



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Döner Sermaye İşletmesi
Sağlık Hizmetleri Birimi

Teklif No : 2024/331

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEMELER İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **22/02/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 A KADAR YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDAKİ NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.**

Kamil KOÇAK
Gerçekleştirme Görevlisi

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 No	Malzeme Kodu	Malzeme Adı	Miktar (Adet)
	1.KISIM		
1	212.0042.000	TUBING SET 2	375
2	212.0142.000	SILIKON ALMA VERME SETI	70
3	212.0144.000	KOMBINE VITREKTOMI SETI 25G	150
4	212.0151.000	ON VITREKTOMI PROBU II	96
5	212.0168.000	KOMBINE VITREKTOMI SETI 27G	30
6	212.0153.000	GOZ ICI DENGELI TUZ SOLUSYONU	1500
7	212.0141.000	DSPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP 25 G	70
8	212.0140.000	25 G ENDOLAZER	75
9	212.0152.000	FAKO BICAGI 2.4 MM	2520
10	212.0065.000	SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)	1600
11	212.0001.000	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ	2.000
12	212.0020.000	AVİZE TİPİ ENDOİLLUMİNASYON SETLERİ	80
13	212.0024.000	FAKO BICAGI 15 DERECE	1.360
14	212.0025.000	FAKO BICAGI 2.8 MM	200
15	212.0127.000	25 G İLM FORSEPSİ	48
16	212.0045.000	KOMBINE VISKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)	1.700
17	212.0068.000	STİLETTO 20 GAUGE	2600
18	212.0086.000	25 G EGİMLİ MAKAS FORCEPS TIP	72
19	212.0090.000	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENS(UC PARCALI)	140
	2.KISIM		
1	212.0003.000	SURGICAL SUTURLU PMMA LENS	35
	3.KISIM		
1	212.0008.000	ABSORBEND STICK	25.000
	4.KISIM		
1	212.0009.000	ASPIRASYON KANULU BİMANUEL 23G	50
	5.KISIM		
1	212.0015.000	DCR SET	45
	6.KISIM		
1	212.0022.000	EVİSERASYON SFERE	2
	7.KISIM		
1	212.0023.000	EYESHIELD	2.900
	8.KISIM		
1	212.0019.000	DECALINE	400
	9.KISIM		
1	212.0032.000	AHMED GLUCOME VALVE	40
	10.KISIM		
1	212.0027.000	FAKO BICAGI 3.5 MM	150
	11.KISIM		
1	212.0041.000	JONES TUPU	10
	12.KISIM		
1	212.0033.000	HİDRODİSEKSİYON YASSI KANUL	190
	13.KISIM		
1	212.0043.000	KİSTOTOM EGRI 25G	1000
	14.KISIM		
1	212.0046.000	KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU	75
	15.KISIM		
1	212.0047.000	SILIKON BANT 240	34
	16.KISIM		
1	212.0048.000	MICRO SPONGE	14000
	17.KISIM		
1	212.0049.000	MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)	10
	18.KISIM		
1	212.0050.000	OFTALMIC MICRO DRAPE	3000
	19.KISIM		
1	212.0055.000	VAKUMSUZ PUNCH	20
	20.KISIM		
1	212.0056.000	RAY	30
	21.KISIM		
1	212.0057.000	RETROBULBER İGNE	990
	22.KISIM		
1	212.0058.000	SASILIK KOTERİ	35
	23.KISIM		
1	212.0059.000	SILIKON FRONTAL SUSPENSION SET	10
	24.KISIM		
1	212.0061.000	SILIKON YAĞI (10 ML'LİK CAM SİRİNGADA)	120
	25.KISIM		
	212.0036.000	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	240
	26.KISIM		
1	212.0069.000	TREPAN	15

	27.KISIM		
1	212.0098.000	INTRAOCULAR RINGS (ENDOCAPSULAR RINGS) 11.0X13.0(CIONNI HA	5
	28.KISIM		
1	212.0103.000	IOL MANIPULATOR (SINSKEY)	100
	29.KISIM		
1	212.0108.000	SPATULA (PEARCE)	150
	30.KISIM		
1	212.0139.000	TANO (ELMAS TOZLU ILM SÜPÜRÜCÜ)	10
	31.KISIM		
1	212.0092.000	FCI-BIKA PEDIATRİK SİLİKON NAZOLAKRİMAL ENTUBASYON SETİ	10
	32.KISIM		
1	212.0166.000	SF6 (SULFUR HEXAFLUORİDE) GAZ AERESOL 10ML	120
	33.KISIM		
1	212.0013.000	CONFORMER	15
	34.KISIM		
1	212.0169.000	GOZ İCİ GAZ SETİ C3F8 10ML	60
	35.KISIM		
1	212.0038.000	IRRİGASYON SOLÜSYONU 500 ML	920

--	--	--

TEKNİK ŞARTNAME

1.KISIM

1)TUBING SET 2

(212.0042)

1. Kaset ihale ile birlikte verilecek cihaza uyumlu olmalıdır
2. Kaset monoblok yapıda ve sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. İrrigasyon ve aspirasyon
4. Sisteminin sıvı iletimi kaset sistemindeki özel sert kanallar sayesinde sağlanmalıdır. Kaset içerisindeki iletimi sağlamak için silikon hortumlar kullanılmış olmamalıdır.
5. Her kaset ile birlikte 30 derece özellikte tip verilmelidir.
6. İrrigasyon ve aspirasyon hatları ile ameliyatta kullanılan sıvının kasete ulaşmasını sağlayan hortum hat kasete üretim esnasında sabitlenmiş olmalıdır ve herhangi bir şekilde yanlış bağlantıya imkan tanınamalıdır
7. İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının fako elciğine takılacak konnektörleri yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
8. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin yüksek vakumlarda güvenle kullanılması için sert ve et kalınlığı artırılmış olmalıdır.
9. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin rengi kolay ayırt edilebilmesi için irrigasyon hattı oluşturan hortum sisteminin renginden farklı olmalıdır.
10. Kasetin irrigasyon hattı ameliyat sırasında elcekten çıkmasını önlemek amacıyla elceğe sıkıştırılabilmelidir
11. Kaset cihazın pompa sistemine otomatik olarak yüklenebilmelidir.
12. Kaset özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
13. Kaset kutusu üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri bulunmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır
15. Yüklenici firma idarenin firmaya 3 ay önceden bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzeme aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirmelidir.
16. Orjinal cihaz dışında teklif veren firma, cihazın malzemedeki kaynaklı arızası durumunda cihazın yetki servisine ücreti mukabil tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.
17. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) - ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında
18. Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir
19. 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 kaleceği taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
20. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göze Hastahıkları A.D.
Dip. No: 3175



Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göze Hastahıkları A.D.
Dip. No: 3175



1.KIŞIM

2)SİLİKON ALMA VERME SETİ (212.0142)

1. Set ihale ile birlikte verilecek cihaza uyumlu olmalıdır
2. Set cihaz bağlantı kısmında basınçlı hava çıkışına uygun giriş bulunan yüksek basınca dayanıklı bir hortum sistemi ve ucunda şiringası bulunmalıdır.
3. Set ile birlikte 20-23 ve 25 G'luk 8 mm uzunluğunda blunt kanül verilmelidir..
4. Set hem alma hemde verme işlemine uygun olmalıdır.
5. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş, plastik bir paket içerisinde, steril olarak bulunmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
7. Paketin nereden güvenle açılacağı gösterilecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
8. Ürün cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalı
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 (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 ka. lacağı 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.

Prof.Dr. Üzeyir BUNCI
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

1.KISIM

3)KOMBİNE VITREKTOMİ KASETİ (212.0144)

1. Kaset ihale ile birlikte verilecek cihaza uyumlu olmalıdır.
2. Kaset ile hem ön hemde arka segment cerrahisi kaset değiştirilmeden yapılabilmelidir.
3. Kaset 10.000 kesi/dakika pnömatik radial kesi yapabilen 25G vitrektomi probunu bünyesinde bulundurmaktadır.
4. Kombine kaset,ile birlikte 25 G 10.000 kesi pnömatik vitrektomi probu,25 G geniş açılı fiberoptik iluminatör, 25 G 4 mm'lik infüzyon kanülü, 3 adet 25 g m.v.r. bıçak (one step valfli trokar seti üzerinde kullanıma hazır halde), serum seti ve infüzyon hattı tubing seti, şeffaf naylondan imal edilmiş cihaz ör panel örtüsü, manuel uç yollu musluk 20 cc.'lik enjektör ve yukarıda bahsedilen kasete uygun atık torbası içermelidir.İstenen ürünler kaset içinde değilse aynı adette ayrı ayrı steril olarak da verilebilir.
5. Kaset irrigasyon ve aspirasyon tubing bağlantıları içermelidir.
6. Irrigasyon ve aspirasyon hattı konnektörleri cihazın us hp uygun olarak yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
7. irrigasyon ve aspirasyon hatları farklı renklerde olmalıdır.
8. Kaset içinde 2 adet 0.9 mm dış yüzeyi sürtürmeye bağlı travmayı minimuma indirmek için tekrar prüzsüzleştirme işlemi uygulanmış sleeve (1 adet fako hp'leri için) ; 1 adet ise tipleri değiştirilebilen hp'leri için) . 1 adet test chamber içeren ayrı bir ambalaj olmalıdır. İstenen ürünler kaset içinde değilse aynı adette ayrı ayrı steril olarak da verilebilir.
9. Kaset üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri mutlaka bulunmalıdır.
10. Kaset cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
11. Orjinal ürün dışında teklif veren firma, cihazın malzemeden kaynaklanan arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücretli mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasıtlıklı belge verecektir.ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.
12. Hastanemiz ihtiyaca göre 7500 kesi/20.000 kesi veya 23 ga veya 27 ga kasetler ile değişim talep edebilir.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'nde satın alıcının ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
15. 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 ka.tacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
16. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

1 KISIM

4)ÖN VITREKTOMİ PROBU 2 (212.0151.000)

1. Prob özel 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 giyotin tipinde olmalıdır ve probun eğrilmesini önlemek ve probu fiziksel durumunu paket açmadan görmek amacıyla üzerinde koruyucu plastik muhafazası bulunmalıdır.
4. Prob paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır ve en az 23Ga kesiden geçebilecek lumen genişliğine sahip olmalıdır.
5. Prob 4000 kesi / dakika kesim hızına ulaştırılmalıdır.
6. Prob bi-manuel ön vitrektomi yapabilme imkanı sağlamalıdır.
7. Probun tubing sistemlerine ve cihaz üzerinde olan bağlantılarını kolaylaştırmak amacıyla farklı renkte bağlantılar kullanılmış olmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalı
9. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
F.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175




TEKNİK ŞARTNAME

212.0168

12228 KOMBİNE VİTREKTOMİ SETİ

1. Set ihale ile birlikte kullanıma verilecek olan cihazla uyumlu olmalıdır.
2. Paket ile 23 Gauge, 25 Gauge veya 27 Gauge hem ön hemde arka segment cerrahi kaset değiştirilmedi yapılabilmelidir.
3. Paket; direct venturi sisteme uygun, venturi odacığına sahip ve aynı zamanda peristaltik drena] pompasına da uygun kaset içermelidir.
4. Bu kaset, drena] sensörü tarafından algılanıp , istenildiği gibi çalışması için , şeffaf ve dayanıklı plastikten imal edilmiş olmalıdır.
5. Paket; 7500 kesiddakika pnömantik radial kesi yapabilen vitrektomi probuna bünyesinde bulundurulmalıdır.
6. Paket; fiberoptik illuminatör ,4 mm 'lik infüzyon kanülü , m.v.r. bıçak (valtili trokar seti kullanıma hazır halde) ,serum solive infüzyon hattı tubing seti , şeffaf naylonlan imal edilmiş cihaz ön panel örtüsü ,otomatik üç yollu musluk , 20 cc.'lik enjektör ve yukarıda bahsedilen kasete uygun atık torbası içermelidir .
7. Paket; irrigasyon ve aspirasyon tubing bağlantıları içermelidir.
8. Irrigasyon ve aspirasyon hattı konjektörleri cihazın uş hp uygun olarak yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Irrigasyon ve aspirasyon hatları farklı renkte olmalıdır.
10. Paket, içinde 2 adet 0.9 mm dış yüzeyi sürtünmeye bağlı travmayı minimuma indirmek için tekrar pürüzsüzleştirme işlemi uygulanmış (micro smooth) sleeve (1 adet fako hp leri için kabarcık engelleyici şeffaf parçacıklı ; 1 adet işe tipleri değiştirilebilen i/a hp'leri için , 2 adet test chamber (test odacığı) ,1 adet plastik i/a tip sıkıştırıcı içeren ayrı bir ambalaj olmalıdır.
11. Paket içindeki atık torbası , mikrobiyolojik ve diğer laboratuvar testleri için enjektör ile örnek almaya yarayan silikon bir sisteme sahip olmalıdır.
12. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş , mukavim , plastik bir kutu içersinde , steril olarak bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu,üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
14. Paketin nereden güvenle açılacağını gösteren bir işaret bulunmalıdır.
15. Hastanemizde ihtiyaca göre 23G, 25G veya 27 Gauge talep edilebilir.
16. Paket cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
18. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay oncasinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
19. 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.
20. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki ŞUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
21. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

1.KISIM

5)GÖZ İÇİ DENGELİ TUZ SOLÜSYONU

(212.0153)

1. Ürün ekstraoküler ve intraoküler kullanım amaçlı yıkama solüsyonu özelliğinde olmalıdır ve g cerrahisinde kullanılabilir.
2. Beher ml'de Sodyum klorür (NaCl) %0,64, Potasyum klorür (KCl) %0,075, kalsiyum klorür dihidrat ($\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) %0,048, magnezyum klorür heksahidrat ($\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) %0,03, sodyum asetat trihidrat ($\text{C}_2\text{H}_3\text{NaO}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$) %0,39 Sodyum sitrat dihidrat ($\text{C}_6\text{H}_5\text{Na}_3\text{O}_7 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) % 0,17, Sodyum hidrot ve/veya Hidroklorik asit (pH'yi ayarlamak için), ve 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/ olmalıdır.
4. Sterilize edilmiş 500 ml'lik plastik torbada ve plastik bir ambalaj içinde bulunmalıdır.
5. Ürünün üzerinde üreticisi, üretim ve son kullanma tarihleri, sıcaklık için saklama koşulları ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.
6. İğnenin yada transfüzyon aparatının torbanın iç çepeline zarar vermemesi ve aseptik olarak takılabilm için tıpanın üzerinde işaretli alanı olmalıdır.
7. Gerekliğinde göziçi basıncını algılayan bir cihazla beraber kullanılabilir kullanım sırasında yük basınçlara dayanabilmeli ve patlamamalıdır.
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 malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) - ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) - nce satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
11. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUTkodları 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
13. olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
E.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No. 3175



1.KISIM

B)DISPOSABLE BACKFLUSH SOFT TIP

(212.0141)

1. 25 Gauge steril ambalajında tek kullanımlık olmalıdır.
2. Doku hemorajilerinde 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. Hastanemiz ihtiyaca göre 23 g veya 27 g ile değişim talep edebilir.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeleri 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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.D.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



1.KISIM

7)ENDOLAZER PROBU (FLEXIBLE)

1. Hastanemizde bulunan Endolazer cihazına uyumlu olmalıdır.
2. Her hangi bir ara ataçmana ihtiyaç duymadan, direkt olarak cihaza bağlanabilmelidir.
3. Prob 25 Gauge kalınlığında olmalıdır.
4. Hastanemiz ihtiyaca göre 23 g veya 27 g ile değişim talep edebilir.
5. Prob trokarlardan göz içine girmeli ve ucundan 40 derece kıvrım açılı ve 6 mm uzunluğunda esnek ve kıvrık laser ucuna sahip olmalıdır.
6. Steril ambalajlar içinde , kullanıma hazır olmalıdır.
7. Prob,özel olarak imal edilmiş, plastik bir paket içerisinde ,tek kullanımlık steril ambalajlarda olmalıdır.
8. Sarf malzemesi üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu ve lot numarası mutlak bulunmalıdır.
9. Sarf malzemesinin nereden güvence ağılabileceğini gösterecek şekilde yapıştırılmış olmalıdır
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalı
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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

1.KISIM

8)FAKO BIÇAK 2.4MM (212.0152.000)

1. 2.4mm lik çift yüzeyi keskinleştirilmiş (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. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı 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 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.
8. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

1.KISIM

9)VISKOELASTİK 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 0,65ml, 10-14mg/ml Sodyum Hylaüronat içermeli, Viskozitesi 50000-20000 MPaS olmalıdır
4. Teklif edilen malzemenin örneği ve katalogu sunulmalı ve kutusunda katalog ve seri numaraları bulunmalı.
5. Şartnameye cevaplar tek tek ve yukarıdaki sıraya göre verilmelidir, sıraya göre verilmeyen teklifler değerlendirmeye 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, İdarenin 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 (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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dış. No: 3175



1.KISIM

10) HIDROFOBİK 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 içeriği %5'ten fazla olmamalıdır.
4. Refraktif indeksi en az 1.46-1.55 olmalıdır.
5. 6.0mm optik çapında olmalıdır.
6. Toplam lens uzunluğu 13.0mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Optik haptik düzlemi 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, kataloğunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
 - 13.2. Bikonveks optik yapısında olmalıdır. +6.0 ile +30 dioptri aralığında 0.5 dioptrilerle ve +30 ile +34 dioptri 1.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde, kataloğunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
14. Lenslerin miatları 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 tekliften 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 forcepsi ürünlerle birlikte teslim etmelidir.
20. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 72 saat içinde yapacağına dair taahhütnameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
21. Teklif veren firmaların teklif ettikleri lensler aynı marka ve aynı

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.D.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

- model olmalı ve teknik özelliklerimizi karşılamalıdır. Karşılamayan ürünler kabul edilmeyecektir.
22. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi 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 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.
26. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, • satıcı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü T.F.
Göz Hastalıkları A.Ö
Diy. No. 3175



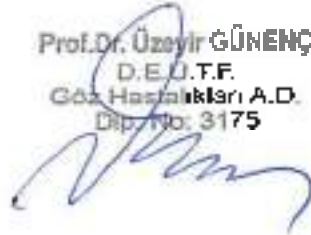
1.KISIM

11)AVİZE TİPİ ENDOILLUMINASYON

SETLERİ (212.0020)

1. Fiber optik illüminatörün cihaz bağlantısını sağlayan fiber optik kablo araya konan herhangi bir konnektöre gerek duymadan özel bir bağlantı ucu ile direk cihaza bağlanmalıdır.
2. Fiber optik illüminatör 25 G kalınlığında kesiden geçebilmeli, paketin içinden veya aynı 25 ga trokar seti ile beraber MVR bıçak ve bimanuel kullanıma uygun özel bir trokar sistemle skleraya fiks edilebilmelidir.
3. Bullet type geniş açılı olmalıdır
4. Fiber optik illüminatör 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 tasıikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı ve malzemeleri bırakacaktır.
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 satıldığını bildirmelidir.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün iktisadına kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ihalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.J.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



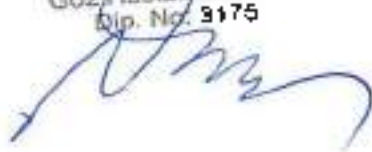
1.KISIM

12) FAKO BIÇAĞI 15 DERECE

(212.0024.000)

1. Kuçuk kendiliğinden kapanabilen kornea insizyonları yapmaya uygun 15 derece açılı bıçak olmalıdır.
2. Katarakt, glokom ve fakoemülsifikasyon cerrahisinde slab insizyonu için kullanıma uygun olmalıdır.
3. Ucu çok hassas şekilde keskinleştirilmiş olmalıdır.
4. Bıçak ucu parlamamalı ve elde kaymayacak şekilde olmalıdır.
5. Ürün numunesi ilgili hekimler tarafından denenerek 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, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım 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.
11. 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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



1.KISIM

13)FAKO BIÇAK 2.8MM (212.0025)

1. 2.7mm-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 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 matzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır.
8. 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 tükatilmesine 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175




1.KISIM

14) 25G ILM FORSEPSİ

{212.0127 000}

1. 25 Gauge ölçüsünde imal edilmiş olmalıdır.
2. Uç bölümü hassas tutma sağlayacak şekilde asimetrik olarak üretilmiş olmalıdır.
3. Forsepsin tutuş açısı retinanın eğimine uyumlu olmalıdır
4. Tutuş esnasında mükemmel görüş sağlayacak şekilde üretilmiş olmalıdır.
5. Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
6. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grieshaber Revolution ve New generation handpiece'e uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
7. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
8. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunu belirten renk kodu olmalıdır.
9. Alet ucu titanyumdan üretilmiş olmalı ve bu özellik ucun renginden de belli olmalıdır bu durum vazgeçilmez özelliktir.
10. Alet ucun mikroskop ışığı altında kesinlikle pırtılamalıdır.
11. Alet üzerinde teklif edilen ürünün markası belirtilmiş olmalıdır.
12. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, aletin malzemeden 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
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 malzemeleri 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 bildirecektir.
17. 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.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D
Bld. No: 3175



1.KISIM

15) VISCOELASTİK MADDE (SODYUM HIYALURONAT-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. Osmolalitesi 325Osm \pm 40musm,viskositesi 40.000 cps. molekül ağırlığı kondrotinsülfat 22.500 dalton, sodyum Hiyaluronat 500.000-600.000 arası olmalıdır.
3. PH'i 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 işaretli UBB kodu yazılı olmalı bu yazılar sonradan yapıştırma sticker olmamalıdır.
5. Tek enjektör içinde olmalıdır.
6. Ürün doğal yollarla(horoz ibiği, kopek balığı kıkırdağı v.b.) üretilmiş olmalıdır.
7. Enjektörün üzerinde ürünün markası, UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası yazılı olmalıdır.
8. 0.50-0.60 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 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 (ÜTS)- ne kayıtlı olmalıdır.
12. 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 tüketime 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

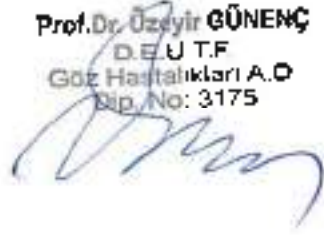
Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

1.KISIM

16) STILETTO BIÇAK-1 (212.0068.000)

1. Çelikten ileri teknoloji ile elde edilmiş kesici ucu olan bıçak olmalıdır.
2. Polisülfondan imat edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı ve bu sapın üstünde kesici yüzeylerin doğrultusunu gösteren işaretleri olan 20g'lık v-lance olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, sonkullanma tarihi bulunmalıdır. Bıçaklar mikroskopun altında parlamamalıdır.
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
7. 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 tüketülmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithal_atıcı veya bayi olarak ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.U T.F
Göz Hastalıkları A.D
Dip. No: 3175



1. KISIM

17)25 G EĞİMLİ MAKAS FORCEPS TIP

(212.0026)

1. 25 Gauge gövde ölçüsünde eğimli makas özelliğinde olmalıdır.
2. Uç bölümü mükemmel keskinliğe ve çok amaçlı kullanıma sahip şekilde üretilmiş olmalıdır.
3. Hassas membran girişlerinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
4. Görünürlüğü mükemmel olarak geliştirilmiş tip dizaynına sahip olmalıdır.
5. Hastanemizde kullanılan hafif, dayanıklı, rahat ve kontrolü mükemmel Grashaber Revolution ve New generation handpiece'ere uyumlu advanced dsp uç olmalıdır.
6. Tek kullanımlık ambalajlarda satışa sunulmuş olmalıdır.
7. Ürün tek parça ve ne tür forceps olduğunun 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 keskinlikle 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 ücretli mukabli tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir, ayrıca aletin tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı aleti bırakacaktır.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı 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 (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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNEÇ
D.E.U.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



1. KISIM

18)KATLANABİLİR HİDROFOBİK GÖZ İÇİ LENSİ (212.0090)

1. Mavi renkli pmma haplıklara sahip olmalı ve haplıklar yapıştırma olmamalıdır. Lenslerin su içengi %3 'den fazla olmamalıdır.
2. Akriyat metakrilat optiğe sahip olmalıdır.
3. Hidrofobik yapıda (akriyat-metakrilat)optiğe sahip olmalı kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
4. Refraktif indeksi 1.47-1.55 arası olmalıdır.
5. Total lens uzunluğu 13.0 mm olmalıdır. UV koruyucu olmalıdır.
6. Asimetrik bikonveks veya asferik bikonveks optik yapısında olmalıdır Bu bilgiler ürünün üzerinde ve katalogunda yazılı olmalıdır
7. 6.0mm optik çapında olmalıdır.
8. Optik haplık düzlemi arasında 5 veya 10 derecelik açığına sahip olmalıdır. Haplıklar modifiye C olmalıdır.
9. Ön kamara derinliği 5.20- 5.60 mm arasında olmalıdır. A sabit 118.4-119.1 olmalıdır.
10. +10 +30 0.5 dioptri arasında türkiye pazarında stoklu olmalıdır.0.5 Dioptri arasında olması vazgeçilmez bir özelliktir. Lensleri ve kartuşların miatları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
11. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2 8mm kesiden rahatça implant edilebilmelidir. Kelebek kartuş sistemleri haplıkların kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
12. 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.
13. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 72 saat içinde yapacağına dair taahhütmanveyi teklifleri ile birlikte vermelidir
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 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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.O.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

1.KISIM CIHAZLARI

VİTREKTOMİ + FAKO CİHAZI +XENON IŞIK KAYNAĞI

TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- CİHAZ MİKROİŞLEMCI KONTROLLÜ VENTURİ VE PERİSTALTİK POMPA İLE ÇOK AMAÇLI VİTİREKTOMİ VE ÖN SEGMENT İŞLEMLERİNİ YAPMALIDIR.
- CİHAZ VENTURİ VE PERİSTALTİK POMPA SİSTEMİNE SAHİP OLMALI VE 58-100 PSI'LİK BİR KOMPRESÖR TARAFINDAN BESLENMELİDİR. VENTURİ POMPA VE PERİSTALTİK POMPA ÇALIŞMA SİRASI SEÇİLEBİLMELİDİR.HER İKİ POMPA AYNI ANDA ÇALIŞABİLMELİDİR.
- CİHAZDA DAHİLİ XENON AYDINLATMA OLMALIDIR.
- CİHAZDA KULLANILAN HER MOD VE ALT MOD İÇİN ULAŞILAN MODLARI İNSAN SESİYLE OKUYAN SES DOĞRULAMASI OLMALIDIR.
- CİHAZ KASSETTE BULUNAN İKİ İNFÜZYON BÖLMESİYLE AMELİYAT SÜRERKEN SERUM DEĞİŞİMİ İÇİN AMELİYATI DURDURMAYI GEREKTİRMEMELİ VE ŞİŞE DEĞİŞTİRME İŞLEMİNİN AMELİYAT SÜRERKEN YAPILMASINA İMKAN SAĞLAMALIDIR. BU İŞLEM İÇİN CİHAZ KASEDİ 521 PİXEL LINEER SENSÖR İLE KONTROL EDEREK SIVI HACMİNİ KESİN OLARAK BELİRLEMELİDİR.
- CİHAZ 1.5MHZ DIATERMİ ÇIKIŞINA SAHİP OLMALIDIR.
- CİHAZ EKRANI 1.7 MİLYON MİLYON PİKSEL DOKUNMATİK EKRAN OLMALIDIR.
- CİHAZ EKRANDAKİ İKON VE İSİMLERİ İSTENDİĞİ ŞEKİLDE PROSEDÜR YAPIP DEĞİŞTİREBİLMELİDİR.
- CİHAZDA DEMO MODU OLMALIDIR.
- KULLANICI MANUELİ CİHAZDA YÜKLÜ OLMALI VE İSTENDİĞİNDE CİHAZ EKRANINDAN AÇILABİLMELİDİR.
- CİHAZ AMELİYAT SİRASINDA AKIM SENSÖRÜ, İKİ TRANSÖZER VE BİR REFLEKTÖR İLE ULTRASONİK DALGALARLA İOP KONTROLÜ İÇİN GEÇEN SIVININ AKIMINI ÖLÇEREK BASINÇ DÜŞÜKLÜĞÜNÜ ALGILAMALI VE SABİT İOP SAĞLAMALIDIR.
- CİHAZDAKİ BAĞLANTI NOKTALARI ENGUAGE RFID (RADIO FREKANS İDENTİFİKASYON) İLE BAĞLANAN PROB VE UÇLARI TANIMALI VE DEĞİŞİK RENKLER İLE BAĞLANTIYI ONAYLAMALI YADA REDDETMEİDİR.
- İNFÜZYON İOP KONTROLÜNÜ 0-120 MMHG ARASINDA YAPABİLMELİDİR
- CİHAZ PROPORSİYONAL YA DA MİKRO REFLÜ YAPABİLMELİDİR.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.U.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



- CİHAZIN PROBU KESKİN, DÜZGÜN VE EN YENİ TEKNOLOJİ İLE İMAL EDİLMİŞ OLUP, VİBRASYONSUZ VE KOLAY KULLANILABİLMELİDİR.
- CİHAZ DUAL DYNAMIC DRIVE TEKNOLOJİSİNE SAHİP OLMALIDIR. KESİ VE VAKUM DEĞERLERİ BİRBİRLERİNDEN BAĞIMSIZ OLARAK, PEDALIN BAŞLANGIÇ VE BİTİŞ ARALIKLARI ARASINDA SET EDİLEN DEĞER ARALIĞI DAHİLİNDE LINEER OLARAK KONTROL EDİLMELİDİR.
- CİHAZ İKİ ÇIKIŞLI XENON İNTRAOKÜLER AYDINLATMA SİSTEMİNE SAHİP OLMALIDIR. HER İKİ AYDINLATMA DA AYNI ANDA KULLANILABİLMELİDİR. AYDINLATMA ŞİDDETİ 0-100 ARASINDA AYARLANABİLİR OLMALIDIR. CERRAHİ SIRASINDA BOZULAN LAMBALARI DEĞİŞTİRMEK KOLAY OLMALIDIR. FARKLI ÖZELLİKLERE SAHİP FİLTRE SİSTEMLERİ MEVCUT OLMALIDIR.
- DÜZ 20-23-25-25+27 GAUGE İLLUMİNATÖR, PİKLİ İLLUMİNATÖRLER, GENİŞ AÇI AYDINLATMALI İLLUMİNATÖRLER CİHAZ İLE KULLANILABİLMELİDİR.
- CİHAZ'DE PARS PLANA LENSEKTOMİ VE FRAGMENTASYON YAPABİLEN HAFİF, GÜÇLÜ VE KOLAY KULLANIMLI BİR ULTRASONİK HANDPIECE'E SAHİP OLMALIDIR. FRAG MODUNDA PROPORSİYONEL, ANLIK, SABİT VE DARBELİ FRAGMENTASYON İMKANI MEVCUT OLMALIDIR. FRAGMENTASYON SIRASINDA LINEER EMME KONTROLÜ SAĞLANMALIDIR.
- SIVI-GAZ DEĞİŞİM ÜNİTESİ CİHAZA DAHİL OLMALIDIR VE BASINÇ 0-120 mmHg ARASINDA AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZ BASINÇLI İNFIZYON SİSTEMİNE SAHİP OLMALIDIR. BU SİSTEM SAYESİNDE İNFIZYON, İRRİGASYON ŞİŞESİNİN YÜKSEKLİĞİNDEN BAĞIMSIZ OLARAK, GÖZ İÇİ BASINCI TÜM CERRAHİ BOYUNÇA İSTENİLEN DEĞERDE SABİT TUTULABİLMELİDİR. BU SİSTEMDE CİHAZ TARAFINDAN VENT EDİLEBİLMELİDİR.
- CİHAZ'DA TAMPONLAMA SİSTEMİ OLMALIDIR. CERRAHİ SIRASINDA KANAMALARI DURDURMAK İÇİN BU SİSTEM AYAK PEDALI İLE 1 SANİYEDEN DAHA AZ BİR ZAMANDA DEVREYE SOKULABİLMELİDİR. KANAMA ANINDA İSTENİLEN TAMPONLAMA DEĞERİ CERRAHİ ÖNCESİ HEKİM TARAFINDAN CİHAZA mmHg OLARAK SET EDİLEBİLMELİDİR .
- CİHAZ'IN KENDİ BÜNYESİNDE BİPOLAR KOTER ÇIKIŞI MUTLAKA OLMALIDIR. HEM İNTRAOKÜLER HEMDE EKSTRAOKÜLER KULLANILABİLMELİDİR. DÜZ, AÇILI, FORCEPS, 25 G/27GA . BRUSH KOTER UÇLARI KULLANILABİLMELİDİR.
- CİHAZ KENDİ BÜNYESİNDE, VİSKÖZ SIVI ENJEKSİYONU VE EKSTRAKSİYONU YAPABİLMELİDİR. GÖZ İÇİ ENJEKSİYONUNDA VE EKSTRAKSİYONUNDA HASTANIN GÜVENLİĞİ İÇİN BASINÇ DEĞERLERİ HEKİM İSTEĞİNE GÖRE AYARLANABİLMELİDİR. AYNI ANDA ENJEKSİYON VE EXTRAKSİYON YAPABİLMELİDİR.
- CİHAZ RENKLİ, DOKUNMATİK BİR EKRANA SAHİP OLMALIDIR. BU EKRAN ÜZERİNDEN DEĞERLER DOKUNMATİK OLARAK AYARLANABİLMELİDİR. EKRANIN RENKLİ OLMASINDAN YARARLANILARAK UYARI MESAJLARI SARI REKTE VE HATA MESAJLARI KIRMIZI RENKTE OLMALIDIR. HASTA EMNİYETİ İÇİN TÜM HATA VE

UYARI MESAJLARI YEŞİL RENGE DÖNÜŞMEDİĞİ TAKTİRDE CİHAZ ÇALIŞMAMALIDIR.

- CİHAZ TÜM BAĞLANTILARIN KOLAY YAPILABİLMESİNİ SAĞLAYAN ÖZEL MODLARA VE UYARICI IŞIKLARA SAHİP OLMALIDIR. BU SİSTEM SAYESİNDE BAĞLANTILARIN YANLIŞ YAPILMASINA İMKAN VERMEMELİDİR. PROBLAR (RFID) RADYO FREKANSI TANIMA SİSTEMİ SAYESİNDE PROBLAR CİHAZA YAKLAŞTIRILDIĞINDA DOĞRU BAĞLANTI YERİYESE YEŞİL, YANLIŞ BAĞLANTI YERİYESE KIRMIZI RENKTE, CİHAZ BAĞLANTI YERİNDE IŞIK YANMALIDIR
- CİHAZDA KULLANILAN KASET SİSTEMİ, HEM FAKO HEM DE VİTREKTOMİ (KOMBİNE) AMELİYATLARINA UYGUN OLMALIDIR. KASET SİSTEMİ DEĞİŞTİRİLMEDEN HER İKİ FARKLI AMELİYAT DA KOMBİNE OLARAK YAPILABİLMELİDİR.
- CİHAZIN VAKUM GÜCÜ 0-650 mmHg ARASINDA AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZIN SIVI - GAZ DEĞİŞİMİ İŞLEMİNDEKİ İNFÜZYON GÜCÜ 0-120 mmHg ARASINDA AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZIN VİSKÖZ SIVI ENJEKSİYON SİSTEMİ 0-80 PSI, EKSTRAKSİYON SİSTEMİ 0-650 mmHg ARASINDA AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZ 'DE KESME SAYISI GİYOTİN :100-10000 KESİŞ/DAKİKA ARASINDA AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZ DA VİTREKTOMİ PROB AĞZI AÇIKLIĞI ,DUTY CYCLE AYARLANABİLMELİDİR. BUNUN İÇİN CORE , SHAVE VE %50 OLARAK ÜÇ AYRI ALT MODU OLMALIDIR.
- CİHAZ'IN VAKUM GÜCÜ FAKO MODUNDA 0-650 mmHg ARALIĞINDA, I/A MODUNDA 0-650 mmHg ARALIĞINDA AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZ AMELİYATIN HER AŞAMASINDA GÖZ İÇİ BASINCINI +/- 2 MMHG İLE ÖLÇMELİ VE TÜM AMELİYAT BOYUNCA BASINCI KONTROL EDİP DÜZENLEMELİDİR.
- CİHAZ KENDİ TEST MODUNA SAHİP OLMALIDIR. TEST MODU İLE VAKUM, KESME, BASINÇ, FRAGMENTASYON VE FAKO MODLARI KONTROL EDİLEBİLMELİDİR. CİHAZDAKİ HERHANGİBİR ARIZA DURUMUNDA CİHAZ BUNU EKRANINDA BİR MESAJ OLARAK GÖSTERMELİDİR.
- CİHAZ ÇOK KADEMELİ, ÇOK FONKSİYONLU BİR AYAK PEDALINA SAHİP OLMALIDIR VE İLLÜMINATÖRLER HARİCİNDE TÜM CİHAZ FONKSİYONLARI BU PEDAL İLE KONTROL EDİLEBİLMEKTEDİR. PEDAL İKİ YA DA ÜÇ KADEMELİ OLARAK AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZ LINEER, FIXED VE BURST OLMAK ÜZERE U/S MODUNDA ÜÇ FARKLI MODDA ÇALIŞMAYA İMKAN VERMELİDİR. BURST ARALIĞI 5 - 500 MİLİSANİYE ARALIĞINDA İSTENİLEN DEĞERE AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZDA U/S MODUNDA PULSE ALT MODU DA BULUNMALI VE PULSE DEĞERİ 0 - 100 DARBE ARASINDA AYARLANABİLMELİDİR.
- CİHAZ I/A MODUNDA MIN VE MAX. OLARAK İKİ AYRI SEÇENEK SUNMALIDIR.

- CİHAZ STANDARD 4 KRİSTALLİ HANDPIECE YANISIRA, OZİL HANDPIECE DE KULLANABİLMELİDİR. BU İKİ HANDPIECE SAYESİNDE MİKROTİP, ABS, FLARED, KELMAN FAKO TİPLERİ VE BUNLARIN KOMBİNASYONLARINI KULLANABİLMELİDİR. OZİL HANDPIECE İLE CİHAZ SAĞA VE SOLA 5.5 DERECELİK TORSİONAL HAREKET SAĞLAMALIDIR.
- CİHAZDA TÜM FAKO DEĞERLERİ AYAK PEDALINDAN KONTROL EDİLMELİDİR.
- CİHAZDA FAKO VE VİTREKTOMİ İÇİN 12 ADET AYRI SAYAÇ BULUNMALIDIR
- CİHAZ İKİ ADET MASASIYLA VERİLECEKTİR.
- CİHAZ T.S.E. HİZMET YETERLİLİK BELGESİ OLAN BİR FİRMA TARAFINDAN ÜRETİLMİŞ VEYA İTHAL EDİLMİŞ OLMALIDIR.

ÜST DÜZEY FAKOEMÜLSİFİKASYON CİHAZI

A. GENEL ÖZELLİKLER:

1. Cihaz katarakt cerrahisinin bir formu olan fakoemülsifikasyonun çeşitli aşamalarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
2. Cihaz bu işlemleri gerçekleştirebilmesi için Irrigasyon, Irrigasyon / Aspirasyon, UltrasonicFako, Ön vitrektomi ve Koagülasyonmodları olmalıdır.
3. Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır.
4. Cihazın ilerideki yıllarda oluşabilecek sarf ve yedek parça ihtiyacını gidirmek amacıyla, ithalatçı tarafından 10 yıl süre ile sarf ve yedek parça sağlama garantisi vermelidir.

B. TEKNİK ÖZELLİKLER:

1. Cihazın bünyesinde ön kamara stabilitesini ameliyat boyunca istenilen değerde ayarlamayı sağlayan göziçi basınç kontrol sistemi bulunmalıdır. Bu sistem sayesinde göziçi basınç değeri (IOP) cihazın ekranından görülebilmeli, ayakpedalının tüm aralıklarında ve fako cerrahisinin tüm aşamalarında istenildiğinde sabit ,istenildiğinde ayakpedalına basınca lineer artan yada ayakpedalına basınca lineer azalan olarak ayarlanabilmeli ve değeri 20 mmHg ile 110 mmHg (yada 27 cmH₂O ile 150 cmH₂O) arasında belirlenebilmelidir.
2. Mikrosizyonelefako cerrahisi yapılabilmesi için fako tipinin sağa ve sola osilasyon hareketi sağlayan torsiyonel ultrason teknolojisi donanım ve software olarak olmalıdır. Sağa ve sola hareketi sağlayan cihaz istenildiğinde tipleri, geri hareketide yapabilmelidir. Bu iki hareketi ayrı ayrı veya bölünmüş zaman dilimlerinde uygulayabilmelidir. Bu iki hareketi tek handpieceile yapabilmelidir.
3. Cihazın bünyesinde hava akümülatörü olmalı ve böylece ön vitrektomiyi çalıştırmak için ayrıca harici hava kaynağına yada kompresöre ihtiyaç duyulmamalıdır.Ön vitrektomipnömatik olmalı, en az 1- 4000 kesi/dk yapabilmeli ve en az 23ga'lık giyotin kesicisi bulunmalıdır .Bu kesi değerlerine istenildiğinde sabit ,istenildiğinde ayakpedalına basınca lineer artan yada ayakpedalına basınca lineer azalan olarak uşaabilmelidir.
4. Ayak pedalı dual pedal olmamalıdır .Su geçirmez ve fako cihazıyla kablosuz haberleşebilme özelliği bulunmalıdır. Ayakpedalının cihazla haberleşme sinyal seviyesi ve pedalın batarya durumu pedal üzerinden görülebilmelidir. Ayakpedalıfako cihazı kapalı olsa bile cihazın üzerine takılarak kablosuz olarak şarj edilebilmelidir. En az 4 fonksiyon ayak pedalına atanarak fako programlarına müdahale edilebilmelidir. Pedal geçişleri antayabilmek için istenildiğinde vibrasyon (titreşim) eklenebilmelidir.

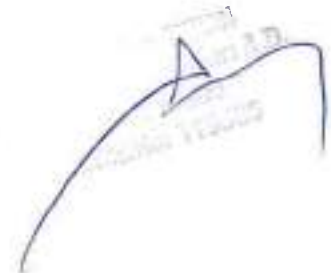
Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.U.T.F
Göz Hastalıkları A.O.
Dip. No: 3175

5. Çapraz kontaminasyon riskini engellemek cihazın pompa sistemi kapalı pompa sistemi olmalıdır. Tubing veya kaset üzerinde vakum sensörünün havadan ölçüm yapabileceği (arada filtre olsa dahi) herhangi bir açıklık veya delik olmamalıdır. Kaset üzerinde ameliyat sırasında gözde gerçekleşen sıvı değişimlerini anlık olarak tespit etmek ve bunlara yönelik aksiyonları hassas bir şekilde oluşturmak amacıyla Irrigasyon ve aspirasyon sensörleri bulunmalıdır.
6. Cihaz hortum sistemlerini sıvı ile doldurma ve fako ucunun kalibrasyon işlemi (Tuning) gibi işlemleri otomatik yapabilmelidir. Kalibrasyonu tüm cerrahi boyunca muhafaza etmek amacıyla kontrolü devamlı olarak otomatik yapabilmelidir. Tuning eşnasında bir hata oluşursa, hata bildirilmeden cihaz çalışmamalıdır.
7. Cihazın peristaltik pompada aspirasyon flow rate değeri 55 cc/dakya veya üzerine çıkabilmeli ve vakum değerleri 600 mmHg değerine ve üzerine ulaşabilmelidir .

C. DİĞER ÖZELLİKLER:

1. Cihaz fakomodunda, CONTINUOUS, BURST ve PULSE modlarında çalışabilmelidir.
2. Cihazın Ultrasonik fakohandpiece'i en az 4 piezoelektrik kristale sahip tek parçalı, otoklav sterilizasyonuna uygun ergonomik bir handpiece olmalıdır. Cihazın U/S frekansı 32±2 kHz aralığında ultrasonik , 43±3 kHz aralığında torsiyonel aralığında olmalıdır.
3. Cihaz, peristaltik pompada fako veya 1/A ucu herhangi bir madde ile tıkandığında (oklüzyon oluştuğunda) sesli bir uyarı vermelidir.
4. Cihaz, farklı olgular için farklı sesler vermelidir. Sesli uyarının ses şiddeti ayarlanabilmeli.
5. Cihazın, kablosuz uzaktan kumandası olmalıdır.
6. Cihaz renkli dokunmatik ekrana sahip olmalıdır. Ve en az 15 inch büyüklüğünde olmalıdır.
7. Cihaz, serum şişesini asmaya ve yüksekliğini ayarlamaya yarayan motorize bir sisteme sahip olmalıdır.
8. Cihazın ayak pedalı arafıkları hekimin isteğine göre ayarlanabilmelidir.
9. Cihaz iki yıl garantili olmalıdır.
10. Cihazın ekranında kullanılan ultrasonik güç, torsiyonel güç, kullanılan irrigasyon sıvısı miktarı, toplam ultrasonik güç, ameliyat süresi vs. gibi istatistikleri görmeyi sağlayan sayaç bulunmalıdır ve bu sayaç her ameliyat sonunda sıfırlanabilmelidir.
11. Cihaz gerekli görüldüğünde demo yapılarak istenilen özellikleri yerine getirdiği gözlemlenecektir.
12. 5 Hdpc ile teslim edilmelidir.
13. Cihaz ile ilgili bakım onarım ve teknik servisin Türkiye'de yerleşik bu konuda eğitilmiş yeterli malzeme stoğu olan teknik servis tarafından yapılmalıdır. Bu madde firma tarafından TSE Hizmet Yeterlilik Belgesi ve Sanayi Bakanlığı Satış Sonrası Hizmet Yeterlilik Belgesi ile belgelenmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



BIOMETRİ TEKNİK ÖZELLİKLER

Cihaz non-invasiv, temassız olarak oküler parametrelerin ölçümünde ve göz içi lens (GİL) yerleştirme sırasında implantasyon için uygun GİL gücünü ve tipini belirleyen hesaplamalarda kullanılmalıdır.

1. Cihazın Axial ölçüm aralığı 14 - 38mm arasında olmalıdır.
2. Cihazın kornea çapı (keratometri) ölçüm aralığı 5.5- 10 mm(34D - 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 yapabilmelidir. Lens kalınlığı ölçmeyen cihazlarla birlikte 1 adet lens kalınlığını ölçen cihaz verilmelidir.
6. Cihaz aşağıda belirtilen IOL formülleri ile hesaplamalar yapabilmeli ve sistemde bu formüllerin tamamı bulunmalıdır.
 - Barrett Toric
 - Barrett True-K
 - Barrett Universal II
 - Haigis
 - Holladay 1
 - Holladay2 srk1
 - Hoffer Q
7. Cihaz; refraktif korneal operasyondan sonra korneal gücün hesaplanmasına dair formül içermelidir.
8. Cihaz swept-source teknolojisi ile çalışmalıdır. Bu sayede kataraktlı hastalarda daha kolay ölçüm alınabilmelidir. Cihaz kullandığı swept-source teknolojisi 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 bu eadaki bozuklukların tespit edilmesinde ön bilgi sunabilmeli ve fiksasyon kontrolü sağlanabilmelidir.
9. Cihaz sağ ve sol göz tayinini belirlemelidir.
10. Ölçümler cihaz üzerindeki joystick vasıtası veya otomatik mod ile alınabilmelidir.
11. Cihazın ölçüm hassasiyeti küçük pupil, yüksek ametropia ve göz akomodasyonlarından etkilenmemelidir.
12. Torik hesaplamaları için gerekli formül Barrett TK bulunmalıdır ve hesaplamalar cihaz üzerinden yapılabilmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENG
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3125

11.09.2023

13. Cihaz fovea görüntüsünü ekrana getirerek doğru noktadan ölçüm alındığını teyit edebilmelidir.
14. Cihaz gerekli IOL hesaplamaları için hafızasında başlıca lens çeşitlerinin parametrelerini içermelidir ve böylece kullanılacak markaya göre IOL tespiti kolaylıkla yapılmalıdır.
15. Cihaz, korneal refraktif düzeltme geçiren hastaların ölçümünü ve içerdiği Post-op ormül ile IOL güç hesaplamalarını yapabilmelidir.
16. Ölçüm modunda kullanıcı hastanın göz niteliğine göre; Phakic, Aphakic Pseudophakic, Silikon, Pseudophakic PMMA, Pseudophakic Acrylic, Pseudophakic memory, Silikon dolu Phakic, Silikon dolu göz Aphakic seçeneklerinden birini seçebilmelidir.
17. Cihazda kullanılan program Windows XP veya üzeri uyumlu, grafik arayüzü olan bir yazılım olmalıdır.
18. Cihaz pupil çapını ölçebilmelidir.
19. Cihazda farklı kullanıcılar için farklı IOL veri tabanları kurulabilmeli, böylece kullanıcılar arası lens hesaplamaları birbirine karışmamalıdır.
20. Maksimum uyum açısından cihazla birlikte motorize masası verilmelidir.
21. Cihazın güç gereksinimi 100-240VAC ve 50-60Hz. olmalıdır.
22. Cihaz laser yazıcı ile birlikte teklif edilmelidir.

Cihaz ile birlikte yüksek hassasiyet gerektiren CIL'lerin implantasyonu sırasında ileri teknoloji kutarak cerrahisine destek olan ameliyat mikroskoplarıyla uyumlu, astigmat düzeltici CIL'lerin dijital olarak hizalanmasını sağlayan, 1 adet dijital mikroskop görüntüleme sistemi verilmelidir

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



19.

SCLERAL FIXATION PMMA LENS

(212.0003)

1. Lens oftalmik kullanıma uygun olmalıdır.
2. Optik 6,50 mm haplık 13,50 mm olmalıdır.
3. Fixe edilebilir amaçlı haplıklarda 2 ad delikleri mevcut olmalıdır.
4. Arka kamara (sulcus) implantasyonu için uygun olmalıdır.
5. C haplık model olmalıdır
6. A constant 118,2 olmalıdır.
7. Satın alınmış ürünün dioptrisi hastaya uygun değilse uygun dioptrili yol firma tarafından değiştirilebilmelidir.
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 malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürünün ambalajında URR 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 SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web s_ayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı şahhüdünü 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNÇAY
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



ABSORBENT STICK

(212.0008.000)

1. Steril ambalaj içerisinde olmalıdır.
2. Hızlı kan ve sıvı absorbe etme özelliğine sahip olmalıdır.
3. uç 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 malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB ödu, 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 ŞUT 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.

Prof. Dr. Ü. Bayir GÜNEŞ

Genel Müdürü

Genel Müdürlüğü

Orman Bakanlığı

Orman Genel Müdürlüğü

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

Orman İşletme Şirketi

BİMANUEL ASPIRASYON KANULU (212.0009.000)

1. 0,60 x 16 mm ve 23 G, 0,40 mm ölçülerinde olan thinwall kanül olmalıdır
2. Poligartlı olmalıdır
3. Ürün numunesi ilgili kurumlar tarafından denenerek karar verilecektir.
4. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkarılı (orjinal) olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır
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 malatlı 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 satış alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
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 tüketicisine 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.T.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.T.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

OCR SETİ (212.0015.000)

1. Materyal paslanmaz çelik olmalıdır. Bükülmeliküler olmalıdır.
2. Düz, paslanmaz çelik probu olmalıdır. (0.60mm / 0.90MM çapında x 45 / 60 mm uzunluğunda)
3. Çift şerit ambalaj içinde olmalıdır.
4. Silikon tüp metal probun üzerinden çıkmayacak özellikte 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 malzemelen aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) - na kayıtlı olmalıdır
Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)
inde 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 kalacağı
taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip
Sistemine (ÜTS) . kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuına dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
DE.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.B.D.
D/p. No: 3175




EVİSERASYON ORBITAL İMPLANTI (EVİSERASYON SFERE-212.0022)

Orbital cerrahide kullanılmak üzere

üretilmiş olmalıdır. Doğal

hydroxyapatite'den üretilmiş olmalıdır.

Ürün kolayca şekillendirilebilir olmalıdır.

Ürün ağırlığı 0.31gm,implant'taki boş

alan %90 olmalıdır. Ölçüleri 18-18-20

ve 22mm ölçüleri olmalıdır.

Ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBİB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

Gerektiğinde farklı bir ölçü ile 24 saat içinde değiştirileceği

taahhüt edilecektir. Ürün Ulusal Bilgi bankasına

kayıtlı.Sağlık Bakanlığınca Onaylı olmalıdır.

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 miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

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, çikili 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.

Prof. Dr. Üzeyir BÜYÜKÖZ
DEĞİTİF
SAĞLIK BAKANLIĞI A.Ş.
17.05.2023
17.05.2023
17.05.2023

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 malatlı 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;
a. 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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3176

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3176

DECALINE TEKNİK ŞARTNAMESİ (212.0019.000)

1. Ürün vitreoretinal cerrahide kullanılmak üzere perfluorocarbon (C10F18) yapıda olmalıdır. Steril, en az 5cc vial ve orijinal kutu içerisinde olmalıdır.
2. Ürüne ait örnek ve katalog istenildiğinde sunulabilmelidir. Teklif edilen ürün en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
3. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanım tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
4. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay içerisinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miadlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
5. 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 katacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

AHMED GLOKOM VALF SİLİKON (YETİŞKİN) (212.0032.000)

Valf; intraoküler basıncı normal seviyeye indirebilecek, aynı anda aynı valf sistemini içermelidir.

Valf; her türlü yüksek basınçlı glokoma özellikle neovasküler glokom, iltihabi glokom, korjenal glokoma ve korjenal transplantasyonlarda, transplanta ile birlikte kullanılabilir özelliğe olmalıdır.

Valf; tek aşamalı basit cerrahi müdahale ile implant edilebilir özelliğine sahip olmalıdır.

Valf gövdesi; silikon, Drenaj tüpü; silikon, Valf, silikon elastomer membrandan imal edilmiş olmalıdır.

Valf ebatları;

Genişlik	: 13,00 mm
Uzunluk	: 16,00 mm
Tüp uzunluğu	: 25,00 mm
Kalınlık	: 0,08 mm
Yüzey alanı	: 184,00 mm ² (kare) olmalıdır.

Valf; non obstructive valf sistem teknolojisini ve aynı drenajı engelleyerek ön kamara çökmesini önleyecek venturi-efekt sistemine sahip olmalıdır.

Valf; orijinal ambalajında ve en az 2 yıl süreli garanti edilmelidir.

Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni model olan ürünler ile değiştirmelidir.

Teklif edilen ürünün ambalajında USB kolu, son kullanım tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimat sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza sevildiğini 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.

Malzeme tekli eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Özeyir GÜNENÇ
D.E.O.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 5125

Prof. Dr. Özeyir GÜNENÇ
D.E.O.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 5125

FAKO BIÇAĞI 3,5 MM (212.0027)

1. 3,5 mm'lik çift yüzeyi keskinleştirilmiş (bevelup ve bevel-down) olmalıdır.
2. Polisöfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
3. Biçanın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Biçaklar mikroskop altında parlamanmalıdır.
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 teslim 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 tükülmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, tedarikçi veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175



JONES TUPÜ (212.0041.000)

1. Konjonktivodakriyosistorinostomi cerrahisinde kullanılmak için üretilmiş olmalıdır.
2. Pyrex (Borosilicate) maddesinden üretilmiş olmalıdır.
3. Kliniğin istağı doğrultusunda değişim yapılacak şekilde değişik ölçülerde olmalıdır.
4. İmplantın hastalar üzerinde uzun dönemli çalışmaları olmalıdır ve bunlar draz edilmelidir.
5. Tüpün implantasyonunda ek özel bir alete ihtiyaç duyulmamalıdır.
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, idareci firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma 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 kaleceği 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜRGENLİ
D.E.S.T.F.
Göz Hastahaneleri A.Ş.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜRGENLİ
D.E.S.T.F.
Göz Hastahaneleri A.Ş.
Dip. No: 3175

HİDRODİSEKSİYON KANÜLÜ(212.0033.000)

1. Alınacak olan hidrodiseksiyon kanülü 25G veya 27G anma ölçülerinde olacaktır.
2. Künt uçlu, kıvrık ve uç kısmı yassı olacaktır.
3. Göz içi hidrodiseksiyon 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 firma, İdarenin 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
a; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ndesatin 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, ihalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Cahit GÜNEÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
No: 317E



KISTOTOM EĞRİ 25G (212.0043.000)

1. 0.50 x 16 mm ölçülerinde 25 G olmalıdır. Pearce modeli olmalıdır.
2. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı (orijinal) olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
3. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
4. Yüklenici firma, idarene firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SLT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketime kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.B.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Dr. Mustafa
Gökdemir A.D.
Dip. No: 14539
Dip. No: 115000

KORNEA SAKLAMA SOLDSYONU (212 0046.000)

1. Donör korneasını +4 derece 14 güne kadar saklama olanağı vermemelidir.
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, distribütörük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
8. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlak 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 malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB 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, ilhaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı

olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

SERKLAJ BAND (212.0047)

Retina cerrahisinde kullanılmak üzere
üretlmif olmalıdır. Tıbbi silikondan
üretlmif olmalıdır.

240 style ve 2,5

mm eninde

olmalıdır. içinde

bağlayıcı sleeve

olmalıdır.

Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot
numarası bulunmalıdır. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim
tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi
yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme
Listesindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile
belirlenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı tashihdünü yazılı beyan
etmelidir.

Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici
firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'nde sahn alınan ürünün
kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı
olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastahıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastahıkları A.D.
Dip. No: 3175

MICRO SPONGE (212.0048.000)

1. Steril Poşette her biri 5'lik poşetler halinde olmalıdır.
2. Cerrahi alanında hızlı aspirasyon yapabilen üçgen uçlu olmalıdır.
3. Emici spanj sabit olarak yaklaşık 7cm'lik sep üzerinde monte olmalıdır.(2 ¼ in)
4. Cerrahi alanda lif bırakmamalıdır.
5. Son kullanım tarihine en az 3 yıl olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
7. Orjinal paketler içinde steril olmalıdır.
8. Yüklenici firma, İdarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni imtazlı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
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 kurumunuza 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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENG
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENG
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

FCI-MONOXA TİPİ LAKRİMAL

SİLİKON TÜP (212.0049)

1. Materyal: Polipropilen İp, 0.64 mm silikon tübng
2. Silikon tübng uzunluğı 240 mm olmalı
3. Polipropilen ip uzunluğu 415x2 mm olmalı
4. Tübing punturına oturan plağı 4 mm olmalı
5. Çift steril ambalajda sunulmalı
6. CE ve ISO belgeli olmalı
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır
9. Yüklenici firma, idareнің firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
10. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (ŞGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki ŞUT kodları ile eşleşmiş olmalı, ŞGK' nın Pglı web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
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 kuru, mumuza saldığını bildirmelidir.
12. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Prof. Dr. Özeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Yüklenici Firma Adı:
Tic. Sic. No: 113602

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 bütünlüklü 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 cebe 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 kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliikteki 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.

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Dr. Üzeyir GÜNENÇ
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175
T.C. Sağlık Bakanlığı
T.C. Sağlık Bakanlığı

VAKUMSUZ PUNCH

(212.0055.000)

1. Keratoplasti ameliyatında donor 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 kalana verilmelidir
 6. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10x0 monofilaman sütlür olmalıdır.
 7. 6.0-8.5 mm aralığında seçenokler olmalıdır
 8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası ve UBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
 9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
 10. Onaylı Grün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemli bezinde işkileştirilmelidir.
 11. Onaylı Grün (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 ihliyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirtecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılar da kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünlerle değiştirmeyi kabul edecektir.
 14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miiallı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 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 satıldığıni bildirmelidir
16. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedel 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.
 17. Malzemeyi teklif eden firma; Üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastaneleri A.Ş.
Dp. No: 3175

11.11.2023
11.11.2023
11.11.2023

RETINAL STRIP / RAY (212.0056)

Skteral çöketme yapabilmek için
Üretilmiş olmalıdır. Solid şlikondan
imal edilmiş olmalıdır.

Ray
geniřlięi
2.5 mm
olmalıdır.

Kalınlık
1.50 mm
olmalıdır.

Total taban genişliği 7.50 mm Normal taban genişliği 6,0 mm olmalıdır.

Malzemenin ezilmemesi ve zarar görmemesi için sert özelliđli çift blister steril
ambalajda olmalıdır. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden
başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

Yüklenici firma, idaresinin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan
malzemeleri aynı özellikteki yeni nişatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB kodu, son kullanım tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

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
sahidliğini bildirmelidir.

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 tükellenişine kadar eşlenmiş 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.

Prof.Dr. İzzet GÜNEŖ
D.E.İ.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dk. No: 312

179008
179008
179008

GOZ İÇİN RETROBULBER 25G İĞNE

(212.0057.000)

1. 0.50x38 mm 25 G iğnelerinde atkinson tipi retrabulbar kanül olmalıdır.
2. Yuvarlak ucu, 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 özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmak, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketimine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)- ne kayıtlı olmalıdır.
11. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 5175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 5175

PİLLİ GÖZ KOTERİ (212.0058.000)

1. Fina 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 miallli 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 ürünleri 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 kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ihhaleci veya bayi olarak ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Diy. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Diy. No: 119008

F

RONTALIS SÜSPANSİYON SETİ

{212.0059}

1. Frontal aaki ameliyatlarında kullanılmak üzere ucunda paslanmaz 2 adet çelik iğnesi bulunan silikon rod ve silikon sleeve içeren set halinde olmalıdır.
2. Paslanmaz çelik iğneleri Ø 9mm*8.3cm olmalıdır.
3. Uzunluğu 40 cm , kalınlığı 0.8mm olmalıdır.
4. Silikon tüpün sleeve boyu 10 mm olmalıdır
5. Yeterli esneme özelliği olmalıdır. ne çok sert ne de çok esnek olmalıdır
6. Çelik iğneler kapak eğimlerine uygun sağlayacak şekilde kolayca biçimlendirilebilmeli yeterli sağlamlıkta olmalı, kolay geçebilmelidir.
7. Ürün numunesi ilgili hakimler tarafından denonerek karar verilecektir.
8. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı (orjinal) olmalıdır. Sonradan yapıştırma (sticker vs) olmamalıdır.
9. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
10. Teklif edilen üründen son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni matli olan ürünler ile değiştirmektedir.
12. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Yıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve üründen tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
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. Malzemeyi teklif eden firma: üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENG
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 1175

10.10.2023
10.10.2023
11.10.2023

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 pirojen ve toksik olmamalıdır.
4. Silikon yağı %100 arındırılmış olmalıdır.
5. Silikon yağı 10ml flakon veya enjektör halinde hazırlanmış olmalıdır.
6. Viskozitesi 20 derecede 1300 cP olmalı ve bu paketin dışında belirtilmemelidir.
7. Silikon yağının moleküler ağırlığı 42000 dalton olmalıdır
8. Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
9. Görünüşü berrak, kokusuz olmalıdır
10. Yüklenici firma, talebinin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
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;
a; 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 bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükellenmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

Malzemeyi teklif eden firma, Dretici, İthalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Dr. Özgür GÜNEŞ
T.C.
Gözetmenleri A.D.
No: 3175

Dr. Özgür GÜNEŞ
T.C.
Gözetmenleri A.D.
No: 10500
T.C. No: 119005

KAPSÜL GERME HALKASI (RING) (212.0036.000)

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

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.Ş.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof. Dr. Zeynep ATAM
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 10905
Dip. Tes. No: 119605

TREPAN (212.0069.000)

1. Keratoplasti ameliyatlarında alıcı korneadan sağlıklı kornea dokusunun çıkarılması amacıyla kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
 2. Vakumlu olmalıdır ve vakumu sayısında 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 çaplı iğneli, 10x0 monofilaman sülür olmalıdır.
 6. Korneaya temas eden kısmında en az 16 adet işaretleyici olmalıdır.
 7. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
 8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim partisi (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 mutabık 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 sunmalıdır.
 13. Yüklenici firma, veracağı 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, klârenın firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni nitelikli olan ürünler ile 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 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.

Prof. Dr. İzzet GÜNENÇ

DEÜTFE
Göz Hastalıkları A.D.
D. No: 3175

ATILAN
Tarih: 19/08
Tels. No: 15605

**SÜTÜRLE FİKSASYONLU KAPSUL GERME HALKASI (CIONNI HALKASI)
(212.0098)**

1. 12.0-13.0mm uzunluklarda, dört delikli, PMMA'dan yapılmış olmalıdır.
2. Sütür koymaya uygun haptikleri 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 miktar ne olursa olsun firma tarafından istenen ölçülerde veya uzun mraditlerle değiştirilecektir.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UEB 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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENG
D.E.O.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dış. No: 3775

Dr. S. AYHAN
Göz Hastalıkları A.D.
Dış. No: 10906
Tic. No: 119606

IOL MANİPÜLATÖR (SINSKEY)-(212.0103)

1. Katarakt ameliyatlarında göz içi lensini manipülasyon amacı ile kullanılan kırık uçlu manipülatör olmalıdır.
2. Kırık kısmı 15 mm'den itibaren 45 derece açılı olmalıdır.
3. En az 0.2 mm'lil deliklerden geçebilmelidir
4. Uç kısmı lensi ve dokuları zedelemeyecek biçimde düzgün olmalıdır.
5. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır. Sonradan üzerine yapışırma(stiker vs.)olmamalıdır
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idararun 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 teslimat 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 ŞUT 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 olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.D.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.D.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175
Tic. No: 119008
Tic. No: 119008

SPATULA (PEARCE) (212.0108)

1. Pürüzsüz yuvarlak kenarlara sahip olmalıdır.
2. Göz içinde rahat ve güvenli manipülasyona izin vermelidir.
3. 45° açılı 0.50mm. Açıdan sonra 10mm. ölçüsünde olmalıdır.
4. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orjinal 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, 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 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 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Mustafa ÖZKAN
Göz Hastalıkları A.D.
Dip No: 10906
Tic. Sic. No: 119606

TANO (EXTENDIBLE DIAMOND DUSTED SWEEPER)212.0139.000

Tek kullanımlık olmalıdır, gövde elden kaymayı engellemek amacı ile pürüzlü yapıda olmalıdır. Paket üstünde kod numarası ,CE işareti ve markası belirtilmiş olmalıdır
25 Gauge olmalıdır.

Alat ucu elmas tozu ile kaplanmış olmalıdır.

Teklif edilen ürün steril çift blaster ambalaj içinde, paketin nereden açılacağına dair ön ve arka yüzünde işaretler olmalıdır.

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 miallı olan ürünler ile değiştirmelidir.

Teklif edilen ürünün ambalajında USB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünün teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SLT 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ö.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3176

Dr. Theodoros K. K. K. K. K.
Dip. No: 10386
Dip. No: 1198

FCI-BİKA PEDIATRİK SİLİKON NAZOLAKRİMAL ENTUBASYON SETİ (212.0092)

Malzeme: paslanmaz

çelik olmalıdır.

Bikanaüküler olmalıdır.

Düz, paslanmaz çelik

probu olmalıdır. Silikon

tüp kalınlığı 0.64mm

D.O. olmalıdır.

Silikon yada PVP kaplı silikon tüp metal probun

içine girmelidir. Steril ambalajda olmalıdır.

GENEL ÖZELLİKLER

Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanım tarihi ve lot numarası

bulunmalıdır. Teklif edilen ürünün son kullanım 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 malzeme ürünleri ile değiştirmelidir.

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 kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

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.

Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.D. Üzeyir GÜNENÇ
D. SUTF.
Göz Hastalıkları A.D.
No: 0175

Doç. Dr. Zeynep AYHAN
Göz Hastalıkları A.D.
No: 0175
Tels. No: 119600

**SF6 GAZI (SULFUR HEXAFLUORDE) 10 ML'LİK
(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 kulu üzerinde firma bilgileri yazmalıdır. Paket muhtevasında 0,22 µm filtre ve 50 cc steril gaz karıştırma enjektörü bulunmalıdır.
4. Ürünlerin hapsi ayrı steril paket içerisinde olmalı hava filtresi özel bir mekanizma ile bastırıldığında gaz şırınga içine dalaabilecek şekilde üretilmiş olmalıdır.

Dr. Mustafa ÖZGENÇ
S.T.
Gaz Karıştıran A.D.
Etiler, No: 1175

Dr. Dr. Ziya AYHAN
Etiler Gaz Karıştıran A.D.
Etiler, No: 11908
Etiler, No: 11908

DELİKLİ KONFORMER (212.0013)

1. PMMA maddesinden
manuel olmalıdır
Atravmatik ve yüzeyi
ciltli olmalıdır.
2. Konjunktivanın görülmesine imkan verecek şekilde kalı ve sayfalı olmalıdır.
3. Mukus drenajına ve ameliyattan sonra göz damlası uygulamasına imkan verecek şekilde denkli olmalıdır. 20,23 ve 26 cm ebatlarında olmalıdır.
4. Tekli kutularda ve çift steril ambalajda 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 kullanma tarihi yaklaşan matzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜB@ 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 SJT kodları ile eşlenmiş olması, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyle teklif eden firma; Ürücü, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
Ö.E.Ü.TF
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

AYHAN
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 10907
Göz. Tes. No: 110



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

08/02/2024 15:46:31

TEKNİK ŞARTNAME

12238 GÖZ İÇİ GAZ SETİ C3F8 10 ML'LİK

1. Gaz oftalmik kullanım amaçlı üretilmiş olmalıdır
2. Gaz %100 saflıkta C3F8 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 muhtovasında 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.

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

Prof.Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175

TEKNİK ŞARTNAME

4630 IRRIGASYON SOLUSYONU 500ML (212.0038.000)

1. Cerrahi sırasında intraoküler yapıları koruyarak, normal basınç hacim ilişkisini sürdürebilmelidir.
2. İçeriğinde 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 ml'de 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 solusyonu (torba) 500ML ile değişim 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 tükülmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
13. Malzemeyle teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Üzeyir GÜNENÇ
D.E.Ü.T.F.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. No: 3175