

Sayı: 75990205-869 - 3511
Konu: Hizmet/Malzeme Alımı

Hasta Adı : ŞABAN KOÇAK (25808-22)

TEKLİF MEKTUBUDUR

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarı yazılı Malzeme/Hizmet Doğrudan alım usulü ile ihale edileceğinden vereceğiniz teklif mektubunuzu satılmama birimine fax / mail / yada elden ulaştırmanız rica ederim.

Neşat KURŞ
İdari ve Mali İşler Müdürü Yrd.

Hastanemiz Tel: 0386 210 45 16 Dahili: 1879
Hastanemiz Faks: 0386 213 32 31

NOT: Teklif mektupları en geç 22.12.2022-Saat: 15:30
Kadar Satılmama Birimine Ulaştırılmaktadır.

SIRA NO	ÜBİE KODU	MALZEMENİN CİNSİ	Sut Kodu	MİKTARI	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYAT
1		102.130 TORAKOLOMBER POSTERİOR POLİAKSİYEL VİDA, TİTANYUM, PEDIATRİK/YETİŞKİN (KİLİTLEME APARATI VE NUT DAHİL)	102.130	6 ADET		
2		102.230 TORAKOLOMBER POSTERİOR ROD, TİTANYUM, RİGİD (0-35 CM)	102.230	2 ADET		
3		102.310 TORAKOLOMBER POSTERİOR ROD-ROD TRANSVERS KONNEKTÖR, TİTANYUM, AÇILANDIRILABİLİR	102.310	1 ADET		
4		102.910 TORAKOLOMBER POSTERİOR DİNAMİK SİSTEMLER, ROD, TİTANYUM/COCR	102.910	2 ADET		
5		HG1090 ÖZEL BİÇİMLENDİRİLMİŞ, FASİYALAR/MEMBRANLAR, PERİKARD 60,1-100 cm2	HG1090	1 ADET		
6		SG1140 TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAMLAR-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİTLER GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKILAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 7,6-10 cc/7501-10000 mm ³	SG1140	1 ADET		
					TOPLAM	

EKLİ : TEKNİK ŞARTNAME

NOT: Yukarıdadaki alınması istenen 6 kalem malzemelerin birbirleriyle uyumlu olması gerektiğinden 1.2.3.4. kalem malzemeler toplam fiyat üzerinden ayrı değerlendirilecektir. 5.ve 6.kalem 1.2.3.4. kalemlerden bağımsız değerlendirilecektir. Ameliyatta yukarıdaki malzemelerin kullanılması düşünülmektedir. Ancak ameliyat esnasında vakanın durumuna göre kullanılacak malzeme yada savılarında değişiklik olabilir. Malzeme savılarının artması durumunda en avantajlı fiyatı veren firmanın , fazla kullanılan kalem için başlangıçta teklif ettiği fiyattan fazla kullanılan malzeme adet çarpımını fatura edecektir. Malzemeler Birbirini İle Bütünlük Arz Ettiğinden Set Halinde Alınmalıdır.

ÖNEMLİ NOTLAR

- 1- Teklif İhtiyaç Fiyatları KDV Hariç ve TÜRK Lirası olarak verilecektir.
- 2- Sözlü, kağıt ve imza kayıtlı teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
- 3- Nümaye istendiği takdirde numune en kısa sürede satılmama birimine gönderilecektir.
- 4- ÜBB kapsamında yer alan ürünlerin tek başına ÜBB kaydı yeterli olmayıp, teklifi üretici/ihaleci firma dışında verilen firmalar için, üretici veya ihaleci tarafından ÜBB de ağıl boyutlu olarak tanıtılması esastır.
- 5- Bakanlıkça TKHK nun 09.01.2017 tarih ve 00016899434 sayılı yasa ile değiştirilmiştir. ÜBB kapsamındaki malzemeler için firmaların " TIBBİ Cihaz SATIN YERLİ YETERLİLİK BELGELERİNİ" de teklifleri ile birlikte sunmaları gerekmektedir.
- 6- İhtiyaç listesindeki bütün kalemlere veya dilimlerde kalemlere teklif verilebilir.
- 7- Söz konusu alımın ilgili tüm vergi-resim ve harçlar, kargo taşıma ve tüm ulaşım giderleri sigorta giderleri uhdesinde kalan kişi/firmanın aittir.
- 8- İdarinin malzeme alıp almamasına veya bir kısmını almamasına serbesttir. Firmalar teklif vermede bu hüküm kabul etmiş sayılır.
- 9- Değerlendirilmeyen kalem kalem , yada için bütünlük arz etmesi bakımından toplam fiyatı esasına göre değerlendirilecektir.
- 10- Malzemeler Depo teslimidir. Depoya teslimatın ile ilgili tüm işleme v.b.giderler firmaya aittir.
- 11- Teklif veren firma SUT bütçesini gerektiren idare tarafından işlenmiş kabul etmiş sayılır.
- 12- Alınan Ağıl Malzemesinin yemelik olduğundan , idarinin tarafından verilen algarlar sonrası belirlenen gün içerisinde teslimatı yapılmayan ürünler için idarinin algarları tek taraflı iptal etme hakkına sahiptir. Firmalar teklif vermede bu hüküm kabul etmiş sayılır.
- 13- Alım uhdesinde kalan firma alım ihalesi olarak değerlendirileceği fatura malzemesinin barkod numaraları ile SUT kodunu belirtecektir. Tedarikçi firma bunların SUT bütçesini gerektiren doğru eşleştirilmesi bakımından sorumludur. Geri ödeme kurumu barkod ve SUT kodlarının eşleştirilmesi ile ilgili olarak YTTÜB kayıtlarını esas almalıdır , hastanemiz idareci bu kayıtları esas almayacak , anılan kurumun herhangi bir surette malzeme barkod ve SUT kodunun doğru eşleştirilmesini talep ederek geri ödeme yapmasını halinde oluşan zarar nedeniyle idare tarafından da tedarikçi firmaya rücu edilerek , ödeme yapılsa bile tespit edilen zararın tamamı alın yapılan firmadan tahsil edilecektir. Firma teklif vermede bu hüküm kabul etmiş sayılır.
- 14- Söz teklif verme aşamasında içerisinde teslim edilmeyen teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır. Firmalar teklif vermede bu hüküm kabul etmiş sayılır.
- 15- Bakanlıkça TKHK Kanununda 27.11.2015 tarih ve 00015791269 sayılı yasa ile değiştirilmiştir , firmaların teklif edilen ürünlerin satılmama tarihini ilahiyeleri Sağlık Bakanlığı (S.B.) durumuna uygun olması , hastaya kullanıldığı tarihte ise MEDULA sistemine kayıtlı olması gerekmektedir. Bu nedenle satılmama aşamasında S.B. durumu sorgulanması gerekmektedir. Hastanemiz idareci , hastanemizde kullanılan malzemelerin barkod numaralarını farklı bir barkod numarasına sahip ürünün kullanılması sonucu fatura edilen malzemelerin MEDULA sistemine kayıtlı olmadığı tespit edildiğinde , malzeme bedelleri ilgili firmaya; ödemelerinden kullandıkları hastane ödenek hesaplama kısmı kaydedilecektir. Firmalar kurumumuzu teklif vermede bu hükümün tamamını kabul etmiş sayılır.
- 16- Ameliyatı önce erdiren sonra ameliyata kullanılan malzemelerin ağıl fatura ilgili firma tarafından malzeme ameliyattan yapıldığı tarihi yazılmak suretiyle kesilecek , fatura bu tarihte hasta adı sayı , kullanılan malzemelerin adı , SUT kodu, barkod numarası yazılmalıdır. Fatura arka tarafına ise ameliyatta kullanılan malzemelerin adı barkodları eklenerek yazılmalıdır. Barkod sayın fazla olmayıp fatura arka tarafına eklenmiş olduğu takdirde ise A4 çıktısında boş kağıda kalan barkodlar yapıştırılarak fatura altına ilahiyeleri hastanemize en geç 7 gün içerisinde teslim edilmelidir. (Eklilik barkodlu faturalar teslim alınmayarak , ilgili firmaya esas yazı ile tediye edilecektir.) Faturanın herhangi bir sebeple hastanemize geç teslim edilmesi sonucu hastanemize ulaşması durumunda , fatura bedeli SGK ya fatura edilmez ise adı konulu fatura bedeli ilgili firmaya ödenmeyecek , hastanemize ödenen hesaplama gelir olarak kaydedilecektir. Firma bu alım için teklif vermede bu hüküm kabul etmiş sayılır. Alım uhdesinde kalan firma alım konulu malzeme yada malzemeleri kullanılmadıkça ameliyatta kullanılan malzemelerin ağıl faturasını kesemez , yada herhangi bir şekilde idarimize belirlenen süre içerisinde 7 gün (Yedi Gün) teslim etmez , yada faturasını kargo , posta v.b. dağıtımda kaybolur ise bu durumda idarimizin herhangi bir sorumluluğu olmayacağı gibi , belirlenen zamanda idarimize teslim edilmeyen fatura bedelleri ile ilgili firma idarimizden herhangi bir hak yada alacak talep edemeyecektir. Bu konuda herhangi bir hükümlü hak yada alacak talebinde bulunulmayacağına ve bu alım şartları ile ilgili olarak kabul etmiş sayılır.

* TEKNİK ŞARTNAME TÜM MADDELERİNE UYGUN ÖRÜN TEKLİF ETTİĞİMİZİ KABUL VE BEYAN EDERİZ. İMZA VE KASE :

POSTERİOR POLYAXİAL VİDA ROD SİSTEMİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Polyaxial vida uzunluklar 25mm den 55 mm kadar 5 mm aralıklarla artmalıdır. Ayrıca sette 7,5X 70 – 75 ve 8,0X 70 – 75 mm vidada bulunmalıdır.
- 2) Vidaların kalınlıkları 3,5 / 4,5 / 5,5 / 6,5 / 7,5 / mm ölçülerinde olmalıdır. Ayrıca sette revizyon vakalarında kullanılmak üzere 5,0 / 6,0 / 7,0 / 8,0 mm ölçülerinde de polyaxial vidalarda olmalıdır.
- 3) Polyaxial vidalar içerisinde listezis ve kanüllü vida seçenekleri de olacaktır. Ayrıca Polyaxial vidalarda “-” ve “+” olmak üzere toplam 57 derece açı yapmalıdır.
- 4) Vidalar self tapping olmalıdır.
- 5) Vidalar kolay kilitleme sistemine sahip olmalıdır.
- 6) Set içerisindeki vidalar gittikçe kendinden incelen ve konik yapıda olmalıdır. Set içerisinde thorakal bölgede kullanılmak üzere, uygulandığı bölgeyi çift taraftan kavrayan hooklar olmalıdır.
- 7) Transfer bağlayıcı sabit ve açılabilir seçeneklerden oluşmalı, 5 farklı ebatta olmalıdır.
- 8) Rod çapı Ø 6,0 mm olup baş kısmı hexagonal seçeneği olmalıdır
- 9) Rod uzunluğu 40 mm başlayıp 10 mm aralıklarla 220 mm kadar olmalıdır. Ayrıca firma uzun segment stabilizasyon için 300 mm ve üstü rod seçeneklerine de sahip olmalıdır. Sette çeşitli boylarda, helezon kesim dinamik rod olmak üzere en az iki tip dinamik rod seçeneği olmalıdır.
- 10) Set içerisinde Çift çengelli rodları yandan kavrayan boyları 20-40, 40-60 ve 60-80 mm olarak değişen ortadan açılabilir ve uzayıp kısalabilen, aynı zamanda rod’u lateralden sıkıştırabilen sisteme sahip 3 çeşit transver bağlantı olmalıdır.
- 11) Set içerisinde 15mm ve 20 mm seçeneklerinde lateral uzatma bağlantısı bulunmalıdır.
- 12) Set içerisinde çift taraflı, hareketli hooklar olmalıdır.
- 13) Set içerisinde vida gönderici olmalıdır ve vida kilitleme esnasında, kilitlemenin tamamlandığını anlamaya yardımcı ses veren 12 nm anti torklu T-handle el aleti olmalıdır.
- 14) Set içerisinde Rod Bender ve/veya Rod Cutter olmalıdır.
- 15) Set içerisinde kuvvetli rod tuucu ve makas rod tutucu olmalıdır.
- 16) Transvers konektörler için son sıkma işleminde kullanılan anti torklu düz el aleti olmalıdır.
- 17) Awl , pedicle probe set içinde olmalıdır.
- 18) Üretici veya ithalatçı firma Ulusal cihaz bilgi bankası kayıt sistemine kayıtlı olmalıdır.
- 19) Ayrıca firma Avrupa Birliği Ülkeleri için alınmış serbest satış sertifikasını ürün listesi ile birlikte sunmalıdır.

102.130 → 6 (alt) = det
102.230 → 2 (alt) = det.
102.910 → 2 (alt) = det.
102.910 → 1 (alt) = det.

Saba Kaya Akın
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No: 145200
Beşir ve Sınırlı Cerrahisi Uzmanı

Dr. Dr. Hakan AK
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No: 12209
Beşir ve Sınırlı Cerrahisi Uzmanı

Dr. Dr. Hakan AK
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No: 12209
Beşir ve Sınırlı Cerrahisi Uzmanı

Kişisel
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Op. Dr. Mehmet Murat Dişçi
Dip. Tes. No: 145200
Beşir ve Sınırlı Cerrahisi Uzmanı

ÖZEL BİÇİMLENDİRİLMİŞ, FASİYALAR/MEMBRANLAR, PERİKARD Tabii Biyolojik Protein KollajenSponge

1. Ürün %99 Kollagen ve İntacttriplehelixstructure yapıda olmalıdır.
2. Ürün ışık geçirmez, koyu pakette olmalıdır.
3. Ürün paket içerisinde kare ve sert bir kutu ile ezilmeye ve kırılmaya karşı dayanıklı olmalıdır.
4. Ürün ambalajı içerisindeki ikinci ambalaj darbe ve basınca karşı korumalı şeffaf kutuda steril vaziyette bulunmalıdır.
5. İnternolecularcrosslink yapıda olmalıdır.
6. Yüksek biologicalaktivekiye sahip olmalıdır.
7. Ürün travma ve yaralanmalardan sonra tüm vücutta oluşan yaralarda doku onarımı için kullanılabilir özellikte olmalıdır.
8. Ameliyat sonrası doku iyileşmesi, ameliyat sonrası doku düzeltilmesi için kullanılabilir özellikte olmalıdır.
9. Kollagen (Amino Asit) Tip I içermelidir.
10. Ürün IG, SY, CM ve IIZE ve materyallerini içeriğinde bulunduruyor olmalıdır.
11. Atelokollajen den imal edilmiş olmalıdır.
12. Porozlu yapısı kan ve yara sıvılarını emebilir, trombosit toplanmasını destekler, yara kanamalarını etkin bir durdurmaya yardımcı olmalıdır.
13. İyileşme süresini kısaltan ve yarayı minimize eden, cerrahi efektlerin doldurulmasını sağlayan, granülasyon destekler ve epitelyum hücre rejenerasyonu sağlayan özellikte olmalıdır.
14. Kemik oluşumunu hızlandırmalıdır.
15. Kolajen sünger Kılcal, venöz veya arteriyel kanamaların sütür veya konvansiyonel metotların yetersiz veya olmadığı durumlarda kanamanın durdurulması için yardımcı olarak kullanılabilir olmalıdır.
16. Su tutma özelliği ile her türlü cerrahi yaraların ve defektlerin doldurulmasında kullanılabilir özellikte olmalıdır.
17. Epitel hücre rejenerasyonu ve fibroblast hücrelerin uyarılması ile yara onarımı hızlandırılır özellikte olmalıdır.
18. Sinir Fiber tamiri özelliği ve periyost oluşumu stimülesi yapmalıdır.
19. Bası yaraları, Diyabetik yaralar, Vasküler yaralar, Venöz yaralar, 1 ve 2. Derece yanıklar, DonörGraft alanları, Sıyrıklar, cerrahi yara açılmaları ve travmatik yaralarda kullanılabilmelidir.
20. Antibiyotik tedavi sonrası enfekte yaralara uygulanabilir olmalıdır.
21. En az 5 yıl miadı olmalıdır.
22. Doku adhezyonunu engellemelidir.
23. İnce, kalın ve silindir olmak üzere 60*120ve 130*130 mm ebatlarında bulunmalıdır.

Joban KOGAR : mülki koruyucu hücreler, b. c. d. t.
HERGÖR → Δ (b) c. d. t.

At Eren Üniversitesi
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. No: 12239
Doç. Dr. Hakan AK
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı





Kişisel
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Op. Dr. Mehmet Murat DIŞÇI
Dip. No: 145200
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı

Sentetik Kemik Grefti Teknik Şartnamesi

- 1- Greftler %75 HAP ve %25 beta trikalsiyum fosfat bileşiği içerikli olmalıdır.
- 2-Greftler ASTM F 1538-94 standartlarına uygun olarak üretilmiş olmalıdır.
- 3-Greftler insan kemiğine çok yakın 13 MPa 'lık bir mekanik dirence sahip olmalıdırlar.
- 4-Greftlerin gözeneklik oranı max. %70 olmalıdır.
- 5-Greftlerin gözenek sızeleri 200 – 500 mikron arasında olmalıdır.
- 6.-Greftler Tümör boşluklarının doldurulmasında Spinal cerrahide Travma cerrahisinde Osteotomide Eklem protezleriyle, patella cerrahisinde ve travma ürünleri ile kullanılabilir.
- 7-%100 Biyouyumlu osteokondüktif ve biyoaktif sentetik greft olmalıdır.
- 8- Granül çapları isteğe göre 2.0 mm - 4.0 mm veya 6.0 – 7.0 mm olmalıdır.
- 9-İstenildiğinde enjektör içerisinde pasta formu da temin edilebilir.
- 10- Çift steril Ambalaj içerisinde olmalıdır.
- 11- UBB kaydı Sağlık Bakanlığı onayı olmalıdır.
- 12- CE Belgesine ve Avrupa ülkelerinde ürünün geri ödeme kapsamında olduğuna dair belgelere haiz olmalıdır.
- 13- Greftler 1 – 5 - 10 - 15 – 20 – 30 cc olmalıdır.

SG1140 → 2 (b) adet

Foban KOGAK imeli her 10 cc kutu başına

Dr. Mehmet Murat DİŞÇİ
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No: 14590
Beşirîye Bulvarı
Etiler / Beşiktaş / İstanbul

Dr. Mehmet Murat DİŞÇİ
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No: 14590
Beşirîye Bulvarı
Etiler / Beşiktaş / İstanbul

Dr. Mehmet Murat DİŞÇİ
Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Dip. Tes. No: 14590
Beşirîye Bulvarı
Etiler / Beşiktaş / İstanbul