

SKLERAL FİKSASYON PMMA ARKA KAMARA GÖZ İÇİ LENSİ

- 1- Lens materyali polimetilmethacrylate (PMMA) monoblok yapıda olmalıdır. Lens travmalı gözlerde kullanılabilmesi için 2 bacağına da sütür atabilmek için 1'er adet halka olmalıdır.
- 2- Lens materyali UV ışınları absorbe etmeli ve dayanıklı olmalıdır.
- 3- Lens biconveks yapıda olmalıdır.
- 4- Lens boyutları optik çapı en az 6,0 mm; haptik uzunluk en az 13,0 mm olmalıdır.
- 5- 10 ile +30 dioptri arasında 0,5'lik farklarla lens dioptrileri olmalıdır.
- 6- Haptikleri C şeklinde, optik ile haptik düzlemleri arasında 0 veya 5 derece açı olmalıdır.
- 7- A Constantı en az 118.0 ve Ön kamera derinliği en az 4.0 mm olmalıdır.
- 8- Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miadı olacaktır.
- 9- Lens uluslararası kalite sertifikalarından ISO.CE belgelerinin ikisinede sahip olmalı ve bu sertifikalar hem marka hemde ürün adına belgelendirilmelidir.
- 10- Sağlık Bakanlığı UBB VE ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.

1. Nisa Celal Bayrak
H. T.
0. Göz muay.
Dip. Tesc. No.

FAKO KASET TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. HASTANEMİZDE BULUNAN ALCON İNFİNİTİ MODEL CİHAZA UYUMLU OLMALIDIR.
2. KASET 1 ADET YÜKSEK VAKUMLARA DAYANIKLI TUBİNGİ KALINLAŞTIRILMIŞ PVC BAZLI KASET İÇERMELİDİR.
3. KASET INTREPID PLUS SİSTEMİNE UYGUN OLMALI VE BU BİLGİLERİ ÜRÜNÜN ÜZERİNDE YAZILI OLMALIDIR.
4. KASET 1 ADET CİHAZ TEPSİSİNİN ÜZERİNİ KAPLAMAK ÜZERE DİZAYN EDİLMİŞ VE UYGULAMA SIRASINDA ELLERİN BULUNMASI GEREKEN KONUM ÜZERİNDE BELİRTİLMİŞ STERİL NAYLON TORBA İÇERMELİDİR.
5. KASETİN ÜZERİNE "SEALED" YAPIŞIK BAĞLANTILI OLARAK İRRİGASYON. ASPIRASYON VE DAMLACIK ODACIKLI SERUM SETİ İÇERMELİDİR.
6. İRRİGASYON VE ASPIRASYON HATTI KONNEKTÖRLERİ CİHAZIN US HP UYGUN OLARAK YANLIŞ BAĞLANTIYA İMKAN VERMEYECEK ŞEKİLDE DİZAYN EDİLMİŞ OLMALIDIR.
7. İRRİGASYON VE ASPIRASYON HATLARI FARKLI RENKLERDE OLMALIDIR.
8. YUKARIDA ADI GEÇEN TÜM SARF MALZEMELER, ÖZEL OLARAK İMAL EDİLMİŞ, MUKAVİM, PLASTİK BİR KUTU İÇERİSİNDE, STERİL OLARAK BULUNMALIDIR.
9. KASET ÜZERİNDE ÜRETİM VE SON KULLANMA TARİHLERİ MUTLAKA BULUNMALIDIR.
10. KASETİN NEREDEN GÜVENLE AÇILABİLECEĞİNİ GÖSTEREN BİR İŞARET BULUNMALIDIR.
11. CİHAZDA KULLANILAN HANDPIECELERE UYGUN FARKLI KASET SEÇENEKLERİ OLMALIDIR.
12. KASET CİHAZIN ÜRETİCİ FİRMASI TARAFINDAN ÜRETİLMİŞ OLMALIDIR.
13. KASETLERİN MİATLARI TESLİM TARİHİNDEN İTİBAREN EN AZ 18 AY MİATLI OLMALIDIR.
14. SAĞLIK BAKANLIĞI UBB VE ÜTS'DE KAYITLI OLMALIDIR.

4 nisa Cıvı Bıyır Ünıvırsıtesı Tıp Fakultesi
Hıfız Kılıcı
Or. Dr. M. S. Kılıcı
Göz Hastahaneleri A. B. D.
Dış Tıbbı Anabilim Dalı

KATLANABİLİR HİDROFOBİK LENS TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Monoblok (Tek Parçadan Mamül) hidrofobik akrilik'ten üretilmiş olmalıdır. Haptikler yapıştırma olmamalıdır.
2. Tamamen Hidrofobik Yapıda Optiğe Sahip Olmalı, kaplama olmamalıdır.
3. Sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.
4. Refraktif İndeksi 1,47 veya 1,55 olmalıdır.
5. UV Koruyucu Olmalıdır.
6. Lenslerin su içeriği % 3'ten fazla olmamalıdır.
7. 6.0 mm optik çapında olmalıdır.
8. 13 mm. Toplam uzunlukta olmalıdır. Bu vazgeçilmez bir özelliktir.
9. Optik haptik düzlemi arasında açı olmamalıdır.
10. Haptikler modifiye L veya C olmalıdır.
11. EQ ile steril edilmiş olmalıdır.
12. Ön kamara derinliği 5,20 veya 5,40 olmalıdır.
13. A Sabiti 118,4 olmalıdır.
14. -6 +30 Dioptri aralığında Türkiye pazarında stoklu olmalıdır.
15. Lenslerle birlikte lens sayısı kadar disposable kartuş ücretsiz olarak verilecektir.
16. Lenslerin implantasyonu için 1 adet reusable enjektör sistemi kullanılmak üzere verilecektir.
17. Ürünün ulusal bilgi bankasında onaylı kaydı ihale dosyasında olmalıdır.
18. Kurum tarafından talep edilmesi durumunda 48 Saat içinde diyoptri değişimi ücretsiz olarak yapılacaktır.
19. Klinik Hekimlerinin talep etmesi durumunda aynı marka 3 Parçalı Lens ile istenilen dioptrilerde ücretsiz değişim yapılabilmelidir. Bu vazgeçilmez bir özelliktir.
20. Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır. Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte UBB kaydı ve katalog vermelidirler.
21. Lenslerin miatları teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
22. Ürünlerin FDA onayının olması tercih nedeni olacaktır.
23. Lenslerin Numunesi ilgili Hekim Tarafından Denenerek Karar Verilecektir.
24. Teklif veren firmalar şartnameye madde madde cevap belgesini ihale dosyasında sunmalıdır.
25. Sağlık Bakanlığı UBB VE ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.

İmza
Gözetim
Gözetim
Gözetim

SKLERAL FİKSASYON PMMA ARKA KAMARA GÖZ İÇİ LENSİ

- 1- Lens materyali polimetilmethacrylate (PMMA) monoblok yapıda olmalıdır. Lens travmalı gözlerde kullanılabilmesi için 2 bacağında da sütür atabilmek için 1'er adet halka olmalıdır.
- 2- Lens materyali UV ışınları absorbe etmeli ve dayanıklı olmalıdır.
- 3- Lens biconveks yapıda olmalıdır.
- 4- Lens boyutları optik çapı en az 6,0 mm; haptik uzunluk en az 13,0 mm olmalıdır.
- 5- 10 ile +30 dioptri arasında 0,5 lik farklarla lens dioptrileri olmalıdır.
- 6- Haptikleri C şeklinde, optik ile haptik düzlemleri arasında 0 veya 5 derece açı olmalıdır.
- 7- A Constantı en az 118.0 ve Ön kamera derinliği en az 4.0 mm olmalıdır.
- 8- Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miadı olacaktır.
- 9- Lens uluslararası kalite sertifikalarından ISO.CE belgelerinin ikisinede sahip olmalı ve bu sertifikalar hem marka hemde ürün adına belgelendirilmelidir.
- 10- Sağlık Bakanlığı UBB VE ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.

1 Nisa Celal Bayrak
H. K.
0.
Göz m.
Dip. Test. N.