

T. C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
TÜRKİYE KAMU HASTANELERİ KURUMU
Ağrı İli Kamu Hastaneleri Birliği Genel Sekreterliği
Ağrı Devlet Hastanesi

Sayı : 57212153/ *444*
Konu : Mal Alımı Hk.

21/09/2017

Teklif Davet

Sağlık tesisimiz başvuran Zahide DUMAN'a kullanılmak üzere ihtiyaç duyulan aşağıda cinsi ve miktarı yazılı **5 Kalem Tıbbi Malzeme Alımının** işinin KDV hariç birim ve toplam fiyatının 25/09/2017 tarih ve saat **11:00'a** kadar satinalma004@gmail.com adresine göndermenizi rica ederim.

Op.Dr. Aykut BAŞER
Hastane Yöneticisi

SIRA NO	MALZEME ADI	CİNSİ	MİKTAR	BİRİM FİYAT	TOPLAM TUTAR
1	FEMORAL KOMPONENT	ADET	1		
2	TİBİAL KOMPONENT	ADET	1		
3	POLİETİLEN İNSERT BAĞ KESEN	ADET	1		
4	POLİETİLEN İNSERT BAĞ KORUYAN	ADET	1		
5	ANTİBİYOTİK KLİ ÇİMENTO	ADET	2		
6	ÖRTÜM SETİ	ADET	1		
7	BASINÇLI YARA YIKAMA SETİ	ADET	1		

**Firma/Yetkili
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.

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 Komponentin 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)

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

İnsizyonel Ağrı Yönetim Sistemi (AĞRI POMPASI)

1. Sistem, post operatif olarak hastanın ağrısını yok etmek/ azaltmak için tasarlanmış olmalıdır.
2. Sistem, tüm cerrahi branşlar tarafından kullanılabilir şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. Sistem, ambalajında ilacın gönderileceği kateter, ilacın doldurulacağı elastomerik pompa, kateteri yönlendirilmesinde kullanılan T-peel iğne, şiringa, ve elastomerik pompanın taşınacağı koruyucu çantayı içermelidir.
4. Tüm malzemeler tek bir steril ambalaj içerisinde olmalıdır.
5. İlacın gönderileceği kateter, enfeksiyon riskini yok etmek/ azaltmak için gümüş nanopartiküller(Ag+5) kaplanmış olmalıdır.
6. Sistem, elastomerik pompaya doldurulan ilacın, cerrahi bölgeye yerleştirilen kateterle homojen olarak ve sürekli salınımını sağlayacak özellikte olmalıdır. Bu husus yayınlarla ispat edilebilmelidir.
7. İlacın gönderileceği kateter, üzerinde bulunan birçok açıklıktan cerrahi bölgeye ilaç salınımı yapılmasını sağlamalıdır.
8. İlacın gönderileceği kateter, uygulanacağı kesi bölgesinin uzunluğuna göre değişik boylarda olmalıdır.
9. Kateterin sub-fasyal, ekstraplevral ve intramusküler katmanlara yerleşmesine olanak sağlayacak aksesuar seçeneklerine sahip olmalıdır.
10. İlacın doldurulacağı elastomerik pompanın alacağı ilaç miktarına göre farklı hacimleri olmalıdır.
11. Sistem, cerrahın tercihine göre 2'ile 5 güne kadar kullanılabilir seçenekleri içermelidir.
12. Elastomerik pompanın üzerinde doldurma portu, klemp, hava filtresi, akış ayarlayıcısı ve katetere bağlanması için bir konnektör bulunmalıdır.
13. Sistem UBB' ye kayıtlı olmalıdır.
14. Teklif edilecek ürünün Jinekoloji, Ortopedi, Plastik Cerrahi, KVC ve Genel Cerrahi branşlarında kullanıldığına dair en az birer adet uluslararası yayın ihale dosyası ile birlikte sunulmalıdır.

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

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. 60 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..

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



SUT KODU: AP3150

BASINÇLI YARA YIKAMA SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Sistem tamamen steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
2. Elceği el ergonomisine uygun ve rahat kullanılabilir olmalıdır.
3. Çift kanallı olup aynı anda basınçlı yıkama ve emme yapabilmelidir.
4. Sistem kendiliğinden bataryalı olmalı ve batarya kutusu steril olmalıdır.
5. Kısa uç seçeneğindeki konik ağızlı uçların konik kısmı, silikon ve yumuşak bir yapıda olmalıdır.
6. Tetik sistemi emniyet düğmesi olmalıdır.
7. Manuel kolay monte edilebilir uçlara sahip olmalıdır.
8. Her yerde her konumda yara temizliği yapabilmelidir.
9. Hastayı hareket ettirmeden çalışabilmelidir.
10. Uçlar tek kullanımlık olmalıdır.
11. Femoral kanal fırçası, intramedullar kanal yüzeyinin temizliğinde kullanılmalıdır.
12. Femoral kanal tip, humeral intramedullar kanal yıkaması için kullanılmalıdır. Kemik yüzeyini çimento kullanımı için hazırlamalıdır.
13. Tibial brush püskürtme ve emme yapabilmeli ve daha güçlü çimento uygulaması için tibial plato temizliğinde kullanılmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
14. Ambalajın üzerinde lot numarası ve son kullanma tarihi olmalıdır.
15. Sistem Ce ve İso 13485 belgelerine sahip olmalıdır.

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

ÖRTÜM SETİ ŞARTNAMESİ

Setler, dokunmamış kumaştan tüm artroskopi vakalarında kullanılabilir ve tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımalıdır.

Örtü üretiminde kullanılan malzemeler arkasını göstermeyecek özellikte olmalıdır. Hasta örtülerinde şeffaf yada yarı şeffaf malzeme kullanılmamalıdır. Hammaddeler medikal amaçlı üretilmiş malzemeler olmalıdır.

Hasta üst örtülerinde üst katı emici alt katı sızdırmaz malzemeler kullanılmalı, ameliyat esnasında oluşacak kan, alkol ve/veya bu özellikteki sıvıların tamamı ile örtü tarafından absorbe edilebilmesini sağlamalıdır.

Seti oluşturan örtü ve önlükler operasyon sırasında gözü yormayacak renkte olmalıdır.

Örtülerde kullanılan cilde yapıştırılacak veya yapıştırılma ihtimali olan bantlar non-alerjik ve özellikle bu iş için üretilmiş ürünler olmalıdır.

Hasta örtüsü bir defada hastayı kapatabilecek şekilde tek parçadan oluşmalıdır.

Hasta örtüsünün operasyon bölgesinde, operasyon sırasında çıkan sıvıları emecek, yüksek emici özeliğinde takviye bulunmalıdır.

Örtünün hastanın operasyon bölgesine sabitlenebilmesi için delikli, elastik özellikte malzemedен üretilmiş bölüm yer almalıdır.

Setin içerisindeki önlüklerin kollarında bilekten koltuk altına kadar ve göğüs bölgesinden etek ucuna kadar önlüklerin geçirimsizliğini arttıran takviye bulunmalıdır.

Setin içerisindeki bacak kılıfı medikal kalitede, tüp şeklinde, sıvı geçirmeyen ve iç kısmı hasta cildini koruyacak özellikte olmalıdır.

Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.

Üretici firma ISO 9000 Kalite Sistem belgelerinden birine sahip olmalıdır. Ürünler CE ürün kalite işaretini taşımalı ve bu işaretle ilgili sertifikanın kopyası ihale evrakları ile verilmelidir.