

T.C.
AĞRI VALİLİĞİ
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü
Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi

TEKLİFE DAVET

04.01.2023

Sayı: 10.

Konu: ORTOPEĞİ VE TRAVMATOLOJİ HASTASI CEVAT ÇAM İÇİN 5 KALEM MALZEME ALIM

Hastanemizin ihtiyacı olan ve aşağıda cinsi, miktarı ve özellikleri yazılı malzemelerin alımı 4734 sayılı Kamu İhale Kanununun 22/f maddesine göre Doğrudan Temin Usulü ile yapılacaktır. Söz Konusu alım için KDV hariç birim fiyat tekliflerinizi TL üzerinden 09.01.2023 saat: 09:00 'a kadar satinalma004@gmail.com adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Cevdet TAŞDEMİR
İdari ve Mali İşler Müdürü

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Malzeme Adı	Sut Kodu	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	FEMORAL KOMPONENT BAĞ KORUYAN ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ (AP2300)			2	Adet		
2	TİBİAL KOMPONENT ANATOMİK/ NON ANATOMİK KENDİNDEN STEMLİ/KANATLI/VİDALI/PEGLİ VS. SABİT-ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ (AP2800)			2	Adet		
3	TİBİAL İNSERT SABİT BAĞ KORUYAN HYPERFLEX UHMW POLİETİLEN (AP2620)			2	Adet		
4	KEMİK ÇİMENTOSU STANDART 40 GR PMMA ANTİBİYOTİKLİ			2	Adet		
5	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAM-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİT GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKI, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİL)20,1-30 CC/20001-30000 MM ³ (SG1170)			4	Adet		
Genel Toplam							

Teklif Eden

.../.../2023

Kişi / Oda / Firmanın Adı veya Ticaret Ünvanı - Kaşe/İmza

Ek : Teknik Şartname

Satınalmanın Yapılacağı Birim:

- Teklifler yalnızca mail yoluyla kabul edilecektir.

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI AĞRI EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ Tlf: Fax: e_mail: Hız.KADRIYE ÖZGENT
Dahili:

- Malzemeler siparişten sonra Hastanemiz Ambarına mesai saatleri içerisinde Ambar Teslimi olarak teslim edilecektir.
- Malzemenin şartnameye uygunluğunun değerlendirilmesi için idarenin talep etmesi durumunda numune verilecektir.
- Alternatif Teklif Kabul edilmeyecektir
- Teklifler Birim Fiyat üzerinden değerlendirilecektir.
- Teklif edilen malzemelerin "T.C.İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası" na kaydedilerek onaylanmış ürün numarası (barkod) olmalıdır.
- Teklif edilen ürünlerin onaylanmış ürün numarası (barkodu) liste halinde verilmelidir. Aksi takdirde değerlendirilmeyecektir.
- İdare, Muayene ve Kabul komisyonunca Kabul Raporu düzenlenmesinden itibaren yüklenicinin yazılı talebi üzerine en geç 180 gün içinde Yükleniciye veya vekiline ödemeyi yapacaktır.
- Firma veya Bayii Numarası da belirtilecektir.
- Teknik Şartname ektedir.
- En geç 7 (yedi) gün içerisinde faturası kuruma ulaştırılmayan Mal /Hizmetin ödemesi yapılmayacaktır.
- Bu alımdan ortaya çıkacak olan ihtilafların hallinde Ağrı Mahkemeleri ve İcra Daireleri Yetkilidir.
- Teklif veren Firma/Firmalar yukarıdaki maddeleri kabul etmiş sayılır.
- Alımlarımız kısmi teklife açıktır.

ÇİMENTOLU SABİT İNSERTLİ DİZ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Total diz protezi arka çapraz bağı koruyan ve kesen yapıda olmalıdır.
2. Sistem çimentolu uygulanabilmelidir.
3. Femoral komponent CoCr ve anatomik yapıda olmalı, sağ ve sol olarak ayrılmalıdır.
4. Femoral Komponent en az 5 (Beş) boy olmalıdır.
5. Femoral Komponentün üstünde rotasyon ve kaymaları önleyerek modüler Peg'ler olmalıdır.
6. Sistem hem anterior first-cut hemde distal cutting yerde özelliğe sahip olmalıdır.
7. Femoral kesi anterior-posterior ve çapraz kesiler tek bir blokla, milimetrik kaymalara izin vermeyecek şekilde yapılmalıdır.
8. Tibial komponentler CoCr olmalı, universal olmalıdır.
9. Tibial Komponentler Polietilen insertle temas eden yüzeyi, mikro aşınmaları engellemek için parlatılmış olmalıdır.
10. Tibial Komponent Keel yapısına sahip olmalıdır.
11. Tibial Komponente stem extacion eklenebilmeli, uzunluklar 70mm ve 100 mm olmalıdır.
12. Polietilen insert'ler arka çapraz bağı kesen ve koruyan sistemde olmalıdır.
13. Polietilen insert kalınlıklar, 7mm den başlayarak, 19mm kalınlığa ulaşmalı, toplam 7 boy olmalıdır.
14. Polietilen insertler UHMWPE yapısında olup, etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
15. Polietilen insert, tibial komponente snap-fit sistemle kilitlenmelidir.
16. Patellar komponent üç peg'li ve üç boy olmalıdır.
17. Tüm komponentler ayrı ayrı çift kat blister ambalajda steril edilmiş olmalıdır.
18. Protezin tüm parçaları Uluslararası Standart Belgelerine sahip olmalıdır. (CE,ISO)

FEMORAL KOMPANENT BAĞ KORUYAN (AP2300)

TIBIAL KOMPANENT-AP2800

TIBIAL İNSERT BAĞ KORUYAN (AP2620)

PATELLAR COMPONENT(AP2420)

Dr. Mehmet Ali Çelik
Op.Dr. Mehmet Ali Çelik
Dip. Tec. Med. Fak. 1987

Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Op.Dr. Mehmet Ali Çelik
Dip. Tec. Med. Fak. 1987

AP3180

ANTİBİYOTİKLİ KEMİK ÇİMENTOSU

1. Farklı ağırlık ve viskozitelere sahip, farklı uygulama zamanlarına sahip, antibiyotikli olmalıdır.
2. Radyopak özellikli olmalıdır.
3. Kemik çimentosu steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
4. Şırınga ve kemik çimentosu kit halinde olmalıdır.
5. Her paket, toz ve likit olarak ayrı ayrı bileşim içermelidir.
6. 40 gramlık paketler halinde olmalıdır.
7. Toz bileşim steril pakette , sıvı bileşim steril ampul içinde bulunmalıdır.
8. Poli-metil metakrilat oranı, %84.30 - %88.27 (w/w) aralığında olmalıdır.
9. Baryum sülfat oranı %9-%13 w/w aralığında olmalıdır..

Antibiyotikli ve radyopak
Çimento ve Tıbbi
Oranlar, Makameler
Eğilim, Tıbbi

Antibiyotikli ve radyopak
Çimento ve Tıbbi
Oranlar, Makameler
Eğilim, Tıbbi

memran

- 1- Tamamen saf sentetik olmalıdır. İnsan, hayvan veya bitki kaynaklı organik bileşen içermemelidir.
- 2- Biyoyumlu ve osteokondüktif özellikte olmalıdır.
- 3- Ürün poroz bir yapıya sahip olup, porozite yapısı en az %75-85, porozite yapısı 300-600 mikron olmalıdır.
- 4- Spinalcerrahi,Revizyoncerrahi,Açık kama Osteotomide,Eklemprotezlerinde,Travmatoloji cerrahisi ve Tümör boşluklarının onarım defekleri doldurulmasında kullanılabilir.
- 5- %100 Betatrikalsiyum fosfat crunchresorbe olurken kemiğin doğala yakın formuyla kolayca yer değiştirmelidir.
- 6- Ürün, solüsyon, kan veya kemik iliği kullanılarak ıslatıldığında esnek hale gelip istenilen şekli almalıdır.
- 7- Ürün, CE , TFDA(Taiwan FDA)belgesine sahip olmalıdır.
- 8- Greft minimum 25 kGy gama radyasyonu dozu ile sterilizasyon işlemine tabi tutulmuş olmalıdır. Oda sıcaklığında saklanabilmelidir.
- 9- Ürün ,T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası kayıtlı olmalıdır.
- 10-Ürün, Osteoentegrasyonunun görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
- 11-Ürünün, raf ömrü üretim tarihinden itibaren 5 (beş) yıl olmalıdır.
- 12-İç Kısmı çift plastik paket içerisinde steril olmalı, dış ambalaj ise ıslanma,ezilme ve nemli ortamda etkilenmeyecek şekilde üzeri plastik kutuda saklanmalıdır.

12.05.2017
T.C. Sağlık Bakanlığı
Tıbbi Cihaz Kurumu
T.C. Sağlık Bakanlığı
Tıbbi Cihaz Kurumu
T.C. Sağlık Bakanlığı
Tıbbi Cihaz Kurumu

12.05.2017
T.C. Sağlık Bakanlığı
Tıbbi Cihaz Kurumu
T.C. Sağlık Bakanlığı
Tıbbi Cihaz Kurumu
T.C. Sağlık Bakanlığı
Tıbbi Cihaz Kurumu