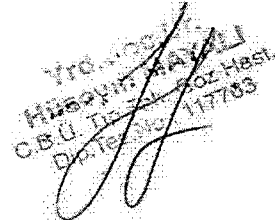


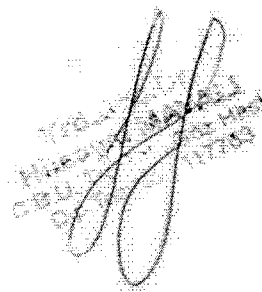
## 5/0 POLYESTER SÜTÜR

1. R-I tipinde, 1/4 daire, 0,35 mm. kalınlığında, 7,92 mm. uzunluğunda 2 adet iğneye sahip olmalı 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 aluminyum 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 aluminyum folyo /karton ambalaj işaretli 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.



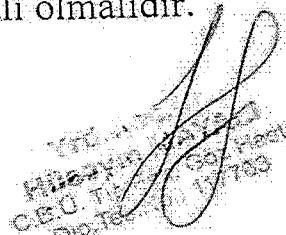
## BRILLIANT BLUE G DUAL TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tek kullanımlık olmalıdır.
2. Steril tek ambalaj, 5 ml enjektör içinde olmalıdır.
3. İçeriği en az %95 saflikten az olmaması vazgeçilmez bir östünlüktür.
4. Herhangi bir hazırlığa ihtiyaç duyulmadan (sulandırmadan, hava ve sıvı destegine 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.



**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 (TITUBB) kayıtlı olmalıdır. UBB barkod numarası ürünün üzerinde yazılı olmalı. Sonradan yapıştırma sticer olmamalıdır.
4. Teslimat tarihinden itibaren en az 30 ay miatlı olmalıdır.



A handwritten signature is written over a circular stamp. The stamp contains the text "C.E.O. D.D.T." around the perimeter and "Doksan" in the center.

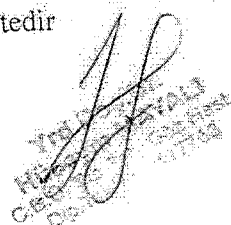
## CEPLİ GÖZ CERRAHİSİ ÖRTÜSÜ (DRAPE) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Steril şartlarda göz cerrahisi kullanımını için üretilmiş olmalıdır.
2. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Tek kullanım için üretilmiş olmalıdır.
4. Göz çevresini korumak için saydam cilde yapışan kırışık örtüyle tutunması olmalıdır.
5. Saydam örtünün yanında sıvı toplanması için örtüye yumuşak cebi bulunmalıdır.
6. Cebin sıvı alma kapasitesi en az 250 cc olmalıdır.
7. Sıvıyı göz çevresinden cebe taşımak için üretilmiş sıvı cenen bir İptikeli (wick) tutunması tercih nedenidir.
8. Cebin yönünün ok ile belirülmesi tercih nedenidir.
9. Örtü en az 100x125cm boyutlarında olmalıdır.
10. TİTUBB onaylı olmalıdır.
11. İhale sırasında numune getirilmesi gereklidir.



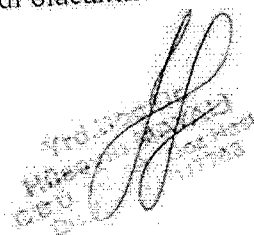
## EYE SHIELD (Göz Kapagi) TEKNİK ŞARTNAMESİ

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. TİTUBB onaylı olmalıdır.
5. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir



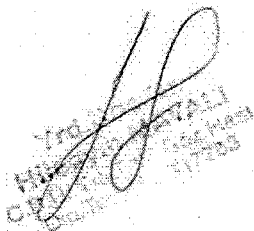
### **KAPSÜL GERME HALKASI**

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



## 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 Tripa 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 kapsülini boytayarak görünür hale getirmelidir.
8. Ampullerde steril bir şekilde hazırlanmış, tek kullanımlık olmalıdır.
9. TİTUBB onaylı olmalıdır.
10. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir.



## **PAIR PAK 10/0 SUTÜR**

1. AUM-5 tipinde olan iğne daire % kalınlık 0.15 iğne uzunluğu 4.22 olmalı / SC-5 tipinde olan iğne straight kalınlık 0.15 iğne uzunluğu 16.00 mm yapıtı 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 işaretli açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için kapak açıldığında /yırtıldığında iğne görülebilirmelidir.
8. Ürünün paketi üzerinde, iğne modeli, iğne daire ölçüsü, sütürün kaç cm olduğu yazılı olmalıdır. Bu yazılar yapıştırma sticer olmamalıdır.



## PC-9 10/0 SÜTÜR

1. PC-9 tipinde, 1/4 daire, 0.23 mm. kalınlığında, 15.30 mm. uzunlığında, İğne sahip olmalı ve bu bilgiler ürünün üzerinde veya orijinal katalogunda yazılı olmalıdır.
2. Mavi renkte monofilaman 10/0 poli-propilen yapıda olmalıdır. sütür uzunluğu en az 20cm. olmalıdır.
3. Çift steril ambalaj içinde olmalıdır.
4. Ürünün UBB kodu olmalı ve ürünün üzerinde yazılı olmalıdır.
5. Sütür sterilizasyonu koruması için alüminyum 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 alüminyum folyo /karton ambalaj işaretli açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için kapak açıldığında /vırtildiğında iğne görülebilir.
8. Ürünün paketi üzerinde iğne modeli, iğne daire ölçüsü, sütürün kaç cm olduğu yazılı olmalıdır. Bu yazılar yapılmış sticer olmamalıdır.
9. Ürünleri miatları teslim tarihinden itibaren 3 yıl olmalıdır.

## RETROBULBER ENJEKSİYON İĞNESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kas konusu içerişine anestezik madde zerikine uygun olmalıdır.
2. İğne 25G ve 38mm ölçülerinde olmalıdır.
3. Ucu sıvı olmamalı ve Atkinson modeli olmalıdır.
4. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
5. Tek kullanım için üretilmiş olmalıdır.
6. TİTUBB onaylı olmalıdır.
7. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir.



## SİLİKON SERKLAJ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Serklaj retina dekolman ameliyatlarında kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Serklaj esnek silikon materyalden üretilmiş olmalıdır.
3. Serklaj ineri 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 sleeveye de bulunmalıdır.
7. TİTUBB onaylı olmalıdır.
8. İhale sırasında numune getirilmesi gerekmektedir.



## 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. Selilöz yapıda olmalıdır.
5. Ürün sıvı emişlerinde kesinlikle şeklini bozmamalı ve emdiği sıvıları ucta değil arkada sapa yalan yerde toplamalıdır.
6. Göz ameliyatlarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
7. Ürünün ubb kaydı ve medula onayı olmalıdır.
8. Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl müddet olacaktır.
9. Ürün Avrupa veya ABD ülkeleri üretimi olmalıdır.

