

ANATOMİK MEME İMPLANTLARI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Meme implantı tıbbi silikondan üretilmiş olmalıdır.
- 2- Meme implantının içerişi akışkan olmayan silikon jel ile doldurulmuş olmalıdır.
- 3- İmplant 7 katman silikon tabakadan oluşmalıdır.
- 4- İmplantın bir katmanı jel difüzyonunu ve implantın rotasyonunu engelleyen bariyer tabakadan oluşmalıdır.
- 5- Pürüklü yüzeyli olmalı, doku entegrasyonunun hızlı olması için derin gözeneklerden oluşmalıdır.
- 6- Meme İmplantının içerisinde iki farklı sertlikte jelden oluşan ve göğüs duvarına oturacak şekilde konik tabanlı maximum yükseklik sağlayacak modeli de bulunmalıdır.
- 7- İmplantın tabanı dokuya zarar vermeyecek şekilde kuvvetlendirilmiş olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
- 8- İstenildiği takdirde firmalar ürünün bu özelliklerde olduğunu belgeletmelidirler.
- 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 miadlı olmalıdır.
- 13- Yüklenici firma istenildiğinde ürünün son kullanma tarihinin dolmasına 6 ay kalan malzemeleri en az 2 yıl miadlı Ürünle değiştirecektir.
- 14- Ambalajlar üzerinde son kullanma tarihi, markası, özellikleri, seri ve lot numaraları menşei T.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-bayi tanımlayıcı kodlarına sahip olmalıdırlar.
- 17- Yüklenici firma bozuk ya da hatalı ürünleri 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) leri 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. Teoman 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 içerisinde rejenerasyon sağlayacak kök hücre damıtma işlemi için üretilmiş olmalıdır.
2. Kit sistemi yüksek kalitede mezanşimel kök hücreden zengin stroma vasküler fraksiyonu kolay ve güvenilir bir şekilde ayrıştırabilmelidir.
3. Kit enzimatik olmayan mekanik ayrıştırma yöntemine olanak sağlamalıdır.
4. Kitin kullanımı kolay olmalı ve yüksek oranda multipotent hücre damıtımını 20 dakika altında sağlayabilmelidir.
5. Kit ile yüksek rejeneratif özellikleri olan bir otolog stromal vasküler fraksiyon elde edilebilmelidir. Elde edilen SVF kök hücre; *Kalp-Göğüs Cerrahisinde (Cardio Thoracic)* Bacak (damar yarası), Kol (Radialis), Anastomoses, Canulation sights, Sternum, Subcutisima bed, Thorax cavity olgularında, spinal cerrahide lomber interbody füzyon, dejeneratif disk hastalığı olgularında, plastik cerrahide Yara tedavisi, Lower body lift, Mamma redüksiyonları, Skin graft uygulamaları, ortopedi ve travmatolojide travmatik veya patolojik kemik defektlerinin onarılmasında, kemik defekti bulunan kırıkların tedavisinde kemik defekti olan veya olmayan psödoartroz (pseudoarthrosis) olgularında, tümör boşluklarının doldurulmasında, , tibial osteotomide, hekim tarafından gerekli görülen tüm doku onarımlarında endike olmalıdır.
6. Kit tek kullanımlık ve steril olmalıdır, ameliyathane ortamında ek bir işleme gerek duymadan kullanılabilir olmalıdır.
7. Kitler orijinal ambalajında olmalı, üzerinde üretim bilgileri ve parti seri numarası (LOT) bulunmalıdır. Ürün, T.C.İlaç ve Tıbbi 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: 88796