

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

TEKLİFE DAVET

14.05.2025

Sayı: 442

Konu: ORTOPEDİ VE TRAVMATOLOJİ BİRİMİ HASTASI FAHRİYE ASLAN 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 21.05.2025 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 REVİZYON AMAÇLI ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ (AP4030)			1	Adet		
2	TİBİAL KOMPONENT REVİZYON AMAÇLI ÇİMENTOLU TİTANYUM/COCR KAPLAMASIZ (AP4220)			1	Adet		
3	TİBİAL KOMPONENT REVİZYON AMAÇLI ÇİMENTOSUZ TİTANYUM KAPLAMALI (PÖRÖZ,HA) (AP4240)			1	Adet		
4	TİBİAL INSERT SABİT BAĞ KESEN UHMW POLİETİLEN (AP2580)			1	Adet		
5	TİBİAL INSERT REVİZYON AMAÇLI HAREKET KISITLAMALI UHMW POLİETİLEN (AP4190)			1	Adet		
6	TİBİAL INSERT REVİZYON AMAÇLI HAREKET KISITLAMALI YÜKSEK ÇAPRAZ BAĞLI POLİETİLEN, ARDIŞIK YÜKSEK ÇAPRAZ BAĞLI POLİETİLEN (AP4200)			1	Adet		
7	PATELLAR KOMPONENT UHMW POLİETİLEN TUM BOYLAR (AP2420)			1	Adet		
8	TİBİAL BLOK (VİDALARI DAHİL) MEDİAL/LATERAL/FULL ÇİMENTOSUZ COCR/TİTANYUM TUM BOYLAR (AP4280)			4	Adet		
9	TİBİAL KAMA /YÜKSELTİCİ MEDİAL LATERAL FULL ÇİMENTOSUZ COCR/TİTANYUM TUM BOYLAR (AP4300)			4	Adet		
10	FEMORAL KAMA/YÜKSELTİCİ (VİDALARI DAHİL) MEDİAL, LATERAL / FULL-ÇİMENTOSUZ TUM BOYLAR COCR/TİTANYUM (AP4160)			4	Adet		
11	FEMORAL VE TİBİAL STEM - ÇİMENTOSUZ, COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ (AP4110)			4	Adet		
12	FEMORAL VE TİBİAL STEMLER TUM BOYLAR-ÇİMENTOSUZ, TİTANYUM, KAPLAMALI (PÖRÖZ,HA) (AP4100)			2	Adet		
13	OFFSET ADAPTÖR FEMORAL TİBİAL STEM İÇİN COCR/TİTANYUM TUM BOYLAR (AP4120)			2	Adet		
14	FEMORAL VE TİBİAL STEM ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM TUM BOYLAR (AP4090)			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 hallinde Ağrı Mahkemeleri ve İcra Daireleri Yetkilidir.

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

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI AĞRI EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ Tlf: Fax: e_mail: Hız.DİLBER YAKAR Dahili:
Sayfa 1

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 alaşımı 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.
- Sırt 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 alaşımı, ASTM F 799 veya ISO 5832 – 12 standardına uygun CoCrMo alaşımı, ASTM F136 veya ISO 5832-3 standartına uygun Ti6Al4V (ELI) alaşımı 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.
- Sırt kısmı Femoral komponent'in sırt 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 stabiliteyi 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 titanyum 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 titanyum vida ile monte edilebilmelidir.
- Ayrıca posterior defekte uygulanabilen posterior distal blok bulunmalıdır.
- Tibial ve femoral stemlerde kullanılan 4, 5 ve 6mm offset adaptörleri olmalıdır.

Aön Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Op.Dr. Mehmet Fatih UZUN
Dip. Fes. No. 153645

Aön Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No. 153645

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 olarakta 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.

Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzm.
Op.Dr. Mehmet Fatih AKSAY
Dip. Tes. No: 153628

Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Ortopedi ve Travmatoloji Uzm.
Op.Dr. Ali Can ÇİÇEK
Dip. Tes. No: 188605