu kolaylıkla göz ile okunabilmelidir. Test sonucu alınırken ürün kontrol tüplerinde negatif sonuçta renk değişimi olmamalı, pozitif sonuçta renk değişmelidir
4. Ürün üzerinde son kullanma tarihi bulunmalı, raf ömrü üretim tarihi itibarıyla en az 1,5 yıl,miyadi olmalıdır.
5. Testin güvenilirliğini ve geçerliliğini temsil eden analiz sertifikaları bulunmalıdır.
6. SP MEDİKAL/ Dİ-SCBI markalı cihaza uygun olmalıdır.

Hazırlayan  
Melek BAŞARI  
Birim Sorumlusu

Opaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu

10/28/88



REKABETLİ  
HİZMETLER  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

**T.C.  
AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI**

**19- KOVAKS AYIRACI TEKNİK ŞARTNAME**

1. E.coli bakterisinin diğer koliform bakterilerinden ayrımında kullanılan indol üretimi tespiti için kullanılır.

2. Ayraç Triptofan içeren bir sıvı besiyerinde üremiş E. coli bakterisinin varlığında bir iki damla damlatıldığında gözle görülür renk oluşturacak özellikte olmalıdır.

3. Ayraç sıvı halde olmalıdır. İçeriğinde p-dimetilaminobenzaldehit bulunmalıdır.

Hazırlayan  
Melik BAŞARI  
Birim Sorumlusu

Onaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu

T.C.  
AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

20- MANYETİK KARIŞTIRICI BALIĞI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Yüzeyi PTFE ile kaplanmış alüminyum, nikel, demir ve kobalt alaşımı olan ALNİCO mıknatıstan üretilmiş olmalıdır.
- 2-Güçlü alnico V manyetik çekirdeğe sahip olmalı
- 3- PTFE (teflon ) kaplı olup üstün sıcaklık ve kimyasal dirence sahip olmalı
- 4- Sıcaklık dayanımı -200 ile +280 ° C arasında olmalıdır.
- 5-Manyetik balıklar mükemmel karıştırma etkisine sahip olmalı
- 6-Parlak yüzeyleri ile mükemmel merkezlemeyi ve etkin karıştırmayı garanti etmeli
- 7-Taban yüzeyine mükemmel yapışma özelliğine sahip olmalı; karıştırma sırasında zıplayıp .merkezden kaçmayan özellikte olmalı
- 9-Silindirik seklinde olanın Ebatları 6 mm-20 mm ve 6 mm-15mm olmalıdır.
- 10-Dümen ,çark ,artı formundada 1 adet olmalı
- 11-Modele uygun manyetik balık tutma aparatı (2 adet) yanında verilmelidir.
- 12- Ürün laboratuara geldikten sonra cihaz ile uyumuna bakılıp kabulü öyle sağlanacaktır.

Hazırlayan  
Melek BAŞARI  
Birim Sorumlusu



Onaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu







REPUBLIC OF TURKEY  
MINISTRY OF HEALTH

T.C.  
AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

21- TAMPON ÇÖZELTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1.Tampon çözeltiler pH=4,00 ; pH=7.00 ve pH=10.00 olmalıdır.
- 2.Kullanıma hazır olmalıdır.
- 3.Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
- 4.500 ml lik ambalajda olmalıdır.
- 5.Thermo Scientific Orion Star A3 cihazına uyumlu olmalıdır.
- 6.pH=4 (4C15M1) , pH=7 (7C15L) ,pH=10 (11C15M1) lot numaralarından farklı lot numarasından olmalıdır.
- 7.MSDS ve güvenlik sertifikasıyla beraber gönderilmelidir.

Hazırlayan  
Melek BAŞARI  
Birim Sorumlusu

Onaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu



AYDIN VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI

**T.C.**  
**AYDIN VALİLİĞİ**  
**İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ**  
**AYDIN HALK SAĞLIĞI LABORATUVARI**

**22- STERİL TEK KULLANIMLIK BAKTERİYOLOJİK TİYOSÜLFATSIZ SU  
ŞİŞESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Bakteriyolojik su şişesi 1000 ml hacminde olmalı, 100-1000 ml arası taksimatlı olmalıdır.
2. Numune kaplarından suyun kimyasal yapısını değiştirecek herhangi bir madde geçişi olmamalıdır.
3. Şişe dikdörtgen şeklinde ,ağız dar (yaklaşık 50mm çapında) kırılmaz, hafif ve dengeli olmalıdır.
4. Şişenin kapağı ve gövde kısmı polipropilen veya politilen materyalden üretilmiş plastik olmalıdır.
5. Numune şişesi; hava geçirmeyen, numune sızmasını engelleyici, açılmadığı sürece sterilityi koruyan, emniyet halkalı ve vidalı kilit kapak sistemi olmalıdır.
6. Her şişenin gövde kısmında ürün kodu, üretim tarihi, son kullanma tarihi, steril ibareleri ve vaesa Na-tiyosülfatsız ibaresi bulunmalıdır. Ayrıca şişe üzerindeki etikette; yazılması istenen kurum adı ve logosu, numune alım tarihi/saati ve numune alım yerinin ad/kod numarasının yazılabileceği yerler bulunmalıdır.
7. Şişelerin son kullanma tarihi, teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalı ve ürün üzerinde belirtilmelidir.
8. Sterilizasyon gama radyasyonla TS EN ISO 19458 e uygun olarak yetkili ve bağımsız bir kuruluş tarafından yapılmalı ve belgelendirilmelidir. Firma numune şişelerini gama sterilizasyon yapıldığına dair sterilizasyon sertifikalarıyla birlikte teslim etmelidir.
9. Ürünlerin laboratuvarlara sevki istenilen miktar kadar laboratuvarlara teslimi firma tarafından yapılacaktır. Ürünler orjinal ambalajında bulunmalı ve ambalajı açılmamış olarak teslim edilmelidir. Ürünlerin sevkiyat esnasında hasar görmelerini önlenecek şekilde paketlenecek, bu esnada doğabilecek hasarlardan ve bunların giderilmesinden firma sorumlu olmalıdır.
10. Gerekli görüldüğünde numune şişeleri teslim edildikten sonra muayene aşamasında temsili sayıda numune şişesi alınıp Na-tiyosülfatsız sterilizasyon kontrolü ilgili laboratuvarda yapılacaktır.
11. Toksik madde içermemeli mikrobiyolojik yaşamı engelleyen veya gelişmeyi teşvik eden maddeler üretmemeli çevreye duyarlı geri dönüşümlü olmalıdır.
12. Güneş ışığından etkilenmeyecek şekilde içindeki su miktarı belli olmalıdır.

Hazırlayan  
Melek BAŞARI  
Birim Sorumlusu

Onaylayan  
Uz. Dr. Selma GÜLMEZ SOR  
Aydın Halk Sağlığı Laboratuvarı Sorumlusu