

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

Sayı : 57212153/478
Konu : Mal Alımı Hk.

28/09/2018

Teklif Davet

Sağlık tesisimizde bulunan Ahmet ÖZMEN isimli hastaya kullanılmak üzere aşağıda cinsi ve miktarı yazılı 3 Kalemler Mal Alımı İşinin 4734 sayılı ihale Kanununun 22/F maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının 01/10/2018 tarih ve saat 09:00'a kadar satinalma004@gmail.com adresine bildirimimizi rica ederim.

Uzm. Dr. Fikret Mert ALANYALI

Başhekim

SIRA NO	MALZEME ADI	BİRİM	MİKTAR	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTAR
1	SERVIKAL DİSK PROTEZİ = 103.010	ADET	1		
2	PUTTY GREFT = AG3010	ADET	1		
3	ENFEKSİYON ÖNLEYİCİ = SG1170	ADET	1		

Firma Yetkilisi
İmza/Kuşak

NOTLAR

- 1-Tekliflerin en geç sun teklif varlığı tarihi ve saatine kadar Satınalma Birimine veya görevlilere verilmesi gerekmektedir.
- 2-Teklifler (rekabî ve yazılı) KDV hariç TL olarak ifade lenmelidir.
- 3-UBB Kodu ve SUT Kodu belirtilmeyen teklifler değerlendirme dışı kalacaktır.
- 4-Ödemeler 180 gün içerisinde yapılacaktır.
- 5-Fiilî olarak kullanılmak üzere ameliyat son aşamada 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.agri.hsg.gov.tr> adresli Ağrı Valiliği İhale Yönetim Sisteminden de ilan edilmektedir.
- 8-Alım konusu özüz işe eğilimli hastanelerimizde ücretsiz yapılacaktır.
- 9-E-posta adresiniz sahanalmaya verilirse tüm alımlar eşzamanlı olarak e-posta üzerinden de ilan edilmektedir.
- 10- Bakım onarım arızalarında firmaların yetki belgelerini olmak zorundadır.

ENFEKSİYON ÖNLEYİCİ PED

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

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

TEKLİF VEREN FİRMA
İMZA
MÜHÜR

DBM PUTTY 3,1-5,0 CC(enjektabel)

1. Ürünün tamamı enjektabel olmalıdır.
2. Ürün içerisinde küçük DBM parçacıkları bulunmalıdır.
3. %100 insan kaynaklı (allogreft) olmalıdır.
4. Oda ısısında saklanabilir olmalıdır.
5. UBB kaydı olmalı ve bu belgelendirilmelidir.
6. İnsan dokusu ile %100 uyumlu, biocompatible olmalıdır.
7. Osteoconductive ve osteoinduktive olmalıdır.
8. En az 1 yıl miadlı olmalı ve bu kutunun üzerinde yazmalıdır.
9. İhaleye katılan firmanın yetkili bayilik belgesi olmalıdır.
10. Ürün, kataloglarıyla ve yayınlarıyla dünya çapında tanıtılmış olmalıdır.
11. Ürün gama ışını ile irrite edilmiş (Lyophilized) olmalıdır
12. Ürün ambalajı içerisinde hasta takip formu bulunmalıdır

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



TITANIUM SERVİKAL DİSK PROTEZİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Sistem flexsiyon, extansiyon ve rotasyonel yöndeki tüm hareketlere izin vermelidir.
 - 2) Sistemin tek parça ve iki parça seçeneği olmalıdır ve 6.maddede yer alan ölçüleri karşılamalıdır.
 - 3) Anterior disk mesafesi implantı in-vivo uygulamalar için vücut uyumlu hiçbir artefact yaratmayan, MR uyumlu titanyum materyalden yapılmış olmalıdır.
 - 4) Superior ve inferior yüzeylere tutunum sağlayabilecek dişli bir yapıda olmalıdır.
 - 5) İmplantasyondan sonra sabitleme için servikal plak gibi ne anterior nede posteriordan ikinci bir implantasyona gerek olamamalıdır.
 - 6) 4,0mm'den 9,0mm'ye kadar 0,5'er mm aralıklarla yükseklik ve 10mm'den 16mm'ye kadar uzunlukları olmalıdır.
 - 7) Protezin bıçaklı seçeneği olmalıdır.Bıçak protezin orta kısmından dikey olarak çıkmalıdır.
 - 8) Tek el aleti ile yerleştirme ve sabitleme işlemi yapılabilmelidir.
 - 9) Sette tam takım caspar ekartörü bulunmalıdır.(Bir adet vertebral distraction device ,bir adet drill sleeve, bir adet screw driver, bir adet drill, 2 adet distraction screw)
 - 10) Ekartör, bir distraction vidası bir korpusa takıldıktan sonra bu vidayı bir koluyla (sleeve)içine alabilmeli, üstü açık olan diğer koldanda birinci çiviye paralel drilleme ve ikinci korpus çivisinin birinci çiviye paralel olarak göndermeye izin vermelidir.bu amaçla üstü açık olan ikinci kolun içinden bir drill ve korpus çivisi direk olarak ve açısı değişmeden gönderebilmelidir.
 - 11)Set içerisinde ihtiyaç olan boyutuna karar verebilmek için her boy için deneme implantları ve raspaları bulunmalıdır.
 - 12)Sistemin biyouyumluluk, biyomekanik ve dinamik testleri yapılmış olmalıdır. İhale sırasında ibraz etmelidir.
 - 13)Ürün sorumluluk poliçesi bulunmalıdır.İhalede ibraz edilmelidir.
 - 14)CE veya FDA onaylarından en az bir tanesi bulunmalıdır.
- TEKLİF VEREN FİRMALAR TEKLİFTEN 1 SAAT ÖNCE MALZEMİYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR AKSİ TAKDİRDE TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR**