

HİDROFOBİK MONOBLOK GÖZ İÇİ LENSİ

1. Monoblok (tek parçadan mamül) akrilat metakrilat'tan üretilmiş olmalı, haptikler yapıya girilmemelidir. Bu bilgiler ürünün üzerinde, katalogunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
2. Tamamen hidrofobik yapıda optiçe sahip olmalı. Kaplama olmamalıdır. (sıvı ile dışarı çıkmış flakonlar içinde olmamalıdır.)
3. Lenslerin su geçirgenliği % 5'ten fazla olmamalıdır.
4. Kırınım indeksleri en az 1.46-1.55 olmalıdır.
5. 6.0 mm optik çapında olmalıdır.
6. Toplam lens uzunluğu 13.0 mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Çift haptik düzlemi arasında açı olmamalıdır.
9. Haptikler modifiye L veya C olmalıdır.
10. Ön kamara derinliği 5.2-5.6 mm olmalıdır.
11. A sabiti 118.4-119.1 olmalıdır.
12. İşleme steril edilmiş olmalıdır.
13. Lensler aşağıda belirtilen 2 (iki) özellikten en az birine sahip olmalı ve dioptri aralığı geniş olması yüksek dioptrili hastaları sevk etmememiz için vazgeçilmez bir özelliktir.

a) Asimetrik bikonveks optik yapısı ve planar haptik olmalı ve +6.0 ile +30.0 dioptri aralığında 0.5 dioptri ve 30.0 ile +34.0 dioptri 1.0 dioptri aralığında olmalıdır. Aynı zamanda +35.0 ile +40.0 dioptri olması tercih nedenidir. Bu bilgiler ürünün üzerinde, katalogunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.

b) Bikonveks optik yapısında olmalıdır. +6.0 ile +30 dioptri aralığında 0.5 dioptrileri ve +30 ile +34 dioptri 1.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde, katalogunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.

14. Teklif veren firmalar bu ürünlere ait FDA belgesini teklifleri ile birlikte vermelidir.
15. Lenslerin ve kartuşların miiatları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miiatlı olmalıdır. 3 yılın altında ise Lenslerin ve kartuşların miiatlarından dolayı yaşanacak endoftalmi ve benzeri olaylardan dolayı tüm sorumluluk teklif veren firmaya ait olup, aynı zamanda teklif veren firma, üretici ve türkiye distribütörü tarafından noterden miiatlarının bitmesine 1 ay kala ve 5 gün içinde değişirme yapacağını ve miiatlarının geçmesinden dolayı yaşanacak endoftalmi ve benzeri olaylardan dolayı tüm sorumluluk kendilerine ait olduğuna dair noterden taahhütname vermelidir.
16. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.2 -2.4 mm kesiden arası rahatça implant edilebilmelidir.
17. Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır. Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte ubb kaydı ve katalog veya belge vermelidirler.
18. Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
19. Teslimatta 1 adet reusable lens unfolder ve her lens için 1 adet katlama kartuş verilecektir.
20. Teklif veren firmalar lenslerin değişimi 24 saat içinde yapacağına dair taahhütnameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
21. Teklif veren firmalar türkiye stoklarında bulunduğu ait teklifleri ile birlikte 2 adet numune vermelidir. Bu numunelerden 1 adeti 6.0 D dioptri, 1 adeti 34.0 D olmalıdır. Numuneler denendikten sonra karar verilecektir.
22. Teklif veren firmaların teklif ettikleri lensler aynı marka ve aynı model olmalı ve teknik özelliklerimizi karşılamalıdır. Karşılamaayan ürünler kabul edilmeyecektir.
23. Teklif veren firmalar şartnameye madde madde cevap belgesini ihale dosyasında sunacaklardır.
24. Ü.T.S. ye kayıtlı olmalıdır.

Manisa Celal Bayar Üniversitesi Tıp Fakültesi
Halk Sağlığı Anabilim Dalı
Op. Dr. Muhanne Şad ALTINŞİR
Göz Hastalıkları A.B.D.İ.
Dip. Tuzak No: 15/2008

KATLANABİLİR ÜÇ PARÇALI HİDROFOBİK GÖZİÇİ LENSİ

1. Mavi renkli pınma haptiklere sahip olmalı ve haptikler yapıştırma olmamalıdır.
2. Lenslerin su içeriği % 3 'den fazla olmamalıdır.
3. Akrilat metakrilat optiğe sahip olmalıdır.
4. Hidrofobik yapıda (akrilat-metakrilat) optiğe sahip olmalı kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
5. Refraktif indeksi 1.47- 1.55 arası olmalıdır.
6. Total lens uzunluğu 13.0 mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Asimetrik bikonveks veya bikonveks optik yapısında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde ve katalogunda yazılı olmalıdır.
9. 6.0 mm optik çapında olmalıdır.
10. Optik haptik düzlemi arasında 5 veya 10 derecelik açıya sahip olmalıdır.
11. Haptikler modifiye C olmalıdır.
12. Ön kamara derinliği 5.20 - 5.60 mm arası olmalıdır.
13. A sabiti 118.4-119.1 olmalıdır.
14. +10 +30 0.5 dioptri arasında türkiye pazarında stoklu olmalıdır. 0.5 Dioptri aralıklarda olması vazgeçilmez bir özelliktir.
15. Lenslerin ve kartuşların miatları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır. 3 yılın altında ise Lenslerin ve kartuşların miatlarından dolayı yaşanacak endoftalmi ve benzeri olaylardan dolayı tüm sorumluluk teklif veren firmaya ait olup, aynı zamanda teklif veren firma, üretici ve türkiye distribütörü tarafından noterden miatlarının bitmesine 1 ay kala ve 5 gün içinde değiştirme yapacağını ve miatlarının geçmesinden dolayı yaşanacak endoftalmi ve benzeri olaylardan dolayı tüm sorumluluk kendilerine ait olduğuna dair noterden taahhütname vermelidir.
16. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.8 mm kesiden rahatça implant edilebilmelidir.
17. Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
18. Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır. Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte ubb kaydı ve katalog veya belge vermelidirler.
19. Teklif veren firmalar lenslerin değişimi 24 saat içinde yapacağına dair taahhütnameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
20. Teklif veren firmalar şartnameye madde madde cevap belgesini teklifleri ile birlikte sunmalıdır.
21. Ü.T.S. ye kayıtlı değildir.

Manisa Celal Bakiyeli Hastanesi
Hafsa Sultan Hastanesi
Op. Dr. Munanur Aksoy
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tesis No 18/2011

FAKO KASET

1. Hastanemizde bulunan Aleon marka fako cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Kaset 1 adet yüksek vakumlara dayanıklı tubing kalınlaştırılmış pvc bazlı kaset içermelidir.
3. Kaset 1 adet cihaz tepsisinin üzerini kaplamak üzere dizayn edilmiş ve uygulama sırasında ellerin bulunması gereken konum üzerinde belirtilmiş steril naylon torba içermelidir.
4. Kasetin üzerine "sealed" yapışık bağlantılı olarak irrigasyon, Aspirasyon ve damlacık odaçıklı serum seti içermelidir.
5. Irrigasyon ve aspirasyon hattı konnektörleri cihazın us hp uygun olarak yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
6. Irrigasyon ve aspirasyon hatları farklı renklerde olmalıdır.
7. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş, mukavim, plastik bir kutu içerisinde, steril olarak bulunmalıdır.
8. Kaset üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri mutlaka bulunmalıdır.
9. Kasetin nereden güvenli açılacağını gösteren bir işaret bulunmalıdır.
10. Cihazda kullanılan handpiece'lere uygun farklı kaset seçenekleri olmalıdır.
11. Kaset cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
12. Kasetlerin miatları teslim tarihinden itibaren en az 12 ay miatlı olmalıdır.
13. Orjinal ürün dışında teklif veren firma, cihazın malzemeden kaynaklanan arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.
14. Ü.T.S. ye kayıtlı olmalıdır.

MARUZ
Hafsa Sultan Hastanesi
Op. Dr. Mustafa A. B. B.
Göz Hastalıkları ABD
DİP No: 1111111111

ÖN VİTREKTOMİ PROBU

1. Hastanemiz bulunan Alcon® marka fakol cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Seti 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 prob ile 10-2500 kesi arası ön vitrektomi yapabilmelidir.
5. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş, mukavim, plastik bir kutu içersinde, 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. Ü.T.S. ye kayıtlı olmalıdır.

Yoktan Sağlık Hizmetleri
Hastane Kurumları
06.01.1987 - 13.11.1987
Borç Hattı No: 1532/1
Diy. Tesk. No: 1532/1