

172691

BİMANUEL ASPİRASYON-İRİGASYON HANDPIECE SETİ 60 ADET

- Kurumumuzda mevcut bulunan Alcon marka Fako cihazı ve elciği ile uyumlu olmalıdır.
- Set içerisinde 1 adet Aspirasyon 1 adet irigasyonhandpiece bulunmalıdır.
- Aspirasyon ve irigasyonhandpiecilerinin tutma yerleri titanyum materyelden, uç kısımları paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
- Operasyon esnasında kullanımı kolaylaştırmak adına aspirasyon ve irigasyonhandleları farklı renklerde (aspirasyon ucu sarı, irigasyon ucu mavi renkte) olmalıdır.
- Aspirasyonhandpiece boru kalınlığı 21G, delik çapı 0,35mm, tek delikli ve eğri olmalıdır.
- İrigasyonhandpiece boru kalınlığı 21G, delik çapı 0,5mm çift delikli ve eğri olmalıdır.
- Aletlerin üzerinde katalog kodu markası üretildiği ülke beyanı CE işareti ve 2D matriks (Data Matriks) kodu olmalı ve silinmeyecek şekilde markalanmış olmalıdır.
- Numune değerlendirilerek karar verilecektir ve yukarıda belirtilen bütün özellikler numuneler üzerinde de aranacaktır.

Ankara Üniversitesi
Fakültesi Hastaneleri
Oya KURNAZ TEKEİ
Tesp. No: 62339
Göz Hastalıkları Uzmanı

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları ABD
Doç. Dr. Esra ŞAHLI
Dip. Tes. No: 119264

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Doç. Dr. Sibel DEMİREL
Dip. Tes. No: 116420
Göz Hastalıkları Uzmanı

172691

SİLİKON ENÜKLEASYON/EVİSERASYON İMPLANTI 6 ADET

- ENÜKLEASYON/EVİSERASYON İMPLANTI AMELİYATINDA KULLANIM İÇİN DİZAYN EDİLMİŞ OLMALIDIR.
- SOLİD SİLİKONDAN MAMUL OLMALI,
- İÇİ DOLU OLMALI,
- 12, 14, 16, 18, 19, 20, VE 22MM EBATLARDA OLMALI,
- TEKLİ KUTULARDA VE ÇİFT STERİL AMBALAJDA OLMALI,

Ankara Üniversitesi
Fakültesi Hastaneleri
Diyadin KURNAZ TEKELİ
Tıp. Tes. No: 97310
Göz Hastalıkları Uzmanı

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.B.D.
Doç. Dr. Esra ŞAHLI
Tıp. Tes. No: 119264

Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. Sibel DEMİREL
Tıp. Tes. No: 116420
Göz Hastalıkları Uzmanı

172691

DELİKLİ KONFORMER (JT002489) 6 ADET

- PMMA maddesinden mamul olmalı,
- Atravmatik ve yüzeyi cilalı olmalı,
- Konjunktivanın görtilmesine imkan verecek şekilde katı ve şeffaf olmalı,
- Mukus drenajına ve ameliyattan sonra göz damlası uygulamasına imkan verecek şekilde delikli olmalı,
- 20, 23 ve 26 mm ebatlarında olmalı,
- Tekli kutularda ve çift steril ambalajda olmalı,

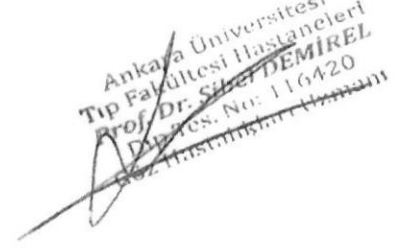
Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.B.D.
Doç. Dr. KURNAZ TEKELİ
Dip. Tes. No: 91222



Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Göz Hastalıkları A.B.D.
Doç. Dr. İSRA SAHLI
Dip. Tes. No: 119264



Ankara Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastaneleri
Prof. Dr. SİBEL DEMİREL
Dip. Tes. No: 116420



CERRAHİ SÜTUR İPEK ÖRGÜLÜ

172691

1. Cerrahi iplik biyolojik, multiflamant ve emilemeyen yapıya sahip olup saf ipekten imal edilmiş olmalıdır.
2. Cerrahi iplik özel kaplama malzemesi ile kaplanmış olmalı ve kaplama malzemesinin kimyasal özelliği belgelenmelidir.
3. İpliğin kalınlığı, düğüm tutma kabiliyeti yüksek olmalı ve düğümlenme esnasında kopmamalıdır. U.S.P. ve Avrupa Farmakopisine uygun olmalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
4. Vücutta reaksiyon göstermemelidir.
5. Cerrahi iplikler steril olmalıdır.
6. Cerrahi iplik paketten çıktığında ipliğin paket hafızası minimum düzeyde olmalıdır.
7. İpliğin yüzeyi pürüzsüz olmalı ve tiftiklenmeye karşı dayanıklı olmalı ve dikiş süresince deforme olmamalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
8. Cerrahi ipliklerin iğneleri paslanmaz çelikten, kırılma ve bükülmelere karşı dirençli olmalıdır. İğne; cerrah , dikiş atma işlemini bitirene kadar, dokudan ilk geçişteki performansı ile geçmeli ve dikiş atma işlemi bitene kadar eğilip kırılmamalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
9. Cerrahi iğne gövdesi portegüye takıldığında özelliğini yitirmemeli, kaymamalı ve portegü ile temas ettiği yerlerde ezilme ve bükülmeler olmamalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
10. Kullanım esnasında cerrahi iğneler doku geçişleri sırasında delici özelliğini kaybetmemeli, çoklu geçişlerde ucu körelmemeli, kolay penetrasyon sağlayacak yapıda olmalıdır. (Cerrahi girişim sırasında numune değerlendirme kapsamındadır.)
11. Cerrahi iplik iğne ile uyumlu olmalı, kullanım esnasında iplik iğne ile birleşme yerinden ayrılmamalı ve birleştiği yerde dokuda en az travmayı sağlayacak minimum kalınlık farkına sahip olmalıdır.
12. Teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
13. İğne boyu 16-20mm arasında olanlar için ± 1 mm, iğne boyu 22 ve üzerinde olanlar için ± 2 mm tolerans tanınmalıdır.
14. Cerrahi iplik boyu istenilen boyuttan ± 5 cm tolerans tanınmalıdır.
15. Birim Ambalaj:cerrahi iplik, kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde ambalajlanmış olmalıdır. Bir adet = Bir poşettir.
16. Cerrahi iplik iğneye takılı, steril ipliğin düğüm olmasını engelleyecek şekilde ambalajlanmış olmalıdır. Ambalajdan dolaşmadan ve rahat çıkarılabilmelidir.
17. Birim ambalajın işaretli açılma yerinden açıldığında iğnenin portegü ile tutulması için iğne görülmelidir.
18. Çok saplı ipliklerde, ipliklerin ambalaj içinden kolaylıkla çıkarılabilmek ve tespit etmek için askı bandı olmalıdır.
19. Birim ambalajın üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde aşağıdaki bilgiler yazılmış olmalıdır.
 - a- İmalatçı firmanın ticari adı ve/veya kısa adı,
 - b- İğne cinsi (yuvarlak, keskin, spatül, tapercut, taperpoint, küt uçlu), iğne adedi (tek veya çift olduğu görülecek şekilde), iğne boyu (mm olarak),
 - c- İğne büyüklüğü 1:1 oranında görülebilmeli,
 - d- İğnesiz ise iplik adedi,
 - e- İpliğin kalınlığı (metrik ve U.S.P. olarak),
 - f- İpliğin uzunluğu,
 - g- ipliğin rengi,
 - h- Örgülü ise kaplama maddesi veya kaplama ifadesi
 - i- Sterilite ibaresi, sterilizasyon metodu,
 - j- Son kullanma tarihi
 - k- UBB barkodu
 - l- Lot numarası yazılı olmalıdır
20. Kutu Ambalaj : Ambalajlama aşağıda belirtilen özelliklere sahip olmalıdır.
 - a. İçerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.
 - b. Seri veya kontrol numarası olmalıdır.
 - c. Kutu ambalajın üzerinde, birim ambalajın üzerinde yazması gereken bilgilerin tamamı olmalıdır.
 - d. Kutular, depolama ve taşıma şartlarında kullanım anına kadar sterilitesini koruyacak şekilde ambalajlanmış olmalıdır.
 - e. Malzemeler steril paketlerde ve orijinal kutularında teslim edilmelidir.

Prof. Dr. Mesut ALKİŞ
Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
İbni Sina Hastanesi
Ameliyathane Birim Sorumlusu
Diploma No: 7210

4

Ankara Üniversitesi Tıp Fakültesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Doç. Dr. Sermin KÜÇÜKSEKİ
Diyadinin 127451
Gözetim Uzmanı

Sermin KÜÇÜKSEKİ
ANKARA ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
İbni Sina Araştırma ve Uygulama
Hastanesi Ameliyathane Birim Sorumlusu