



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Döner Sermaye İşletmesi
Sağlık Hizmetleri Birimi

Teklif No : 2024/6007

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEMELER İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 08/10/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 A KADAR YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN TEKLİFLERİNİ (KDV HARİC) GETİRMELERİ VEYA İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

Başak KAYA
MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

NOT : 2024 Yılı Göz Malzemeleri Alımı Yaklaşık Maliyet İlanı Tekliflerde marka ve model belirtilmelidir. Ödemeler 180 gündür.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER – yusuf.guler@deu.edu.tr
TEL : 232.412 24 05
FAX : 232.412 24 27 - 232.412 21 93



Sıra	Maliyet Kodu	Malzeme Adı	Miktar (Adet)
	1. KISIM		
1	212.0042.005	TR. BİMG. SET 2	260
2	212.0143.005	SİLİKON ALMAYAN YERME SETİ	50
3	212.0144.005	KOMBİNE VİTREKTOMİ SETİ 1250	72
4	212.0151.005	ÖN VİTREKTOMİ PROSEDÜRÜ	60
5	212.0158.005	KOMBİNE VİTREKTOMİ SETİ 120	50
6	212.0159.000	ÇİTİ KİTİBİNEKİ FİLTREZSİZ ÜSÜRÜ	200
7	212.0181.000	RESPONSİBLE BACKFLUSH SOFT T.I.P. 25 G	12
8	212.0140.005	25 G ENDOLAZER	24
9	212.0152.000	FAKO BİCAGI 2.4 MM	600
10	212.0065.000	SÜLLS YUKSULYUM EYALİ KÖNATİ DİJİTAL ALIŞ KULLANIMI	200
11	212.0091.000	HİDROFOBİK KATLANABİLİR GÖZ İÇİRENSİ	1000
12	212.0070.000	AVIÇİ TIPILINDA LUMİNASYON SİTELERİ	30
13	212.0024.000	FAKO BİCAGI 15 DEKRETE	500
14	212.0025.000	FAKO BİCAGI 2.8 MM	120
15	212.0127.000	25 GİTİMİ FORSEPSİ	15
16	212.0042.000	KOMBİNE YİBİLİ ELASTİK OPTALMİK KULLANIMI	200
17	212.0068.000	STİLLİTTO 25 GAUGE	200
18	212.0040.000	25 GİTİMİ MAKAS FORSEPSİ T2	12
19	212.0095.000	HİDROFOBİK KATLANABİLİR 10X20 İLLİNK PARÇALI	200
20	212.0157.000	MEMBRAN FORSEPSLERİ 25 G (SERKATED)	6
21	212.0150.000	İLLİ FORSEPSİ 25 G (DİŞİLİ)	6
22	212.0158.000	MEMBRAN FORSEPSİ FR. 25 G (ASİMPTRİK)	6
	2. KISIM		
1	212.0001.000	SURGICAL SUTURLU PMMA LENS	60
	3. KISIM		
1	212.0001.000	ABSORBEDELİ STİCK	10000
	4. KISIM		
1	212.0148.000	LAKKİMAL KANUL	10
	5. KISIM		
1	212.0015.000	DCE SLI	55
	6. KISIM		
1	212.0055.000	VİTİREORETİNAL SWEEPER (SÜPÜRÜCÜ) (ELMAS UÇLU)	12
	7. KISIM		
1	212.0023.000	EYESHIELD	2000
	8. KISIM		
1	212.0032.000	AHMİD GLUCOME VALVE	40
	9. KISIM		
1	212.0027.000	FAKO BİCAGI 1.5 MM	100
	10. KISIM		
1	212.0023.000	HİDRODİSEKSİYON YAKSİKANLI	200
	11. KISIM		
1	212.0040.000	KORNEA SAKLANMA SİLLSİYONU	60
	12. KISIM		
1	212.0047.000	SİLİKON UÇLU 240	50
	13. KISIM		
1	212.0049.000	MONOKLA ENTUBASYON TİPİ (S1-1000-S1-600)	5
	14. KISIM		
1	212.0050.000	OPTALMİK MİTİNG ÜRÜNÜ	200
	15. KISIM		
1	212.0055.000	VAKUMSUZ PUNCH	20
	16. KISIM		
1	212.0057.000	RETROBULBER İGNE	100
	17. KISIM		
1	212.0058.000	SASİLİK KOTERİ	10
	18. KISIM		
1	212.0061.000	SİLİKON YAĞI (10 ML'LİK LAM SİRİNGADA)	70
	19. KISIM		
1	212.0070.000	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	500
	20. KISIM		
1	212.0062.000	TRİEPİM	10
	21. KISIM		
1	212.0096.000	İNTRAOKÜLAR RİNGS (ENDOCAPSULAR RİNGS) 11.0X13.0 (CİONNİ HALKASI)	5
	22. KISIM		
1	212.0108.000	SPATULA (7.4 ARÇE)	100
	23. KISIM		
1	212.0139.000	TANO (ELMAS TOZLU LAM SÜPÜRÜCÜ)	5
	24. KISIM		
1	212.0092.000	PELİKA PEDIATRİK SİLİKON NAZALAKRİMIAL ENİL HASTAYON SİTİ	2
	25. KISIM		
1	212.0162.000	SP6 (SÜLFÜR HEKSAFLORÜR) GAZ ALİRİNGİ (İKİ)	100
	26. KISIM		
1	212.0078.000	İBRIKASYON MİTİNGİ (ASİMPTRİK)	500



DOKUZ EYLÖL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2024 10:44:17

1. Kısım 1. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

8033 TUBING SET 2 212.0042

1. Kaset ihale ile birlikte verilecek olan cihaza uyumlu olmalıdır.
2. Kaset monoblok yapıda ve sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. İrrigasyon ve aspirasyon sisteminin sıvı iletimi kaset sistemindeki özel sert kanallar sayesinde sağlanmalıdır. Kaset içerisinde bu iletimi sağlamak için silikon hortumlar kullanılmış olmalıdır.
4. Kaset kullanılacağı faskemülsifikasyon cihazına yüklendiğinde otomatik olarak tanımasını sağlayacak düzeneğe sahip olmalıdır ve kasetin türü ekran üzerinden okunabilmelidir.
5. Kaset 30 derece balanced özellikte tip içemelidir.
6. İrrigasyon ve aspirasyon hatları ile ameliyatta kullanılan sıvının kasete ulaşmasını sağlayan hortum hattı, kasete üretim aşamasında sabitlenmiş olmalıdır ve herhangi bir şekilde yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
7. İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının fako ölçüsüne takılacak konnektörleri yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
8. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin yüksek vakumlarda güvenle kullanılması için yeterli sertliği ve et kalınlığı artırılmış olmalıdır.
9. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin rengi kolay ayırt edilebilmesi için irrigasyon hattını oluşturan hortum sisteminin renginden farklı olmalıdır.
10. Kaset üzerinde hortumlarının ve sensörlerinin kalibrasyon bilgileri gibi karakteristik özelliklerini taşıyan lazerle işlenmiş iki boyutlu barkod olmalıdır.
11. Kasetin irrigasyon hattı ameliyat sırasında alveolardan çıkmasını önlemek amacıyla elceğe sıkıştırılabilir olmalıdır.
12. Kaset cihazın pompa sistemine otomatik olarak yüklenebilmelidir.
13. Kaset sisteminin üzerinde hassas şekilde ölçüm yapabilmek amacıyla bulunan metal irrigasyon ve aspirasyon sensörleri sayesinde vakum ve irrigasyon basıncı değerleri sürekli olarak ölçülebilmelidir.
14. Kaset özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
15. Steril kaset sistemi kutusu içinde steril cihaz tepsi örtüsü ve örtünün ne şekilde takılabileceğini gösteren resim bulunmalıdır.
16. Kaset kutusu üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri lot numarası ve USB kodu bulunmalıdır.
17. Kaset cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır. Üretici firma tarafından üretilmemiş kasetler hastaya zarar verme, komplikasyon oluşturma ve cihazın bozulma risklerini taşıdığı için değerlendirme dışı katabilir ve/veya bu durumlara karşılık oluşabilecek zararı karşılamak için taahhüname isteyebilir.
18. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, cihazın malzemeden kaynaklanan arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücret mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasıtkı belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.
19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
20. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bilirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
21. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
22. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme tissetenindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükaniilmesine kadar eşleşmiş katabacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
23. Malzameyi teklif eden firma; üretici, ihaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYE_0053

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
DOC. DR. ÖMÜR KARTI
GÖZ HASTALIKLARI A.B.D.
DIP TEL. NO: 126925
Uzm. T. B. NO: 87575

Bakır, Etiler 06710 Toprak
Göz Hastahaneleri 6311
Dr. Öğr. Üyesi Özgür ÖZALP FOFİNE/210
0312 255 00 140038

1. Kısım 2. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

7377 SİLİKON ALMA VERME SETİ (212.0142)

1. Hastanemizin demirbaşında bulunanalcon marka vitrektomi cihazına uyumlu olmalıdır,
2. Set cihaz bağlantı kısmında basınçlı hava çıkışına uygun girişi bulunan yüksek basınçta dayanıklı bir hortum sistemi ve ucunda şırıngası bulunmalıdır.
3. Enjektör setin içinden ayrıca 20-23 ve 25 Ç'lık 8 mm uzunluğunda blunt kanül bulunmalıdır.
4. Set hem alma hemde verme işlemine uygun olmalıdır.
5. Cihaza bağlantı noktası rfid (radio frekans identification) özelliği taşımalı bu sayede cihaza hatalı bağlantı imkanı vermemelidir.
6. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş, plastik bir paket içerisinde, steril olarak bulunmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır
8. Paketin nereden güvenle açılabileceğini gösterecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır
9. Ürün cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Doc. Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip Tes. No: 126925
Uzm. Tek. No: 87575

Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dr. Öğr. Üyesi Özgür ÖZGÜL FARUKOĞLU
Dip Tes. No: 108301



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26.04.2024 11.05.33

L. Kısm 4. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

7803 ÖN VİTREKTOMİ PROBU II (212.0151.000)

1. Prob özet olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
2. Probun steril kutusunun üzerinde üreticisi, üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu, lot numarası ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.
3. Steril paket içerisindeki prob glyotin tipinde olmalıdır ve probun eğrilmesini önlemek ve probun fiziksel durumunu paket açmadan görmek amacıyla üzerinde koruyucu plastik muhafazası bulunmalıdır.
4. Prob paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır ve en az 23Ga kesiden geçebilecek lümen genişliğine sahip olmalıdır.
5. Probun kesim hızının yüksek hızlarda bile gerçek değerini koruyabilmesi için prob için özel yaylı kesim mekanizması sistemi değil birbiriinden bağımsız hava kanalları olmalıdır.
6. Prob 4000 kosa / dakika kesim hızına ulaşılabilir. Glyotin probun ucundaki kesim yemi anlayabilmek amacıyla probun elle tutulan yerinde bunu işaret eden işaret bulunmalıdır.
7. Prob bi-manuel ön vitrektomi yapabilmeye imkanı sağlamalıdır. Bunun için steril paket içinde irrigasyon için irrigasyon kanülü de bulunmalıdır.
8. Probun tubing sistemlerine ve cihaz üzerinde olan bağlantılarını kolaylaştırmak amacıyla farklı renkte bağlantılar kullanılmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Doc. Dr. Ömer KARTI
Gözetim Kurulu Başkanı
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tıp. No: 126925

Dokuz Eylül Univ. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları C.B.D.
Özge ÖZGÜMÜŞ KAYMAKÇI
Dr. Öğr. Üyesi

TEKNİK ŞARTNAME

8034 GÖZ İÇİ DENGELİ TUZ SOLÜSYONU 212.0153

1. Ürün ekstraoküler ve intraoküler kullanım amaçlı yıkama solüsyonu özelliğinde olmalıdır ve göz cerrahisinde kullanılabilir.
2. Beher ml'de Sodyum klorür (NaCl) %0.64, Potasyümlü klorür (KCl) %0.075, kalsiyum klorür dihidrat (CaCl₂-2H₂O) %0.048, magnezyum klorür heksahidrat (MgCl₂-6H₂O) %0.03, sodyum asetat trihidrat (C₂H₃NaO₂-3H₂O) %0.39, sodyum sitrat dihidrat (C₆H₅Na₃O₇-2H₂O) %0.17, sodyum hidroksit ve/veya Hidroklorik asit (pH'ı ayarlamak için), be enjeksiyonluk su içeren steril fizyolojik tuz içermelidir.
3. Yıkama solüsyonunun asit tampon kapasitesi =0.0014 M:L/pH; baz tampon kapasitesi =0.00019 M:L/pH olmalıdır.
4. Sterilize edilmiş 500ml'lik plastik torbada ve plastik bir ambalaj içinde bulunmalıdır.
5. Ürünün üzerinde üreticisi, üretim ve son kullanma tarihleri, lot numarası, UBB kodu, sıcaklık için saklanma koşulları ve sterilizasyon edilmiş teknik bulunmalıdır.
6. İğnenin yada transfüzyon aparatının torbanın iç çeperine zarar vermemesi ve aseptik olarak takılabilmesi için torbanın üzerinde işaretli alanı olmalıdır.
7. Gerekğinde göziçi basıncını algılayan bir cihazla beraber kullanılabilir, kullanım sırasında yüksek basınçlara dayanabilmeli ve patlamamalıdır. Ayrıca bu tür cihazla kullanıldığında cihaz tarafından otomatik olarak algılanabilme özelliğinde olmalıdır.
8. Hastane ihtiyacına göre ürün imzasyon solüsyonu 500ml(şişe) ile değişimi talep edilebilir.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni maddeli olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca: Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza salındığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Dok. Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Teş. No: 26925
UZM. Tıp. No: 197575

Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dr. Öğr. Üyesi Özgür ÖZGÜR
Dip. Teş. No: 197575

I. Kısım 7. Kabas

TEKNİK ŞARTNAME

7376 DISPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 212.0441

1. 23 Gauge ve 25 Gauge steril ambalajında tek kullanımlık olmalıdır.
2. Doku hemorojilerinde kullanılmak amaçlı yapılmış olmalıdır.
3. Aspirasyon ve backflush kontrolü doktor tarafından yapılmaya uygun olmalıdır.
4. Hem aktif Hemde pasif aspirasyona uygun tasarlanmış olmalıdır.
5. Silikon uçlu olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza salıdığını bildirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Matzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve urunun tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

D.E.Ü.T.F. HASTA VE S-
Doc. Dr. Ömer KARATOPRAK
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip Tes. No: 2120441
Marmara Hastanesi

Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Dr. Öğr. Üyesi Özgür ERGİL FATİH ÖZEL
Dip Tes. No: 2120441



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

36 04/2024 11.01.25

1. Kısım 8. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

7423 ENDOLAZER PROBU (FLEXIBLE) 212 0140

1. Hastanemizde bulunan Endolazer cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Her hangi bir ara ataçmana ihtiyaç duymadan, direkt olarak cihaza bağlanabilmelidir.
3. Prob 23 Gauge veya 25 Gauge kalınlığında olmalıdır.
4. Prob trokarlardan göz içine girimli ve ucundan 40 derece kıvrım açılı ve 6 mm uzunluğunda esnek ve kıvrık laser ucuna sahip olmalıdır.
5. Steril ambalajlar içinde , kullanıma hazır olmalıdır.
6. Prob, özel olarak imal edilmiş, plastik bir paket içerisinde ,tek kullanımlık steril ambalajlarda olmalıdır.
7. Sarf malzemesi üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu ve lot numarası mutlaka bulunmalıdır.
8. Sarf malzemesinin nereden güvenle açılabilceğini gösterecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihli yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü. T.F. HASTAHANE
Doc. Dr. Ö. Ö. Ö. Ö. Ö.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 87573

Dokuz Eylül Univ. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dr. Öğr. Üyesi İbrahim İBRAHİMOĞLU
Cit. Tes. No: 100310



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2024 11:00:51

1. Kısım 9. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

7788 FAKO BIÇAK 2.4MM (212.0152.000)

1. 2.4mm'lık çift yüzeyi koskinleştirilmiş (bevelup ve bevel-down) olmalıdır.
2. Polisöfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskop altında parlamamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü. T.F. HASTAHANESİ
Doc. Dr. Ömer KARTEL
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 26925
Uzm. Tes. No: 87575

Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dr. Öğr. Üyesi Özgür İLÇİ FAKULTYELERİ
0232 393 1750



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2014 10:33:07

1. Kısım 10. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4637 VİSKOELASTİK MADDE (212.0065.000)

1. Göz içi cerrahilerde kullanılmak amacıyla hazırlanmış olmalı.
2. Steril kullanıma hazır cam enjektörü içinde ve ambalajında 27 G ön kamera kanülü ve aynı renkte kanül kilit halkası içermelidir.
3. Her bir flakonda en az 0.85ml, 10-14mg/ml Sodyum Hyaüronat içermeli. Viskozitesi 50000+/-20000 MPaS olmalıdır.
4. Teklif edilen malzemenin örneği ve kataloğu sunulmalı ve kulusunda katalog ve seri numarası bulunmalı.
5. Şartnameye cevaplar tek tek ve yukarıdaki sıraya göre verilmelidir. sıraya göre verilmeyen teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
6. PH değeri 6.8-7.4 arası olmalıdır.
7. %1 veya %1,4 NaHA olmalıdır.
8. Moleküler ağırlık en az 2500000 dalton olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
10. Yüklenici firma idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma Ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Doç. Dr. Çiğdem KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dış. Tes. No: 126525
Uzm. Tes. No: 187575

FORM NO: MYS_8053

Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları B.B.G.
Dr. Öğr. Üyesi Özlem ÇİĞDEM KARTI
Dış. Tes. No: 126525



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 10:28:19

1. Kısım 11. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

12179 HİDROFOBİK MONOBLOK GÖZ İÇİ LENSİ (212.0001)

1. Monoblok (tek parçadan mamül) akrilat metakrilat'tan üretilmiş olmalı, haptikler yapıştırma olmamalıdır.
2. Tamamen hidrofobik yapıda optiğe sahip olmalı. Kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
3. Lenslerin su içi %5'ten fazla olmamalıdır.
4. Refraktif indeksi en az 1.48-1.55 olmalıdır.
5. 6.0mm optik çapında olmalıdır.
6. Toplam lens uzunluğu 13.0mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Optik haptik düzlemleri arasında açı olmamalıdır.
9. Haptikler modifiye L veya C olmalıdır.
10. Ön kamera derinliği 5,2-5,6 mm olmalıdır.
11. A sabiti 118,4-119,1 olmalıdır.
12. EQ ile steril edilmiş olmalıdır.
13. Lensler aşağıdaki belirtilen 2 (iki) özellikten en az birine sahip olmalı ve dioptri aralığı geniş olması yüksek dioptrili hastaları sevk etmememiz için vazgeçilmez bir özelliktir.
- 13.1. Asimetrik bikonveks optik yapısı ve planar haptik olmalı ve +6.0 ile +30.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde, katalogunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
- 13.2. 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. Lenslerin matları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
15. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2,2-2,4 mm kesinden arası rahatça implant edilebilmelidir.
16. 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 katalog vermelidir.
17. Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
18. Teslimatta 1 adet reusable lens unfolder ve her lens için 1 adet katlama kartuş verilecektir.
19. Teklif veren firma malzemenin kullanılabilmesi için 2 adet lens katlama forcepsı ürünlerle birlikte teslim etmelidir.
20. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 72 saat içinde yapacağına dair taahhüdünü teklifleri ile birlikte vermelidir.
21. Teklif veren firmaların teklif ettikleri lensler aynı marka ve aynı model olmalı ve teknik özelliklerimizi karşılamalıdır. Karşılamayan ürünler kabul edilmeyecektir.
22. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
23. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
24. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
25. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedel karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kolları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
26. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0032

D. E. Ü. T. F. HASTAHANESİ
Dok. Dr. Ömer KARATÜRK
Göğüs Hastalıkları A.B.D.
Uz. D. Prof. Dr. Mustafa ÖZGEN
Uz. D. Prof. Dr. Mustafa ÖZGEN

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Tıp Fak.
Göğüs Hastalıkları A.B.D.
Uz. D. Prof. Dr. Mustafa ÖZGEN
Uz. D. Prof. Dr. Mustafa ÖZGEN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26.04.2024 10:59:07

1. Kısım 12. Kalemi

TEKNİK ŞARTNAME

7378 AVİZE TİPİ ENDOLLUMİNASYON SETLERİ (212.0020)

1. Fiber optik ilüminatörün cihaz bağlantısını sağlayan fiber optik kablo araya konan herhangi bir konnektöre gerek duymadan özel bir bağlantı ucu ile direk cihaza bağlanmalıdır.
2. Fiber optik ilüminatör constellation cihazında rfid radyofrekans teknolojisi ile bağlanabilmelidir.
3. Fiber optik ilüminatör 25 G kalınlığında kesiden geçebilmeli, paketlenmiş içinde 25 ga trocar seti ile beraber MVR bıçak ve bimanüel kullanıma uygun özel bir trokar sistemle skleraya liksedilebilmelidir.
4. Bullet type geniş açılı olmalıdır.
5. Fiber optik ilüminatör kullanılacağı cihazı üreten firma tarafından üretilmiş olmalıdır. Orijinal ürün dışında teklif verecek firmalar cihaza uygun olmayan malzeme kullanımından doğacak arızalarda cihazın yetkili servisine ücreti mukabil tamir ettireceğini belirten noter tasitlikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı ve malzemeleri bırakacaktır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değıştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün konumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmak, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelanmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; uretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

D. E. Ü. T. F. HASTANESİ
Dok. Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 87575

Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Uzm. Dr. Ömer KARTI
M. Özgür
No: 10316

1. Kısım 13. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4859 FAKO BIÇAĞI 15 DERECE (212.0024.000)

1. Küçük kendiliğinden kapanabilen kornea insizyonları yapmaya uygun 15 derece açılı bıçak olmalıdır.
2. Katarakt, glokom ve fakoemülfikasyon çentrisinde stab insizyonu için kullanıma uygun olmalıdır.
3. Ucu çok hassas şekilde keskinleştirilmiş olmalıdır.
4. Bıçak ucu parlamamalı ve elde kaymayacak şek. lde olmalıdır.
5. Ürün numunesi ilgili hekimler tarafından denenerak karar verilecektir.
6. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır.
7. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
10. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
11. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükütülmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
12. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTAHANESİ
Dok. Dr. Ömer KARTI
Göğ. Hastalıkları B. B. D.
Dip. Tes. No: 146925
Uzm. Tes. No: 146925

Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Göğ. Hastalıkları B. B. D.
Dip. Tes. No: 146925
Uzm. Tes. No: 146925

TEKNİK ŞARTNAME

4627 FAKO BIÇAK (212.0025)

1. 2,7-2,8 mm. lik çift yüzeyi keskinleştirilmiş (bevelup ve beveldown) olmalıdır.
2. Polisöfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskop altında parlakmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni matlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki ŞUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ihaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 11:21:03

1. Kısım 15. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

7379 25G İLM FORSEPSİ (212.0127.000)

- 25 Gauge ölçüsünde imal edilmiş olmalıdır.
- Uç bölümü hassas tutma sağlayacak şekilde simetrik olarak üretilmiş olmalıdır.
- Forsepsin tutuş açısı retinanın eğimine uyumlu olmalıdır.
- Tutuş esnasında mükemmel görüş sağlayacak şekilde üretilmiş olmalıdır.
- Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
- Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber Revolution ve New generation handpiece'e uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
- Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
- Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
- Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır bu durum vazgeçilmez özelliktir.
- Alet ucun mikroskop ışığı altında keskinlikle parlamamalıdır.
- Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
- Orjinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemeden kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücreti mukabil tamir ettireceğini belirten noter tasitli belge verecektir. Ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
- Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

01.04.2024
Dokuz Eylül Üniversitesi
Göz Hastalıkları İ. E. Ü.
DIP 101 NO: 126923
Uzm. Tes. No: 87573

Dokuz Eylül Üni. Etil 124,
Çiğ Hastalıkları GBD
Dr. Dny. Üyesi Dr. İsmail Ural, İAEMÜGÜS
Dij. Tes. No: 87573



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

36/04/2014 10:47:12

1. Kısım 16. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

- 4632 VISCOELASTİK MADDE (SODYUM HİYALURONAT- KONDROTİN SÜLFAT) (212.0045.000)**
1. Beher ml'de %3.70-4,0 arası kondrotin sülfat + %2.92-3.0 arası sodyum hiyaluronat içermelidir.
 2. Osmotikitesi 325Osm \pm 40mOsm,viskositesi 40.000 cps, molekül ağırlığı kondrotinsülfat 22 500 dalton, sodyum Hyaluronat 500.000-600.000 arası olmalıdır.
 3. PH'ı 7.0-7.5 arasında olmalıdır.
 4. Ürün kanul ve kilit halkası aynı sert plastik blister steril kutuda olmalı ve kesinlikle poşet içinde olmamalıdır. Bu mukavim kutunun üzerinde ürünün içeriği, son kullanma tarihi lot numarası ve CE işareti UBB kodu yazılı olmalı bu yazılar sonradan yapıştırma sticer olmamalıdır.
 5. Tek enjektör içince olmalıdır.
 6. Ürün doğal yollarla(horoz ibiği, köpek balığı kırkıdağı v.b.) üretilmiş olmalıdır.
 7. Enjektörün üzerinde ürünün markası, UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası yazılı olmalıdır.
 8. 0.50-3.60 ml'lik ambalajda olmalıdır.
 9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır
 10. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketime kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTAHANESİ
Doç.Dr. Ömer KARTAL
Göğ Hastalıkları A.B.D.
Dip Tes.No:126925
Uzm.Tesi.No:17973

İnker İstanbul Toprak
Göğ Hastalıkları ABD
Dr. Serhan ÖZKAN ERAL FATİHOĞLU
Dip Tes. No: 126925

FORM NO: MYS_0053

1. Kısım 17. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4638 STILETTO BIÇAK-1 (212.0068.000)

1. Çelikten ileri teknoloji ile elde edilmiş kesici ucu olan bıçak olmalıdır.
2. Polisiüfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı ve bu sapın üstünde kesici yüzeylerin doğrultusunu gösteren işaretleri olan 20g'lık v-tançe olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskopun altında parlamamalıdır.
5. Teklif eden ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yeni matli olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca: Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedel karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

1. Kısım 18. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

7372 25 G EĞİMLİ MAKAS FORCEPS TİP (212.0086)

1. 25 Gauge gövde ölçüsünde eğimli makas özelliğinde olmalıdır.
2. Uç bölümü mükemmel keskinliği ve yox amaçlı kullanıma sahip şekilde üretilmiş olmalıdır.
3. Hassas membran girişimlerinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
4. Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber Revolution ve New generation handpiece'e uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
6. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
7. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
8. Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır, bu durum vazgeçilmez özelliktir.
9. Alet ucu mikroskop ışığı altında kusurlu parlamamalıdır.
10. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
11. Orjinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemesinden kaynaklanan arıza durumunda aletin yetkili servisine ücretli mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir, ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aletli bırakacaktır.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni matlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme Listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

25.04.2024 10:56:33

2. Kısım 19. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

12178 KATLANABİLİR HİDROFOBİK GÖZİÇİ LENSİ (212.0090)

1. Mavi renkli pmma haptiklere sahip olmalı ve haptikleri 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 asferik bikonveks optik yapısında olmalıdır.Bu bilgiler ürünün üzerinde ve katalogunda yazılı olmalıdır.
9. 6.0mm optik çapında olmalıdır.
10. Optik haptik düzlemi arasında 5 veya 10 derecelik açığı sahip olmalıdır.
11. Haptikler modifiye C olmalıdır.
12. Ön kamara derinliği5.20-5.60 mm arasında olmalıdır.
13. A sabiti 119.4-119.1 olmalıdır.
14. +10 +30 0.5 dioptri arasında türkiye pazarında stoklu olmalıdır.0.5 Dioptri arasında olması vazgeçilmez bir özelliğdir.
15. Lensleri ve kartuşların miatları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
16. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.8mm 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 vermelidir.
19. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 72 saat içinde yapacağına dair taahhüdnameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
20. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir
21. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
22. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
23. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmak, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
24. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayr olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dokuz Eylül Üniversitesi
Dok. Dr. Mehmet Akif ÖZDEMİR
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 12692
M. T. No: 187575

Dokuz Eylül Üniversitesi
Göz Hastalıkları ABD
Dr. Öğr. Üyesi Özgür ÖZALP
Dip. Tes. No: 248318



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/09/2024 11:07:03

1. Kısım 20. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

8562 25+G SERRATED JAWS FORCEPS TİP 212.0197

1. 25+Gauge gövde ölçüsünde , 25+g. vikrektomi tekniklerinde kullanılmak üzere , jaws peeling ve diğer peeling ve tutma işlemleri için özel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Uç bölümü hassas tutma sağlayacak şekilde serratedüretilmiş olmalıdır.
3. Makulorektis ve hassas membran girişimlerinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
4. Görünürlüğü mükemmel olarak getirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Greshaber Revolution ve New generation handpieceere uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
6. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
7. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
8. Alet ucu ttanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik için renginden de belli olmalıdır, bu durum vazgeçilmez özelliktir.
9. Alet ucu mikroskop ışığı altında kasınlıkla parlamamalıdır.
10. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
11. Orjinal ürün dışında teklif veren firma , aletin malzemeden kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücret mukabulü tamir ettireceği belirten noter tasitli belge verecektir. Ayrıca tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
12. Hastane ihtiyacına göre 23ga veya 27 ga ile değişim talep edilebilir.
13. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK' nun ilgili web saytasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatilmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T. ÜNİVERSİTESİ
Dok. Dr. ... HASTANESİ
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 26925
Uzm. Ter. No: 87575

Doç. Dr. ...
Gözetmenliği 380
Dip. Tes. No: 26925
Uzm. Ter. No: 87575



DOKUZ EYLÖL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

76/04/2024 11.51.09

I. Kısım 21. Kolon

TEKNİK ŞARTNAME

12370 ILM FORSEPSİ 25 G (DIŞLI) (212.0170)

- 25+ Gauge gövde ölçüsünde, 25+ g. vitrektomi tekniklerinde kullanılmak üzere, sharkskin peeling ve diğer peeling ve tutma işlemleri için özel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
- Uç bölümü hassas tutma sağlayacak şekilde lazerle üretilmiş olmalıdır.
- Makuloreksis ve hassas membran girişimlerinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
- Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
- Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
- Ürün tek parça ve ne tür forseps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
- Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özelliğinin renginden de belli olmalıdır. bu durum vazgeçilmez özelliktir.
- Alet ucu mikroskop ışığı altında kesinlikle parlamamalıdır.
- Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
- Orjinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemedeki kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücreti mukabil tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
- Hastane ihtiyacına göre 23G ve a ya 27G ile değişim talep edilebilir.

Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 8757
D.E.Ü. T.F. No: 8757
Doç. Dr. Ömer KART
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 8757

Dokuz Eylül Ünv. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Üyesi Doç. Dr. ÖMER KART
Dip. Tes. No: 126925

Dr. Ögr

1. Kısım 22. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

8561 25+G ASİMETRİK FORCEPS TIP 212. 0156

1. 25+ Gauge gövde ölçüsünde ; 25+g. vikrektomi tekniklerinde kullanılmak üzere, asimetrik peeling ve diğer peeling ve tutma işlemleri için özel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Uç bölümü hassas tutma sağlayacak şekilde üretilmiş olmalıdır.
3. Makulorekals ve hassas membran girişimlerinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
4. Görünürlüğü mükemmel olarak getirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber revolution ve New generation hanpiere uyumlu advancedsp uç olmalıdır.
6. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
7. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
8. Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır, bu durum vazgeçilmez özelliktir.
9. Alet ucu mikroskop ışığı altında keskinlik parlamamalıdır.
10. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
11. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemeden kaynaklanan arızası durumunda aletin yetkili servisine ücretli mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemizle aynı aletli bırakacaktır.
12. Hastane ihtiyacına göre 23ga veya 27ga ile değişim talep edilebilir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme İstelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Doc. Dr. Mehmet KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 26925
Uzm. Tes. No: 87575

Dokuz Eylül Univ. Tıp Fak.
Siyahıncık'tan EBÜ
Dr. Öğr. Üyesi Dr. Mehmet KARTI
Dip. Tes. No: 26925

1 Kısım

BIOMETRİ TEKNİK ÖZELLİKLER

Cihaz non-myasiv, temasız olarak oküler parametrelerin ölçümlerinde ve göz içi lens (GİL) yerleştirme sırasında implantasyon için uygun GİL, gücünü ve tipini belirleme hesaplamalarında kullanılmaktadır.

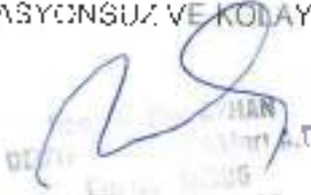
1. Cihazın Axial ölçüm aralığı 14 - 38mm arasında olmalıdır.
2. Cihazın kornea çapı (keratometri) ölçüm aralığı 7 - 10 mm (3-10 - 60D) arasında olmalıdır.
3. Cihazın white to white ölçüm aralığı 8- 15 mm arasında olmalıdır.
4. Cihazın ön kamara ölçüm aralığı 0.7 - 8.0 mm arasında olmalıdır.
5. Cihaz lens kalınlığı ölçümü yapılabilmelidir. Lens kalınlığı ölçmeyen cihazlarla birlikte I adet lens kalınlığını ölçen cihaz verilmelidir.
6. Cihaz aşağıda belirtilen [O] formülleri ile hesaplamalar yapabilmeli ve sistemde bu formüllerin tamamı bulunmalıdır.
 - Barrett True
 - Barrett True-K
 - Barrett Universal II
 - Haigis
 - Holladay 1
 - Holladay2 sıklı
 - Hoffer Q
7. Cihaz, refraktif korneal operasyonun sonra korneal gücün hesaplanması için formül içermelidir.
8. Cihaz swept-source teknolojisi ile çalışmalıdır. Bu sayede kataraktlı hastalarda daha kolay ölçüm alınabilmelidir. Cihaz kullandığı swept-source teknolojisini sayesinde gözün anatomik yapısını görüntüleyebilmeli kornea, göz içi lens ve fovea görüntüleri elde edilebilmelidir. Bu özellik sayesinde göz içi lensin tilt olup olmadığı veya merkezlemesinin doğru olup olmadığı belirlenebilmeli ve odaklı bozuklukları tespit edilmesinde ön bilgi alınabilmesi ve fiksasyon kontrolü sağlanabilmelidir.
9. Cihaz sağ ve sol göz tayinini belirtmelidir.
10. Ölçümler cihaz üzerindeki joystick vasıtasıyla veya otomatik mod ile alınabilmelidir.
11. Cihazın ölçüm hassasiyeti küçük pupil, yüksek ametropia ve göz akomodasyonlarından etkilenmemelidir.
12. Tüm hesaplamaları için gerekli formül Barrett 16 bulunmalıdır ve hesaplamalar cihaz üzerinde yapılabilmelidir.
13. Cihaz fovea görüntüsünü ekrana getirerek doğru

 4.0

VİTREKTOMİ – FAKO CİHAZI (XFENON IŞIK KAYNAĞI)

TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- CİHAZ MIKROİŞLEMCI KONTROLLU VENTURİ VE PERİSTALTİK POMPA İLE ÇOK AMAÇLI VİTRETİNAL VE ON SEGMENT İŞLEMİHRİNİ YAPMAK İDİR.
- CİHAZ VENTURİ VE PERİSTALTİK POMPA SİSTEMİNİ SAHİP OLMAL VE 58 100 PSI'LİK BİR KOMPRESÖR TARAFINDAN BESLENMELİDİR. VENTURİ POMPA VE PERİSTALTİK POMPA ÇALIŞMA SIRASI SEÇİLEBİLMELİDİR HER İKİ POMPA AYNI ANDA ÇALIŞABİLMELİDİR.
- CİHAZDA DAHİLİ XENON AYDINI ATMA OLMALIDIR.
- CİHAZDA KULLANILAN HER MOD VE ALT MOD İÇİN ULAŞILAN MODLARI İNSAN SESİYLE OKUYAN SES DOĞRULAMASI OLMALIDIR.
- CİHAZ KASETTE BULUNAN İKİ İNFÜZYON BÖLMESİYLE AMELİYAT SÜRERKEN, SERUM DEĞİŞİM İÇİN AMELİYATI DURDURMAYI GEREKTİRMEYELİ VE SİSİ DEĞİŞTİRME İŞLEMİNİN AMELİYAT SÜRERKEN YAPILMASINA İMKAN SAĞLAMALIDIR. BU İŞLEM İÇİN CİHAZ KASITLI 521 P XFL İNFER SENSÖR İLE KONTROL EDİLEBİLİR SIVI HACMİNİ KESİN OLARAK BELİRLEMEK İDİR.
- CİHAZ 1 GHz DWATERMI Ç KİŞİNE SAHİP OLMALIDIR.
- CİHAZ EKRANI 7 MİLYON MİLYON PİKSEL DOKUNMATİK EKRAN OLMALIDIR.
- CİHAZ EKRANDAKİ İKON VE İSİMLERİ İSTENDİĞİ ŞEKİLDE PROSEDÜR YERİNE DEĞİŞTİRİLEBİLİR MELİDİR.
- CİHAZDA DEMO MODU OLMALIDIR.
- KULLANICI MANUELİ CİHAZDA YÜKÜD OLMALI VE İSTENDİKİNDE CİHAZ EKRANINDAN AÇILABİLMEK İDİR.
- CİHAZ AMELİYAT SİRASINDA AKIM SENSÖRÜ İKİ TRANSDÜZER VE İKİ REFLEKTÖR İLE ULTRASONİK DAĞALARLA İOP KONTROLÜ İÇİN GEÇEN SİSTEM AKİMİNİ OI ÇERFEK BASINÇ DÜŞÜKÜĞÜNÜ ALGIAMALI VE SABİT KİP SAĞLAMALIDIR.
- CİHAZDAKİ BAĞLANTI NOKTALARI ENGLAGE RFID (RADIO FREKANS IDENTIFICATION) İLE BAĞLANAN PROB VE UÇLARI TANIMALI VE DEĞİŞİK RENKLER İLE BAĞLANTIYI ONAYLAMALI YADA REDDETMEK İDİR.
- İNFÜZYON İOP KONTROLÜ ÖNÜ 0-120 MMHG ARASINDA YAPABİLMEK İDİR.
- CİHAZ PROPORSİONAL YA DA MIKRO REFLÜ YAPABİLMEK İDİR.
- CİHAZ'IN PROBUNUN KESKİN DÜZGÜN VE EN YENİ TEKNOLOJİ İLE İMAL EDİLMİŞ OLUP, VİBRASYONSUZ VE KOLAY KULLANILABİLMEK İDİR.


HAN
Eğilim
1986
1986


HAN
Eğilim
1986
1986

2. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

6230 SCLERAL FIXATION PMMA LENS (212.0003)

1. Lens oftalmik kullanıma uygun olmalıdır.
2. Optik 6,50 mm haptik 13,50 mm olmalıdır.
3. Fixe edilebilme amaçlı haptiklerde 2 ad delikleri mevcut olmalıdır.
4. Arka kamera (sulcus) implantasyonu için uygun olmalıdır.
5. C haptik modell olmalıdır.
6. A constant +18,2 olmalıdır.
7. Satın alınmış ürünün dioptrisi hastaya uygun değilse uygun dioptrili kal firma tarafından değiştirilebilmelidir.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki ŞUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 10:29:56

3. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4864 ABSORBENT STICK (212.0008.000)

1. Steril ambalaj içerisinde olmalıdır.
2. Hızlı kan ve sıvı absorbe etme özelliğine sahip olmalıdır.
3. Üç taraftan 45 derecelik açı ile sivrilmiş olmalıdır.
4. 10 adedi bir poşetle steril edilmiş olarak bulunmalıdır.
5. Non-Women materyalden yapılmış olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Doc. Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 26921
Uzm. Tes. No: 181977

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
GÖZ HASTALIKLARI ABD
Dr. Öğr. Üyesi ÖZKAN URAI FATİHOĞLU
Dip. Tes. No: 18838



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 11:25:09

2. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

10715 LAKRİMAL KANÜL 212. 0148

1. Ürün gözyaşı kesesi ve nazolakrimal kanalı yıkamada kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
2. Ürünün uç kısmı punkturnu ve kanallükülleri travmatize etmeyecek şekilde künt olmalıdır.
3. Ürün 0,45x28 mm ve 26 G ölçülerinde olmalıdır.
4. Ürün steril tekli paketler içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalı, yapıştırma etiket olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürün CE belgesine sahip olmalıdır.

6. GENEL ÖZELLİKLER

- 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 6.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0013

D.E.Ü. EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Doc. Dr. Ömer KARAC
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Teş. N. 12.3.2013
Uzm. Tıp. 12.3.2013

Düzce Eylul Univ. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Dr. Öğr. Üyesi Özgür ERGİ FETİHOĞLU
Dip. Teş. N. 12.3.16



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 10:39:11

S. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4856 DCR SETİ (212.0015.000)

1. Materyal paslanmaz çelik olmalıdır.
2. Bikanalitiküler olmalıdır.
3. Düz, paslanmaz çelik probu olmalıdır. (0.80mm / 0.00MM çapında x 45 / 80 mm uzunluğunda)
4. Çift steril ambalaj içinde olmalıdır.
5. Silikon tüp metal probun üzerinden çıkmayacak özellikte olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş katacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Dok. Dr. Ömer KARTAL
Göğüs Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 326925
Uzm. Yrd. No: 87575

Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Göğüs Hastalıkları ABD
Dr. Ömer KARTAL
Uzm. Yrd. No: 87575

6. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

8560 25+GA MEMBRANE SCRAPER 212.0155

1. Forceps elciği monoblok yapıda ve tek kullanımlık olmalıdır.
2. Vikrektomi cerrahisinde ERM (epiretinal membran) soyma işlemine yardımcı olmak amacıyla dizayn edilmiş olmalıdır.
3. Forceps ucu, çelikten üretilmiş ve alt yüzeyi ERM yüzeyinde tutacak şekilde tırtıklı olmalıdır.
4. Forceps ucu, cerrahin isteğine bağlı olarak uzunluğunun ayarlanabildiği esnek halka şeklinde dizayn edilmiş olmalıdır.
5. Cerrahi müdahale sırasında, uç kısmındaki esnek halkanın uzunluğu cerrah tarafından ayarlanabilmelidir.
6. Forceps, 25+Ga trokarlardan rahatça geçecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
7. Forceps, tek kullanımlık steril ambalajda olmalıdır. Ambalaj üzerinde açılış yerini belirten işaret olmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Matzeme İstelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzeme tekli eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü. T.İ. HASTAHANESİ
Dok. Dr. Ömer KARTAL
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 87575

Dokuz Eylül Ün. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Doç. Dr. Ömer KARTAL
Dip. Tes. No: 126925

2. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4893 EYE SHIELD (GÖZ KAPAĞI)-(212.0023.000)

1. Sağ ve sol her iki gözün kapatılmasına uygun olmalıdır.
2. Saydam, delikli ve plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. Kenarları keskin olmamalıdır.
4. 7-8cm x 6-7 cm ölçülerinde olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni matli olan ürünler ile değiştirmelidir
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
9. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesince kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

8. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

6241 AHMED GLOKOM VALF SİLİKON (YETİŞKİN) (212.0032.000)

1. Valf; intraoküler basıncı normal seviyeye indirebilecek, aynı adla anılan valf sisteminin çözümlüdür.
2. Valf; her türfü yüksek basınçlı glokomda özellikle neovasküler glokom, üvelik glokom, konjunktival glokomda ve korneal transplantasyonlarda, transplant ile birlikte kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Valf; tek aşamalı basit cerrahi müdahale ile implant edilebilme özelliğine sahip olmalıdır.
4. Valf gövdesi; silikon, Drenaj tüpü; silikon, Valf; silikon elastomer membrandan imal edilmiş olmalıdır.
5. Valf ebatları;
 - 5.1. Genişlik : 13,00 mm
 - 5.2. Uzunluk : 16,00 mm
 - 5.3. Tüp uzunluğu : 25,00 mm
 - 5.4. Kalınlık : 0,09 mm
 - 5.5. Yüzey alanı : 184,00 mm²(kare) olmalıdır.
6. Valf; non obstructive valf sistem teknolojisi ile aşırı drenajı engelleyerek ön kamara collapsını önleyecek venturi-flovalf sistemine sahip olmalıdır.
7. Valf; orjinal ambalajında ve en az 2 yıl miadlı teslim edilmelidir.
8. Yüklenici firma, «darenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miadlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
10. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
11. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
12. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

9. KISIM

TEKNİK ŞARTNAME

4628 FAKO BIÇAK 3.5 MM 212.0027

1. 3.5 mm lik çift yüzeyi keskinleştirilmiş (bevelup ve beveldown) olmalıdır.
2. Polişöfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskop altında parlamamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni matlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SİJT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü. F. HASTANESİ
Doç. Dr. F. Ö.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dış Tes. No: 26925
Uzm. Tem. No: 107572

Dokuz Eylül Ün. Tıp Fak.
Göğüs Hastalıkları
Uzm. Dr. Mustafa ÖZALP
Dr. İsmail No: 148316

10. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4849 HİDRODİSEKSİYON KANÜLÜ(212.0033.000)

1. Alınacak olan hidrodisoksasyon kanülü 25G veya 27G anma ölçülerinde olacaktır.
2. Künt uçlu, kıvrık ve uç kısmı yassı olacaktır.
3. Göz içi hidrodiseksasyon yapmaya uygun olacaktır.
4. Orijinal steril tek kullanımlık ambalajında olacaktır.
5. CE onaylı olacaktır.
6. Son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olacaktır
7. Yüklenici firmaya, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miiallı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketime kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü. Y.F. HASTANESİ
Dok. Dr. Mehmet KARTAL
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Teşh. No: 26925
Uzm. Tıp. No: 10757

Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Dr. Öğretim Üyesi Uzm. Dr. FATİH GÜNGÖR
Dip. Teşh. No: 148318

II. Kısım
TEKNİK ŞARTNAME

4881 KORNEA SAKLAMA SOLÜSYONU (212.0046.000)

1. Donör korneasını +4 derece 14 güne kadar saklama olanağı vermelidir.
2. Endotel koruyuculuğu yüksek olmalıdır.
3. Enfeksiyon riskini önlemek için antibiyotik içermelidir.
4. Korneal epitelyal ödemi azaltmalıdır.
5. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
6. Steril olmalıdır.
7. Malzemeyi teklif eden firma, distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
8. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
9. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır
10. Yüklenici firma, ürüne marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miallli olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
14. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükettimesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

12. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4634 SERKLAJ BAND (212.0047)

1. Retina cerrahisinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Tıbbi silikonlardan üretilmiş olmalıdır.
3. 240 style ve 2,5 mm eninde olmalıdır.
4. İçinde bağlayıcı sleeve olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTAHANESİ
Doc. Dr. Ö. H. KARTAL
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 127575

Dokuz Eylül Ün. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Dr. Öğr. Üyesi Özgür ÖZEL
Dip. Tes. No: 127575



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 10:50:08

16. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4857 OFTALMİK MİKRO DRAPE (212.0050.000)

1. Steril şartlarda göz cerrahisi kullanımı için üretilmiş olmalıdır.
2. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Tek kullanım için (disposable) üretilmiş olmalıdır.
4. Göz çevresini korumak için saydam cilde yapışan kısmı örtüyle bütünleşik olmalıdır.
5. Saydam örtünün yanında sıvı toplanması için örtüye yapışık cebi bulunmalıdır.
6. Cebin sıvı alma kapasitesi en az 250 ml olmalıdır.
7. Sıvıyı göz çevresinden cibe taşımak için üretilmiş sıvı emen bir iplikçik (wick) bulunması tercih nedenidir.
8. Cebin yönünün ok ile belirtilmesi tercih nedenidir.
9. Örtü en az 130 x 150 cm boyutlarında olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
14. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Doc.Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tıp No: 126925
Uzm. Tıp. No: 87575

Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Üyesi ÖZDEMİR HALİME GÜL
Dip. Tıp. No: 186218

Dr. Öğr.

15. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4867 VAKUMSUZ PUNCH (212.0055.000)

1. Keratoplasti ameliyatında donör korneanın uygun şekilde kesilebilmesinde uygulanmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Kesiciliği mükemmel olmalıdır.
3. Bıçağı korumak için koruma ringi bulunmalıdır.
4. Korneayı işaretlemek için 4 yanında işaretleme delikleri bulunmalıdır.
5. Beraberinde steril işaretleme kaleni verilmelidir.
6. Trepan kulusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.
7. 8.0-9.5 mm aralığında seçenekler olmalıdır.
8. Ürün steni ve orijinal ambalajında olmalı. ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası ve ÜBB korlu belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunulmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünlerle değiştirmeyi kabül edecektir.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza sağlığını bildirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

16. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4878 GÖZ İÇİN RETROBULBER 25G İĞNE (212.0057.000)

1. 0.50 x38 mm 25 G ölçülerinde atkinson tipi retrabulber kanül olmalıdır.
2. Yuvarlak uçlu, 0,5mm, çaplı 3,5- 4cm uzunluğunda 25G olmalıdır.
3. Tek kullanımlık, steril ambalajında olmalıdır.
4. Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır.
5. İçinde akışkanlığı engelleyecek çapak benzeri şeyler olmamalıdır.
6. Depoya teslim edildiği andan itibaren en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliikteki yeni mişrifi olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmak, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
Doc.Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Teş. No: 126923
Uzm. Teş. No: 07575

FORM NO: MYS_0053

Dokuz Eylül Üniversitesi
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dr. Dur İyeci
Dip. Teş. No: 126300

12. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4851 PİLLİ GÖZ KOTERİ (212.0058.000)

1. Fine tip olmalıdır.
2. Düşük dereceli ısıya sahip olmalıdır.
3. Temp range seviyesi 1100°F (±50°F) olmalıdır.
4. Pille çalışmalı ve steril edilebilmelidir.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza salındığını bildirmelidir.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü. E.Y.Ü. HASTANESİ
Göz Kliniği - Ömer KARTI
Dip No: 126925
Uzm. Tıp. No: 126925

Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Dr. Öğr. Üyesi Batem ERGİ FATİMGÜLÜ
Tıp. Tes. No: 126925

18. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4635 SİLİKON YAĞI TEKNİK ŞARTNAMESİ (212.0061.000)

1. Vitrektomi ameliyatlarında kullanım için uygun olmalıdır.
2. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
3. Silikon yağı göz içi kullanım için uygun olmalı pirajen ve toksik olmamalıdır.
4. Silikon yağı %100 arındırılmış olmalıdır.
5. Silikon yağı 10ml flakon veya enjektör halinde hazırlanmış olmalıdır
6. Viskozitesi 20 derecede 1300 cts olmalı ve bu paketin dışında belirtilmelidir.
7. Silikon yağının moleküler ağırlığı 42000 dalton olmalıdır.
8. Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
9. Görüntüsü berrak, kokusuz olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirebilir.
11. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
12. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTANE
Doç.Dr. Ömer KARL
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip Tes.No: 06622
Uzm.Tet.No: 01757

Dokuz Eylül Üni. Ara. Fak.
Göz Hastalıkları A.B.D.
Doç. Dr. Ömer KARL
Dip Tes.No: 06622

19. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4845 KAPSÜL GERME HALKASI (RING) (212.0036.000)

1. Ring tek parça ve PMMA yapıda olmalıdır.
2. 10 mm ve 11mm ölçülerinde olmalıdır.
3. Halkanın her ucunda pozisyon defikleri olmalıdır.
4. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
5. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTAHANESİ
Doc. Dr. Ömer AKARTI
Gör Hastalıkları A. B. D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 07575

FORM NO: MYS_0053

Unk. Enf. D. Dr. T. Dr. Fak.
Gör Hastalıkları A. B. D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 07575



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 10:55:45

20. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4841 TREPAN (212.0069.000)

1. Keratoplasti ameliyatlarında alıcı korneadan sağlıklı kornea dokusunun çıkartılması amacıyla kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Vakumlu olmalıdır ve vakumu sayesinde kornea üzerinde sabitlenebilmelidir.
3. Bıçağın kesiciliği mükemmel olmalıdır.
4. 6.0-9.0 mm aralığında seçenekleri olmalıdır.
5. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.
6. Korneaya temas eden kısmında en az 16 adet işaretleyici olmalıdır.
7. Baraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir
8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti serisi (LOT) numarası ve UBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklif ile birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlak kalemler halinde ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünler ile değiştirmeyi kabul edecektir.
14. Yüklenici firma idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirilmelidir
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
16. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbî Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeleri ibraz etmelidir.

D.E.Ü. Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Doc. Dr. Ömer KARTE
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 87575

FORM NO. MYS_0053

Ünvanı Gözetim, Uygulama,
Gözetim, Uygulama,
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No: 126925

21. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

7421 SÜTÜRLE FİKSASYONLU KAPSUL GERME HALKATARI(CIONNI HAIKASI) 212.0098

1. 12,0-13,0mm uzunluklarda,dört dokkll. PMMA'dan yapılmış olmalıdır.
2. Sütür koymaya uygun haptiklen olmalıdır.
3. Hem sağ hem sol taraf için kullanıma uygun olmalıdır.
4. Steril orjinal ambalajlarında olmalıdır.
5. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 1 (bir) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından istenen ölçülerde veya uzun miadlılarla değiştirilecektir.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
9. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş katacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.F.F. HASTAHANESİ
Doc. Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 136925
Uzm. Tes. No: 136925

Ünvan: İktisat Üny. Tam Fak.
C17 Hastahanesi C80
Dr. Dgr. ÜNALP UHOL FATİMOĞLU
DIP. TES. NO: 136925

22. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

7433 SPATULA (PEARCE) (212.0108)

1. Pürüzsüz yuvarlak kenarlara sahip olmalıdır.
2. Göz içinde rahat ve güvenli manipülasyona izin vermelidir.
3. 45° açılı 0,80mm. Açıdan sonra 10mm. ölçüsünde olmalıdır.
4. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır.Sonradan üzerine yapıştırma (sticker) olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SÜT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü. T.İ. HASTANESİ
Doc. Dr. Ömer Kartal
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 187576

Dokuz Eylül Ünl. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABK
Dr. Öğr. Üyesi Adem Uğur KAFINÇI
Dip. Tes. No: 180116



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15/06/2024 14:51:16

TEKNİK ŞARTNAME

6895 TANO (EXTENDIBLE DIAMOND DUSTED SWEEPER)212.0139.000

1. Tek kullanımlık olmalıdır, gövde elden kaymayı engellemek amacı ile pürüzlü yapıda olmalıdır.
2. Paket üstünde kod numarası ,CE işareti ve markası belirtilmiş olmalıdır
3. 25 Gauge olmalıdır.
4. Akıl ucu elmas tozu ile kaplanmış olmalıdır.
5. Teklif edilen ürün steril çift blastır ambalaj içinde, paketin nereden açılacağına dair ön ve arka yüzünde işaretler olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildireceği durumda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca: Yüklenici firma ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığıını bildirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olmasına dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. GÖLBAKAN
DEĞERLİ ÖZGÜN İHTİŞAH AU
Diyarbakır 2253
Eğilim 19820

DEĞERLİ ÖZGÜN İHTİŞAH AU
Diyarbakır 2253
Eğilim 19820

26. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

7420 FCI-BIKA PEDIATRİK SİLİKON NAZOLAKRİMAL ENTUBASYON SETİ (212.0092)

1. Materyal: paslanmaz çelik olmalıdır.
2. Bikanalitikütle: olmalıdır.
3. Düz, paslanmaz çelik probu olmalıdır.
4. Silikon tüp kalınlığı 0.64mm O.D. olmalıdır.
5. Silikon yada PVP kaplı silikon tüp metal probun içine girmelidir.
6. Steril ambalajda olmalıdır.
7. GENEL ÖZELLİKLER
- 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 7.3. Yüklenici firma, izarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 7.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurulumuza satıldığını bildirmelidir.
- 7.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurulumuza satıldığını bildirmelidir.
- 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğu na dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/04/2024 11:13:55

25. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

11271 **SF6 GAZI (SULFUR HEXAFLUORDE) 10 ML'LIK** 212.0166

1. Gaz oftalmik kullanım amaçlı üretilmiş olmalıdır
2. Gaz %100 saflıkta SF6 olmalıdır
3. Gaz tek doz kullanım amaçlı ve 10 ml'lik özel üretilmiş basınçlı aerosol kutular içinde depolanmış olmalı ve kutu üzerinde firma bilgileri yazmalıdır. Paket muhtevasında 0,22 µm filtre ve 50 cc steril gaz karıştırma enjektörü bulunmalıdır.
4. Ürünlerin hepsi ayrı steril paket içerisinde olmalı hava filtresi özel bir mekanizma ile bastırıldığında gaz şırınga içine dolabilecek şekilde üretilmiş olmalıdır.

D.E.Ü. T.F. HASTANESİ
Doc. Dr. Ömer KARTI
Göz Hastalıkları A.B.D.
Dip. Tes. No: 126925
Uzm. Tes. No: 91979

Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
im. Özgür ÖZGÜL
Cep. Tes. No: 146210

26. Kısım

TEKNİK ŞARTNAME

4630 IRRIGASYON SOLUSYONU 500ML (212.0038.000)

1. Cerrahi sırasında intraoküler yapıları koruyarak, normal basınç hacmi ilişkisini sürdürebilmelidir.
2. İçerisinde aköz humörde yer alan sodyum, potasyum, kalsiyum, magnezyum, fosfat gibi temel elementleri bulunmalıdır.
3. 7.38 PH'ya sahip aköz humöre yakın PH değerine sahip olmalıdır.
4. 304 osmolaliteye aköz humöre yakın osmolaliteye sahip olmalıdır.
5. Teslim tarihi itibari ile en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
7. Ticari şekli 500ml lik şişe ambalajlarda olmalıdır.
8. Beher midede 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 ve hidroklorik asit içermelidir.
9. Hastane ihtiyacına göre ürün göz içi dengeli yuz solüsyonu (torba) 500ML ile değişimi talep edilebilir.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

D.E.Ü.T.F. HASTANESİ
006. Dr. Omer KARTI
506 Hastalıkları A.B.D.
D: P Tes. No: 316925
Uzm. Tes. No: 31575

Dokuz Eylül Ünv. Tıp Fak.
Göz Hastalıkları ABD
Dr. Öğr. Üyesi Ömer Önce FATİHOĞLU
Göğ. Tes. No: 34030

