

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

TEKLİFE DAVET

22.12.2023

Sayı: 1024

Konu: ORTOPEDİ VE TRAVMATOLOJİ BİRİMİ HASTASIMUSTAFA SALMAN İÇİN 8 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM

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 28.12.2023 saat: 09:00 'a kadar [satinalma004@gmail.com](mailto: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 BAĞ KORUYAN ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ (AP2300)			1	Adet		
2	FEMORAL KOMPONENT BAĞ KESEN ÇİMENTOLU TİTANYUM/COCR KAPLAMASIZ (AP2230)			1	Adet		
3	TİBİAL KOMPONENT ANATOMİK/ NON ANATOMİK KENDİNDEN STEMLİ/KANATLI/VİDALI/PEGLİ VS. SABİT-ÇİMENTOLU COCR/TİTANYUM KAPLAMASIZ (AP2800)			1	Adet		
4	TİBİAL İNSERT SABİT BAĞ KORUYAN HYPERFLEX UHMW POLİETİLEN (AP2620)			1	Adet		
5	ARTİKÜLER İNSERT BAĞ KESEN TÜM BOYLAR			1	Adet		
6	ÇİPS/GRANÜL, SPONGİOZ, BLOK-SPONGİOZ, (KRANÇ) CRUNCH-KOLLAJEN 30-59,9CC/30000-59999 MM <sup>3</sup> (HG1040)			1	Adet		
7	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAM-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİT GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKI, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİL)20,1-30 CC/20001-30000 MM <sup>3</sup> (SG1170)			2	Adet		
8	KEMİK ÇİMENTOSU STANDART 40 GR PMMA ANTİBİYOTİKLİ			1	Adet		
<b>Genel Toplam</b>							

Teklif Eden

.../.../2023

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 (yed) gün içerisinde faturası kuruma ulaştırılmayan Mal /Hizmetin ödemesi yapılmayacaktır.

• Bu alımdan ortaya çıkacak olan ihtilafların halinde 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.NURSEN BAĞATUR  
Dahili:

## TOTAL DİZ PROTEZİ

1. Sağlık Bakanlığı'ndan onay belesi olmalıdır.
2. Femoral komponent pegli dizaynda olmalıdır.
3. Komponentler titanyumya da kobalt-krom malzeme denimaledilmiş olmalıdır.
4. İnsert UHMWPE yapıda olmalıdır.
5. PE insert tibial komponente yerleştirilince fiskeolacak yapıda olmalıdır.
6. PE insertler 9mm-17mm arasında boylarda olmalıdır.
7. Tibial komponentin kendinden stemi olmalı ve her iki tarafta kanatya da peg yapıları olmalıdır.
8. Femoral ve tibial komponentin kemik yüzeyleri sementi yüzeyi sağlayacak yapıda olmalıdır.
9. Femoral komponent anterior referanslı olmalıdır. Femoral komponent boyları değiştiğinde posterior ve posterior chamfer kesileri de değişmeli anterior ve anterior chamfer boylarında kesiler değişmemelidir.
10. Patellar komponent 3 pegli PE yapıda ve 3 boy seçeneği olmalıdır.
11. Total diz protezi sistemi hekimin tercihinine göre bağkesenya da bağkoruyan seçeneklerini sunmalıdır.
12. Tüm malzemeler en az 2 kat steril paketi içinde ve Gama sterilizasyon ile steril edilmiş olmalıdır.

FEMORAL KOMPANENT BAĞ KORUYAN-AP2300
FEMORAL KOMPANENT BAĞ KESEN-AP2230
TIBIAL INSERT BAĞ KESEN-AP2580
PATELLAR COMPONENT-AP2420
TIBIAL INSERT BAĞ KORUYAN-AP2620
TIBIAL KOMPANENT-AP2800

## 16-KEMİK ÇİMENTOSU TEKNİK ÖZELLİKLERİ-AP3180

1. Sağlık Bakanlığı'ndan onay belesi olmalıdır.
2. PMMA yapıda olmalıdır.
3. Antibiyotikli (gentamisin) ya da antibiyotiksiz seçenekleri olmalıdır.
4. Her pakette zvesıvıkı sıvı kısmı olarak steril edilmiş olmalıdır.
5. Toz kısmı paketlenmiş sıvı kısmı ise ampülü içinde olmalıdır.
6. Çalışma süresi 10-15 dk olmalıdır.

## YARA ÖRTÜM BANDI TEKNİK ÖZELLİKLER-HG1040

1-Ürün kompleksleştirme yoluyla bağlanmış Hyaluronik asit ile saf atelokollajen temelli bioabsorbable yapıda olmalıdır.

2-Ürün periost oluşumunu stimüle edebilmelidir.

3-Ürün kullanım bölgesine göre kesilebilmeli ve kolayca form alabilmelidir.

Medikal Müdürlüğüne  
Başkanlık  
T.C. Sağlık Bakanlığı  
1530225

Medikal Müdürlüğüne  
Başkanlık  
T.C. Sağlık Bakanlığı  
1530225

4-Ürün soğuk zincir gerektirmemeli, oda sıcaklığında muhafaza edilebilmeli ve çok kısa bir süre içerisinde kullanıma hazır olabilmelidir.

5-Toksik, mutojenik veya alerjik olmamalıdır.

6-İnsan dokusuna biouyumlu olmalı, natürel dokuyla uyum problem olmamalı ve uyum süreci hızlı olmalıdır.

7-Tüm hasta gruplarına(Yetişkin, çocuk..v.s) ayırt edilmeksizin kullanılabilir.

8-Ürün alüminyum folyo üzerine PE (Polietilen) kaplamalı steril paketlerde olmalı ve bu özelliği sayesinde ısıya dayanıklı, sıvı geçirmeyen, nem ve rutubete dayanıklı olmalıdır.

9-TİBUB ve SGK tarafından onaylanmış olmalıdır.

## 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. Kollojenmatrix 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 olarak 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.

Aşırı Eğitim ve Araştırma Hastanesi  
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı  
Dr. C. ...  
1505225

Dr. Ali Ç. ...  
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı  
1505225