

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

Sayı : 57212153/ 534
Konu : Mal Alımı Hk.

01/11/2017

Teklif Davet

Sağlık tesisimizin başvuran Kubar ÖZDEMİR isimli hastaya kullanılmak üzere ihtiyaç duyulan aşağıda cinsi ve miktarı yazılı **8 Kalem Tıbbi Malzeme Alım İşi** 4734 sayılı ihale Kanununun 22/f maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının 06/11/2017 tarih ve saat **10:30'a** kadar 0472 215 34 22 numaralı belgegeçere veya satinalma004@gmail.com adresine göndermenizi rica ederim.

Op. Dr. Ayk. BAŞER
Hastane Yöneticisi

SIRA NO	MALZEME ADI	BİRİM	MİKTAR	BİRİM FİYAT	TOPLAM TUTAR
1	Arka Çapraz Bağ Koruyan ve Kesen Femur komponent	ADET	1		
2	Arka Çapraz Bağ Koruyan ve Kesen Tibia komponent	ADET	1		
3	Tibial İnsert	ADET	1		
4	Antibiyotikli Çimento	ADET	2		
5	Steril Örtüm Seti	ADET	1		
6	Yıkama Kiti	ADET	1		
7	Enfeksiyon Önleyici Sarf	ADET	1		
8	Multithreading Ajan	ADET	1		

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

Op.Dr. Serkan SÖZKESEN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip.Tes.No: 135000 / Çm. Tes.No: 120012
Ağrı Devlet Hastanesi

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. 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 MALZEMEYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR AKSİ TAKDİRDE TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR

Op.Dr. Serkan SÖZKESEN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip.Tes.Nor:135063 Üm.Tes.Nor:120012
Ağrı Devlet Hastanesi

ÖRTÜM SETİ ŞARTNAMESİ

- Setler, dokunmamış kumaştan tüm artroskopi ve atroplasti 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 malzemedan 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.

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

Op.Dr. Serkan SÖZKESEN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip.Tes.No: 135042 / Üm.Tes.No: 120012
Ağrı Devlet Hastanesi

BASINÇLI YIKAMA KİTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Yıkama kiti tek kullanımlık olmalıdır.
2. Yıkama kiti sterilize şekilde ambalajlanmış olmalıdır.
3. Tabanca şeklinde dizayn edilmiş ve namlu uzunluğu ihtiyaca göre değişik uzunluklarda olmalıdır.
4. Yıkama kitinin aspiratöründe filtre sistemi olmalı, ayrıca fasıllı basınçlı olarak yıkama yapabilir ve yıkama sırasında başka bir araca ihtiyaç göstermeden yıkama tabancası üzerinden aspirasyon yapabilir olmalıdır.
5. Düğme tetiğinde koruyucu bulunmalıdır.
6. Debriman ucunu kilitlemek için kilitleme halkası bulunmalıdır.
7. Sistem düşük hava basınçlı hava ile çalışan yıkama şiddetinin ayarlanabildiği bir motora sahip olmalıdır.
8. Sistemde diz ve kalça için ayrı ayrı seçenekler bulunmalıdır.
9. Emmeyi sınırlamak için aletin el tabancasında emme çizgi ayarında bir mengenesi bulunmalıdır.

TEKLİF VEREN FİRMA TEKLİFTEN 1 SAAT ÖNCE MALZEMİYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR ONAY ALMAYAN FİRMANIN TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR.

Op.Dr. Serkan SÖZKESEN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip.Tes.No: 135000 Uzm.Tes.No: 120012
Ağrı Devlet Hastanesi

ENFEKSİYON ÖNLEYİCİ SARF TEKNİK ÖZELLİKLER

- 1-Ürün kompleksleştirme yoluyla bağlanmış Hyaluronicasit ile saf atelokollajen temelli bioabsorbable yapıda olmalıdır.
- 2-Ürün periost oluşumunu stimüle edebilmelidir.
- 3-Ürün 3-4 hafta içerisinde absorbe olabilmelidir.
- 4-Ürün kullanım bölgesine göre kesilebilmeli ve kolayca form alabilmelidir.
- 5-Ürün soğuk zincir gerektirmemeli, oda sıcaklığında muhafaza edilebilmeli ve çok kısa bir süre içerisinde kullanıma hazır olabilmelidir.
- 7-Toksik, mutojenik veya alerjik olmamalıdır.
- 8-İnsan dokusuna biouyumlu olmalı, natürel dokuyla uyum problem olmamalı ve uyum süreci hızlı olmalıdır.
- 9-Tüm hasta guruplarına(Yetişkin, çocuk..v.s) ayırt edilmeksizin kullanılabilirdir.
- 10-Ürün alüminyum folyo üzerine PE (Polietilen) kaplamalı steril paketlerde olmalı ve bu özelliği sayesinde ısıya dayanıklı, sıvı geçirmeyen, nem ve rutubete dayanıklı olmalıdır.
- 11-TİBUB ve SGK tarafından onaylanmış olmalıdır.
- 12-Ürün liolifize edinmiş tip-1 collagen olmalıdır ve collogen tabaka prous yapıda olmalıdır
- 13-Ürün hayvan kaynaklı olmalı ve BSE/TSE (Deli dana) riski taşımamalıdır.
- 14-Pigmentasyonu azaltmalıdır.

TEKLİF VEREN FİRMA TEKLİFTEN 1 SAAT ÖNCE MALZEMEYİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR ONAY ALMAYAN FİRMANIN TEKLİFİ GEÇERSİZ SAYILACAKTIR.

Op.Dr. Serkan SÖZKESEN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip.Tes.No: 135066 Cem.Tes.No: 120012
Ağrı Devlet Hastanesi

MULTITHREADING AJAN

- 1cc Embolizan- 1cc gümüş nanopartikül 25ppm formlarda steril olarak teslim edilmelidir. Gerekirse 50ppm-100ppm formlarında hekim isteğine göre verilmelidir.
2. Adjuvan özelliği ile işlem daha sağlam bir hale getirmelidir.
3. Uygulama bölgesinde standart lokasyonel invazif etki sağlamalı ve herhangi bir hump yada pellet bırakmamalıdır.
4. Uygulama lokasyonuna çift lümenli aplikatör aracılığı ile işlem bölgesine eşit dağılım sağlayarak karışımı standart hale getirmelidir.
5. İşlem esnasında optimal düzeyde fayda sağlayarak reduksiyon sonrasında da gerekli konservatif etkiyi göstermelidir.
6. Isı açığa çıkarmamalı, non-karbonizatif yapıda olup periost tabakasına zarar vermemeli ve osteonekroz oluşturmamalıdır.
7. Kullanılan diğer yardımcı malzemelerde dejenerasyon etki bırakmamalıdır.
8. Vida veya plak tutulumunda tensile vires etkiye izin vererek ekstra kontrendikasyon oluşmasına izin vermemelidir.
9. Uygulandığı lokasyonda akseleratif agmentasyon yapabilmelidir.
10. Kullanılan malzemeler disposable olmalıdır.
11. Kanama kontrolünü sağlamalı ve kan transfuzyon oranını minimize etmelidir.
12. Gümüş nanopartiküllerin Antiinflamatuvar ve antibakterial özelliği ile sekonder enfeksiyonlara sebebiyet vermemeli ve antibiyotik kullanım ihtiyacını minimize etmelidir.
13. Embolizan etkisi ile nanopartikül gümüş karışımı uzun süreli ve az miktarda emilim sağlayarak uzun süreli sekonder enfeksiyonlara koruma sağlamalıdır. Aynı zamanda günlük sağlanan dozu karşılayacak oranı sağlamalıdır.
14. Revizyon ihtiyacı sırasında işlemin yapılabilirliğine izin vermeli aynı zamanda biodegradatif olmalıdır.
15. Şartnameye birebir uymayan firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.

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

Op.Dr. Serkan SÖZKESEN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip.Tes.No: 135068 Uzm.Tes.No: 120012
Ağrı Devlet Hastanesi