

FAKO SLİT OFTALMİK BIÇAK

1. Çelikten elde edilmiş 2.6 mm'lik olmalıdır.
2. Çift yüzeyi keskinleştirilmiş parlamayan özellikte olmalıdır.
3. Yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
4. Bıçağın sapının üzerinde üretici firmanın adı ve ölçüsü yazılı olmalıdır.
5. Bıçağı ambalajını üzerinde UBB kodu, CE işareti, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalı ve bu bilgiler sticer yapıştırma olmamalıdır.
6. Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
7. Teklif veren firmalar teknik şartnameye madde madde cevap vermelidir.
8. Teklif veren firmalar 1 adet numune vermeli ve ürünler denendikten sonra karar verilecektir.
9. Sağlık bakanlığı ÜTS de kayıtlı olmalıdır

Op. Dr. Mustafa ERDOĞAN
M.C. BÜ. Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No: 130161

MALZEME İSTEM FORMU

MALZEMENİN ADI	MİKTARI	ÖLÇÜ BİRİMİ	SUT KODU	MALİD
pair pak sütün 10/0	100	adet	GZ1215	
10/nylon	200	adet		5813
BSS	500	adet	GZ1058	30797
fako tip	30	adet	GZ1034	26146
MVR 20G Açılı	100	adet	GZ1039	573
Ana kesi bıçak 2.6mm	100	adet	GZ1038	7065
tripan mavisi	100	adet	GZ1064	
konformür	5	adet	GZ1198	
Ön vitrektomi probu	5	adet	GZ1036	
Polyester sütün 5/0	50	adet		903

Op.Dr.Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ.Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Bip.Tes.No: 130161

5/0 POLYESTER SÜTÜR

1. R-1 tipinde, 1/4 daire, 0,33 veya 0.35 mm. kalınlığında, 7.92 veya 8 mm. uzunluğunda 2 adet iğneye sahip olmalı ve ve bu bilgiler ürünün üzerinde veya orijinal kataloğunda yazılı olmalıdır..
2. En az 45 cm.'lik yeşil veya beyaz örgülü 5/0 polyester olmalıdır.
3. Ürünün üzerinde sağlık bakanlığından onaylı ubb kodu olmalıdır.
4. Çift steril ambalaj içinde olmalıdır.
5. Ürünün UBB kodu olmalı ve ürünün üzerinde yazılı olmalıdır.
6. Sütür sterilizasyonu koruması için aleminyum veya karton poşette olmalıdır ve karton poşetler jelatinle kaplanmış olmalıdır.
7. İç ambalaj özel laklı kağıt ve pvc'den bilister olarak dış ambalaj ise bir yüzü şeffaf diğer yüzü özel laklı kağıttan imal edilmiş olmalıdır.
8. İç aleminyum folyo /karton ambalaj işarteli açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için kapak açıldığında /yırtıldığında iğne görülebilmelidir.
9. Ürünün paketi üzerinde, iğne modeli, iğne daire ölçüsü, sütürün kaç cm olduğu yazılı olmalıdır. Bu yazılar yapıştırma sticer olmamalıdır.
10. UBB ve ÜTS Kaydı Olmalıdır

Op.Dr. Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes.No:130161

ÖN VİTREKTOMİ PROBU

1. Hastanemiz bulunan Alconi marka fako cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Set; içinde bir adet cihaza bağlanan hava hattı ve bir adet aspirasyon hattının bulunduğu ön vitrektomi probuna sahip olmalıdır.
3. Paket içinde ayrıca bir adet istenildiğinde irrigasyon hattına takılıp kullanılabilmesi için irrigasyon kanülü olmalıdır.
4. Cihaz bu prop ile 10-2500 kesi arası ön vitrektomi yapabilmelidir.
5. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş, mukavim, plastik bir kutu içerisinde, steril olarak bulunmalıdır.
6. Paket üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri mutlaka bulunmalıdır.
7. Paket nereden güvenle açılabileceğini gösterecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
8. Prob cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
9. Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
10. Orijinal ürün dışında ürün teklif eden firma cihazın arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücreti teklif veren firma tarafından ödenmesini ifade eden noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamir süresince aynı cihazdan hastanemize kullanılmak üzere bedelsiz cihaz bırakacaktır.
11. Sağlık bakanlığı ÜTS'de kayıtlı olmalıdır

Op.Dr.Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ. Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes.No:130161

KONFORMÜR TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Enükleasyon ve evisserasyon ameliyatlarından sonra yuvayı koruyabilmek nitelikte, akrilikten üretilmiş olmalıdır.
2. Yüzeyleri pürüzsüz, polimerizasyonu tam olmalıdır.
3. Saydam olması tercih sebebidir.
4. Ortasında altındaki sıvıyı boşaltacak 1 veya 2 tane, 1 veya 2 mmlik delikleri olmalıdır.
5. Her iki gözde de kullanılabilir olması tercih sebebidir.
6. Küçük, orta ve büyük şeklinde 3 boyutu olmalıdır.
7. Sağlık bakanlığı ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.
8. UBB'de kayıtlı olmalıdır.

Op.Dr.Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ.Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes.No:130161

FAKO TİP 0.9 mm

1. Hastanemizde bulunan Alcon İnfiniti model cihaza uyumlu olmalıdır.
2. Tip, plastik tip sıkacağıının içerisinde ve ikisi de steril paketlenmiş halde olmalıdır.
3. Cihazın ozil özelliğinde kullanıma uygun olmalıdır.
4. Tip'in alt kısmında vidalanacak yivlerin bulunması gerekmektedir. 1,1 mm.lik tiplerle karışmaması ve hasta güvenliğini sağlamak amacıyla, bu yivlerin renkleri farklı olmalıdır.
5. CE belgesi bulunmalı ve paket üzerinde CE ibaresi ve UBB kodu bulunmalıdır.
6. Tip 0.9mm çapında, 45 derece mini flared, ABS özelliği bulunmalı ve bu özellik paket üzerinde yazılı olmalıdır.
7. Tip ve tip sıkacağı otoklav sterilizasyonuna uygun ve en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
8. Sağlık Bakanlığı ÜTS de kayıtlı olmalıdır

Op.Dr.Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ.Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip.Tes.No:130161

10/0 NYLON MONOFİLAMENT SÜTÜR

1. AU-1 tipinde, 3/8 daire, iğne kalınlığı 0.15 mm. 6.00 veya 6.19 mm. uzunluğunda 2 adet iğneye sahip; 30 cm.'lik siyah renkte monofilaman 10/0 naylon olmalı ve bu bilgiler ürünün üzerinde veya orijinal kataloğunda yazılı olmalıdır.
2. Ürünler çift steril ambalajda olmalıdır.
3. Sütür sterilizasyonu koruması için aleminyum veya karton poşette olmalıdır ve karton poşetler jelatinle kaplanmış olmalıdır.
4. İç ambalaj özel laklı kağıt ve pvc'den bilister olarak dış ambalaj ise bir yüzü şeffaf diğer yüzü özel laklı kağıttan imal edilmiş olmalıdır.
5. İç amleminyum folyo /karton ambalaj işareteli açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için kapak açıldığında /yırıldığında iğne görülebilmelidir.
6. Ürünün paketi üzerinde ubb kodu, iğne modeli, iğne daire ölçüsü, sütürün kaç cm olduğu yazılı olmalıdır. bu yazılar yapıştırma sticer olmamalıdır.
7. Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
8. Sağlık bakanlığı UBB ve ÜTS kaydı olmalıdır.

Op.Dr. Mustafa ERDOĞAN
M.C. SÜ. Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No: 13016'i

ÖN KAPSÜL BOYASI (TRİPAN MAVİSİ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Konsantrasyonu %0,05-%0,04 arasında olmalı.
2. Hücre kültüründe test edilmiş olmalı
3. Steril filtre edilmiş olmalı
4. Boya maddesi Tripan Mavisi olmalı
5. %0,81 sodyumklorid ve &0,06 potasyumfosfat içinde hazırlanmış olması tercih nedenidir.
6. Katarakt cerrahisinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalı.
7. lens ön kapsülünü boytarak görünür hale getirmelidir.
8. Ampullerde steril bir şekilde hazırlanmış, tek kullanımlık olmalıdır.
9. TİTUBB onaylı olmalıdır.
10. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir
11. Ürünler ÜTS kayıt sisteminde olmalıdır

Op.Dr.Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ.Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes.No:130161

SKLERAL FİKSASYON SÜTÜRÜ BİRİ DÜZ İĞNELİ

1. AUM-5 tipinde olan iğne daire ½ kalınlık 0.15 iğne uzunluğu 4.22 olmalı / SC-5 tipinde olan iğne straight kalınlık 0.15 iğne uzunluğu 16.00 mm yapısı olmalı, ve bu bilgiler ürünün üzerinde veya orijinal katalogunda yazılı olmalıdır.
2. Sütür uzunluğu en az 30 cm olmalı ve mavi renkte monofilaman 10/0 poli-propilen yapıda olmalıdır.
3. Çift steril ambalaj içinde olmalıdır.
4. Ürünün UBB kodu olmalı ve ürünün üzerinde yazılı olmalıdır.
5. Sütür sterilizasyonu koruması için aleminyum veya karton poşette olmalıdır ve karton poşetler jelatinle kaplanmış olmalıdır.
6. İç ambalaj özel laklı kağıt ve pvc'den bilister olarak dış ambalaj ise bir yüzü şeffaf diğer yüzü özel laklı kağıttan imal edilmiş olmalıdır.
7. İç aleminyum folyo /karton ambalaj şarteli açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için kapak açıldığında /yırtıldığında iğne görülebilmelidir.
8. Ürünün paketi üzerinde, iğne modeli, iğne daire ölçüsü, sütürün kaç cm olduğu yazılı olmalıdır. Bu yazılar yapıştırma sticer olmamalıdır.
9. UBB ve ÜTS Kaydı Olmalıdır

Op.Dr.Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ.Tıp Fakültesi
Göz Hastahaneleri A.D.
Dip.Tes.No:120161

MVR BIÇAK 20 G AÇILI (GZ1039)

1. 20 gauge 1.1 mm genişliğinde, açılı olmalıdır.
2. Tek tek steril paketlerde ve orijinal ambalajı içerisinde olmalıdır.
3. Tek tek steril paketlerde olmalıdır.
4. Otoklava dayanıklı malzemeden yapılmış plastik saplı olmalıdır.
5. Tekrar kullanımda kolay körelmemelidir.
6. Bıçak koruyucu ambalaj içinde hiç hareket etmemeli ucu kabı delip dışarı çıkmamalıdır.
7. Bıçağın üzerinde milimetresi ve markası yazılı olmalıdır.
8. Bıçağın ucu paslanmaz çelikten olmalı, yanları kesici olmalıdır.
9. (UBB ,SKT,LOT) gibi bilgiler ürünün üzerinde olmalıdır.
10. Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
11. CE belgesine sahip olmalıdır.
12. T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB veya ÜTS sistemi) kayıtlı olmalıdır.

Op.Dr.Mustafa ERDOĞAN
M.C.BÜ.Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip.Tes.No:130161

BSS 500 ml

1. BEHER ml'de Sodyum Klorür %0.64, Potasyum klorür %0.075, Kalsiyum klorür %0.048, Magnezyum klorür %0.03, Sodyum asetat %0.39, sodyum sitrat %0.17, pH ayarı için Sodyum hidroksit veya hidroklorik asit içermelidir.
2. Ürün cam şişe içinde olmalıdır. Plastik şişe veya poşet içinde olmamalıdır.
3. Ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. UBB barkod numarası ürünün üzerinde yazılı olmalı. Sonradan yapıştırma sticer olmamalıdır.
4. Teslimat tarihinden itibaren en az 30 ay miatlı olmalıdır.
5. Sağlık Bakanlığı UBB VE ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.

Op.Dr.MUSTAFA ERDOĞAN
M.C.BÜ.Tıp Fakültesi
Göz Hastahaneleri A.D.
Diy.Tes.No:130161