

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 yatkın 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 HARİÇ birim fiyatlarınızı .../10/2018 günü saat: 16.00'a kadar Hastanemizde olacak
şekilde göndermenizi öncüle rica ederim.

17

Eki:..... Sayfa Teknik Şartname

Dr.Öğrt.Üyesi Erkan ARSLAN
Birim

Firmalar Teklif Ettikleri Ürünlerin Sağlık Bakanlığı UBB Kod Numaralarını ve
Karşılık Gelen Etiket Adlarını, Ayrıca Ürlünü Satmaya Yetkili Bayi Olduğunu
Gösteren Tanımlayıcı Numarasını ve SUT Kodlarını Teklif Ekinde Sunmak
Zorundadır. Teklif edilen ürünlerin, MEDULA sisteminde tıbbi malzeme alan tanrı
(SUT KODU) başında 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

İŞİM VE İZMA

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

Sentetik Kemik Graftı Teknik Şartnamesi

- 1- Graftler %75 HAP ve %25 beta trikalsiyum fosfat bileşiği içerikli olmalıdır.
- 2- Graftler ASTM F 1538-94 standartlarına uygun olarak üretilmiş olmalıdır.
- 3- Graftler insan kemiğine çok yakın 13 MPa 'lık bir mekanik dirence sahip olmalıdır.
- 4- Graftlerin gözeneklik oranı max. %70 olmalıdır.
- 5- Graftlerin gözenek sızeları 200 – 500 mikron arasında olmalıdır.
- 6- Graftler Tümör boşluklarının doldurulmasında Spinal cerrahide Travma cerrahisinde Osteotomide Eklem protezleriyle, patella cerrahisinde ve travma ürünleri ile kullanılabilirler.
- 7- %100 Biyoyumlu osteokondüktif ve biyoaktif sentetik graft 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 edilebilir.
- 10- Çift steril Ambalaj içerisinde olmalıdır.
- 11- UBB kaydı Sağlık Bakanlığı onayı olmalıdır.
- 12- CE Belgesine ve Avrupa ülkelerinde ürünün geri ödeme kapsamında oluduğuna dair belgelere haiz olmalıdır.
- 13- Graftler 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 KATKİLAR, 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 KATKİLAR, 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 KATKİLAR, 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 KATKİLAR, 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 KATKİLAR, 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 KATKİLAR, SİLİKAT (ANTİBİYOTİK İÇERİK DAHİL DEĞİLDİR) 30 cc	SG1170

USAĞ EĞİT. ARS. HAST.
Uzm.Dr. Celal Özberk ÇAKIR
Dip. Tes.No: 100400
Beyin ve Sinir Cerrahi Uzmanı

USAĞ EĞİT. ARS. HAST.
Op. Dr. Ufuk KUŞCUOĞLU
Dip.Tes.No: 97045
Beyin ve Sinir Cerrahi Uzmanı

USAĞ EĞİT. ARS. HAST.
Op. Dr. İlteray KILDAÇI
Dip. Tes.No: 99784
Beyin ve Sinir Cerrahi Uzmanı

Master Adı: Mustafa Sayar
TC → 726 20012022

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 açılandırılabilir seçeneklerden oluşmalı, 4 farklı çeşit olmalıdır.
- 8) Rod çapı Ø 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 setle gelmemelidir. Sette ki rod ve vidalarla kombine kullanılabilirmelidir. Bu sayede torakal bölgeden lomber bölgeye geçişlerde aynı vertabral 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 komisyon'a sunmalıdır.
- 18) Ürün üzerinde ürün ölçüleri, CE işaretü ve üretim lot numaraları bulunmalıdır.

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

USAĞ EĞİT. ARŞ. HAST.
Uzm.Dr. Celal Özcan GAKIR
Dip.Tes.No: 100100
Beyin ve Sinir Cerrahi Uzmanı

USAĞ ÜNİFİFAK. BÖL. ARŞ. HAST.
Dip. Dr.Ufuk KUŞCUOĞLU
Dip.Tes.No: 97045
Beyin Cerrahi Uzmanı

USAĞ ÜNİFİFAK. VE ARŞ. BÖL.
Op. Dr. Tuncay YILMAZ
Dip. Tes. No: 100104
Beyin ve Sinir Cerrahi Uzmanı