

T.C
UŞAK VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
UŞAK EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

SAYI :45786011/934/
KONU:TEKLİF

1260

16/10/2018

Hastanemiz Beyin Cerrahi Servisinde yatmakta olan 72625012072 TC KİMLİK NUMARALI MUSTAFA SAYAR için 3 Kalem Tıbbi Malzeme alımı yapılacaktır. Aşağıda belirtilen malzemelere en düşük teklifi veren firmadan alımı yapılacağından, verebileceğiniz EN DÜŞÜK KDV HARIÇ birim fiyatlarınızı 16/10/2018 günü saat: 16:00'a kadar Hastanemizde olacak şekilde göndermenizi önemle rica ederim.

Eki:.....1.....Sayfa Teknik Şartname

Dr.Öğrt.Üyesi Erkan ARSLAN
Başhekim

Firmalar Teklif Ettikleri Ürünlerin Sağlık Bakanlığı UBB Kod Numaralarını ve Karşılık Gelen Etiket Adlarını, Ayrıca Ürünü Satmaya Yetkili Bayi Olduğunu Gösteren Tanımlayıcı Numarasını ve SUT Kodlarını Teklif Ekinde Sunmak Zorundadır. Teklif edilen ürünlerin, MEDULA sisteminde tıbbi malzeme alan tamamı (SUT KODU) bazında eşleştirme işlemi tamamlanmış olmalıdır.

TEL: 276 224 00 00 - 4333 DAHİLİ FAKS: 276 223 84 75-FAKS:276 224 73 13

SIRA	ALIMI YAPILACAK MALZEMELER	SUT KODU	MİKTAR	BİRİM	UBB	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYATI
1	VİDA	102135	12	ADET			
2	ROD	102230	2	ADET			
3	GREFT 10 CC	SG1140	1	ADET			
TOPLAM							TL

TEKLİF VEREN FİRMA

İSİM VE İZMA

Doğrudan Temin Alımlarımız udh.gov.tr internet adresinden görülebilir.
Mail Adresimiz: udhdogrudantemin64@gmail.com

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 sızları 200 – 500 mikron arasında olmalıdır.
- 6- Greftler Tümör boşluklarının doldurulmasında Spinal cerrahide Travma cerrahisinde Osteotomide Eklem protezleriyle, patella cerrahisinde ve travma ürünleri ile kullanılabilmelidir.
- 7- %100 Biyouyumlu osteokondüktif ve biyoaktif sentetik greft olmalıdır.
- 8- Granül çapları isteğe göre 2.0 mm - 4.0 mm veya 4.0 – 7.0 mm olmalıdır.
- 9- İstenildiğinde pasta formu da temin edilebilmelidir.
- 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.

1	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAMLAR-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİTLER GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKILAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 1 cc	SG1100
2	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAMLAR-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİTLER GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKILAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 5 cc	SG1120
3	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAMLAR-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİTLER GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKILAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 10 cc	SG1140
4	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAMLAR-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİTLER GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKILAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 15 cc	SG1150
5	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAMLAR-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİTLER GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKILAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 20 cc	SG1160
6	TCP, B-TCP TÜREVLERİ, BİYOAKTİF CAMLAR-PUTTY, PASTE, JEL, CRUNCH, FLEKSİBLE ŞERİT-KOLLAJEN, PEPTİTLER GAG, ANTİBAKTERİYEL KATKILAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 30 cc	SG1170

UŞAK EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HAST. UZM. DR. CEMAL ÖZBEK ÇAKIR
Dip. Tes. No: 100100
Başın ve Sinek Cerrahi Uzm.

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAK. EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HAST. UZM. DR. UFAK KUŞCUOĞLU
Dip. Tes. No: 97045
Başın ve Sinek Cerrahi Uzmanı

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAK. EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HAST. UZM. DR. İLHAN KILDAÇI
Dip. Tes. No: 69184
Başın ve Sinek Cerrahi Uzmanı

Hasta Adı: Mustafa Sayar
TC → 92620012022

THORAKOLOMBER STABİLİZASYON SİSTEMİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) Polyaxial vida uzunluklar 25mm den 55 mm kadar 5 mm aralıklarla artmalıdır.
- 2) Vidaların kalınlıkları 4,5 / 5,5 / 6,5 / 7,5 / mm ölçülerinde olmalıdır. Ayrıca sette revizyon vakalarında kullanılmak üzere 5,0 / 6,0 / 7,0 mm ölçülerinde de polyaxial vidalarda olmalıdır.
- 3) Polyaxial vidalar içerisinde listezis vida seçenekleride 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
- 7) Transfer bağlayıcı sabit ve açılabilir seçeneklerden oluşmalı, 4 farklı çeşit olmalıdır.
- 8) Rod çapı \varnothing 6,0 mm olup baş kısmı hexagonal seçeneği olmalıdır.
- 9) Set içerisinde torakal bölgede kullanılmak üzere takıldığı vertebra transferini çift taraftan kavrayan açılıp kapanabilen lale başlı ayarlanabilir hook sistemi olmalıdır. Sistem sayesinde torakal bölge kırıklarında vida kullanmadan stabilizasyon sağlamalıdır. Sistem set içerisinde olup ayrı bir sette gelmemelidir. Sette ki rod ve vidalarla kombine kullanılabilir. Bu sayede torakal bölgeden lomber bölgeye geçişlerde aynı vertebral sistemle devam edilebilir.
- 10) Rod uzunluğu 40-50-60-70-80-90-100-110-120-130-140-150 mm olmalıdır. Ayrıca firma uzun segment stabilizasyon için 150 mm üstü rod seçeneklerine de sahip olmalıdır. Aynı zamanda sette en az iki tip dinamik rod da bulunacaktır.
- 11) Set içerisinde vida gönderici olmalıdır ve vida kilitleme esnasında, kilitlemenin tamamlandığını anlamaya yardımcı ses veren 12 nm anti torklu T-handle el aleti olmalıdır.
- 12) Set içerisinde Rod Bender olmalıdır.
- 13) Set içerisinde kuvvetli rod tuucu ve makas rod tutucu olmalıdır.
- 14) Transvers konektörler için son sıkma işleminde kullanılan 4 newtonluk torklu düz el aleti olmalıdır.
- 15) Awl , pedicle probe set içinde olmalıdır.
- 16) Üretici veya ithalatçı firma Ulusal cihaz bilgi bankasına ve Tıbbi Cihaz Kayıt sistemine kayıtlı olmalıdır.
- 17) Firmalar ürünlerinin yurtdışında son beş yılda kullanıldığına dair, kullanılan en az 3 ülkeden alınmış referans yazılarını demo esnasında komisyona sunmalıdır.
- 18) Ürün üzerinde ürün ölçüleri, CE işareti ve üretim lot numaraları bulunmalıdır.

1	TORAKOLOMBER POSTERİOR POLİAKSİYEL VİDA, PEDIATRİK VE YETİŞKİN (KİLİTLEME APARATI VE NUT DAHİL)	102.135
2	TORAKOLOMBER POSTERİOR POLİAKSİYEL VİDA, TİTANYUM, SPONDİLOLISTEZİS VİDASI, PEDIATRİK/YETİŞKİN (KİLİTLEME APARATI VE NUT DAHİL)	102.150
3	TORAKOLOMBER POSTERİOR ROD, TİTANYUM, RİGİD (0-35 CM)	102.230
4	TORAKOLOMBER POSTERİOR ROD-ROD TRANSVERS KONNEKTÖR, TİTANYUM, DÜZ	102.300
5	TORAKOLOMBER POSTERİOR DİNAMİK SİSTEMLER ROD, TİTANYUM,	102.910
6	TORAKOLOMBER POSTERİOR POLİAKSİYEL AYARLANABİLİR HOOK, TİTANYUM	102.200

UŞAK EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HAST. UZM. DR. CEMAL ÖZKAYI
Dip. Tes. No: 103460
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzm.

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAK. EĞİT. ARAŞT. HAST. UZM. DR. Ufuk KÜŞCUOĞLU
Dip. Tes. No: 97045
Beyin Cerrahisi Uzmanı

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAK. EĞİT. ARAŞT. HAST. UZM. DR. Turgay KILIÇ
Dip. Tes. No: 97045
Beyin ve Sinir Cerrahisi Uzmanı