

5/0 POLYESTER SÜTÜR

1. R-1 tipinde, 1/4 daire, 0.35 mm. kalınlığında, 7.92 mm. uzunluğunda 2 adet iğneye sahip olmalı ve ve bu bilgiler ürünün üzerinde veya orijinal katalogunda yazılı olmalıdır..
2. 45 cm.'lik 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 şarteli 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.

Yrd. Doç. Dr.
Hüseyin KAYALI
C.B.U. Tıp Fak. Enf. Hast.
Doktor No: 117783

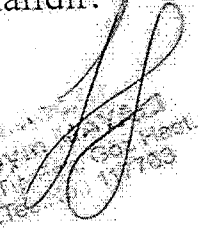
BRILLIANT BLUE G DUAL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tek kullanımlık olmalıdır.
2. Steril tek ambalaj, 5 ml enjektör içinde olmalıdır.
3. İçeriği en az %95 saflıktan az olmaması vazgeçilmez bir üstünlüktür.
4. Herhangi bir hazırlığa ihtiyaç duyulmadan (sulandırmadan, hava ve sıvı desteğine ihtiyaç duyulmadan) kullanılmalıdır.
5. Enjektörün ucunda luer lock mekanizma ve plastikten üretilmiş güvenlik tapası olmalıdır.
6. ILM, ERM ve PVR membrane boyuyabilmek, soyabilmek, kaldırabilmek için formülize edilmiş olmalıdır.
7. İçeriği; 0,5 ml enjektörde Trypan blue+BBG+PEG şeklinde olmalıdır.

[Handwritten signature]
T.C. Sağlık Bakanlığı
Mikrobiyoloji Genel Müdürlüğü
05.05.2023
17:00

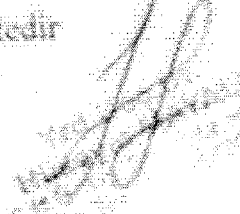
BSS 500 ml

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.


T.C. Sağlık Bakanlığı
Hıfzıssıhha Genel Müdürlüğü
C.B.U. Tıbbi Cihaz
Dip.Tec. 1783

CEPLİ GÖZ CERRAHİSİ ÖRTÜSÜ (DRAPE) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Steril şartlarda göz cerrahisi kullanımı için üretilmiş olmalıdır.
2. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Tek kullanım için üretilmiş olmalıdır.
4. Göz çevresini korumak için saydam cilde yapışan kısmı örtüyle bütümlaşik olmalıdır.
5. Saydam örtünün yanında sıvı toplanması için örtüye yapışık cebi bulunmalıdır.
6. Cebin sıvı alma kapasitesi en az 250 cc olmalıdır.
7. Sıvıyı göz çevresinden cebe taşımak için üretilmiş sıvı emen bir iplikcik (wick) bulunması tercih nedenidir.
8. Cebin yönünün ok ile belirtilmesi tercih nedenidir.
9. Örtü en az 100x125cm boyutlarında olmalıdır.
10. TTTUBB onaylı olmalıdır.
11. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir


T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

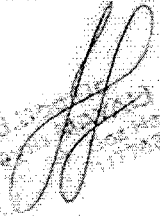
EYE SHIELD (Göz Kapağı) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sağ ve sol her iki gözün kapatılmasına uygun olmalıdır.
2. Saydam delikli ve plastikten imal edilmiş olmalı kenarları keskin olmamalıdır.
3. 7-8cmx6-7 cm ölçülerinde olmalıdır
4. TITUBB onaylı olmalıdır.
5. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir

YATIRIM
MENKUL DEĞERLER
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ
İHALE
BİRİMİ
01.04.2019

KAPSÜL GERME HALKASI

- 1-Orjinal ambalajında ,steril ve tek kullanımlık olacaktır.
- 2-Polimetilmetakrilattan imal edilmiş ve esnek yapıda olacaktır.
- 3-Halka çapı 11(onbir) ile 13(onüç) milimetre arasında olacaktır.
- 4-Göz içi cerrahisinde kullanıma uygun olacaktır.
- 5-Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miadı olacaktır.


Yrd. Doç. Dr. Mustafa
Pinar
Gözü
2017

ÖN KAPSÜL BOYASI (TRIPAN 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 boytatarak görünür hale getirmelidir.
8. Ampullerde steril bir şekilde hazırlanmış, tek kullanımlık olmalıdır.
9. TITUBB onaylı olmalıdır.
10. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir.

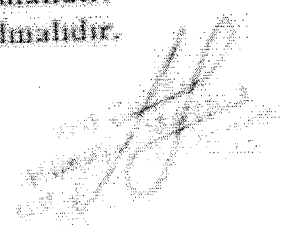
Yrd. Doç. Dr. Mustafa Kemal
T.C. Sağlık Bakanlığı
Cebelbiyik
17723

PAIR PAK 10/0 SUTÜR

- RECEIVED
FEB 10 1964
U.S. DEPT. OF JUSTICE
FEDERAL BUREAU OF INVESTIGATION
WASHINGTON, D.C. 20535

PC-9 10/0 SÜTÜR

1. PC-9 tipinde, 1/4 daire, 0.23 mm. kalınlığında, 15.30 mm. uzunluğunda, iğneye sahip olmalı ve bu bilgiler ürünün üzerinde veya orijinal katalogunda yazılı olmalıdır.
2. Mavi renkte monofilaman 10/0 poli-propilen yapıda olmalıdır. suture uzunluğu en az 20cm. olmalıdır,
3. Çift steril ambalaj içinde olmalıdır.
4. Ürünün UBB kodu olmalı ve ürünün üzerinde yazılı olmalıdır.
5. Suture sterilizasyonu koruması için alüminyum veya karton poşette olmalıdır ve karton poşetler jelatinle kaplanmış olmalıdır.
6. İğne ambalaj özel laklı kağıt ve pvc'den bilister olarak dış ambalaj ise bir yüzü şeffaf diğer yüzü özel laklı kağıttan imal edilmiş olmalıdır.
7. İğne alüminyum folyo /karton ambalaj şartları açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için kapak açıldığında /yırtıldığında iğne görülebilmelidir.
8. Ürünün paketi üzerinde iğne modeli, iğne daire ölçüsü, suture kaç cm olduğu yazılı olmalıdır. Bu yazılar yapıştırma sticker olmamalıdır.
9. Ürünleri miatları teslim tarihinden itibaren 3 yıl olmalıdır.



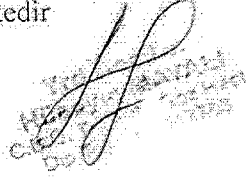
RETROBULBER ENJEKSİYON İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kas konusu içerisine anestezi madde zerkine uygun olmalıdır.
2. İğne 25G ve 38mm ölçülerinde olmalıdır.
3. Ucu sivri olmamalı ve Atkinson modeli olmalıdır.
4. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
5. Tek kullanım için üretilmiş olmalıdır.
6. TITUBB onaylı olmalıdır.
7. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir

[Handwritten signature and stamp]

SİLİKON SERKLAJ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Serklaj retina dekolman ameliyatlarında kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Serklaj esnek silikon materyalden üretilmiş olmalıdır.
3. Serklaj inert olmalı, skleral erozyon yapmamalı, göz dokuları ile uyumsuzluk göstermemelidir.
4. Serklaj total uzunluğu en az 115 mm olmalıdır.
5. Serklaj eni 2 mm olmalıdır.(240 tipi)
6. Steril kutu içinde serklajı bağlamak için sleeve de bulunmalıdır.
7. TITUBB onaylı olmalıdır.
8. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir

A handwritten signature in black ink is written over a circular official stamp. The stamp contains text in Turkish, including "T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI" and "T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI" (Ministry of Health), and "T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI" (Ministry of Health). The signature is written in a cursive style.

ÜÇGEN SPONGE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Orijinal ambalajında olmalıdır.
2. 6'lı poşetler halinde olmalıdır.
3. Fiyatlar poşet olarak verilmelidir.
4. Uçları tüylenme, pamuklaşma yapmayacak kalitede olmalıdır. Selüöz yapıda olmalıdır.
5. Ürün sıvı emişlerinde kesinlikle şeklini bozmamalı ve emdiği sıvıları uçta değil arkada sapa yakın yerde toplamalıdır.
6. Göz ameliyatlarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
7. Ürünün ubb kaydı ve medula onayı olmalıdır.
8. Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miadı olacaktır.
9. Ürün Avrupa veya ABD ülkeleri üretimi olmalıdır.

Yrd. Doç. Dr.
Hüseyin Kaya
Gözetmen
0212 231 10 10