

**T.C.**  
**ADANA VALİLİĞİ**  
**Adana İl Sağlık Müdürlüğü**  
**Yüreğir Devlet Hastanesi**

**Hasta : Saadet AD**

**Konu:Fiyat Teklifi**

Hastanemizin ihtiyacı olan 4 kalem Saadet Ad işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V. hariç fiyat teklifi göndermenizi, teklifinizde teslimat süresinin de bildirilmesini arz/rica ederim

**İHTİYAÇ LİSTESİ**

S.No	U B B KODU	Sut Kodu	MALZEME ADI	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar
1		AE0920	ÖN ÇAPRAZ BAĞ (ACL) REKONSTRÜKSİYONU MALZEME SETİ (AE0920)	1	Takım		
2		AE1090	ENDOBUŁTUAN	1	Adet		
3		AE1650	BİOEMİLEBİLİR İNTERFERANS VİDASI TUM BOYLAR	1	Adet		
4		AE1030	ÇİVİLİ TESPİT ZİMBASI	1	Adet		

**Dikkat Edilecek Hususlar Ve Alım Şartları**

Son Teklif Verme Tarihi:26.01.2023 Saat: 17.00

- 1-Teklif edilen Fiyat KDV hariç olacaktır.
  - 2- Mal/ Hizmet ve Yapım işlerinde gerekli tüm nakliye işlemleri yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.
  - 3- Alıma Hile, desise, vait, tehdit, nüfuz kullanma suretiyle fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı Kİ Kanununun ilgili hükümleri uygulanacaktır.
  - 4-Malzeme tesliminde teklifte belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadili vb. Malzemeler kabul edilmeyecektir.
  - 5- Bu mektupla birden fazla malzeme için telif gönderilmiş ise her kalem malzeme için teklif fiyatı yazılacak, değerlendirme tüm malzemenin toplam bedeli üzerinde veya ayrı ayrı yapılacaktır.
  - 6-Verilen süre içerisinde teslim edilmeye teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
  - 7-Teklif veren firma yukarıda yazılı tüm şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
  - 8-Ödeme Zamanı:Fatura muhasebe birimine intikal etmesini müteakip (Muhasebe biriminin nakit durumuna göre) ödeme yapılacaktır.
  - 9-Tedarikçi firma alımına ilişkin olarak düzenleyeceği faturada malzemenin barkod numarası ile Sut kodunun belirtecektir.
  - 10-Tedarikçi firma bunların Sut hükümleri doğrultusunda doğru eşleştirilmiş olmasından sorumludur.Geri ödeme kurumu barkod ve Sut kodlarının eşleştirilmesi ile ilgili olarak TITUBB kayıtlarının esas almadığından,hastanemiz idaresi de bu kayıtları esas almayacaktır,anılan kurumun herhangi bir surette malzeme barkod ve Sut kodunun doğru eşleşmediğini tespit ederek geri ödeme yapmaması halinde oluşan zarar nedeniyle idare tarafından tedarikçi firmaya rücu edilecektir.
  - 11-Yüklenici yapılan işe ilişkin hakediş ve alacakların idarenin yazılı izni olmaksızın başkalarına devir veya temlik edemez.Temliknamelerin noterlikçe düzenlenmesi ve idare tarafından istenilen kayıt ve şartları taşıması zorunludur.
  - 12-Teslim edilecek malzemelerde steril olmayan ürünler hastane sterilizasyon ünitesinde steril edilecektir. Steril olarak teslim edilen malzemeler için sterilizasyon ücreti alınmayacaktır. Steril olmayan malzemeler için yüklenici sözleşme tutarı üzerinden sterilizasyon ücreti yatıracak veya fatura başı hastane veznesine (hesabına) yatırılacaktır. Yüklenicinin talep etmesi halinde fatura hak edişlerinden de kesilebilecektir.
- Steril edilecek malzemeler için sterilizasyon ücreti; 6.000 TL'ye kadar olan fatura bedellerinden 60 TL. 6.000 TL nin üzerindeki faturalardan fatura bedelinin %1 i oranında alınacaktır.

**FİRMA-KAŞE**  
**İMZA**



## ÖN VE ARKA ÇAPRAZ BAĞ MALZEME SETİ ASANSÖR (SUT KODU:AE0920-AE0940)

ÇİFT SÜTÜRLÜ LIFT FIXATION IMPLANT (SUT KODU:AE1070)  
FEMORAL FIXATION (BUTTON) IMPLANT (SUT KODU:AE1090)  
BIO INTERFERENCE SCREW (SUT KODU:AE1650)  
PEEK INTERFERENCE SCREW (SUT KODU:AE1620)LIGAMENT STAPLE  
(SUT KODU:AE1030)TROKAR TIP GUIDE PIN ( SUT KODU:AE2310)  
FLEXIBLE GUIDE PIN (SUT KODU:2320)  
RF PROBU (SUT KODU:2410)  
GÜÇLENDİRİLMİŞ FIBER SÜTÜR (SUT KODU: AE2220)

### FEMORAL LIFT FIXATION TEKNİK ŞARTNAMESİ

Femoral tünel hamstring tespitinde kortekse asılarak tespit edilebilmelidir. Implantın alt kısmında hamstring,bone tendon bone greftin asılabilmesi için gövdeye geçirilmiş olan loop şeklinde hareketli ve kilitli askı modelleri olmalıdır.Hammaddesi titanyum alloy olmalıdır.Implant mukavemeti sağlamak için çapı 4mm olmalıdır.Implant 4 delikli ve çift sütür ( çekme- takla sütürü ) hazır olmalıdır.Loop boyunu ayarlamak için askı asansör sistemine sahip olmalıdır.Sistemin üzerinde tendonu ve implantı tünele yerleştirebilmek için askısı ve suturu hazır olarak bulunmalıdır.Sistemin alttan, üstten çekmeli modelleri olmalıdır. Kullanıma hazır ve steril paketlerde olmalıdır.Sterilizasyon süreleri minumum 2 yıl olmalıdır.

### FEMORAL LOOP FIXATION TEKNİK ŞARTNAMESİ

Femoral tünel hamstring tespitinde kortekse asılarak tespit edilebilmelidir.Implantın alt kısmında hamstring,bone tendon bone greftin asılabilmesi için gövdeye geçirilmiş olan loop şeklinde askı modelleri olmalıdır.Hammaddesi titanium alloy olmalıdır.Loop boyları 10 mm den başlayıp 5 şer size aralıklarla 65 mm'ye kadar devam etmelidir.Sistemin üzerinde tendonu ve implantı tünele yerleştirebilmek için askısı ve çift sütürü hazır olarak bulunmalıdır.Implant üzerindeki loop raund ve continuoos olmalıdır.Loop dikışsiz ve yapışkanlı olmamalıdır. Kullanıma hazır ve sterile paketlerde olmalıdır.Sterilizasyon süreleri minimum 2 yıl olmalıdır.

### BIO INTERFERENCE SCREW TEKNİK ŞARTNAMESİ

Ortası canüllü olmalı, delik çapı 1,5 mm olmalıÜretim maddesi PLLA-PDLLA yapıda olmalıUca doğru daralan konik şeklinde olmalıDış çaplar (6mm 20-25mm),(7, 8, 9mm 20-25-30mm),(10mm30mm) aralığında boyları olmalıYivler aralığı2 mm olmalıdır Uygulama esnasında görünebilirliğini artırmak için implant mavi veya yeşil veya turuncu renkte olmalıdır.Tümü yivli olmalıdırKanüllü olmalıdır.Kullanıma hazır ve sterile paketlerde olmalıdır.

### PEEK INTERFERENCE SCREW TEKNİK ŞARTNAMESİ

Ortası canüllü olmalı, delik çapı 1,5 mm olmalıÜretim maddesi PEEK yapıda olmalıUca doğru daralan konik şeklinde olmalıDış çaplar 6,7,8,9,10 ve11mm aralığında ve boyları 20-30mm arasında en az 4 boy olmalıYivler aralığı2 mm olmalıdır Tümü yivli olmalıdırKanüllü olmalıdır.Kullanıma hazır ve sterile paketlerde olmalıdır.

### LIGAMENT STAPLE TEKNİK ŞARTNAMESİ

Yumuşak doku veya ligament fiksasyonunda kullanılabilir özellikte olmalıdır. U şeklinde ve iç orta kısmında kaymayı engellemesi için 4 adet dişi bulunmalıdır. Ayak uzunluğu 20mm olmalıdır. Üretim maddesi titanyumdan imal edilmiş olmalıdır. Tutunma yüzeyini artıracak ayaklar üzerinde ters çıkıntıları olmalıdır. İç genişliği 6mm ile12mm arası 7 boy olmalıdır. Her kullanımda çakma seti ile birlikte getirilmelidir.

### PASSİNG GUIDE PIN TEKNİK ŞARTNAMESİ

Ön çapraz bağ ameliyatlarında grefti kemik içi tünele yerleştirmede kullanılmalıdır. Alt ucu delikli; üst ucu ise drill veya trokar tipinde olmalıdır. Paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır. Çapı 2,4mm olmalıdır. Uzunluğu maksimum 30cm,42cm olmalıdır. Tekli paketlerde steril olmalıdır

### FLEXIBLE GUIDE WIRE TEKNİK ŞARTNAMESİ

Ön çapraz bağ ameliyatlarında interference vidalarının kemik içi tünele emniyetli şekilde yerleştirilmesi için kullanılmalıdır. Flexible özellikte olmalıdır. Boyu maksimum 32 veya 34cm olmalıdır. Çapı en az iki çeşit olmalı için 1mm-2mm arası olmalıdır.

Devlet Hastanesi  
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı  
Dr. Mehmet ÇEKİR  
T.C. Sağlık Bakanlığı  
No: 65580

il olmalı ve uç kısımlarında işaretili çizgiler olmalıdır.  
OSKOPİK AMAÇLI ELECTROSURGICAL PROBE TEKNİK SARTNAMESİ

örnekte kullanıma uygun olmalıdır. Coagüle, cut ve buharlaştırma  
dır. Proplar elden veya ayak pedalı vasıtasıyla ayakla kumanda  
steril pakette kullanıma hazır halde bulunmalıdır. 0, 30 ve 90 derece  
proplar olmalıdır. Propların çapları 2,5mm ile 3,2mm arası olmalıdır.  
- 500 Khz arası olmalıdır. Propların kullanımı için herhangi bir kontrol Ünitesine  
herhangi bir ameliyathane koteri ve disposable koter kalemli ile  
rica kendinden herde özellikli ve suçlon özellikli proplar da olmalıdır.  
ayrıları ameliyatlarda değiştirilebilmelidir. Proplar sadece temas  
alıdır. Ablasyon dereceleri 25 - 70 Watt arası ayarlanabilir olmalıdır.  
blar chondroplasty ve hyaline cartilage uygulamaları için ideal olmalıdır.  
blar subacromial decompression ve notchplasty uygulamaları için ideal

GÜÇLENDİRİLMİŞ FİBER SÜTÜR SARTNAMESİ

İsinde(Bankart Lezyon Tamiri, SLAP Lezyon Tamiri, Capsulolabral Tamiri,  
amirli ve Biceps Tenodesis), kullanılabilir özellikte olmalıdır.Ultra High Molecular  
hyaline Fiber materyalden imal edilmiş olmalıdır,Tekil ELO sterilizasyon ile steril  
pakette kullanıma hazır olmalıdır. #2 numara suture kalınlığında olmalıdır.En  
büye sahip olmalıdır.

ve Tıbbi Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) ürün takip sistemi (ÜTS) kayıt  
sistemlenmiş olmalıdır. Sağlık Bakanlığının Tıbbi Cihazlarla ilgili mevzuatı  
gün olmalıdır.

Adana Yürekli Devlet Hastanesi  
Ortopedi ve Travmatoloji Uzmanı  
Dr. T. C. EKİN  
No: 65580