

ANATOMİK MEME İMPLANTLARI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Meme implantı tıbbi silikon'dan üretilmiş olmalıdır.
- 2- Meme implantının içerişi akişkan olmayan silikon jel ile doldurulmuş olmalıdır.
- 3- Implant 7 katman silikon tabakadan oluşmalıdır.
- 4- Implantın bir katmanı jel difüzyonunu ve implantın rotasyonunu engelleyen bariyer tabakadan oluşmalıdır.
- 5- Pürtülü yüzeyli olmalı, doku entegrasyonun hızı olması için derin gözeneklerden oluşmalıdır.
- 6- Meme implantının içerisinde iki farklı sertlikte jelden oluşan ve göğüs duvarına oturacak şekilde konik kabanlı maximum yükseklik sağlayacak modeli de bulunmalıdır.
- 7- Implantın tabanı dokuya zarar vermeyecek şekilde kuvvetlendirilmiş olarak dizayn edilmiş omalıdır.
- 8- İstenildiği takdirde firmalar ürünün bu özelliklerde olduğunu belgelendirebilirler.
- 9- Ürün steril olarak orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
- 10- Ambalajı içerisinde malzemenin tipini, boyutunu, son kullanma tarihini ve seri numarasını belirleyen etiketler olmalıdır. (en az 2 adet)
- 11- Memede sürekli kalabilen yapıda olmalıdır.
- 12- Malzeme teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl müddetli olmalıdır.
- 13- Yüklenici firma istenildiğinde ürünün son kullanma tarihinin dolmasına dayanıkları malzemeler en az 2 yıl müddetli Ürünle değiştirecektir.
- 14- Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, markası, özellikler, seri ve lot numaraları, menşei - C. SAĞLIK BAKANLIĞI'ndan onaylanmış UBB Kodu belirtilmelidir.
- 15- Ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2(iki) yıl olmalıdır.
- 16- Teklif veren firmalar ürüne ait T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI ULUSAL BİLGİ BANKASI'ndan alınmış firma-bayı tanımlayıcı kodlarına sahip olmalıdır.
- 17- Yüklenici firma bozuk ya da hatalı ürünlerini yenisiyle değiştirmelidir.
- 18- Kullanım hızına göre istenildiğinde farklı ölçüler ve tipler arasında değiştirme yapılacaktır.
- 19- Ölçüler arasında değiştirme yapılacağından ürün listesinde belirtilen kalemlerinin tamamına teklif verilmelidir.
- 20- Hekimin isteği doğrultusunda aşağıda belirtilen ölçüler: deneme(sizer) len ile birlikte eksiksiz temin edilmelidir.

MALZEME	HACİM	GENİŞLİK	YÜKSEKLİK	PROJEKSİYON	LVC	ADET
MEME İMPLANTI	375 GR	12.5 CM	13.0 CM	5.1 CM	9.3	1 TANE
MEME İMPLANTI	360 GR	12.0 CM	12.5 CM	5.7 CM	9.7	1 TANE
MEME İMPLANTI	410	12.5 CM	13.0 CM	6.0 CM	10.0	1 TANE

Prof. Dr. Taoman COŞKUN
Dip. Tes. No: 48784



OTOLOG ADIPOZ DOKU KÖK HÜCRE SAFLAŞTIRMA KİTİ

ADSC SAFLAŞTIRMA KİTİ		
Sıra No.	SUT Kodu	Malzemenin İçeriği
1	HO1030	Kök Hücre Saflaştırma tüp seti, rejeneratif

UBB KODU:

+MG01SEP10880Z

Teknik Özellikler:

1. Kit aspire edilen adipoz doku içerisindeki rejenerasyon sağlayacak kök hücre daimitleme işlemi için üretilmiş olmalıdır.
2. Kit sistemi yüksek kalitede mezanşimel kök hücreden zengin stroma vasküler fraksiyonu kolay ve güvenilir bir şekilde ayırtılabilir.
3. Kit enzimatik olmayan mekanik ayırtırma yöntemine olanak sağlamlıdır.
4. Kitin kullanımı kolay olmalı ve yüksek oranda multipotent hücre daimitiminin 20 dakika altında sağlayabilmeliidir.
5. Kit ile yüksek rejeneratif özellikleri olan bir otolog stromal vasküler fraksiyon elde edilebilir. Elde edilen SVF kök hücre; *Kalp-Göğüs Cerrahisi'nde (Cardio Thoracic)* Bacak (damar yarası), Kol (Radialis), Anastomosis, İlanülütion sights, Sternum, Subcutislima bed, Thorax cavity olgularında, spinal cerrahide lomber interbody füzyon, dejeneratif disk hastlığı olgularında, plastik cerrahide Yara tedavisi - Lower body liit, Mamma redüksyonları, Skin graft uygulamaları, ortopedi ve travmatolojide travmatik veya patolojik kemik defektlerinin onarılmasında, kemik defekti - bulunan kinkların tedavisinde kemik defekti olan veya olmayan psödoartroz (pseudoarthrosis) olgularında, tüm boşluklarının doldurulmasında, , tibial osteotomi'de, hekim tarafından gerekli görülen tüm doku onarımlarında endike olmalıdır.
6. Kit tek kullanımlık ve steril olmalıdır, ameliyathane ortamında ek bir işlerme gerek duymadan kullanılabilir olmalıdır.
7. Kitler orijinal ambalajında olmalı, üzerinde üretim bilgileri ve parti seri numarası (LOT) bulunmalıdır. Ürün, T.C.İlaç ve Tibbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası na (TİTUBB) kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı Tarafından onaylı olmalıdır.
8. İlgili şartname maddelerine birebir uymayan firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmayacaktır.

Prof. Dr. Teoman COŞKUN
Dip. Tes. No: 48784