



TC  
ANKARA VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
ANKARA ETLİK ŞEHİR HASTANESİ  
TEKLİF MEKTUBU

29.11.2024

İlgili Firmaya;

Satın almaya esas olmak üzere, GÖZ -VİSKÖZ SIVI EKSTRAKSİYON SETİ TİP1 ihtiyacı, aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler için KDV HARIÇ BİRİM FİYAT ÜZERİNDEN teklifinizi 02.12.2024 Tarihi saat 10:00:00'a kadar bildirmeniz gerekmektedir.

Dosya Numarası: 2024/7193

SATINALMA KOMİSYON BAŞKANLIĞINA

S.N.	MALZEMENİN CİNSİ	MIKTARI	BİRİMİ	BRANS KODU	UBB NO	SUT KODU	SUT FİYATI	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTARI
1	GÖZ- VİSKÖZ SIVI EKSTRAKSİYON SETİ TİP1	30	ADET			GZ1089	973,57 TL		

Yukarıda yazılı mal/hizmet/yapım işlerine ait isteğinizin numunesine/şartnamesine uygun olarak yukarıda verdiğimiz fiyatlar doğrultusunda vereceğimizi taahhüt ederiz.

Firma Kaşesi- İmza

FİRMALARIN FİYAT TEKLİFİ VERİRKEN DİKKAT ETMESİ GEREKEN HUSUSLAR:

- 1-Teklif edilen fiyat KDV hariç olarak belirtilecektir.
- 2-Teklif esas malzemelerin markası ve modeli i ile teslim müddeti açıkça belirtilecektir.
- 3-Teklif mektubuna ad, soyadı veya ticari unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması zorunludur.
- 4-Malzeme tesliminde, teklif davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer muadili vb. ifadelerle malzeme teslim etmeye yeltenenlerin malzemeleri kabul edilmeyecek ve bir dahaki ihale için teklif davet mektubu gönderilmeyecektir.
- 5-Bu mektupla birden fazla malzeme için teklif davet mektubu gönderilmiş ise her kalem malzeme için teklif fiyatı yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecektir.
- 6-İş bu teklife davet mektubu tanzim edildikten sonra bir zarfın içerisinde konulacak, zarfın kapağı kaşelenip imzalanarak üzerine Ankara Etlik Şehir Hastanesi Komisyon Başkanlığına GÖZ -VİSKÖZ SIVI EKSTRAKSİYON SETİ TİP1 doğrudan temin no 10090 ibaresi yazılacaktır.
- 7-Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
- 8-Malzeme bedelleri, malzemenin teslimine müteakip Kurumumuz Döner Sermaye Saymanlığı/ Muhasebe Birimi tarafından 120 (YüzYirmi) gün içerisinde ödenecektir. Ancak; Nakit Yetersizliği Durumunda Muhasebat Genel Müdürlüğü 12.02.2009 Tarih ve 2277 Sayılı yazısına ve Sağlık Bakanlığı Strateji Geliştirme Başkanlığının 2010/14 Sayılı Genelgesine İstinaden Faturalar Muhasebat kayıtlarına alınış sırasına göre ödenecektir.
- 9-Firma TIBBİ SARF ve CİHAZ ALIMLARINDA TEKLİF ETTİĞİ MALZEMELERİN ÜTS (Ürün Takip Sistemi) 'ne kayıtlı Sağlık Bakanlığına onaylı ürünlere ait Ürün barkod numarasını teklifinde belirticektir.
- 10-İsteklilerin teklif etiketli malzemelerini; Sosyal Güvenlik Kurumunca duyurulan yöntemlerle ve/veya Sosyal Güvenlik Kurumunca yayınlanan Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzu kapsamında Sağlık Uygulama Tebliği (SUT) eki EK-3 listelerindeki (Ek: RG- 26/11/2016- 29900/ 11 md. Yürürlük: 01/12/2016) (Ek-3/C listeleri hariç) tıbbi malzeme alan tanınlarına (SUT kodlarına), küresel ürün numarası (barkod) bazında tanımlanmış olmalıdır.
- 11-İstekli Firma Teklif edilen tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçısı ise kendilerine ait Firma Tanımlayıcı Numaraları varsa KEP (Kamu Elektronik Posta) Adresini teklifinde belirticektir. İstekli Firma Teklif edilen tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçı firmaları adı altında ihaleye istekli olarak teklif veren bayileri ise teklif edilen tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçı firmaların firma tanımlayıcı numaraları ve/veya ilgili internet çıktıları ile kendilerinin bayi tanımlayıcı numaraları ve/veya internet çıktılarını teklifi ile beraber verecektir.
- 12-Bu Teklif Davet Mektubuna Olumlu Ya Da Olumsuz Mutlaka 29.11.2024 09:29:34 kadar cevap verilecektir.

Adres: Varlık Mahallesi, Halil Sezai Erkut Caddesi Yenimahalle / Ankara  
Doğrudan Temin Birimi Tel: 0312 797 0000 / 750290

Mail: [zeynep.alkan3@saglik.gov.tr](mailto:zeynep.alkan3@saglik.gov.tr)

NOT: ŞARTNAMELER HASTANE WEB SITEMİZDEN TEMİN EDİLEBİLİR.

ZEYNEP ALKAN  
Sağlık Teknikeri

## 1-VİSKÖZ SIVI EKSTRAKSİYON SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. 1000'LİK ve 5000'lik silikon enjeksiyonuna uygun olmalıdır.
2. Hem enjeksiyon hem de ekstraksiyonda kullanılabilmelidir.
3. Paket içeriginden bedelsiz olarak 20 G, 23 G, 25 G kanül olmalıdır.
4. Tüm malzemeler steril paket içerisinde bulunmalıdır.
5. Firma tarafından ücretsiz kurulumu yapılacak olan kombine vitrektomi ve fako cihazı ile uyumlu olmalı ve sorunsuz çalışmalıdır.
6. Miadının en az 2 yıl olması gerekmektedir.
7. Miadın dolmasına 3 ay kala firma değişim yapacağını taahhüt etmelidir.
8. Ürünlerin ürün takip sistemi kaydı bulunmalıdır. Bulunmayan ürünler için firma belge sunmalıdır.

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. Kenan ŞAHİN  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 84161

T.C. Sağlık Bakanlığı Etik Şehir Hastanesi  
Op. Dr. Seda ÇEVREKAYA  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 187203

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. Yasin KARAREROL  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 13703

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Eğitim ve Araştırma Hastanesi  
Prof. Dr. Mustafa Kemal ERGİL  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip.Tedavi Kurulu

11. Cihaz tek çeşit kasetle ön ve arka segment ameliyatlarını kaset değiştirilmeden, yapabilmelidir.
12. Akış ve vakum modları arasındaki geçişler kaset değişimine gerek duyulmadan ekran üzerinden yapılabilmesi ve aspire edilen atık sıvılar için tek bir kaset kullanılmalıdır.
13. Cihaz, hangi aspirasyon sistemi kullanılırsa kullanılsın, önceden ayarlanan vakum ve akım hızı değerlerini lineer ve sabit olarak kullanabilmeye olanak tanınmalıdır.
14. Sistem (cihaz ve parçaları), cihazla birlikte kullanılan ve cihaza kablo veya hortum ile bağlanan tüm parçaların yanlış bağlanmasını engelleyecek renk ve/veya ışık kodlu bir yardımcı sisteme sahip olmalıdır.
15. Cihazın ayak pedalı; lineer mod pedal özelliğinde olmalıdır.
16. Cihazın tüm fonksiyonları programlanabilir ayak pedalı ile kontrol edilebilmelidir. Ana kumanda haricinde sağ ve sol kenarlarda en az 4 adet görev yapabilen ve bu görevleri hekim isteğine göre komut seçeneği ayarlayabilme özelliği olmalıdır.
17. Cihaz ayrıca ayak pedalı üzerinde bulunan fonksiyon düğmelerine basılarak ameliyat süresince operasyon modları değiştirmeye ve sürekli irrigasyon açılıp kapatılabilmesine imkan tanınmalıdır.
18. Cihaz en az 10 doktor programı ve her doktor için de 3 farklı ameliyat programı için yeterli hafızaya sahip olmalıdır. Her iki cerrahi işlemde her hekim için 5 adet alt step ve bu steplerin hekim isteğine göre step isimlendirmeleri yapılabilir olmalı, hangi adıma geçilecek ise o adımın ismi cihaz tarafından sesli olarak ikaz edilmelidir.
19. Cihaz, vitrektomi sırasında aspirasyon hızı ile orantılı olarak başlangıçta ayarlanmış infüzyon basıncını değiştirerek tüm cerrahi boyunca göz içi basıncını sabit tutabilecek yazılım ve donanıma sahip olmalıdır. Göz içi basıncı kontrolü sadece yerçekimi esaslı olmamalıdır.
20. Cihazda tamponlama sistemi olmalıdır. Cerrahi operasyon sırasında kanamaları durdurmak için bu sistem, ayak pedalı ile veya ekran üzerinden çok kısa süre içerisinde devreye sokulabilmelidir. Tampon modu çalıştığı süre içerisinde zaman sayacı devreye girebilmelidir.
21. Teklif edilen cihazda aynı anda 4 veya ışık problemlerinin özelliklerine bağlı olarak 3'ten fazla ışık probu kullanımına xenon özellikli aydınlatma sistemine sahip olmalıdır.
22. Cihazda en az 4 tane ışık çıkışı olmalıdır. Her ışık çıkışına takılan ışık problemlerinin yüzdesi ayrı ayrı ayarlanabilir özellikte olmalıdır.
23. Cihaz, kombine fako vitrektomi ve 25 ve 27 Gauge vitrektomi ameliyatlarını yapabilmelidir. Sağlık tesisi tarafından hangisinin talep edildiği teslimattan 15 gün önce belirtilecektir.
24. Verilecek olan vitrektomi cihazı pnömatik giyotin kesicisine sahip olup kesim hızı en az 20000 kesi/dakika olmalıdır ve istenildiğinde cihaz ekranı üzerinde gösterebilmelidir. Bu kesim hızları 25,27 gauge olan tüm giyotin kesicilerinde aynı hıza ulaşmalıdır.
25. Cihazın giyotin kesicilerinin açık kalma zamanı olarak adlandırılan görev döngü zamanı kontrol (duty cycle control) edilebilmeli veya görev döngüsü cerrahi sırasında sabit kalacak şekilde optimize edilebilir olmalıdır.
26. Teklif edilen cihazda kesim hızı başlangıç ve bitiş değerleri, vakum (aspirasyon) değerleri ayarlanabilir özellikte olmalıdır.
27. Cihazın içinde entegre bir adet lazer cihazı bulunmalıdır. Bu cihaz 532 nm dalga boyunda, herhangi bir soğutma sıvı ya da fan sistemine ihtiyaç duyulmayan endolazer özelliğinde olmalıdır.

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etik Soruşturma Komisyonu  
Prof. Dr. Kenan SÖNNER  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Diyadin No: 04101

T.C. Sağlık Bakanlığı Etik Soruşturma Komisyonu  
Op. Dr. Seda ÇELİK KAYA  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Diyadin No: 47203

T.C. Sağlık Bakanlığı Etik Soruşturma Komisyonu  
Prof. Dr. Yılmaz EROL  
Cerrahi Uzmanı  
Diyadin No: 04101

28. Her cihazla birlikte fakoemülsifikasyon için osilasyon yapabilen birer 1 adet elcik verilecektir. Cihazın Ultrasonik fako elciği en az 4 piezoelektrik kristale sahip tek parçalı, otoklav sterilizasyonuna uygun ergonomik bir handpiece olmalıdır. Toplamda 50 adet disposable diatermi probu ( 25 G veya 27 G ) verilmelidir. Problemlerle birlikte 6 adet silikon orjinal kablo verilmelidir. Cihaz ile beraber aynı markaya sahip 100 adet Silikon uçlu Backflush Elçik 25 ga veya 27 ga handle verilmelidir. Cihazdan veya parçasından kaynaklı olarak ortaya çıkan arızalar nedeniyle bu malzemeler tıbbi hizmeti aksatmayacak şekilde temin edilmelidir.
29. Teklif edilen cihazda fako ve vitrektomi ,cerrahisi için hazırlanmış olan standart fabrika ayarları olmalı ve bu ayarlar modifiye edilmeye açık olmalıdır. Fako cerrahisi için continuous, pulse, burst, fako modlarına sahip olmalıdır. Fako teknolojilerine uygun olarak IP mod bulunmalıdır. ,Belirtilen tüm bu modlar cihaz ekranı üzerinde görülebilmeli ve hangi moda çalışmak isteniyorsa tek bir tuşla o moda geçilebilmelidir.
30. Teklif edilen cihazın visköz sıvı enjeksiyon ve ekstraksiyon bölümü aynı porttan sağlanmalıdır. Visköz sıvı enjeksiyonu 0-80 psi aralığında adımlar ile ayarlanabilmelidir. Cihaz aynı anda visköz sıvı enjeksiyon ve aspirasyon işlemlerini yapabilmelidir.
31. Cihaz lamba ömrü dikkate alınarak, yüklenici tarafından takibinin yapılması ve gerektiğinde ivedilikle değiştirilmesi sağlanmalıdır.
32. Hava-sıvı değişimi 5-120 mmHg aralığında hava filtresi kullanarak veya hava filtresine sahip bir sistemle yapılabilmelidir.

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etilik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. ~~İsmail~~ **ŞENMEZ**  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 64101

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etilik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. ~~İsmail~~ **ŞENMEZ**  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 64101

T.C. Sağlık Bakanlığı Etilik Şehir Hastanesi  
Op. Dr. ~~İsmail~~ **ŞENMEZ**  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 64101

## CİHAZ MONTAJI, EĞİTİM, GARANTİ VE TEKNİK SERVİS, KABUL VE MUAYENE

1. Cihaz montajı yüklenici firmaya aittir. Cihaz, kurumun gösterdiği yere sözleşme tarihinden itibaren 10 gün içerisinde ücretsiz monte edilecek ve çalışır duruma getirilecektir. Cihazın çalışması için elektrik ve su ihtiyacı kurum tarafından sağlanacaktır.
2. Cihaz için ameliyathanede herhangi bir düzenleme veya altyapı değişikliği gerektiği takdirde firma tarafından karşılanmalı ve ücret talep edilmemelidir.
3. Firma, cihazı kurdukları ortamın iklimlendirilmesi, cihazın çalışma sıcaklığı aralıklarında sağlayabilmek için bulunan ortam altyapısını kuracaktır.
4. Kurulan sistemin periyodik bakımının ve gerekiyorsa tamirinin idari ve mali sorumluluğu yüklenici firmadadır. Bu işlemlerin takibi ameliyathane tarafından yapılacak olup yüklenici, ameliyathane sorumlusuna bu bakım sonucunu onaylatacaktır.
5. Cihazı kullanacak personelin eğitimi için ilgili firma tarafından kurulum akabinde en az ilk 1 hafta boyunca sürekli teknik destek vermelidir. Bu süreçte cihaz ve malzemeye hakim bir teknik personel 1 hafta boyunca sağlık tesisinde hazır bulunacaktır. Eleman sayısının belirlenmesi ve verilen eğitimin yeterli olup olmadığına kurum idaresi karar verecektir.
6. Arıza bildiriminden itibaren en geç 24 saat içerisinde cihaza/sisteme müdahale edilecek ve en geç 72 saat içinde bütün fonksiyonlarıyla çalışır durumda teslim edilecektir. Arızanın operasyon esnasında gerçekleşmesi durumunda anlık olarak arızaya müdahale edilecek ve onarım yapılacaktır.
7. Toplam arızalı geçen süre 72 saati geçtiği takdirde cihaz/sistem teknik şartnamedeki kriterleri sağlayan yenisi ile değiştirilecektir.
8. 72 saati aşan arıza durumunda istekler sağlanmazsa, cezai işlemlerle ilgili uygulama esasları idari şartname usulüne göre olacaktır. Bu konu ile ilgili İdare, hasta veya hasta yakınlarının maddi ya da manevi hukuki taleplerinin firma karşılamak durumundadır.
9. Montaj bitiminden sonra ilgili bölüm tarafından kontrolleri yapılacak ve teknik şartname koşullarının tamamı kontrol edilecektir. Geçici kullanıma onay verildikten sonra bir (1) gün süre ile deneme çalışması yapılacaktır. Bu kullanımda harcanan tüm sarf maddeleri firma tarafından ücretsiz karşılanacaktır.
10. Muayene sırasında firma yetkilileri mutlaka bulunacak, Muayene Komisyonu cihazların şartnameye uygunluğu hakkında inceleme yapacaktır.
11. Muayene sırasında oluşabilecek tüm olumsuzluklar ve tüm masraflar yüklenici firmaya aittir.
12. Aday veya isteklilerinin teklif verdiği ürünlerinin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıt-bildirim işlemlerinin tamamlanmış olması zorunludur. Aday veya isteklinin, teklif edilen ürünün imalatçı veya ithalatçısı olmadığı durumlarda, teklif veren firmanın bayi olduğuna dair TİTUBB kayıt bildiriminin bulunması zorunludur.
13. Kullanım süresinde olumsuz bir olay meydana gelmişse, cihazdaki kusurdan kaynaklı gelişen komplikasyonların hasta ve işlemi yapan sağlık ekibi üzerinde oluşturacağı maddi ve manevi zararı firma karşılamakla yükümlüdür.
14. Bu şartnamede belirtilen hükümler konusunda varsa idari şartname hükümleri geçerlidir.

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etik Sehir Hastanesi  
Prof. Dr. Kerem KONMEZ  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 84161

T.C. Sağlık Bakanlığı Etik Sehir Hastanesi  
Op. Dr. Selva CEVİK KAYA  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 187003

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etik Sehir Hastanesi  
Prof. Dr. Emin ÖZDANAR EROL  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 03763

## TEMİN EDİLECEK CİHAZA İLİŞKİN SARF MALZEMELERİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

### GENEL HÜKÜMLER

1. Teklif verilen tüm tıbbi sarf malzemelerin güvenli ve mevzuatına uygun olması zorunludur.
2. Yüklenici firma, sarf malzemelerin teslimi ve kullanımı aşamasında; ürünü için bağlı sağlık tesisi tarafından ürünün teknik şartnameye uymadığı, malzemede üretim hatası vb nedenlerle malzemenin kusurlu olduğu tespit edildiği takdirde ve/veya Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yapılan piyasa gözetimi ve denetimi kapsamında ürünün uygunsuz veya güvensiz olduğu tespit edildiğinin anlaşılması halinde (idari ve yargı süreci devam eden olmak üzere) durumun firmaya bildirilmesinden itibaren 10 iş günü içerisinde söz konusu ürünü uygun olan ürünle değiştirmek zorundadır. Firma değişim işlemleri için ayrıca ücret talep edemez. Değiştirilen malzeme dahil kusurlu malzeme uygun malzeme ile değiştirilene kadar yüklenici firmanın yükümlülüğü devam eder.
3. Aday veya isteklilerin teklif verdiği tıbbi sarf malzemelerin, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TİTUBB) kayıt-bildirim işlemlerinin tamamlanmış olması; ayrıca T.C. Sosyal Güvenlik Kurumu'nun MEDULA sisteminde de kayıtlı bulunması zorunludur. Aday veya isteklinin, teklif edilen ürünün imalatçı veya ithalatçısı olmadığı durumlarda, teklif veren firmanın bayii olduğuna dair TİTUBB kayıt bildiriminin bulunması zorunludur.
4. Tıbbi Sarf malzeme orijinal ambalajında olmalı, güvenli kullanımını sağlamak için bilgiler, tıbbi sarf malzemenin üzerinde ve/veya her bir parçasının ambalajı üzerinde veya gerektiğinde ticari ambalaj üzerinde bulunmalıdır. Her bir parçanın ayrı ayrı ambalajlanması mümkün değil ise, bu bilgiler bir veya birkaç tıbbi malzemenin broşüründe yer almalıdır. Ürün yapıştırma etiket vb yollarla yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
5. Tıbbi sarf malzemenin veya ambalajının üzerinde imalatçı firmanın adı veya ticari adı, adresi; ithal tıbbi malzemeler için ayrıca yetkili temsilcinin ve/veya ithalatçının adı veya ticari adı adresi yer almalıdır. Ürünün ambalaj bilgileri arasında kullanıcıya yönelik ayrıntılı bilgiler 'Lot' numarası, parti kodu veya seri numarası veya benzeri bir ifade, ay ve yıl olarak son kullanma tarihi, tek kullanımlık ürünlerde 'Tek Kullanımlık' olduğu ibaresi bulunmalıdır. Ayrıca sahip olduğu kalite ve güvenlik işaretleri gibi bilgiler iç ve dış ambalaj üzerinden (tek ambalaj ise bunun üzerinde) olmalıdır.
6. Teklif verilen tıbbi sarf malzeme üzerinde üretim ve son kullanma tarihi yer almalıdır. Teslim edilen malzemenin depoya teslim edildiği tarihte raf ömürlerinin en az üçte ikisi kalmış olmalıdır. Depoya teslim edilen malzemeler firmaya 1(bir) ay önceden haber vermek kaydı ile miktarı ne olursa olsun firma tarafından toplam raf ömrünün en az yarısı kalan ürünlerle değiştirilecektir.
7. Tıbbi sarf malzemeler kolayca sayılabilecek, taşınabilecek ve depolanabilecek; ayrıca sıcaklık basınç ve neme dayanıklı, sağlam ambalajlar içinde paketlenmiş olarak teslim edilecektir. Ürünler, malzemenin kendisi için ayrılmış olan depo bölümüne depolama kurallarına uygun olarak yüklenici firma tarafından yerleştirilecektir.
8. Tıbbi malzemeler açılmamış, kullanılmamış ve orijinal ambalajlarında olmalıdır. Yapıştırma etiket vb yollarla ürün ürün yeniden ambalajlanmış olmamalıdır.
9. Malzeme bitimine kadar ambalaj içerisinde eksik ve bozuk çıkan miktarlar en geç on beş gün içerisinde firma tarafından tamamlanacaktır.

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Eğitim ve Araştırma Hastanesi  
Prof. Dr. Kenan ÇEVİK  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. No: 487203

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Op. Dr. Seda ÇEVİK KAYA  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. No: 487203

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Eğitim ve Araştırma Hastanesi  
Prof. Dr. Yılmaz ÖZANAR EROL  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. No: 93703

10. Teslim alınan ürünler ihtiyaç duyulması halinde fiyatı göz önünde bulundurularak aynı ürünün farklı boyutları ile değiştirilebilmelidir.
11. Kullanım sürecinde olumsuz bir olay meydana gelmişse ,malzemedeki kusurdan kaynaklı gelişen komplikasyonların hasta ve işlemi yapan sağlık ekibi üzerinde oluşturacağı maddi ve manevi zararını firma karşılamakla yükümlüdür.
12. Eğitim gerektiren ürünlerde firma gerekli ve yeterli eğitimi vermeyi taahhüt eder.
13. Tıbbi sarf malzeme kullanılması için gerekli araç,gereç,donanım ve sistemler en geç ilk parti teslimat ile birlikte kullanıcı birime kurulmalıdır,ürün teslim edildiğinde kullanıma hazır olmalıdır.
14. Bu şartnamede belirtilmeyen hükümler konusunda varsa idari şartname hükümleri geçerlidir.
15. İhale komisyonu gerektiğinde numune talebinde bulunabilecektir.
16. Tıbbi sarf malzemeler firma tarafından ücretsiz kurulumu yapılacak olan kombine vitrektomi ve fako cihazı ile aynı marka ve uyumlu olmalı sorunsuz çalışmalıdır.
17. Tıbbi sarf malzemeler, ihtiyaca göre sağlık tesisindeki tüketimleri ve ihalede teklif edilen miktarlar dikkate alınarak kendi aralarında değişkenlik gösterebileceğinden peyderpey ihtiyaca göre sağlık tesisine teslim edilecektir. Tıbbi sarf kalemlerinin ihtiyaç olan sayıları arasında -birim fiyatları oranında hesaplanarak ve toplam ihale tutarı aşılmayacak şekilde- değişiklik yapılabilecektir.

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etilik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. Menan SÖNMEZ  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 54161

T.C. Sağlık Bakanlığı  
Ankara Etilik Şehir Hastanesi  
Prof. Dr. Mustafa ÖZDAĞAR EROL  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No: 53763

T.C. Sağlık Bakanlığı Etilik Şehir Hastanesi  
Op. Dr. Seda CEVİK KAYA  
Göz Hastalıkları Uzmanı  
Dip. Tes. No 18723