

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

Sayı : 57212153/499
Konu : Mal Alımı Hk.

12/10/2018

Teklif Davet

Sağlık tesisimizin başvuran Türkan ŞAHİN isimli hastaya kullanılmak üzere ihtiyaç duyulan aşağıda cinsi ve miktarı yazılı 4 Kalem Tıbbi Malzeme Alım İşi 4734 sayılı ihale Kanununun 22/f maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının 15/10/2018 tarih ve saat 09:00'a kadar 0472 215 34 22 numaralı belgegeçere veya satinalma004@gmail.com adresine göndermenizi rica ederim.

Uzm.Dr. Fikret Mehmet ALANYALI
Başhekim V.

SIRA NO	MALZEME ADI	BİRİM	MİKTAR	BİRİM FİYAT	TOPLAM TUTAR
1	POLİAKSİYAL VİDA = 102.135	ADET	6		
2	ROT = 102.230	ADET	2		
3	TRANS BAĞLANTI = 102.310	ADET	1		
4	EMİLEBİLEN YARA PEDİ = SG1170	ADET	1		

NOTLAR

- 1-Tekliflerin en geç son teklif verme tarihi ve saatine kadar Satılma 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-Fiilî 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.

15. Her boy ve çap için bir adet en az 100 mm uzunluğunda en az üçüncü tep (üçü) bulunmalıdır.
16. Transpediküler vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber tehinin yanı sıra açılı toplu pediküler rehberler kullanılmalıdır.
17. In situ rod ayarında vida ve rodun sıkıştırılması için yeterli uzunlukta bir set kullanılmalıdır.
18. Rodu vidaya takıp sıkıştırma işlemi sırasında her bir bu düzeneğe yerine yerleştirildikten sonra roda bastırma kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
19. Transpediküler vidaların başları için kullanılmayan hem uzun hemde kısa kafa lı hemde I başlı vida için)
20. Hem vida başları için pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber kullanılmalıdır.
21. Transpediküler vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
22. İnce (4,5 ve 5 mm) ve kalın (6 mm) vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
23. Uzun (6 cm'lik) kafa lı vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
24. Set içinde 2 adet 2 mm'lik pediküler rehber kullanılmalıdır.
25. Set vidaları için en az 2 adet vidanın pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
26. Transpediküler vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
27. Multiaksiyel vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
28. Sistemde yerli vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
29. Sette 2 adet 2 mm'lik pediküler rehber kullanılmalıdır.
30. Tüm implantların ölçümlerinde ölçüm sonuçları en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
31. Tüm malzemelerin sterilizasyonuna uygun şekilde ambalajlanıp ambalajları sağlam olmalıdır.
32. Tüm malzemelerin sterilizasyonuna uygun şekilde ambalajlanıp ambalajları sağlam olmalıdır.
33. Tüm implantların sterilizasyonuna uygun şekilde ambalajlanıp ambalajları sağlam olmalıdır.
34. Rod mekanizmasının her bir vidanın pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
36. Sistem uzatma ve kısaltma için gerekli olan pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı. Bu sistem için gerekli el aletleri aşağıdaki gibidir:
 - a) Vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
 - b) Bu malzemelerin sterilizasyonuna uygun şekilde ambalajlanıp ambalajları sağlam olmalıdır.
 - c) Sette 2 adet 2 mm'lik pediküler rehber kullanılmalıdır.
 - d) Her bir vidanın pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
 - e) Vidaların pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
 - f) Sette 2 adet 2 mm'lik pediküler rehber kullanılmalıdır.
 - g) Rodun mekanizmasının her bir vidanın pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
 - h) Rodun mekanizmasının her bir vidanın pediküler delikler için en az 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
37. Sistemde 10 mm'lik pediküler rehber (Distractor) olup birbirine paralel açma kapama yapılabilmeli kolları ile rodun sıkıştırılması işlemi yapılarak sıfır uzaklıkta başlamalı, 5mm' den fazla taşmamalı.
38. Tüm malzemelerin sterilizasyonuna uygun şekilde ambalajlanıp ambalajları sağlam olmalıdır.
39. Sistemün tüm malzemelerin sterilizasyonuna uygun şekilde ambalajlanıp ambalajları sağlam olmalıdır.
40. Sistemün tüm malzemelerin sterilizasyonuna uygun şekilde ambalajlanıp ambalajları sağlam olmalıdır.
41. Sistemün 3 ay süreyle kullanılmaması halinde ibraz edilmelidir.
42. İmplantların Türkiye'de satışa çıkarılması için Sağlık Bakanlığına kayıtlı olmalıdır.

TEKLİF VE İMPLANT ÜRÜNLERİNİN İZLENİMİ ÜZERİNE MALZEMELERİNİ GETİREREK ONAY ALACAKTIR
AKSİ TAKDİR KURULUMUNUN İZİNİ VERMEZ.

Op. Dr. Dr. Mustafa ÖZKAN
Başhekim
12.11.2023
Ağrı Devlet Hastanesi

TAM EMİLEBİLEN TEK YÜZLÜ YAMA ŞARTNAMESİ

- 1 - Ürün Mültifilaman bir yapıda olmalıdır.
- 2 - Ürün boyasız olmalıdır.
- 3 - Kesildiğinde tiftiklenmemelidir.
- 4 - Dikiş yapılan kenarlarından sökülmemelidir.
- 5 - Ürün gözenekli bir yapıya sahip olmalı ve kan bileşenlerini süngerin genişlemiş yüzeyine toplayarak pıhtı oluşumuna hızlandırmalıdır.
- 6 - Geçici yara ve organ desteği için kullanıma uygun olmalıdır.
- 7 - Ürün Hemostatic sağlayıcı yapıda olmalıdır.
- 8 - Ürün doku onarımı ve yara iyileşmesinde etkili olmalıdır.
- 9 - Ürün ayrıca nemli yaraların iyileştirilmesinde de etkili olmalıdır.
- 10 - Ürün üç hafta içinde tamamen emilmelidir.
- 11 - Teklif edilen malzeme T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Ulusal Bilgi Bankası koduna ait Ulusal Bilgi Bankasından alınmış koda sahip olmalıdır.
- 12 - Ürün EC Type Examination standartlarına uygun olmalıdır.
- 12 - Ürün FDA onaylı olmalıdır.
- 13 - Ürün çahşma sırasında, ürünün yeniden konumlandırılabilmesi için esnek ve güçlü bir yapıya sahip olmalıdır.
- 14 - Ürünün CE belgesi olmalıdır.
- 15 - Ürünün SUT ve UBB kayıtları bulunmalıdır.
- 16 - Ürünün bilimsel yayınları olmalıdır.

Gp. Dr. Şen KAHRAMAN
Biyeti ve S. Cerrahisi Uzm.
Dip. Tez. No. 120553
Ağrı Devlet Hastanesi