

**BL5623S; BAUSCH+LOMB MARKA STELLARIS, ELITE ANTERIOR VE STELLARIS PC
CİHAZI İÇİN 23G VİTREKTOMİ KESİCİSİ**

1. Vitrektomi kesicisi 23 Gauge olarak Bausch+Lomb Stellaris ile Elite Anterior fako ve Stellaris PC fako-vitrektomi kombine cihazına uygun orijinal kesici olmalıdır.
2. 23 gauge renk kodunu kolayca belirlemek için pnömatik vitrektomi kesicisi probu gövdesi veya arka kısmında yeşil renk belirlenmiş olmalıdır.
3. Stellaris PC fako-vitrektomi kombine cihazında kullanıldığında dakikada 5000 kesiye kadar ve çıkabilen yüksek hızlı 23 gauge pnömatik vitrektomi kesicisi şeklinde olmalıdır.
4. Hortumlarının karışmaması için vitrektomi kesicisinin aspirasyon hattı sarı renkli şeride, basınçlı hava hattının da mavi renkli şeride sahip olmalıdır.
5. Basınçlı hava hortumunun konektörü Bausch+Lomb Stellaris PC ve Stellaris Elite Anterior cihazına direkt bağlanabilecek şekilde olmalıdır.
6. Set steril pakette ve tek kullanımlık olmalıdır.
7. Paket üzerinde lot numarası, barkod numarası, son kullanma tarihi, Etilenoksit veya Gamma radyasyon yöntemiyle steril edildiğine dair işaret, lateks içermediğini gösteren işaret ve CE işareti belirtilmiş olmalıdır.
8. Ürün kodu ürün paketinin üzerinde yazılı olmalıdır.
9. CE belgesine sahip olmalıdır.
10. Ürün Stellaris ile Elite Anterior ve Stellaris PC fako / kombine fako vitrektomi cihazının üreticisi ile aynı marka ve üreticiye sahip ürün olmalıdır.
11. Ürün cerrahi bir cihaz ile kombine kullanılacağından, cihazın üreticisi ile aynı markaya sahip orijinal malzeme olmalıdır. Cihazın üreticisi dışında, başka bir firma tarafından üretilmiş ürün teklif edildiği takdirde, teklif eden firma verdiği adet miktarı bitene kadar ana cihaz, aksam ve aksesuarlarında doğacak olan her türlü teknik sorun ve arıza hallerinin sorumluluğunu üstlenmeyi, arıza giderilemediği takdirde, (7) yedi gün içinde çalışan sorunsuz aynı marka ve model cihaz ile değiştirmeyi ya da eski model mevcut değil ise bir üst model phaco cihazı ile değiştirmeyi kurulum, eğitim ve servis gibi gereksimler dahil yerine getirmeyi yazılı noter taahhütlü olarak verecektir.
12. Vitrektomi kesicisi ile birlikte BL3190 Stellaris ön vitrektomi probu adaptör kiti de teslim edilmelidir.
13. Ürünün miadı en az bir yıl olmalıdır.

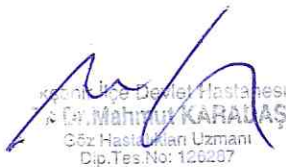
Akşehir İktisadi Devlet Hastanesi
Op. Dr. Mahmut Kaya
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 173327

AKŞEHİR İKTİSADİ DEVLET HASTANESİ
Op. Dr. Begüm AYDINER
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 200827

VFM DISPOSABLE FAKO KASETİ ŞARTNAMESİ

KASET SİSTEMİ :

1. Tek kullanımlık olmalıdır.
2. 1 adet sıvı toplama kaseti olmalıdır.
3. 1 adet tubing seti olmalıdır.
4. 1 adet serum seti olmalıdır.
5. Kaset, tubing ve serum seti bağlantı uçları yanlış bağlantıya mahal vermeksizin cihazın kolay kurulum ve kullanım için birbirine bağlanmış şekilde sette hazır bulunmalıdır.
6. 1 adet test odacığı olmalıdır
7. 2 adet irigasyon sleeve olmalıdır.
8. 1 adet plastik yapıda fako iğne (tip) sıkıştırıcısı olmalıdır.
9. Set içerisinde test odacığı sleeve ve iğne sıkıştırıcısı bir arada steril edilmiş ayrı bir poşette olmalı ve gerektiğinde tekrar steril olarak kullanılabilmelidir.
10. Sıvı toplama kasetinin tahlil ya da inceleme amaçlı sıvı dökülmesini önlemek amaçlı kasetin iki açık yerini kapatmak için tıkaç veya kapağı olmalıdır.
11. Set içerisinde ekran örtüsü, tepsi örtüsü ve uzaktan kumanda örtüsü steril olarak bulunmalıdır.
12. Kaset içi görülebilecek şekilde şeffaf olmalıdır.
13. Kaset içindeki sıvıyı boşaltılabilir özellikte olmalıdır.
14. Kaset dolum haznesini serum seti ve tubing setinden ayrılabilir şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
15. Kaset doluma yaklaştığını ya da tamamen dolu olduğu bilgisini kullanılan cihaza uyarı verebilecek özellikte ve dizaynda olmalıdır.
16. Kaset üzerinde yalnız bir defa kullanılabileceğine dair uyarıcı yazı olmalıdır.
17. Set steril olmalıdır.
18. Paket üzerinde lot numarası, barkot numarası, son kullanma tarihi ve CE işareti belirtilmiş olmalıdır.
19. Ürün kodu ürün paketinin üzerinde orijinal basım yazılı ve miat tarihli olmalıdır. Sonradan yapıştırma etiket olmamalıdır.
20. CE ve ISO belgelerine sahip olmalıdır.
21. Ürün Fako cihazının üreticisi ile aynı marka ve üreticiye sahip ürün olmalıdır.
22. Ürün cerrahi bir cihaz ile kombine kullanılacağından, cihazın üreticisi ile aynı markaya sahip orijinal malzeme olmalıdır. Cihazın üreticisi dışında, başka bir firma tarafından üretilmiş ürün teklif edildiği takdirde, teklif eden firma verdiği adet miktarı bitene kadar ana cihaz, aksam ve aksesuarlarında doğacak olan her türlü teknik sorun ve arıza hallerinin sorumluluğunu üstlenmeyi arıza giderilemediği takdirde, (7) yedi gün içinde çalışan sorunsuz aynı marka ve model cihaz ile değiştirmeyi ya da eski model mevcut değil ise bir üst model fako cihazı ile değiştirmeyi kurulum, eğitim ve servis gibi gereksimler dahil yerine getirmeyi yazılı noter taahhütlü olarak verecektir.


Akşehir Devlet Hastanesi
Dr. Mahmut KARADAĞ
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 126207


AKŞEHİR DEVLET HASTANESİ
Dr. Dr. Begüm AYDINER
Göz Hastalıkları Uzmanı
Dip. Tes. No: 200827