

### **Serklaj sponge şartnamesi**

- 1.Scleral çökertme yapabilmek için üretilmiş olmalı
- 2.Silikon sponges ten dan imal edilmiş olmalı
- 3.Silikon Sponge ların uzunlukları 100 mm olmalı
- 4.Ürün 5.0 mm çapında olmalı
- 5.Malzemenin ezilmemesi ,zarar görmemesi ve sterilizasyon güvenliği bakımından kesinlikle sert özellikli Çift blister steril ambalajda olmalı
- 6.Sterilizasyon güvenliği açısından çift blister ambalaj içersinde olmayan ürünler alınmayacaktır
- 7.FCI katalog Ürün referans kod : S6.6305 ya da muadili olmalı.

### **FAKO CİHAZI TİP SLEEVE SETİ**

OERTLİ marka FAROS model cihazına bire bir uygun olmalıdır

Tüm set tek bir steril blister paket içinde olmalıdır

Paket üstünde steril metodu, üretim tarihi son kullanma tarihi lot no ve üretici firma bilgileri yazılı olmalıdır

Paket içeriği

1 adet 2,2 mm çapında 30 derece açılı phaco tip

1 adet irrigasyon sleeve

1 adet test chamber

1 adet tip sıkacağı

1 adet metal güvenlik anahtarı şeklinde olmalıdır

### **VİTREKTOMİ SETİ 23G**

OERTLİ marka FAROS model cihazına bire bir uygun olmalıdır

İrrigasyon ve aspirasyon hatları kaset sistemi ile bütünleşik olmalıdır

Kaset sıvı alış verişini sağlamak için kullanılan hortumlar silikondan üretilmiş olmalıdır.

İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının fako elciğine takılacak konnektörleri yanlış

bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır

Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin yüksek vakumlarda güvenle kullanılması için sertliği ve et kalınlığı artırılmış olmalıdır.

Tüm set tek bir steril blister paket içinde olmalıdır

Paket üstünde steril metodu, üretim tarihi son kullanma tarihi lot no ve üretici firma bilgileri yazılı olmalıdır

Paket içeriği

1 adet kaset sistemi

1 adet sıvı atık torbası

1 adet kan seti

1 adet uzaktan kumanda örtüsü

1 adet 23g cf vitrektomi probu

1 adet 23g panoramik ışık probu

1 adet 23g trocar set şeklinde olmalıdır

## **Serklaj Bandı Şartnamesi**

1. fixation sleeve ile birlikte olmalı
2. uzunluđu 120mm olmalı
3. genişliği 2.5 mm olmalı
4. En 0.6mm olmalı
5. solid silikondan imal edilmiş olmalı
6. ürün kesinlike çift blister ambalaj ile paketlenmiş olmalıdır(sterilizasyon güvenliği açısından )
7. Avrupa Birliđi' ne bağlı bir ülkede imal edilmiş olup ISO, CE belgesi bulunmalı ve Apostille onayı olmalı

### **GÖZ İÇİ DENGELİ TUZ SOLÜSYONU, GLUTATYONSUZ, CAM ŞİŞE, 500CC**

1. 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 veya hidroklorik asit içermelidir.
2. Ürün cam şişe içinde olmalıdır. Plastik şişe veya poşet içinde olmamalıdır.
3. Ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıtlı olmalıdır. UBB barkod numarası ürünün üzerinde yazılı olmalı. Sonradan yapıştırma sticer olmamalıdır.
4. Teslimat tarihinden itibaren en az 30 ay miatlı olmalıdır.
5. Sağlık Bakanlığı UBB VE ÜTS'de kayıtlı olmalıdır.