

T. C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
AĞRI VALİLİĞİ
AĞRI İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Ağrı Devlet Hastanesi

Sayı : 57212153/386
Konu : Mal Alımı Hk.

31/07/2018

Teklif Davet

Sağlık tesisimize başvuran Nafiye GEREM isimli hastaya kullanılmak üzere aşağıda cinsi ve miktarı yazılı **6 Kalem Mal Alımı** işinin 4734 sayılı ihale Kanununun 22/F maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının **01/08/2018** tarih ve saat **09:00**'e kadar satinalma004@gmail.com adresine bildirmenizi rica ederim.

Op.Dr. Selim SAFALI
Başhekim



SIRA NO	MALZEME ADI	BİRİM	MİKTAR	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTAR
1	POLİAKSİYEL VİDA = 102.135	ADET	4		
2	ROT = 102.230	ADET	2		
3	TRANS BAĞLANTI = 102.310	ADET	1		
4	KANAMA DURDURUCU = OR4435	ADET	1		
5	10 CC GREFT = AG2040	ADET	1		
6	ENFEKSİYON ÖNLEYİCİ = SG1170	ADET	1		

Firma Yetkilisi
İmza/Kaşe

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-Fiili 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.

- 13.Uzun kafalı vidaların ve I başlı vidaların boyunlarını kırmak için bir taraftaki çıkıntıyı içine alacak dar bir alet lazım ve bu alet vida boyununun çentik yerine kadar vida kafasını tek taraflı olarak içine alabilmeli.
14. Set içinde torokal ve lomber vertebralar için düz ve eğimli olmak üzere 4 çeşit transpedikül yön probu bulunmalıdır.
15. Her boy ve çap için torakal-lomber vertebralarda kullanmak için en az 6çeşit tep (drill) bulunmalıdır.
- 16.Transpediküler vidanın yolunu kontrol etmek için toplu düz pediküler rehber telinin yanı sıra açılı toplu pediküler rehber teli de olmalıdır.
- 17.Transpediküler vidanın tornavidaları vidalardan daha geniş olmamalıdır.
- 18.In situ rod kıvrıcılar rodu oblik olarak yakalayabilmeli.
- 19.Rodu vida/çengel'e yaklaştıracak bir düzenek olmalı.(Rocker)Bu düzeneğin yerine yerleştirildikten sonra roda bastırın kollar çekilecek vidanın kafasının hemen yanından sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla da taşmamalı.
- 20.Transpediküler vidayı sıkarken L koruyucu kullanılmalı(hem uzun hemde kısa kafalı hemde I başlı vida için)
- 21.Hem vida hem de çengellerde kullanılabilen rod çatalı olmalı.
- 22.Transpediküler vidaları yaklaştırmacı(Compressor) ve uzaklaştırmacı(Distractor)olup birbirine paralel açma kapama yapıp tek elle kullanmaya izin veren otomatik kilit sistemine sahip olmalıdır.
- 23.İnce(4,5 ve 5,5 mm'lik vidalar için) ve kalın (6,5mm'lik vida için), üstünde 5'er mm'de bir çentiği olan mesafe ölçülü, 6cm'de stoplu küt uçlu (vida uçu) çakıcı olmalı.
- 24.Uzun (6 cm'lik), kesiti yuvarlak ve hegzagonal olan bir olmalı.
- 25.Set içinde 2 adet düz ve eğri lenke probu olmalı.
- 26.Set vidası için hem set vidasının düşmesini engelleyecek yapıda bir hassas, bilyalı uçlu tornavida, hemde güçlü sıkmak için T şeklinde sapı olan düz uçlu tornavida bulunmalıdır.
- 27.Transpediküler vida nut'unu sıkamak için10,5 ve12,5NM torklu el aleti bulunmalıdır.
- 28.Multiaksiyel transvers bağlantıları sıkamak için 4,5VE 6,0 nevton gücünde torklu el aleti bulunmalıdır.
- 29.Sistemde tekli ve çiftli domino bulunmalıdır.
- 30.Sette 2 adet güçlü rot tutucu olmalıdır.
- 31.Tüm implantların üzerinde orijinal seri no.su ve boyutları yazılı olmalıdır.
- 32.Tüm malzemeler üzerinde imalatçı firmanın adı veya amblemi bulunmalıdır.
- 33.Tüm malzemeler oda sıcaklığında saklanabilmeli ve uygun konteynerlerde taşınacak ve saklanabilecek şekilde olmalıdır.
- 34.Tüm implant ve uygulama seti uygun konteynerlerde tespit edilmiş şekilde bulunmalıdır.
- 35.Rod Makasının üzerinde 3,0-3,2-3,5-4,0-4,5-5,0-5,5-6,0-6,5 çaplarındaki rodların herbirini çapaksız kesebilmek için ayrı ayrı yuvaları bulunmalıdır.Aynı zamanda istenilen lordotik açığı verebilmek için üzerinde mekanizma bulunmalıdır.
- 36.Sistem uzun segment ve dejeneratif ameliyatlar yapmaya uygun olmalıdır. Bu sistem için gerekli el aletleri aşağıdaki gibi olmalıdır.
- a)Vertebral kolonun manipülasyonu veya vertebraların derotasyonuna izin veren el aletlerinin olduğu ayrıca bir set olmalıdır.
- b)Bu uygulama seti ile derotasyon, redüksiyon ve translasyon yapılabilirdir.
- c)Sette ayrıca bilateral apikal vertebral derotasyona izin veren alet seti bulunmalı, bu sayede vertebralar bilateral olarak blok halde derote edilebilmelidir.
- d)Her iki tip korelasyonda kullanılabilen derotasyon tüpleri olmalıdır.
- e)Vidayı yan yüzeylerinden yakalayan esnek mandallar vida başına kilitlenebilmelidir.
- f)Esnek madalların içerisinden geçen tüp çubuklar sistemin düz ve hareketsiz durmasını sağlamalıdır.
- g)Tüplere bağlanan çoklu kısıkaçlar ile de segmental ve vertebral kolonun derotasyonu yapılabilirdir.
- h)Rodu yakalamaya izin veren hareketli persuader tüp setin içerisinde olmalıdır.
- 37.Sistemde4,5-5,5-6,0 çaplarındaki rodlara uyumlu hegzagonal başlıklı ayrı ayrı çeviriciler bulunmalıdır.
- 38.Tüm malzemeler ve konteynerler sterilizasyona dayanıklı olmalıdır.
- 39.Sistemin tüm parçaları birbirine uyumlu ve tek marka olmalıdır.
- 40.Sistemin ürün sorumluluk poliçesi bulunmalıdır.
- 41.Sistemin Biyouyumluluk, biyomekanik ve dinamik testleri bulunmalıdır. İhale sırasında ibraz edilmelidir.
- 42.İmplantların CE belgesi olmalıdır.Tüm ürünler Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır.

OP. DR. İBRAHİM KAYMAKÇI
DİP. İZMİR NO. 13223
2003
İZMİR
2003

**TEKLİF VEREN FİRMALAR TEKLİFTEN 1 SAAT ÖNCE MALZEMEYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR
AKSİ TAKDİRDE TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR**

KANAMA DURDURUCU TEKNİK ŞARTNAMESİ

0R4435

1. Tüm cerrahi ve acil (göz hariç) girişimsel, yarı girişimsel ve girişimsel olmayan operasyonlar ile açık ve kapalı yaralarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürün en az 2000IU trombin ile toplamda en az 5800IU aktif hemostatik bileşen içermelidir.
3. Ürün karıştırmaya gerek olmadan doğrudan kullanıma hazır olmalıdır. Cerrahi işlem sırasında ameliyathanede hazır bulunan yardımcı ürünler ile kullanılabilir olmalıdır.
4. Ürün düzgün olmayan yüzeylerde topikal olarak uygulanabilmelidir.
5. Ürün kılcal sızıntılar, arter ve venöz kanamalar dahil olmak üzere girişimsel, yarı girişimsel ve girişimsel olmayan operasyonlarda kullanıma uygun olmalıdır.
6. 60sn içerisinde kanama durdurucu etkisini gösterebilmeli ve tekrarla uygulanabilmelidir. Büyük debili kanamalarda gerektiğinde basınç uygulaması eşliğinde de uygulanabilmelidir.
7. Ürün etki göstermesi beklenen süre içerisinde kanama bölgesinde jelatin kapatıcı bir katman oluşturarak kan akışını engellemeli, içeriğindeki faktörlerle hastanın kaskat sistemini de hızlandırarak fibrin pıhtılaşmayı sağlayan özellikte olmalıdır.
8. Ürün tam ya da kısmi pıhtılaşma faktörü eksikliği olan ve heparinize hastalarda uygulanabilmelidir.
9. Ürün sert, yumuşak ve ıslak dokulara uygulanabilmelidir.
10. Yaraya entegre olmayan ürün yumuşak bir irrigasyon ile hemostatik oluşumu zedelemeyen uzaklaştırılabilir olmalıdır.
11. Ürün, uygulama alanında çevre dokulara bulaşmadan, kanama durdurucu etkisini uygulandığı yerde göstermelidir.
12. Ürün vücut dokularıyla uyumlu olmalıdır.
13. Ürün biyolojik olarak uyumlu, biyoçözünürlüğe sahip olmalıdır.
14. Ürün en az 1ml hacminde steril viyallerde akışkan olarak sağlanabilmelidir.
15. Ürünün 2 güne kadar +2 ila +8°C aralığında, 12 saat için +25°C derecede saklanabilmesi gerekmektedir.
16. Ambalajı açılarak bütünlüğü bozulmayan ürün, saklama koşullarına uygun şekilde saklandığında özelliğini kaybetmeden tekrar kullanılabilir olmalıdır. Saklama koşulları ambalaj üzerinde tarif edilmelidir.
17. Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 24 ay olmalıdır.
18. T.C.Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış Ürün Takip Sistemi kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli, saklama koşulları ve barkotları basılı olarak teslim edilmelidir.
19. Malzeme orijinal ambalajında teslim edilmelidir. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon tarihi veya son kullanma tarihi, lot veya seri numarası ile referans numarası bulunmalıdır.
20. Malzeme üzerinde Türkçe kullanma kılavuzu bulunmalıdır.
21. Malzemelerin orijinal ambalajındaki bilgiler yürürlükteki TIBBİ CİHAZ YÖNETMELİĞİ koşullarına uymalı ve Türkçe olmalıdır.

TEKLİF VEREN FİRMALAR TEKLİFTEN 1 SAAT ÖNCE MALZEMEYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR AKSİ TAKDİRDE TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR

Op. Dr. Tunc KAHRAZMAN
Dış. Ted. No: 13553
Bölüm Başkanı
Dış. Ted. No: 13553
Dış. Ted. No: 13553

10 CC SPONGİOZ ALLOGRAFT TEKNİK ŞARTNAMESİ AG 2040

- 1.10 cc nin tamamı tek kutuda olmalıdır.
- 2.%100 insan kaynaklı (allograft) olmalıdır.
- 3.Etilen oksit yada gama sterilizasyonlu aliminyum folyo içinde olmalıdır.Bu da kutu üzerinde yazmalıdır.
- 4.UBB kaydı olmalı ve bu belgelendirilmelidir.
- 5.İnsan dokusu ile %100 uyumlu,biocompatible olmalıdır.
- 6.Osteoconduktive ve osteoinduktive olmalıdır.
- 7.En az 1 yıl miadlı olmalı ve bu kutunun üzerinde yazmalıdır.
- 8.İhaleye katılan firmanın yetkili bayilik belgesi olmalıdır.
- 9.Gerekli enfektif testlerinin yapılmış olduğu belgelendirilmelidir.
- 10.Ürün,kataloglarıyla ve yayınlarıyla dünya çapında tanıtılmış olmalıdır.
- 11.Oda ısısında saklanabilir olmalıdır.
- 12.Ürün ambalajı içerisinde hasta takip formu bulunmalıdır.
- 13.Ürün ambalajı gereği daha az yer kaplamalıdır.

TEKLİF VEREN FİRMALAR TEKLİFTEN 1 SAAT ÖNCE MALZEMEYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR AKSİ TAKDİRDE TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR.

FLEX IBLE TCB TÜREVİ TEKNİK ÖZELLİKLER

SG 1170

- 1-Ürün kompleksleştirme yoluyla bağlanmış Hyaluronikasit ile saf atelokollajen temelli bioabsorbable yapıda olmalıdır.
- 2-Ürün periost oluşumunu stimüle edebilmelidir.
- 3-Ürün 3-4 hafta içerisinde absorbe olabilmelidir.
- 4-Ürün kullanım bölgesine göre kesilebilmeli ve kolayca form alabilmelidir.
- 5-Ürün soğuk zincir gerektirmemeli, oda sıcaklığında muhafaza edilebilmeli ve çok kısa bir süre içerisinde kullanıma hazır olabilmelidir.
- 7-Toksik, mutojenik veya alerjik olmamalıdır.
- 8-İnsan dokusuna biouyumlu olmalı, natürel dokuyla uyum problem olmamalı ve uyum süreci hızlı olmalıdır.
- 9-Tüm hasta guruplarına(Yetişkin, çocuk..v.s) ayırt edilmeksizin kullanılabilirdir.
- 10-Ürün alüminyum folyo üzerine PE (Polietilen) kaplamalı steril paketlerde olmalı ve bu özelliği sayesinde ısıya dayanıklı, sıvı geçirmeyen, nem ve rutubete dayanıklı olmalıdır.
- 11-TİBUB ve SGK tarafından onaylanmış olmalıdır.
- 12-Ürün liolifize edinmiş tip-1 collagen olmalıdır ve collogen tabaka prous yapıda olmalıdır
- 13-Ürün hayvan kaynaklı olmalı ve BSE/TSE (Deli dana) riski taşımamalıdır.
- 14-Pigmentasyonu azaltmalıdır.

TEKLİF VEREN FİRMALAR TEKLİFTEN 1 SAAT ÖNCE MALZEMEYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR AKSİ TAKDİRDE TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR.