

T. C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
TÜRKİYE KAMU HASTANELERİ KURUMU
Ağrı İli Kamu Hastaneleri Birliği Genel Sekreterliği
Ağrı Devlet Hastanesi

Sayı : 57212153/ 483
Konu : Mal Alımı Hk.

13/10/2017

Teklif Davet

Sağlık tesisimizin başvuran Mustafa TEKGÜL isimli hastaya kullanılmak üzere ihtiyaç duyulan aşağıda cinsi ve miktarı yazılı **5 Kalem Tıbbi Malzeme Alım İş**i 4734 sayılı ihale Kanununun 22/f maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının 17/10/2017 tarih ve saat **09:00'a** kadar 0472 215 34 22 numaralı belgegeçere veya satinalma004@gmail.com adresine göndermenizi rica ederim.

Op.Dr. Aykut BAŞER
Hastane Yöneticisi

SIRA NO	MALZEME ADI	BİRİM	MİKTAR	BİRİM FİYAT	TOPLAM TUTAR
1	KANÜLLÜ SPONGİOZ	ADET	4		
2	TAM YİVLİ KANÜLLÜ BAŞSIZ VİDA	ADET	4		
3	BONE MATRIX 30 CC	ADET	1		
4	BİO- EMİLEBİLİR VİDA	ADET	3		
5	KOLLAJEN	ADET	1		

NOTLAR

- 1-Tekliflerin en geç son teklif verme tarihi ve saatine kadar Satınalma Birimine veya görevlilere verilmesi gerekmektedir.
- 2-Teklifler (rakam ve yazı ile) KDV hariç TL olarak düzenlenecektir.
- 3-UBB Kodu ve SUT Kodu belirtilmeyen teklifler değerlendirme dışı kalacaktır.
- 4-Ödemeler 180 gün içerisinde yapılacaktır.
- 5-Fiilî olarak kullanılacak malzeme ameliyat sonrasında belli olacağından ameliyatta kullanılan malzeme ve adedi kadar fatura kesilecektir.
- 6-Dökme olarak getirilen ve ameliyattan sonra kullanıldığı belli olan malzemelerin barkodları azami 5 gün içinde teslim edilmediği takdirde hasta dosyaları kapatılacağından herhangi bir ödeme yapılmayacaktır.
- 7-Alımlar <http://www.agriihale.gov.tr/> adresli Ağrı Valiliği İhale Yönetim Sisteminden de ilan edilmektedir.
- 8-Alım konusu cihaz ise eğitimi hastanemizde ücretsiz yapılacaktır.
- 9-E-posta adresiniz satınalmaya verilirse, tüm alımlar eşzamanlı olarak e-posta üzerinden de ilan edilmektedir.
- 10- Bakım onarım alımlarında firmaların yetki belgeleri olmak zorundadır.

KANÜLLÜ SPONGİOZ VİDA 6.5MM - TV2950

Kanüllü 6.5mm vida spongiöz özellikte ve 6.5 mm yiv üstü çapında, göbek core çapı 4.5 mm, kafa çapı 8 mm olmalıdır. Vida; 3.5 mm altıgen kanüllü tornavida ile uygulanabilmelidir. Vida; boydan boya iç delik çapı 2.5 mm olmalıdır. Vidaların, 16 mm yivli, 32 mm yivli ve full yivli çeşitleri olmalıdır. Vida boyları 30 mm'den 115 mm'ye kadar 5mm aralıklı artar şekilde olmalıdır. Vida setinde, her vida boyundan 3'er adet olmalı vida setinde: Kanüllü dril, kanüllü tap, kanüllü tornavida ve vida boy ölçer dizyanlı tepsilerde ve konteynerde olmalıdır. Hasta ve ürün güvenilirliğini sağlamak amacıyla vida başı üzerinde lot numarası ve Üretici Firma Markası lazer ile silinmez bir şekilde yazılı olmalıdır.

- TAMAMI YİVLİ BAŞSIZ KANÜLLÜ KOMPRESYON VIDALARI (4.5- 5-6,5mm) TV2890

1. Üretici firmanın CE belgesi olmalıdır.
2. Vidalar kılavuz tel üzerinden uygulanarak, kırık fragmanları arasında kompresyon elde edilebilecek tasarımda tamamı yivli, başsız yapıda ve kanüllü olmalıdır.
3. Vidalar Ti6AL4V ELİ standartındaki malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
4. Vida konik tarzda olmalı, başlangıç ve bitiş çaplarının farklı olması ve aynı zamanda vida adımlarının da farklı olması nedeniyle etkili bir kompresyon elde edilmesini sağlamalıdır.
5. Tamamı yivli kanüllü kompresyon vidaları dört farklı çap seçeneğinde ve farklı boy seçeneklerinde olmalıdır.
6. Başlangıç ve bitiş çaplarına göre; Micro vida 2.5mm-2.8mm çapında, Mini vida 3,3 mm- 3.8 mm çapında, Standart vida 4 mm-4.2 mm çapında, Plus vida 5 mm -5.5 mm çapında olmalıdır. Vida delikleri 1,1 ile 1.8 mm arasında olmalıdır.
7. Micro delikli vidalar 8 mm'den 30 mm'ye kadar oniki boy seçeneğinde olmalıdır.
8. Mini delikli vidalar 12,5 mm'den 37.5 mm'ye kadar onbir boy seçeneğinde olmalıdır.
9. Standart vidalar 20 mm'den 50 mm'ye kadar yedi boy seçeneğinde olmalıdır.
10. Plus vidalar 35 mm'den 80 mm'ye kadar 10 boy seçeneğinde olmalıdır. Büyük çaplı Plus vidaların SUT kodu TV2910 ile eşleşmiş olmalıdır.
11. Vidaların self drilling özelliği olmalıdır. Tornavida yuvaları sıyırmayı azaltmak için hegzalob formunda olmalıdır. Tornavidalar da bu yapıda olmalıdır.
12. Vida adımları kompresyon yapmayı sağlayacak şekilde önden arkaya doğru azalmalıdır. Rahat kompresyon yapması için vida ortasındaki konik çap baş kısma göre az olmalıdır.
13. Vidalar full yivli ve kolay ayırt edilebilmesi için her çap ayrı renk ile kodlandırılmış olmalıdır.
14. Vida setinde her vida çapı için ayrı ayrı: delikli tornavida, delikli dril vida boy ölçer ve kirschner teli dizaynli olarak konteynirlarda olmalıdır.

BONE MATRIX-CRUNGH 30 CC TEKNİK ŞARTNAME

1. Ürün ebatı 70x110x60mm olmalıdır
2. Ürün, Collogen ve Sentetik materyal içermelidir.
3. Ürün, Beta Trikalsiyum fosfat ve Hidroksiapatit içermeli ayrıca, Type I ve Type III kollojen içeriğe sahip olmalıdır.
4. Kollojen matrix içerisinde, iki fazlı olarak dağılmış granül halde mix ceramic sentetik kemik materyali olmalıdır.
5. Ürün, optimize mikro-ve makro-gözenekli granülleri ile sentetik bifazik kemik matrisi olmalıdır.

Ağrı Devlet Hastanesi
Op.Dr. Mustafa BAŞAL
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip. Teş. No: 441946

6. Bu granüllerin Partikül büyüklüğü 0,5 – 1,0 mm arasında olmalıdır.
7. Ürün, osteokondüktif özellik göstermelidir.
8. İlyak alandan kemik iliği alımlarında, kemik tümör rezeksiyonlarında, osteosentezde, Protez yerleştirmede, osteotomi ve hafif kemik lezyonlarına endike olmalıdır.
9. Cerrahi, travma ve patoloji sonrasında kemik lezyonlarını doldurmak için kullanılabilir olmalıdır.
10. Ürün içerdiği kolojene istinaden özellikle kemik kanamalarında etkili bir hemostatik ajan olarak görev yapabilmelidir.
11. Kollojen içeriği, kemik oluşumuna izin veren hücrelerin büyümesini sağlamalıdır.
12. Klinik çalışmalar ile 3-4 ay sürede kemik oluşumunu kanıtlayabilmelidir.
13. Operasyon sırasında kolayca kullanılabilmesi için şekillendirilebilir ve kesilebilir olmalıdır.
14. Ürün, Gamma ışınları ile steril edilmiş olmalıdır. Gamma ışınları uygulanırken minimal doz olan 25 kGy'e tabi tutulmuş olmalıdır.
15. Ürün, Oda sıcaklığında saklanabilmelidir. Maliyetlerin artmaması açısından ayrıca bir saklama zincirine tabi olmamalıdır.
16. Ürün, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (U.B.B) kayıtlı olmalı ve Sağlık Bakanlığı'nca onaylı olmalıdır.

BİO-EMİLEBİLİR İMPLANT ŞARTNAMESİ

1. Malzeme biyolojik olarak parçalanabilir poly-laktik asitten imal edilmiş olmalıdır.
2. Malzeme 1,5mm – 2,0mm – 3,2mm – 4,5mm boyutlarında farklı çap ölçülerine sahip olmalıdır.
3. Malzeme, ortopedik cerrahide kullanılmalı ve metal implantlar gibi çıkarma işlemi için tekrar bir cerrahi işlem gerektirmemelidir.
4. Malzeme artroskopik ve açık cerrahi yöntemleri ile uygulanabilir özellikte olmalıdır.
5. Malzeme yüzey zedelenmelerinde, dejeneratif eklem rahatsızlıklarında, osteokondrozda, osteoartritte, kırık defektlerinde fokal travmatik rahatsızlıklar ve benzeri endikasyonların tümünde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
6. Malzeme, medikal sınıf 90-10 poly-Lactide'den imal edilmiş olmalıdır.
7. Her bir pin, en az 1cm karelik alandaki lezyonu gidermelidir.
8. Malzeme implantasyonu takip eden 6ay süresince 100Mpa direç sağlayıp ardeından hidroliz yolu ile su ve karbondioksit dönüşerek TCA döngüsü (Poly-laktik asidin parçalanarak trikarboksilikasit dönüşmesi) yoluyla metabolize olarak 36ay ile 60ay arasında tamamen emilebilmelidir.
9. Malzemenin vücutta emilimi iki farklı süreçte gerçekleşmelidir. Birinci süreç hidroliz ile olup, implantın içerisine nüfuz eden vücut sıvılarının içinde barındırdığı suyun kimyasal olarak polimerler ile reaksiyona girip polimer zincirlerini parçalaması yoluyla gerçekleşir. İkinci süreç fragmental metabolizasyon

Ağrı Devlet Hastanesi
Op.Dr. Mustafa BAŞAL
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
E-Posta: mustafabasal@adhs.gov.tr
Diy. Tes. No: 1443546

polimerlerin tek tek laktik asit moleküllerine bölünmesi ve nihayetinde karbondioksit ve suya parçalanması ile gerçekleşmelidir.

10. Malzeme orijinal steril ambalajında, iki yıl miatlı olmalıdır.

KOLLAJEN

1. Ürün ebatı 70x110x60mm olmalıdır
2. Ürün, Collogen ve Sentetik materyal içermelidir.
3. Ürün, Beta Trikalsiyum fosfat ve Hidroksiapatit içermeli ayrıca, Type I ve Type III kollojen içeriğe sahip olmalıdır.
4. Kollojen matrix içerisinde, iki fazlı olarak dağılmış granül halde mix seramic sentetik kemik materyali olmalıdır.
5. Ürün, optimize mikro-ve makro-gözenekli granülleri ile sentetik bifazik kemik matrisi olmalıdır.
6. Bu granüllerin Partikül büyüklüğü 0,5 – 1,0 mm arasında olmalıdır.
7. Ürün, osteokondüktif özellik göstermelidir.
8. İlyak alandan kemik iliği alımlarında, kemik tümör rezeksiyonlarında, osteosentezde, Protez yerleştirmede, osteotomi ve hafif kemik lezyonlarına endike olmalıdır.
9. Cerrahi, travma ve patoloji sonrasında kemik lezyonlarını doldurmak için kullanılabilir olmalıdır.
10. Ürün içerdiği kolojene istinaden özellikle kemik kanamalarında etkili bir hemostatik ajan olarak görev yapabilmelidir.
11. Kollojen içeriği, kemik oluşumuna izin veren hücrelerin büyümesini sağlamalıdır.
12. Klinik çalışmalar ile 3-4 ay sürede kemik oluşumunu kanıtlayabilmelidir.
13. Operasyon sırasında kolayca kullanılabilmesi için şekillendirilebilir ve kesilebilir olmalıdır.
14. Ürün, Gamma ışınları ile steril edilmiş olmalıdır. Gamma ışınları uygulanırken minimal doz olan 25 kGy'e tabi tutulmuş olmalıdır.
15. Ürün, Oda sıcaklığında saklanabilmelidir. Maliyetlerin artmaması açısından ayrıca bir saklama zincirine tabi olmamalıdır.
16. Ürün, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (U.B.B) kayıtlı olmalı ve Sağlık Bakanlığı'na onaylı olmalıdır.

Ağrı Devlet Hastanesi
Ortopedi Uzmanı Dr. Mustafa
Dip. No: 15018-08-043
Dip. Tes. No: 44546