

TEKLİFE DAVET

13.01.2025

Sayı: 19

Konu: ORTOPEDİ VE TRAVMALOJİ BİRİMİ HASTASI MUHİTTİN YILDIZHAN İÇİN 14 KALEM TIBBİ MALZEME ALIMI

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 17.01.2025 saat: 09:00 'a kadar satinalma004@gmail.com adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Ceydet TAŞDEMİR
İdari ve Mali İşler Müdürü

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Malzeme Adı	Sut Kodu	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	TİBİAL KOMPONENT REVİZYON AMAÇLI ÇİMENTOLU TİTANYUM/COCR KAPLAMASIZ(AP4220)			1	Adet		
2	TİBİAL İNSERT REVİZYON AMAÇLI HAREKET KISITLAMALI UHMW POLİETİLEN (AP4190)			1	Adet		
3	TİBİAL İNSERT REVİZYON AMAÇLI HAREKET KISITLAMALI YÜKSEK ÇAPRAZ BAĞLI POLİETİLEN, ARDIŞIK YÜKSEK ÇAPRAZ BAĞLI POLİETİLEN (AP4200)			1	Adet		
4	PATELLAR KOMPONENT UHMW POLİETİLEN TÜM BOYLAR			1	Adet		
5	TİBİAL BLOK (VİDALARI DAHİL) MEDİAL/LATERAL/FULL ÇİMENTOSUZ COCR/TİTANYUM TÜM BOYLAR (AP4280)			4	Adet		
6	TİBİAL KAMA /YÜKSELTİCİ MEDİAL LATERAL FULL ÇİMENTOSUZ COCR/TİTANYUM TÜM BOYLAR(AP4300)			4	Adet		
7	FEMORAL KAMA/YÜKSELTİCİ (VİDALARI DAHİL) MEDİAL, LATERAL / FULL-ÇİMENTOSUZ TÜM BOYLAR COCR/TİTANYUM (AP4160)			4	Adet		
8	FEMORAL VE TİBİAL STEM - ÇİMENTOSUZ, COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ (AP4110)			4	Adet		
9	OFFSET ADAPTÖR FEMORAL TİBİAL STEM İÇİN COCR/TİTANYUM TÜM BOYLAR (AP4120)			2	Adet		
10	FEMORAL KOMPONENT REVİZYON AMAÇLI ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ			1	Adet		
11	TİBİAL KOMPONENT REVİZYON AMAÇLI ÇİMENTOSUZ TİTANYUM KAPLAMALI (PÖRÖZ,HA)			1	Adet		
12	TİBİAL İNSERT SABİT BAĞ KESEN HYPERFLEX UHMW POLİETİLEN			1	Adet		
13	FEMORAL VE TİBİAL STEMLER TÜM BOYLAR-ÇİMENTOSUZ, TİTANYUM, KAPLAMALI(PÖRÖZ,HA)			2	Adet		
14	FEMORAL VE TİBİAL STEM ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM TÜM BOYLAR			2	Adet		
Genel Toplam							

Teklif Eden

.../.../2025

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

Ek : Teknik Şartname

Satınalmanın Yapılacağı Birim:

• Teklif verecek firmalar Vergi No veya TC Kimlik Numarasını teklife davetin üzerine yazmak zorundadır.

• Teklifler zarfla veya mail yoluyla kabul edilecektir.

• 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 Bayi 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 halinde Ağrı Mahkemeleri ve İcra Daireleri Yetkilidir.

• Teklif veren Firma/Firmalar yukarıdaki maddeleri kabul etmiş sayılır.

AP4030	DİZ, REVİZYON, FEMORAL KOMPONENT, REVİZYON AMAÇLI FEMORAL KOMPONENT-ÇİMENTOLU, CoCr/TİTANYUM, KAPLAMASIZ	1	✓
AP4220	DİZ, REVİZYON, TIBIAL KOMPONENT, REVİZYON AMAÇLI TİBİAL KOMPONENT-ÇİMENTOLU, CoCr/TİTANYUM, KAPLAMASIZ	1	✓
AP4240	DİZ, REVİZYON, TIBIAL KOMPONENT, REVİZYON AMAÇLI TİBİAL KOMPONENT-ÇİMENTOSUZ, CoCr/TİTANYUM, KAPLAMALI - POROZ / HA vb)	1	✓
AP2580	DİZ, PRİMER, TIBIAL İNİERT, SABİT BAĞ KESEN HYPERFLEX, UHMW POLİETİLEN,	1	✓
AP4190	DİZ, REVİZYON, TIBIAL İNİERT, REVİZYON AMAÇLI TİBİAL İNİERT-HAREKET KISITLAMALI, UHMW POLİETİLEN	1	✓
AP4200	DİZ, REVİZYON, TIBIAL İNİERT, REVİZYON AMAÇLI TİBİAL İNİERT-HAREKET KISITLAMALI, YÜKSEK ÇAPRAZ BAĞLI POLİETİLEN, ARDIŞIK YÜKSEK ÇAPRAZ BAĞLI POLİETİLEN vb,	1	✓
AP2420	DİZ, PRİMER, PATELLAR KOMPONENT, TÜM BOYLAR, UHMW POLİETİLEN, TAMAMI POLİETİLEN	1	✓
AP4280	DİZ, REVİZYON, TIBIAL BLOK (VİDALARI DAHİL), MEDİAL, LATERAL / FULL-ÇİMENTOSUZ, CoCr/TİTANYUM,	4	✓
AP4300	DİZ, REVİZYON, TIBIAL KAMA/YÜKSELTİCİ (VİDALARI DAHİL), MEDİAL, LATERAL / FULL-ÇİMENTOSUZ, CoCr/TİTANYUM,	4	✓
AP4160	DİZ, REVİZYON, FEMORAL KAMA/YÜKSELTİCİ (VİDALARI DAHİL), MEDİAL, LATERAL / FULL-ÇİMENTOSUZ, CoCr/TİTANYUM,	4	✓
4110	DİZ, REVİZYON, FEMORAL VE TİBİAL STEMLER, TÜM BOYLAR-ÇİMENTOSUZ, CoCr/TİTANYUM, KAPLAMASIZ	4	✓
AP4100	DİZ, REVİZYON, FEMORAL VE TİBİAL STEMLER, TÜM BOYLAR-ÇİMENTOSUZ, CoCr/TİTANYUM, KAPLAMALI - POROZ / HA vb)	2	✓
AP4090	DİZ, REVİZYON, FEMORAL VE TİBİAL STEMLER, TÜM BOYLAR-ÇİMENTOLU, CoCr/TİTANYUM,	2	✓
AP4120	DİZ, REVİZYON, OFFSET ADAPTOR / FEMUR-TİBİA STEM İÇİN, TÜM BOYLAR, CoCr/TİTANYUM,	2	✓
AP3180	ANTİBİYOTİKLI CEMENT	2	
AP3150	YARA YIKAMA	1	

YARA ÖRTÜM BANDI TEKNİK ÖZELLİKLER-HG1040

- 1-Ürün kompleksleştirme yoluyla bağlanmış Hyaluronicasit ile saf atelokollajen temelli bioabsorbable yapıda olmalıdır.
- 2-Ürün periost oluşumunu stimüle edebilmelidir.
- 3-Ürün kullanım bölgesine göre kesilebilmeli ve kolayca form alabilmelidir.
- 4-Ürün soğuk zincir gerektirmemeli, oda sıcaklığında muhafaza edilebilmeli ve çok kısa bir süre içerisinde kullanıma hazır olabilmelidir.
- 5-Toksik, mutojenik veya alerjik olmamalıdır.
- 6-İnsan dokusuna biouyumlu olmalı, natürel dokuyla uyum problem olmamalı ve uyum süreci hızlı olmalıdır.
- 7-Tüm hasta gruplarına(Yetişkin, çocuk..v.s) ayırt edilmeksizin kullanılabilir.
- 8-Ürün alüminyum folyo üzerine PE (Polietilen) kaplamalı steril paketlerde olmalı ve bu özelliği sayesinde ısıya dayanıklı, sıvı geçirmeyen, nem ve rutubete dayanıklı olmalıdır.
- 9-TİBUB ve SGK tarafından onaylanmış olmalıdır.

Agri Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzm.
Op. Dr. Ali Can ÇİÇEK
Diy. Mes. No: 188505

Agri Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzm.
Op. Dr. Mehmet Faruk KESKİZ
Diy. Mes. No: 153223

GENTAMİSİNLİ MEMBRAN -SG1170

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 seramic 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.
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'nca onaylı olmalıdır.

Abn Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzm.
Op.Dr. İbrahim Fatih AKSAY
Dip. Tes. No. 153625

Abn Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzm.
Op.Dr. Dr. Ali C. ÇEKİCİ
Dip. Tes. No. 183695

REVİZYON TOTAL DİZ PROTEZİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ:

- Femoral komponent malzemesi ASTM F 75 veya ISO 5832-4 standardına uygun CoCrMo alaşımı, ASTM F 799 veya ISO 5832 – 12 standardına uygun CoCrMo alaşımli olmalıdır.
- Anma ölçüleri 5 çeşit ve sağ sol olarak iki tipte olmalıdır.
- Yan kenarlarında birer adet slot kanalı bulunmalıdır.
- İç kısımlar kumlama yapılmış veya poroz kaplanmış ve dış yüzeyler parlatılmış olmalıdır.
- Sirt yüzeyinde Patellar Component'in hareketi için kanal bulunmalı ve çıkıntılı tibial insertün girip hareket edeceği yuva bulunmalıdır.
- Femoral Component bağ kesen tipte ve Femoral stem takmaya müsait olmalıdır.
- Tibial komponent, Tibial metal back ve tibial stem olarak modüler 2 parçadan yada monoblok, tek parçadan oluşabilir.
- Malzemesi ASTM F 75 veya ISO 5832-4 standardına uygun CoCrMo alaşımli, ASTM F 799 veya ISO 5832 – 12 standardına uygun CoCrMo alaşımli, ASTM F136 veya ISO 5832-3 standartına uygun Ti6Al4V (ELI) alaşımli olmalıdır.
- Tibial komponentin çimentolu ve çimentosuz kullanıma uygun seçenekleri olmalıdır.
- Tibial komponent 5 farklı ölçüde olmalıdır.
- Tibial insert'ün geçebileceği yuva ve tutunmasını sağlayan önde ve arkada tırnaklar olmalıdır.
- Tibial komponentin A-P planda 5° lik stem açısı olmalıdır.
- Tibial komponent non-anatomik olmalıdır.
- Tibial kesi guide 5° posteriora sloplu olmalı, sağ-sol seçenekleri olmalıdır.
- Set içinde tibial kesi için intra medular ve extra medular alignment guide seçenekleri olmalıdır.
- Tibial komponentin stemi, rotasyonu önlemek için geniş kanatlı, quille yapısında ve ucu küresel olmalıdır.
- Tibial insert malzemesi ASTM F 648 veya ISO 5834 standardına uygun UHMW-PE olmalıdır.
- Anma ölçüleri 5 size ve her size 5 boy olmalıdır.
- Üzerinde Femoral Component' in hareket etmesi için tam sınırlayıcı yuvarlanma yüzeyi ve bağ stabilitesi için çıkıntısı mevcut olmalıdır.
- Tibial komponent üzerine oturabilmesi için kanal olmalıdır.
- Aynı zamanda tutunabilmesi ve sabit kalabilmesi için ön kısımda sabit , arka kısımda esnek tırnak ve her üç komponenti birbirine tutturacak güvenlik vidası bulunmalıdır.
- Patellar komponent malzemesi ASTM F648 veya ISO 5834 standardına uygun UHMW-PE olmalıdır.
- Beş ayrı boyda olmalıdır.
- Sirt kısmı Femoral komponent'in sirt kısmındaki patella yuvasına uygun olmalıdır.
- Femur uzatma stemi malzemesi ASTM F 75 veya ISO 5832-4 standardına uygun CoCrMo alaşımı, ASTM F 799 veya ISO 5832 – 12 standardına uygun CoCrMo alaşımı, ASTM F136 veya ISO 5832-3 standardına uygun Ti6Al4V (ELI) alaşımı olmalıdır.
- Anma ölçüleri 90mm, 120mm, 150mm olmak üzere en az 6 boy olmalıdır.
- Stem stabilizeyi artırmak amaçlı kanatlı olmalıdır.
- Stem yüzeyleri kaba kumlama veya poroz kaplama olmalıdır.
- Tibial Wedge-Hemi-Block Tibiada oluşabilecek defektlerde kullanılmak üzere mutlaka bulunmalıdır.
- Hemi Blocklar 4mm,8mm ,12mm ve 16mm olmalı , wedgeler gerektiğinde 10, 15 ve 20 derece seçenekleri mevcut olmalıdır.
- Tibial komponent üzerinde bulunan deliklere titanium vida ile monte edilebilmelidir.
- Çimento tutumunu artırmak amaçlı distal yüzeyi formlanmış olmalıdır.
- Tibial wedge, hemi-block her metal back ölçüsüne uygun ölçülerde sette bulunmalıdır.
- Femoral Augment malzemesi ASTM F 75 veya ISO 5832-4 standardına uygun CoCrMo alaşımı, ASTM F 799 veya ISO 5832 – 12 standardına uygun CoCrMo alaşımı, ASTM F136 veya ISO 5832-3 standardına uygun Ti6Al4V (ELI) alaşımı olmalıdır.
- Anma ölçüleri 5mm ve 10 mm olmalı ve her size için lateral ve medial olarak femoral componen ile uyumlu olacak şekilde titanium vida ile fixe edilebilmelidir.
- Ayrıca posterior defekte uygulanabilecek augment bulunmalıdır.
- Tibial ve femoral stemlerde kullanılmak üzere 2, 4, ve 6mm offset adaptörleri olmalıdır.

Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji
Op.Dr. Mehmet Fatih Aksoy
Dip. Tes. No. 153623

Op.Dr. Mehmet Fatih Aksoy
Dip. Tes. No. 153623
Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji