

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.

İzmir Celal Selvi Üniversitesi Tıp Fakültesi  
Pazar Hastanesi  
Cilt Hastalıkları A.B.D.  
Diyadin No: 153408

## FAKO SLİT OFTALMİK BİÇAK

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

İzmir Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi  
Görevlisi  
Dr. Öğr. Üyesi A. B. D.  
Dip. Tesc. No: 153808

### ÖN VİTREKTOMİ PROBU

1. Hastanemiz bulunan Alcon 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. ÜTS de kayıtlı olmalıdır

Dr. Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi  
C. Göz Hastalıkları A.B.D.  
Dip. Tesc. No: 153808

*Journal of Management Education* 36(7)p.809-824  
© The Author(s) 2012. Reprints and permissions:  
<http://www.sagepub.com/journalsPermissions.nav>

-

## **SUPERFLEX EXTENSION SET**

**1-Orjinal ambalajında olacaktır.Ambalaj üzerindeki bilgiler stiker veya bant yapıştırma olmayacak,ürüne ait üretim yeri ,sterilizasyon bilgileri ,üretim tarihi ve son kullanım tarihi,CE Uygunluk numarası orjinal baskı olacaktır.**

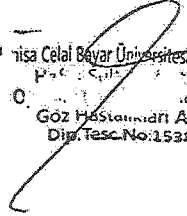
**2-25 cm uzunluğunda olmalıdır.**

**3-Oftalmik kanül takılı handle ile enjektör arasında bağlantı yapmaya uygun olmalıdır.**

**4-CE belgesine sahip olmalıdır.**

**5-Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miadı olacaktır.**

**6- Sağlık Bakanlığı UBB VE ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.**

  
İsa Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi  
Pamukkale Tıp Fakültesi  
Göz Hastalıkları A.B.D.  
Dip.Tesc.No:153808

#### ANTERIOR CHAMBER (AC) MAINTAINER

1. Vidalı model olmalıdır.
2. Steril paketlerde olmalıdır.
3. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır
4. Sağlık bakanlığı UBB ve ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.

İsa Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi  
H. K. S. S. Hastanesi  
O. M. H. ve ALTINLIK  
Göz Hastalıkları A.B.D.  
Dip. Tesc. No: 153808

## BİMANUAL IRRIGATION KANÜL

- 1- Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır.
- 2- 0.80x17mm.(21g.x5/8in) ince, 45 derece eğimli ve 0.51 mm irrigasyon port deliği olmalıdır.
- 3- Tek parça halinde steril ambalaj içerisinde ve ambalaj üzerinde malzeme muhteviyatı orijinal baskılı olmalıdır, sonradan yapıştırma etiket olmamalıdır. Bu vazgeçilmez özellik ve tercih sebebidir.
- 4- Uluslar arası geçerli ISO, CE kalite standardına sahip olmalıdır.
- 5- Üretici firmanın adı üretim tarihi sterilizasyon süresi ve CE işareti ürünün ambalajında baskılı olmalıdır.
- 6-Sağlık bakanlığı ÜTS'de kayıtlı olmalıdır

İsmail Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi  
Doktora Öğrencisi  
Dokuz Eylül Hastanesi  
Dip. Tesis No: 1531

## BİMANUAL ASPIRATION KANÜL

- 1- Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır
- 2- 0.60x17mm. (23gx5/8in) ince, 45 derece ve 0.40 mm aspirasyon port deliği ve olmalıdır.
- 3- Tek parça halinde steril ambalaj içerisinde ve ambalaj üzerinde malzeme muhteviyatı orijinal baskılı olmalıdır, sonradan yapıştırma etiket olmamalıdır. Bu vazgeçilmez özellik ve tercih sebebidir.
- 4- Uluslar arası geçerli ISO, CE kalite standardına sahip olmalıdır
- 5- Üretici firmanın adı üretim tarihi sterilizasyon süresi ve CE işareti ürünün ambalajında baskılı olmalıdır
- 6- Sağlık bakanlığı ÜTS'de kayıtlı olmalıdır

İsa Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fak.  
Fak. Sınıfı  
Göz Hastalıkları A.B.  
Eğil. Yılı: 2015-2016

### AVİZE IŞIK (CHANDELIER)

- 1- Hastanemizde bulunan Alcon marka Vitrektomi cihazına uyumlu olmalıdır.
- 2- Fiber optik illüminatörün cihaz bağlantısını sağlayan fiber optik kablo araya konan herhangi bir konnektöre gerek duymadan özel bir bağlantı ucu ile direk cihaza bağlanmalıdır.
- 3- Fiber optik illüminatör 25 G kalınlığında kesiden geçebilmeli, paketin içinden 23 ga trocar seti ile beraber MVR bıçak ve bimanuel kullanıma uygun özel bir trokar sistemle skleraya fıkse edilebilmelidir.
- 4- Bullet type geniş açılı olmalıdır.
- 5- Fiber optik illüminatör kullanılacağı cihazı üreten firma tarafından üretilmiş olmalıdır.
- 6- Teslim tarihinden itibaren 18 ay miatlı olmalıdır.
- 7- UBB ve ÜTS Kaydı Olmalıdır

Atilla Celal Bayer Üniversitesi Tıp Fakültesi  
M. C. Sulu  
Göz Hastalıkları A.B.D.  
Etiler Tesis No: 153808

## BACKFLUSH KANULU

1. Disposable olmalıdır, gövde pürüzsüz ve paslanmaya karşı Dayanıklı olmalıdır.
2. Ucunda silikon parça bulunmalıdır.
3. 23 Gauge ölçüsünde olmalıdır.
4. Son kullanma tarihi teslim tarihinde en az 2 yıl olmalıdır.
5. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
6. Paket üstünde kod numarası CE işareti ve markası belirtilmiş olmalıdır.
7. Sağlık bakanlığı ÜTS de kayıtlı olmalıdır

\* nice Cedar Bay  
 P. 1. 2.  
 O: GAZ. HASTO. A B U  
 Dip. Tens. No. 153000

## SUBRETİNAL KANUL 41 G

1. Ürün tek parça ve disposable olmalıdır.
2. Gövde elden kaymayı engellemek amacı ile tırtıklı olmalıdır.
3. Needle ucu bozulma kırılma ve yamulmaya karşı ileri geri hareket mekanizmalı olmalıdır, bu durum vazgeçilmez bir özelliktir.
4. Subretinal cerrahi uygulamalarda kullanılmak için tasarlanmış olmalıdır.
5. Needle ucu 41 gauge ve polymide yapıda olmalıdır çap incelidikçe ameliyat başarı oranı arttığından dolayı ve gerek görüldüğü takdirde ven damarına müdahale edebilmek için ürünün 41 g olması vazgeçilmez bir özelliktir, daha farklı çaptaki ürünler kabul edilmeyecektir.
6. Aktif aspirasyon yapabilmelidir.
7. Sağlık Bakanlığı UBB VE ÜTS’de kayıtlı olmalıdır.

A. Nisa Celal Bayar  
 No. 1  
 Dip. Tesc. No. 158