

T. C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
AĞRI VALİLİĞİ
AĞRI İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Ağrı Devlet Hastanesi

Sayı : 57212153/ 1406
Konu : Mal Alımı Hk.

03/08/2018

Teklif Davet

Sağlık tesisimize başvuran Ahmet KALKAN isimli hastaya kullanılmak üzere aşağıda cinsi ve miktarı yazılı **7 Kalem Mal Alımı** işinin 4734 sayılı ihale Kanununun 22/F maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının **06/08/2018** tarih ve saat **09:00**'a kadar satinalma004@gmail.com adresine bildirmenizi rica ederim.

Op.Dr. Selim SAFALI
Başhekim

SIRA NO	MALZEME ADI	BİRİM	MİKTAR	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTAR
1	POLİAKSİYEL VİDA = 102.135	ADET	8		
2	ROT = 102.230	ADET	2		
3	TRANS BAĞLANTI = 102.310	ADET	1		
4	KANAMA DURDURUCU = OR4435	ADET	2		
5	10 CC KEMİK GREFT = AG2040	ADET	2		
6	KOLLAPAT TABAKA= SG1170	ADET	2		
7	BİYOLOJİK MATRİKSİ- SG 1140	ADET	2		

Firma Yetkilisi
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.

KOMBİNE POSTERIOR TORAKOLOMBER SPİNAL STABİLİZASYON SİSTEMİ ŞARTNAMESİ

1. İmplantlar titanyum materyalinden imal edilmiş olmalıdır.
 2. Set hem pediatrik hem erişkin stabilizasyon sistemleri ile kombine kullanılabilir.
 3. Sistem transpediküler sabit başlıklı (monoaksial), açılabilir başlıklı (poliaksial) Standard ve monoaksial listhesis, polyaxial listhesis vidaları, iliak vidaları, sacral vidalar,(monoaxial, polyaxial, listhesis), kanüllü vidalar(polyaxial, listhesis), açılabilir genişleyebilen vidalar, sakral konnektörler, iliak konnektör, rod ve transvers bağlantılar offset konnektör, hemispherical(I başlı) vidalar, vida-rod konnektörleri, hooklar(polyaxial, monoaxial), rodlar, vida stapleleri, transvers ve bağlantı rodlarından oluşmuş olmalıdır.
 4. Sistemde (tüm sisteme uygun ve sistem vida çap ve boylarında) ayrıca uçları çentikli(self drilling) olmayan vida bulunmalıdır.
 5. **TRANSPEDİKÜLER VIDALAR:** 102-135
 - a- Vida çapları: hem monoaksial hem de poliaksial olarak 3,5- 4,0-4,3-4,35-4,4-4,5-5,0-5,5-6,0-6,2-6,5-7,0-7,5-8,0 ve 8,5mm. Çaplarında olmalıdır.
 - b- Vida boyları: monoaksial olarak 20-25-30-35-40-45-50-55-60-65-70-75-80 mm Poliaksial olarak 20-25-30-35-40-45-50-55-60-65-70-75-80 mm boylarında olmalıdır.
 - c- Listhesis vidaları; monoaksial ve poliaksial olarak 3,5- 4,0-4-4,5-5,0-5,5-6,0-6,5-7,0-7,5-8,0 ve 8,5mm.çapında, monoaksial ve poliaksial olarak 20-25-30-35-40-45-50-55-60-65-70-75-80mm boylarında olmalıdır.
 - d-Sakral vidalar;6,0-7,0mm çapında 25-30-35-40-45-50mm boylarında olmalıdır.
 - e-İliac vidalar;4,0-5,0 çap 40-45-50mm boy ve 7,0-8,0-8,5mm çapında 45-50-60-70-80-90-100mm boylarında olmalıdır.
 - f-Kanüllü vidalar; 4,0,4,5mm çap için 25-30-35-40-45-50 boy ve 5,0-5,5-6,0-6,5-7,0-7,5-8,0-8,5mm.çap için 25-30-35-40-45-50-55-60 mm boylarında olmalıdır. Ayrıca aynı çap ve boylarda kanüllü listhesis ve kanüllü I vida seçeneği bulunmalıdır.
 - g- Poliaksial vidalar 360 derece rotasyon,40 derece deviasyon yapabilmelidir.
 - h- Vidalar semi self tapping dişli olmalıdır.
 - ı- Vida başlarının her iki yanında rod bağlantısı sırasında özel aletleri ile güçlü yakalamayı sağlayacak çentik ve nokta girintiler olmalı.
 - i- Taşıma tepsisi içinde çap ayrımını kolaylaştırmak üzere her çaptaki vida başı ayrı renklerde renklendirilmiş olmalıdır. Renklendirme yönteminin toksin maddeler içermediği belgelenmelidir.
 - j- Tüm vida ve rod kilitleme sistemleri üstten olmalıdır.
 - k- Vida kilit mekanizması tek parça olup,(Tapered Lock)eş zamanlı kilitleme ile hem oynar başı hem de rodu aynı anda kilitlemeli olmalıdır.
 - l- Poliaksiyal vidaların tornavida başlığı hegzagonal olmalıdır.
 - m- Vidalar çift hatveli olmalıdır.
 - n- Ayrıca sistemdeki vida boylarına uygun self tapping olmayan monoaksiyel, monoaksiyel listhesis, polyaksiyel, polyaksiyel listhesis vidalar bulunmalıdır.
 - o- Sistemde sement göndericili vida bulunmalıdır.Vidaların yanlardan 2, 3 ve 4'er delikli seçenekleri olmalıdır.Vidalar 5,5-6,0-6,5-7,0-7,5-8,0-8,5mm.çapında ve 35-40-45-50-55-60 mm boylarında olmalıdır
 - p- Ayrıca sement gönderici sistem set içerisinde bulunmalıdır ve sement gönderici tabancanın haznesi tüp şeklinde olup yaylı mekanizma ile işlev görmeli,basınç dayanıklı olmalıdır.Sement gönderici kanal flexible olmalıdır.
12. **TRANSVER BAĞLANTILAR:**
- a) Transvers rod bağlantıları hem açılabilir ve eklemlili hem de tek rodlu ve eklemsiz olmalıdır.
 - b) Tüm transvers bağlantıların kilitleme mekanizması üstten olmalıdır.
 - c) Transvers bağlantı rodları 40-100 mm de 5'er mm büyümelidir.
 - d) Açılabilir transvers bağlantı manevrası üç düzlemde (ileri-geri-sağ-sol ve kendi etrafında) hareket imkanı sağlamalıdır.
 - e) Eklemlili transvers bağlantı rodlarının boyları 40 ile 100 mm arasında ve uzayabilir olmalıdır.
- 13.Uzun kafalı vidaların ve I başlı vidaların boyunlarını kırmak için bir taraftaki çıkıntıyı içine alacak dar bir alet lazım ve bu alet vida boynunun çentik yerine kadar vida kafasını tek taraflı olarak içine alabilmeli.
14. Set içinde torokal ve lomber vertebralar için düz ve eğimli olmak üzere 4 çeşit transpedikül yön probu bulunmalıdır.

Op. Dr. Şeyhan ORAK
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzm.
Dip. Tes. No: 134965
Ağrı Devlet Hastanesi

15. Her boy ve çap için torakal-lomber vertablarında kullanmak için en az 6çeşit tep (drill) bulunmalıdır.
16. Transpediküler vidanın yolunu kontrol etmek için toplu düz pediküler rehber telinin yanı sıra açılı toplu pediküler rehber teli de olmalıdır.
17. In situ rod kıvrırcılar rodu oblik olarak yakalayabilmeli.
18. Rodu vida/çengel'e yaklaştıracak bir düzenek olmalı.(Rocker)Bu düzeneğin yerine yerleştirildikten sonra roda bastıran kollar çekilecek vidanın kafasının hemen yanından sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
19. Transpediküler vidayı sıkarken L koruyucu kullanmalı(hem uzun hemde kısa kafa lı hemde I başlı vida için)
20. Hem vida hem de çengellerde kullanılabilir rod çatalı olmalı.
21. Transpediküler vidaları yaklaştırmacı(Compressor) ve uzaklaştırmacı(Distractor)olup birbirine paralel açma kapama yapıp tek elle kullanmaya izin veren otomatik kilit sistemine sahip olmalıdır.
22. İnce(4,5 ve 5,5 mm'lik vidalar için) ve kalın (6,5mm'lik vida için), üstünde 5'er mm'de bir çentiği olan mesafe ölçülü, 6cm'de stoplu kün t uçlu (vida uçlu) çakıcı olmalı.
23. Uzun (6 cm'lik), kesiti yuvarlak ve hegzagonal olan biz olmalı.
24. Set içinde 2 adet düz ve eğri lenke probu olmalı.
25. Set vidası için hem set vidasının düşmesini engelleyecek yapıda bir hassas, bilyalı uçlu tornavida, hemde güçlü sıkmak için T şeklinde sapı olan düz uçlu tornavida bulunmalıdır.
26. Transpediküler vida nut'ını sıkamak için 10,5 ve 12,5NM torklu el aleti bulunmalıdır.
27. Multiaksiyel transvers bağlantıları sıkamak için 4,5VE 6,0 nevton gücünde torklu el aleti bulunmalıdır.
28. Sistemde tekli ve çiftli domino bulunmalıdır.
29. Sette 2 adet güçlü rot tutucu olmalıdır.
30. Tüm implantların üzerinde orijinal seri no.su ve boyutları yazılı olmalıdır.
31. Tüm malzemeler üzerinde imalatçı firmanın adı veya amblemi bulunmalıdır.
32. Tüm malzemeler oda sıcaklığında saklanabilmeli ve uygun konteynerlerde taşınacak ve saklanabilecek şekilde olmalıdır.
33. Tüm implant ve uygulama seti uygun konteynerlerde tespit edilmiş şekilde bulunmalıdır.
34. Rod Makasının üzerinde 3,0-3,2-3,5-4,0-4,5-5,0-5,5-6,0-6,5 çaplarındaki rodların herbirini çapaksız kesebilmek için ayrı ayrı yuvaları bulunmalıdır. Aynı zamanda istenilen lordotik açığı verebilmek için üzerinde mekanizma bulunmalıdır.
36. Sistem uzun segment ve dejeneratif ameliyatlar yapmaya uygun olmalıdır. Bu sistem için gerekli el aletleri aşağıdaki gibi olmalıdır.
 - a) Vertebral kolonun manipülasyonu veya vertebraların derotasyonuna izin veren el aletlerinin olduğu ayrıca bir set olmalıdır.
 - b) Bu uygulama seti ile derotasyon, redüksiyon ve translasyon yapılabilir.
 - c) Sette ayrıca bilateral apikal vertebral derotasyona izin veren alet seti bulunmalı, bu sayede vertebralar bilateral olarak blok halde derote edilebilir.
 - d) Her iki tip korelasyonda kullanılabilen derotasyon tüpleri olmalıdır.
 - e) Vidayı yan yüzeylerinden yakalayan esnek mandallar vida başına kilitlenebilir.
 - f) Esnek madalların içerisinden geçen tüp çubuklar sistemin düz ve hareketsiz durmasını sağlamalıdır.
 - g) Tüplere bağlanan çoklu kılkaçlar ile de segmental ve vertebral kolonun derotasyonu yapılabilir.
 - h) Rodu yakalamaya izin veren hareketli persuader tüp setin içerisinde olmalıdır.
37. Sistemde 4,5-5,5-6,0 çaplarındaki rodlara uyumlu hegzagonal başlıklı ayrı ayrı çeviriciler bulunmalıdır.
38. Tüm malzemeler ve konteynerler sterilizasyona dayanıklı olmalıdır.
39. Sistemin tüm parçaları birbirine uyumlu ve tek marka olmalıdır.
40. Sistemin ürün sorumluluk poliçesi bulunmalıdır.
41. Sistemin Biyoyumluluk, biyomekanik ve dinamik testleri bulunmalıdır. İhale sırasında ibraz edilmelidir.
42. İmplantların CE belgesi olmalıdır. Tüm ürünler Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır.

Rot = 102.230
Trans Bağlantı = 102.310

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

Op. Dr. Seyhan ORAK
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzm.
Dip. Tes. No: 134965
Açrı Devlet Hastanesi

HEMOSTATİK, AKIŞKAN, TROMBİNLİ KANAMA DURDURUCU = 0 R4435

- 1- Ürün 2500 IU ünite plazma kollajen kaynaklı jelatin matriksten oluşmalıdır
- 2- sterilize edilmiş olmalıdır.
- 3-Ürün hacmi 10ml olmalıdır.
- 4-Ürün; enjektör içerisine çekilebilir akışkan jel kıvamında olmalı, toz veya sprey formunda olmamalıdır..
- 5-Ürün, düzgün olmayan yüzeylere de enjekte edilebilir olmalıdır.
- 6-Ürün, pıhtılaşma kaskadından ve kontakt aktivasyon yönteminden bağımsız çalışmalıdır.
- 7-Ürün, pıhtılaşma ,son basamağı taklit ederek pıhtı oluşturmaktadır.
- 8-Ürün , pıhtılaşma faktörü içermemelidir.
- 9-Ürün, kanamanın üstüne sıkıldığında tamponla desteklemeye izin vermelidir. her türlü kanamayı 2dk içinde durdurabilmelidir.
- 10-Ürünün ,kanamalı bölgeye sıkıldığında sulama sistemi yapıldığında vücudu terk etmemelidir.
- 11-Ürün ıslak ve aktif kanamalı alanlara uygulanmalıdır.
- 12-Ürünün ,cam şişede enjektörle çekilmelidir.
- 13-Ürün sert ve yumuşak dokulara uygulanabilmelidir.
- 14-Ürün uygulandıktan sonra pıhtıyı zedelemeyen yıkanabilmelidir.
- 15-Ürün, uygulama alanında çevre dokulara zarar vermemelidir.
- 16-Ürün laparoskopik girişimler sırasında 35cm'lik aplikatör ile uygulanabilmelidir..
- 17-Ürün kiti içerisinde flakonlar, enjektörü ve uygulama enjektörü mevcut olmalıdır.
- 18-Ürün, vücut dokularıyla uyumlu olup, 6-8 hafta içinde rezorbe olmalıdır.
- 19-Ürün biyolojik olarak uyumlu, biyoçözünürlüğe ve nötral ph'ya sahip olmalıdır..
- 20-Ürün oda sıcaklığında 25 OC'de saklanabilmelidir.
- 21-Ürünün UBB kaydı olmalıdır.
- 22-Üretici firma veya Distribütör tarafından bu malzemelerin SGK onayları (SUT'la eşleştirilmiş) olmalıdır.

Op. Dr. Seyhan ORAK
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzm.
Dip. (es. No: 134965
Aön Devlet Hastanesi

10 CC SPONGİOZ ALLOGRAFT TEKNİK ŞARTNAMESİ sAG 2040

- 1.10 cc nin tamamı tek kutuda olmalıdır.
- 2.%100 insan kaynaklı (allograft) olmalıdır.
- 3.Etilen oksit yada gama sterilizasyonlu aliminyum folyo içinde olmalıdır.Bu da kutu üzerinde yazmalıdır.
- 4.UBB kaydı olmalı ve bu belgelendirilmelidir.
- 5.İnsan dokusu ile %100 uyumlu,biocompatible olmalıdır.
- 6.Osteoconduktive ve osteoinduktive olmalıdır.
- 7.En az 1 yıl miadlı olmalı ve bu kutunun üzerinde yazmalıdır.
- 8.İhaleye katılan firmanın yetkili bayilik belgesi olmalıdır.
- 9.Gerekli enfektif testlerinin yapılmış olduğu belgelendirilmelidir.
- 10.Ürün,kataloglarıyla ve yayınlarıyla dünya çapında tanıtılmış olmalıdır.
- 11.Oda ısısında saklanabilir olmalıdır.
- 12.Ürün ambalajı içerisinde hasta takip formu bulunmalıdır.
- 13.Ürün ambalajı gereği daha az yer kaplamalıdır.

Op. Dr. Seyhan ORAK
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzm.
Dip. Tes. No: 134065
Ağrı Devlet Hastanesi

KOLLAPAT TABAKA TEKNİK ÖZELLİKLER = SG 1170

- 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.
- 6-Ürün mm ççülerinde olmalıdır..
- 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.

Op. Dr. Seyhan ÖZAK
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzm.
Dip. Tes. No: 134965
... Devlet Hastanesi