

T.C.
ANTALYA VALİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
Manavgat Devlet Hastanesi

SAYI: :98177073 / 934.01 -1247
KONU: 7 KALEM ORTOPEDİ SARF MALZEME ALIMI

30/10/2019

SAYIN.....

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktarı yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ f (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır. Firmamız tarafından temini mümkün ise **31/10/2019** saat **10:00** 'a kadar hastanemiz satınalma birimine teklif verilmesi hususunda; Gereğinin yapılmasını rica ederim.

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI

- 1- Teklif edilen fiyat KDV HARIÇ TL olarak belirtilecektir.
 - 2- Teklife esas malzemelerin kalite ve markası ile teslim müddeti açıkça belirtilecektir.
 - 3- Taahhüt edilen süre içerisinde malzeme/hizmet/yapım işinin teslim edilmemesi halinde ilgili firmadan bir defaya mahsus olmak üzere 3 ay süre ile teklif alınmayacak, bu haline tekrerrür etmesi halinde 4734 sayılı K.İ.K.hükümleri uygulanacaktır.
 - 4- İhaleye hile, desise, vait, tehdit, nüfus kullanma suretiyle ihaleye fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı K.İ.K 'in ilgili hükümleri uygulanacaktır.
 - 5- Teslimatta, teklife davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadili vb. ifadelerle teslim etmeye yeltenenlerin teslimleri kabul edilmeyecek ve bir dahaki ihale için teklife davet mektubu gönderilmeyecektir.
 - 6- Bu mektupla birden fazla için teklife davet mektubu gönderilmiş ise her kalem için teklif fiyatı yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecek,
 - 7- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır
 - 8- Malzeme/hizmet/yapım işi bedeli, muayene ve kabul işlemlerinden sonra 150 gün içerisinde Antalya Kamu Hastaneleri Birliği Muhase Birimi tarafından yapılacaktır. Kurum hesaplarında nakit sıkışıklığı söz konusu olursa yıl içerisinde ödemesi yapılacaktır.
- Doğrudan temin usulu alım yapılacak olan alımımız **BİRİM BEDEL** üzerinden değerlendirilme yapılacaktır.
- 10- Bu teklife davet mektubuna olumlu yada olumsuz mutlaka **31/10/2019** tarihinde saat **10:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks **m-satinalma@hotmail.com ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.**

Vali'nin İmzası
Vali Yardımcısı
İdari Mali Hiz. Müd. V.

S. NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK SARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYAT
1	FEMORAL KOMPONENT BAĞI KESEN ÇİMENTOLU	1	ADET	AP2230			
2	TİBİAL KOMP. SABİT ÇİMENTOLU	1	ADET	AP2280			
3	TİBİAL İNERT SABİT BAĞ KESEN	1	ADET	AP2580			
4	BAĞ KORUYAN FEM KOMP. ÇİMENTOLU	1	ADET	AP2300			
5	TİBİAL İNERT SABİT BAĞ KORUYAN	1	ADET	AP2620			
6	ANTİBİYOTİKLİ RADYOPAK KEMİK ÇİMENTOSU	2	ADET	AP3180			
7	BASINÇLI YARA YIKAMA SETİ	1	ADET	AP3150			
GENEL TOPLAM							

NOT: Teklif edilen Yedek Parçalar / Bakım Onarım Hizmetleri için kabulünden itibaren en az 1 yıl Garanti verilecektir.

NOT: MALZEME TESLİM SÜRESİ..... GÜNDÜR

NOT: .. SAYFA TEKNİK SARTNAME

BU BELGE VE TEKNİK SARTNAME WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR.

<http://manavgatdh.saglik.gov.tr/tr/bid/all/0/0/>

KAŞE İMZA

İletişim:

ADRES: Şelale Yolu Üzeri Manavgat/ ANTALYA

TEL: 0242 746 11 17 - 746 44 80 Dahili (1346 - 1506 - 1521) FAX: 746 45 00

Elektronik Ağ: www.manavgatdh.gov.tr

e-Posta: m-satinalma@hotmail.com

ÇİMENTOLU-ÇİMENTOSUZ HİBRİT UYGULANABİLEN SABİT İNSERTLİ TOTAL DİZ PROTEZİ

- * Femoral Component titanyum ve Cobalt Crom (CO-CR –MO / Ti A1 4V Alloy) Maddelerinden üretilmiş olmalıdır.
- * Femoral Component anatomik yapıya sahip olmalıdır sağ sol olarak ayrılmalıdır, endikasyona göre bağ kesen ve bağ koruyan seçenekler mevcut olmalıdır. Aynı uygulama setle tüm seçenekler uygulanabilmelidir.
- * Bağ kesen Femur Open box özellikte olmalıdır.
- * Femoral Componentin insert üzerindeki rotasyonunu önlemek için her iki kondilinde Peg olmalıdır, ve ihtiyaca göre bu pegler sökülerek femoral componente distal ve posterior augmentasyon blokları vida ile uygulanabilmelidir. (Bağ koruyan ve Bağ kesen seçeneklerle birlikte.)
- * Femoral Component ML ölçüsü 55 mm den 75 mm'e kadar 9 Boy olmalıdır. Femoral Component distal kesisinde sistem 0 ile 9 derece valgus açısı arasında (Birer derece artarak) herhangi biri seçilebilmelidir.
- * Ürün tamamen anatomik yapıya uyumlu olması için femoral kondillerin dıştan içe doğru 8 derecelik bir açığa sahip olmalı ve 145 derece fleksiyon açısı vermelidir.
- * Femoral Componentin anterioru patellar tendonun ağırlarını minimize edecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- * Çimentolu komponentlerin iç yüzeyi çimento tutunumunu sağlayıcı pürüzlü yüzeye sahip olmalıdır, çimentosuz komponentlerin iç yüzeyi osteointegrasyonu artırıcı plazma porous sprey kaplı olmalıdır.
- * Tibial component universal olmalıdır, ve ML ölçüsü en az 7 boy seçeneği bulunmalıdır.
- * Tibial Component titanyum (Ti 6 A1 4 V Alloy) veya Cobalt-Crom (CO-CR) malzemelerinden üretilmiş olmalıdır.
- * Tibial Component ile insert arasında sıkı bir kilitleme mekanizması olmalıdır.
- * Tibial insert 10 mm den başlayarak ikiye mm artacak şekilde en az 5 (beş) ayrı kalınlıkta olmalıdır.
- * Bağ koruyan tibial insert, endikasyon ve doktor tercihinin göre üç farklı yapıda, bağ kesen tibial insert ise standart PS ve güçlendirilmiş (constrained) yapıda olmak üzere 2 farklı yapıda bulunmalıdır.
- * Tibial insertler patellar tendonun ağırlarını minimize edecek şekilde patellaya uygun anterior kısmı oyuntulu dizayna sahip olmalıdır.
- * Tibial platoya uygulama ve endikasyon değişiklikleri açısından 2 ayrı dizaynda üretilmiş tibial stem vidalı olarak takılabilmelidir.
- * Tibial platoya gerekli durumlarda eklenmek üzere standart stemin en az 2 katı uzunluğunda uzatma stem bulunmalıdır.
- * Tibial defekti fazla olan hastalarda, tibial platoya uzatma stem ile birlikte tibial augmentasyon blokları vida ile eklenabilmelidir.
- * Femoral componentin insert üzerindeki aşındırma etkisini minimuma indirmek için Tibial insert Arcom polyethylene (UHMWPE (Argon Packed Compression Moulded Polyethylene) tekniği kullanılarak üretilmiş olmalıdır.
- * Patella 3 pegli ve tek pegli olarak en az 5 ayrı ölçüde Arcom Polyethylene malzemesinden üretilmiş olmalıdır.
- * Set te Minimaly invaziv seçeneğinde bulunmalıdır.
- * Teklif edilen diz protezinin devamı niteliğinde revizyon total diz protezi ve seti olmalıdır.
- * Teklif edilen protezin bilimsel yayınlanmış klinik deneyimleri bulunmalı, istenildiği takdirde üniversite hastaneleri veya eğitim araştırma hastanelerinden alınmış referanslara sahip olmalıdır.
- * Tüm sarf malzeme sterilizasyonu yapılmış, üzerinde sterilizasyon tarihi, üretim, son kullanma tarihi ve ürüne ait özelliklerin yer aldığı çift kat vakümlü ambalaj içerisinde olmalı ve raf ömrü 10 yıl olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Mustafa Kemal
Ortopedi ve Travmatoloji
Dip. Tes. No: 151717

T.C. Sağlık Bakanlığı
Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Mustafa Kemal
Ortopedi ve Travmatoloji
Dip. Tes. No: 151717 - 122169

ANTİBİYOTİKLI RADYOPAK KEMİK ÇİMENTOSU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- * Sıvı monover, membram filtreleme ile sterilize edilmiş olmalıdır. Ampülün iç tarafı kuru ısıyla , dış yüzeyi ve kitişik soyma kesesi de etilen okside maruz bırakılarak önceden sterilize edilmiş olmalıdır.
- * Oda sıcaklığında saklanmalıdır.
- * Malzeme çift steril pakette olmalıdır. Likit malzemenin ampülünün kırılmasını engellemek için sert plastik malzeme içinde olmalıdır.
- * Ampülü ameliyat esnasında kolay kırabilmek için ampülün boyun kısmında plastik malzeme bulunmalıdır.
- * 20ml likit ve 20gr toz olarak ayrı ayrı steril paketlerde olmalıdır.
- * Kutu içerisinde ürünün lot numarası , katalog numarası , açık adı ve sterilizasyon tarihi bulunan yan yana 4 adet etiket bulunmalıdır.
- * Donma süresi 24 de 3 ila 12 dakika arasında olmalıdır.
- * Son kullanma tarihi teslim tarihi itibaren en az bir yıl geçerli olmalıdır.
- * Ürünün CE sertifikası olmalıdır.
- * Likit malzeme metil metakrilat monomer , N,N-dimetil -p-toluidin hidrokinon den oluşmalıdır.
- * Tozun içeriğinde gentamisin sülfat,33.6 gr metil akrilat,metil metakrilat,6,1gr zirkonyum dioksit 0,3 gr benzoyl peroksit içermelidir.
- * Isı ve ışık gibi doğal nedenler ya da kimyasal miyarların yol açtığı erken polimerleşmeyi önlemek için hidrokinon ilave edilmiş olmalıdır.
- * İki bileşen halinde olduğunda vücut sıcaklığında sertleşmeyi kolaylaştırmak için N,N-dimetil-p-tolidin klemene ilave edilmiştir.
- * Toz(radyopak) bileşiminde baryum sülfat %10 un altında olmalıdır.

BASINÇLI SUYLA YIKAMA SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- * Sistem tamamen steril tek kullanımlık olmalıdır.
- * Elceği el ergonomisi uygun ve rahat kullanılabilmelidir.
- * Çift kanallı olup basınçlı yıkama ve emme yapabilmelidir.
- * Sistem kendiliğinden sterilizasyonlu olmalı ve batarya kutusu steril olmalıdır.
- * Kısa uç seçeneği olan mekanik ağızlı uçların konik kısmı,silikon ve yumuşak bir yapıda olmalıdır.
- * Tetik sistemi emme yapabilmelidir.
- * Manuel kolay kullanılabilir uçlara sahip olmalıdır.
- * Her yerde her kemik için temizliği yapabilmelidir.
- * Hastayı hareket ettirmen için çalışabilmelidir.
- * Uçlar tek kullanımlıktır.
- * Femoral kanal temizliği medullar kanal yüzeyinin temizliğinde kullanılmalıdır.
- * Femoral kanal temizliği intramedullar kanal yıkaması için kullanılmalıdır.Kemik yüzeyini çimento kullanılmadan temizleyebilmelidir.
- * Tibial brush püskürtme yapabilmeli ve daha güçlü çimento uygulaması için tibial plato temizliğini yapmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
- * Ambalajın üzerindeki lot numarası ve son kullanma tarihi olmalıdır.
- * Sistem Ce ve b iye uyumlu olgelerine sahip olmalıdır.

~~ULTRA PITCH HAÇ KO~~

~~TEKNİK ŞARTNAMESİ~~

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Mustafa ÖZKAN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip. No: 92075

T.C. Sağlık Bakanlığı
Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Mustafa ÖZKAN
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip. No: 151717 - 122169