

APLANASYON TONOMETRESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Alet, göz içi basıncının ölçümünde kullanılmak üzere imal edilmiş Goldmann tipi aplanasyon tonometresi olmalıdır.
2. Ölçüm aralığı 0 – 80 mmHg, ölçüm hassasiyeti 2mmHg olmalıdır.
3. Korneaya temas ettiğinde yarım halkalarla tansiyon ölçümü yapmalıdır.
4. Biyomikroskoba takıldığında sol okülerden görülecek pozisyonunda durmalıdır.
5. Alet, Haag – Streit tipi biyomikroskoplara asmalı olarak monte edilmeli ve bu amaçla takılabilecek diğer diagnostik aletlere engel olmamalıdır.
6. Alet, 1 adet prizma ile birlikte teslim edilmelidir.
7. Konik prizmaların korneaya temas çapı 7 mm olmalıdır.
8. Alet kliniğimizdeki biyomikroskoplara uyumlu olmalıdır.
9. Alet, kliniğimizdeki biyomikroskoplara monte edilerek teslim edilmelidir.
10. Teklif veren firmalar şartname maddelerine ayrı ayrı ve şartnamedeki sıraya göre cevap vereceklerdir.
11. Teknik şartnamede istenilen özelliklerin hangi dokümanda görülebileceği belirtilecek ve doküman üzerinde teknik şartname maddesi işaretlenmiş olacaktır.
12. Cihaz 2 yıl süreyle garanti kapsamında olmalı ve 10 yıl süre ile de teknik servis desteği yüklenici firma tarafından verilmelidir.
13. Cihaz için Türkiye’de yerleşik bir bakım ve onarım servisi bulunmalı ve Sanayi Bakanlığı satış sonrası hizmet yeterlilik belgesine haiz olmalıdır.
14. Satıcı firma, teklifi ile birlikte cihazın tıbbi ve teknik özelliklerinin görülebileceği orijinal gerekli teknik dokümanları vermelidir.
15. Cihaz kurulduktan sonra en az bir hafta süreyle çalışması yönünden denenecek ve bu deneme süresi sonunda kabul edilecektir.
16. Kabul ve muayene sırasında firmalardan cihazın teknik özellikleri ve performansına ilişkin testlerin yapılması istenildiğinde gerekli personel ve düzeneği firmalar ücretsiz olarak sağlayacaktır. Muayenede oluşabilecek kaza ve hasarlardan satıcı firma sorumludur.
17. Satıcı firma, aleti ücretsiz olarak monte edecek ve tüm malzeme ve aksesuarları ile çalışır durumda teslim edecektir. Montaj için gerekli tüm malzeme ve masraflar firma tarafından karşılanacaktır.
18. Teklif edilen aletin ulusal veya uluslararası geçerli olan (TSEK, ISO, FDA, IEC, TÜV, UL, DIN, CE vb.) standartlara ve/veya normlara uygunluk belgesi olmalı ve firma teklifinde belgelenmelidir.

Prof. Dr. Gökhan Özdemir
Göz Hastalıkları A.D.

