



T.C
RİZE VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
T.C Sağlık Bakanlığı Recep Tayyip Erdoğan Üniversitesi
Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Sağlık Bakanlığı

Sayı : 18824186/Sat./ **1490**
Konu : Teklif Vermeye Davet

17.06.2022

İlgi Firma;

Hastanemiz ORTOPEĞİ Biriminde Kullanılmak üzere aşağıda belirtilen malzemeler 4734 Sayılı K.İ.K'ın 22/F Maddesi gereğince, Kurumumuzca satın alınacaktır.

İlgilendiğiniz takdirde birim fiyat teklif mektubunu doldurarak **20.06.2022 PAZARTESİ** saat **08:00'a kadar** hastanemiz satınalma birimine elden veya fax ile verilmesini rica ederiz.

Volkan DEMİREL
Müdür Yardımcısı

FAX:0464 214 28 12

Sıra No	Malzemenin Cinsi	Ubb Kodu	Sut Kodu	Miktar	Birim	Birimi Fiyat	Toplam Tutar
1	ACL REKONSTRUKSİYON MALZEME SETİ		AE0920	3	SET		
2	MENİSKÜS TAMİR SETİ		AE0900	3	SET		
GENEL TOPLAM							

1-Fiyatlarımıza KDV dahil değildir.

2-Yukarıdaki fiyatlardan vermeyi taahhüt ediyorum.

...../...../2022
Firma Kaşe ve İmza

- UBB KODU VE SUT KODU MUTLAKA YAZILACAKTIR.
- TİTUBB ÇIKTILARI TEKLİF EKİNDE MUTLAKA OLACAKTIR. AKSİ TAKDİRDE TEKLİFLERİNİZ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- BU TEKLİFE DAVET MEKTUBUNA OLUMLU YADA OLUMSUZ MUTLAKA 20.06.2022 PAZARTESİ GÜNÜ SAAT 08 :00' A KADAR 0464 214 28 12 NOLU FAKSA YADA rizedhs6.ihale@saglik.gov.tr ADRESİNE VEYA ELDEN SATINALMA BİRİMİNE GERİ DÖNÜŞ YAPILACAKTIR.
- TEKNİK ŞARTNAME EKTE TARAFINIZA SUNULMUŞTUR.
- KISMI TEKLİFE AÇIKTIR.
- SETLER TAM OLARAK GELECEK KULLANILMAYANLAR İADE EDİLECEKTİR.
- SETLER İLE ÜRÜN KATALOĞU GETİRİLECEK.
- Türkiye Kamu Hastaneleri Kurumu Mali Hizmetler Kurum Başkan Yardımcılığının 23.02.2016 tarih ve 19617613 sayılı yazısına istinaden TİTUBB üzerinden barkod eşleştirmelerini yanlış, hatalı yapan firmalara yanlış eşleştirmeden kaynaklanan doğacak zararlar rücu edilecektir.
- Mail adresimiz aşağıdaki şekilde değiştirilmiştir.
- MALZEMELER İKİ GÜN İÇİNDE TESLİM EDİLECEKTİR.

HASTA ADLARI:

1-BU***AK**

2-MU***AL***YI***

3- VE***OT***

ACL REKONSTRUKSİYON SİSTEMİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

FEMORAL TÜNEL TESPİTİ İÇİN ASMA SİSTEMİ

1. Ön çapraz bağ rekonstrüksiyonunda yumuşak doku greftlerinin femoral fiksasyonunda kullanılır.
2. Greftin ortasından geçip grefti asacak şekilde düğümsüz (continuousloop) polyester liflerden yapılmış bir ipliğe sahip olmalıdır.
3. Loop 1430 Newton güç taşımalıdır.
4. Vida yapısında olmamalıdır.
5. Continuousloop uzunluğu 15mm, 20 mm, 25 mm, 30 mm, 35 mm, 40 mm, 45 mm, 50 mm, olmalıdır.
6. Düğümsüz iplik dört delikli 12 mm uzunluğunda, 4 mm genişliğinde bir düğmeye bağlı olmalıdır.
7. İmplant titanyumdan imal edilmiş olmalıdır.
8. Düğmenin boşta kalan deliklerinde konumlandırılmasına yardımcı iplikleri bulunmalıdır. Bu ipler 2 farklı renkte olmalıdır. 30-32 kg güce dayanıklı olmalıdır.
9. İmplant tekli steril paketlerde kullanıma hazır halde üretilmiş olmalıdır.

FEMORAL VE TİBİAL KANAL İÇİN EMİLMEYEN İNTERFERANS VİDASI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Artroskopik ve açık ameliyatlarda kullanılabilir.
2. Kemikli ve yumuşak doku greftlerinin tespitinde kullanılabilir.
3. Vidalar başsız yapıda olmalıdır.
4. Vida emilebilir yapıda olmamalıdır.
5. Vida yivleri keskin olmamalıdır.
6. Vidalar kantüllü olmalıdır.
7. Vidaların uzunluğu 20mm, 25mm, 30mm ve 35mm olmalıdır.
8. Vidalar 6,7, 8, 9, 10, 11, 12 mm çaplarında olmalıdır.
9. 1.5 veya 2.0mm'lik kantülasyonu olan tornavida ile kullanılmalıdır.
10. EO ile steril edilmiş ambalajlarda bulunmalıdır.
11. 6X25, 7x25, 8x25 boylarındaki vidaların ters yivli seçenekleri olmalıdır.

LİGAMENT STAPLE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İmplant kobalt krom ya da titanyumdan üretilmiştir.
2. Ürünün 2 boy seçeneği olmalıdır.
3. Small boy implantın sırt uzunluğu 9-11 mm, bacak boyu 20-22 mm olmalıdır.
4. Medium boy implantın sırt uzunluğu 13-15 mm, bacak boyu 20-22 mm olmalıdır.
5. İmplant ACL ve PCL operasyonlarında yumuşak doku greftlerinin tibiyafiksasyonunda kullanılabilir.
6. Staplenin sırt tasarımı düz yapıda olmalıdır. İmplantın ayak yapısı tibiadan çıkmaması veya gevşememesi için ters dişli olmalıdır.
7. İmplantın üst iç tarafında greftin kaymasını engelleyecek dişler olmalıdır.
8. İmplant tekli ambalajlarda non-sterile (steril olmayan) bir şekilde bulunmalıdır.

GÜÇLENDİRİLMİŞ DİKİŞ İPLİKLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. (UHMW) teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
2. Suturların 2 numara kalınlıkları olmalıdır.
3. İğneli ve iğnesiz seçenekleri olmalıdır.
4. İplerin çoklu kullanımında ayırım yapılabilmesi için 2 farklı renkte üretilmiş olmalıdır.
5. Steril paketler halinde olmalıdır.

Doc. Dr. Mehmet Sabit BAĞI
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 66836-32740
Rize Eğitim ve Araştırma Hastanesi

MENİSKÜS TAMİR SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

AE0900

1. Sistem, sıfır numara emilmeyen yüksek dayanıklı dikiş materyali bağlanmış, serbestçe kayabilen, önceden düğümlemiş iki adet 5 mm. peek polimer implanttan oluşmalıdır.
2. Artroskopik olarak dışarıdan düğüm atılmasına gereksinim duymadan kendiliğinden düğümlemiş olacaktır.
3. Tamamı içeride tekniğinde menisküs tamirinde kullanılacaktır.
4. Düz, eğri ve ters eğri seçenekleri olacaktır.
5. Ergonomik tutamağı olacaktır.
6. İmalatçı firma adı ve amblemi yazılı olmalıdır.
7. Lot numarası yazılı olmalıdır.
8. CE bilgileri yazılı olmalıdır.
9. Referans numarası yazılı olmalıdır.
10. İmplantlar UBB'ye kayıtlı ve Sağlık Bakanlığı onayı olmalıdır.
11. İmplantlar aynı kalibrasyonda (ölçüde) olmalıdır.

Doc. Dr. Mehmet Sabri E.İ.İ.
Ortopedi ve Travmatoloji Uzm.
Dip. Tes. No: 66838-82786
İzmir Egitimi ve Araştırma Hastanesi