

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

SAYI: : 98177073 / 934.01 - 542

KONU: 4 KALEM BEYİN CERRAHİ SARF MALZEME ALIMI

02.06.2020

SAYIN.....

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktarı yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır. Firmanız tarafından temini mümkün ise **05.06.2020** 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 halin tekerrür 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.
- 9- Doğrudan temin usulu alım yapılacak olan alımımız **BİRİM BEDEL** üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
- Bu teklife davet mektubuna olumlu yada olumsuz mutlaka **05.06.2020** tarihinde saat **10:00** a kadar 0242 746 45 00 nolu faks, m-satinalma@hotmail.com ' a veya elden Satın Alma birimine cevap verilecektir.
- 11- **ALIMLA İLGİLİ SÖZLEŞME İMZALANACAK OLUP;SÖZLEŞME İLE İLGİLİ TÜM GİDERLER YÜKLENCİYE AİTTİR.**

Harun KARAHAN
İdari Mali Hiz. Müd.

S. NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM	FİYAT	TOPLAM FİYAT
1	DURA GREFRİ	50	ADET	AG2910				
2	MEBRAN	200	ADET	SG1170				
3	KOLOJEN JEL	200	ADET	HG1150				
4	DURA YAPIŞTIRICI	30	ADET	P614790				
GENEL TOPLAM								

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

NOT: MALZEME TESLİM SÜRESİ..... GÜNDÜR

T: .. SAYFA TEKNİK ŞARTNAME

BU BELGE VE TEKNİK ŞARTNAME 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

BİYOLOJİK COLLOGEN DOKU TAMİR MATERYALİ

SUT KODU: HG1150

- 1- Collogen, en küçük collogen birimi olan tropokollajen den oluşmalıdır; Bu yapı ardışık glukoz/galaktoz birimlerinden ve 4 amino asitten (prolin, hidroksiprolin, glisin ve lizin) oluşmalıdır. Üçlü bir sarmaldan oluşan tropokollajen; olgun kollajenin temelini oluşturmaktadır ve bu ilkel kollajen daha sonrasında lifli yapıya organize olup, doku ve ECM oluşumunda yer almalıdır.
- 2- Ürünün, collogen yapısının ve ihtiva ettiği yapı taşlarının herhangi bir yan etkisi olmadığını kanıtlayacak, yurtdışı yayınları ve biyomekanik testleri olmalıdır.
- 3- Ürün intra-artiküler biyolojik collogen jel formu olmalıdır.
- 4- Hasar gören anatomik yapıları onaran ve sağlamlaştıran, hareket ve fonksiyon kapasitesini artırıp, ağrı üzerinde direkt etki göstermelidir.
- 5- Ürün, hasar görmüş dokunun onarımında son derece önemli bir yeri olan onarım ve yeniden yapılanma sürecine katkı sağlamalıdır.
- 6- Eklem kıkırdığının onarılması, ligamentlerin onarılması, tendonların onarılması, yara iyileşmesini sağlamalı, ostreoartiritten etkilenen eklemlerin fizyolojik ve reolojik özelliklerini antienflamatuar rekonstrüksiyonuna yardımcı olmalıdır.
- 7- Collogen ile yapılan implante sonrasında; hasarlı bölgede yeni sentezlenmiş collagen liflerinin kümelenmesine, hasarlı dokunun biyomekanik etkinliğinde belirgin bir artış meydana getirmesinde etkin olmalıdır.
- 8- Ürünün ana etki maddesinin (collogen) etkinliğinin önüne geçmeyecek şekilde kullanım amacına uygun olarak farmakolojik, immunolojik ya da metabolik etki gösteren bir veya daha fazla yardımcı madde tarafından desteklenmelidir
- 9- Ortopedi ve travmatoloji alanında görülen aşırı zorlamaya bağlı patolojiler, kemik dokusu, tendonlar, ligamentler, kas dokusu gibi mesoderm kökenli dokuları ve genel olarak ekstraselüler matriksi etkileyen yaşlanma süreci; travmatik kökenli kronik enflamatuar sürece bağlı gelişen dejeneratif olaylara karşı ideal tedavi desteği sunmalıdır.
- 10- Ürün steril koşullar içerisinde 2- 2,5ml kullanıma hazır jel formu olmalıdır.
- 11- Ürün oda sıcaklığında saklanmalıdır.
- 12- CE sertifikası olmalıdır
- 13- UBB kaydı olmalıdır

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Ahmet ÖZKAN
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Dip.Tes. No 72209

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Bayram CESUR
Dip.Tes. No 108246
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı

9.7

FACIA LATA DURA GREFTİ TEKNİK ŞARTNAME

SUT KODU:AG2910

- 1-Greft %100 insan kaynaklıdır(allograft).
- 2-Dondurularak kurutulmuş Freze Dried haldedir.
- 3- Doku 4-40 derece arasında muhafaza edilebilir.
- 4-En az 3 yıl raf ömrüne sahiptir.
- 5-Doku süper kritik karbondioksit (PASCO2) teknolojisi ile sterilize edilmiştir .Bu nedenle esnekliğini kaybetmemiştir.
- 6-FDA ,AATB ve SİGORTA belgelerine sahiptir.
- 7-Etiket ,üzerinde donör id içermektedir.
- 8-Etiket üzerinde son kullanma tarihi mevcuttur.
- 9-Paket içeriğinde üzerinde donör id yazılı olan "hasta kullanım formu" ve kullanım kılavuzu yer almaktadır.
- 10-Doku, 15x20mm 20x30mm 5x5 cm 6x6 cm 7.5x7.5cm 7.5x9 cm,etc.
Boyutlarındadır.
- 11- Doku ISO 14937..2009 Sağlık Bakım ürünleri sterilizasyon gereksinimleri temel alınarak ışınlanmadan (SAL 10⁻⁶) seviyesi sağlanacak şekilde sterilize edilmiştir..
- 12-. Donör HIV 1/2, HBsAg, anti-HBc, anti-HCV, sifiliz, HIV TMA veya HIV NAT ve HCV TMA veya HCV NAT bakımından test edilmiş ve negatif (Kabul edilebilir) bulunmuştur.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr. Ahmet ÖZKAN
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Dip.Tes No 72209

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr. Bayram ÇELİK
Dip.Tes No 188746
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı

97

DURA YAPIŐTIRICI ve DAMLA KONTROL CİHAZI
TEKNİK ÖZELLİKLERİ
SUT KODU:614.790

1. internal (Vücut içi) kullanım için **CE** belgesine sahip olmalıdır.
2. 2,5 ml künt iğneli luer şırınga
3. NBKA-MS Komonomer Metakriloksisulfolan içermelidir.
4. Dural plastik açılmalarını ve yırtılmalarında kullanılabilmelidir.
5. Uygulandığı alanda antiseptik bariyer oluşturmaktadır.
6. Kullanım talimatı içerisinde internal (vücut içi dokularda) kullanım endikasyonları yer almalıdır.
7. Polimerizasyon reaksiyonu esnasında ve sonrasında **45°C**'den fazla ısı meydana getirmeyecek olup dolayısı ile kullanılan doku sathı ve derinliklerinde yanmaya sebebiyet vermemelidir.
8. Islak ortamda etkin olmalıdır.
9. Polimerizasyon 1-2 saniye sonra başlamalı ve yaklaşık 60-90 saniye sonra reaksiyon tamamlanmalıdır.
10. Polimerizasyon sonrası yüksek gerilime dirençli elastik film tabakası oluşturmalı. Bu nedenle cerrahi iğne ile kolayca delinebilmelidir.
11. Kullanıma hazır olmalıdır.
12. 0,5 ml ürün içermeli ve 10-14 cm² 'lik alanı kapatabilme özelliği olmalıdır.
13. Sıvılara karşı tam geçirmezlik özelliğine sahip olmalıdır.
14. Ameliyat sonrası hızlı iyileşme sağlamalıdır.
15. Geniş yüzeylere uygulama için sprej aparatına uygun olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Ahmet ÖZKAN
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Dip.Tes. No 72209

Manavgat Devlet Hastanesi
Op. Dr. Bayram CESUR
Dip.Tes. No: 108246
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı

9-1

B-TCP TÜREVİ KOLLAJEN İÇERİKLİ FLEKSİBLE MEMBRANI

SUT KODU:SG1170

- 1.Ürün "Titubb ve ÜTS (ÜRÜN TAKİP SİSTEMİ)" ve "SGK" tarafından onaylanmış olmalıdır.
- 2.Ürün liyolifize edilmiş Tip 1 kollajen olmalıdır ve kollajen tabaka porous yapıda olmalıdır. Yara yüzeyinde emilmelidir.
- 3.Mükemmel emme özelliğine sahip yumuşak, esnek kolayca ufalanmayan emici bir sünger olup doku greft malzemesi olarak kullanılması amacıyla üretilmiş olmalıdır.
- 4.Yapısı itibariyle çok gözenekli olup yaklaşık kendi ağırlığının 40-50 katına kadar emme kapasitesine sahip olmalıdır.
- 5.Ürün doku yenilenmesi için matriks görevi görmeli ve aynı zamanda hemostatik olmalıdır.
6. Ürün üzerindeki naylon mesh uygulamadan önce ya da iyileşme tamamlanınca kolayca çıkarılabilir olmalıdır.
7. Ürün EN ISO 10993 standartları gereği biyo-uyumlu(non-toxic,nonalerjik,non-immunogenic.non-pyregonic) olmalıdır.
- 8.Ürün ambalaj üzerinde üretim, son kullanma tarihi, markası, teknik özellikleri, lot numarası yazılı olmalıdır.
- 9.Ürünler mesh formunda ve en az 1mm kalınlığında yapıya sahip olmalıdır
10. Spinal Cerrahide, Travma Cerrahisinde, Osteotomide, Tümör boşlukları doldurulmasında ve Eklem protezleriyle kullanılabilirdir.
11. Greft minimum 25 kGy gama radyasyonu dozu ile sterilizasyon işlemine tabi tutulmuş olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr. Ahmet ÖZKAN
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı
Dip.Tes.No 72209

Manavgat Devlet Hastanesi
Op.Dr. Bayram ÇELİK
Dip.Tes.No: 108746
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı