

T.C.
Erciyes Üniversitesi
Diş Hekimliği Fakültesi

Diş Hekimliği Fakültesi

19.07.2022

Sayı : / DT - 72

Konu : Teklif Mektubu Hakkında

Üniversitemiz Diş Hekimliği Fakültesinin ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarları belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

Aytaç KUZLAK
Hastane Müdürü V.

S.No	Malzemenin Adı	Miktarı	Ölçü Birimi
1 .	5/0 VICRYL 13 MM 3/8 45 CM KESKİN	120	Adet
2 .	5/0 VICRYL (ANTİBAKTERİYEL) 13 MM 3/8 45 CM TERS KESKİN	120	Adet
3 .	PULSE OKSİMETRE (SATRASYON PROBU)	5	Adet
4 .	TANSİYON ALETİ (YETİŞKİN)	3	Adet
5 .	TANSİYON ALETİ (PEDIATRİK)	3	Adet
6 .	MEMBRAN KOLLAJEN SIĞIR KAYNAKLI 15* 20MM (TUTOPATCH)	30	Adet
7 .	MEMBRAN KOLLAJEN SIĞIR KAYNAKLI 20*30MM (TUTOPATCH)	30	Adet
8 .	GREFT KEMİK SIĞIR KAYNAKLI (TUTOBONE VEYA MUADİLİ) 0,25-1 MM	30	Adet
9 .	GREFT KEMİK SIĞIR KAYNAKLI (TUTOBONE VEYA MUADİLİ) 1-2 MM	40	Adet

İletişim Bilgileri :

Tel : 0 (352) 207 66 66 Dahili 29007 (Satınalma Birimi)

Fax : 0 (352) 438 06 10

E-Posta : infodent@erciyes.edu.tr

TEKNİK ŞARTNAME

1 .) 5/0 VICRYL 13 MM 3/8 45 CM KESKİN

- 1-İğnesi 13mm uzunluğunda 3/8 ters keskin iğneli olmalıdır
- 2-İplik en az 45 cm olmalıdır
- 3-Sağlam olmalıdır(numune bırakmayan firmaların ürünleri denenemeyeceğinden değerlendirmeye alınamayacaktır)
- 4-İç ambalajdan çıkarılma esnasında kesinlikle birbirine dolaşmamalıdır
- 5-Adet ve iplik uzunluklarının ambalaj ve kutu üzerinde yazılı olması gereklidir
- 6-Raf ömrü teslim tarihinden en az 3 yıl olmalıdır
- 7-Cerrahi suture genel teknik şartnamesine uygun olmalıdır.

2 .) 5/0 VICRYL (ANTİBAKTERİYEL) 13 MM 3/8 45 CM TERS KESKİN

- 1)İpliklerin kalınlığı, düğüm tutma özelliği yüksek olmalı ve iğne ile ipliğin birleştiği yerde en az kalınlık farkı olmalıdır.
 - 2)İplikler iğneye takılı, steril ve ipliğin düğüm olmasını engelleyecek şekilde ambalajlanmış olmalıdır.
 - 3)Suture ve iğne ölçüleri alımı yapılacak her bir kalem için belirtilmiş ölçülerde olmalıdır.
 - 4)Her bir poşetin üzerinde metrik sisteme göre ölçü, USP karşılığı, katalog numarası, malzemenin profil resmi ve tüm bilgileri bulunmalıdır.
 - 5)Malzemenin CE'ye uygunluğu belgelendirilmelidir ve malzemenin raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6)İpliğin dolaşmasını engelleyecek bir faktör olmalı, paket tamamen açılmadan, sadece distal ucu açıldığında iğneye ulaşabilmelidir.
 - 7)İğne iplik birleşim yeri doku sürüklenmesi ve doku travması yaşatmaması için Lazer teknolojisi ile takılmış olmalıdır.
 - 8)Paket ürünün kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde bir iç bir dış olmak üzere 2 ayrı ambalajdan meydana gelmelidir. Ürün poşetinin dış ambalajı alüminyum folya veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü beyaz tabakadan oluşmalıdır. Dış ambalaj açılmadıkça sterilitesini sürdürebilen ve ürünü ıstık, ısı ve nem gibi dış etkenlerden koruyabilen poşet olmalı, iç ambalaj suture ve iğnenin kolay alınabilmesi için özel dizayn edilmiş olmalıdır. Hem iç hem de dış ambalajda suture bilgileri yer almalıdır.
 - 9)İdare ihale değerlendirmesi aşamasında gerekli gördüğü takdirde istediği sutürleri, gerekli gördüğü testlerden (Bu testler; lif cinsi tayini, çap tayini, ipliğin uzunluk tayini, kopma mukavemeti tayini, düğüm kopma mukavemeti tayini, cerrahi iplikten ayrılma kuvveti tayini, boya sabitliğinin tayini testleridir. Bunların hepsi veya sadece gerekli gördüğü testleri yaptırabilecektir.) geçirmek üzere bu testleri yapabilen istediği laboratuara gönderebilecek ve test sonuçlarını değerlendirmede kullanabilecektir. Yaptırılacak tüm testlerin bedeli teklif veren istekli tarafından karşılanacaktır. Ayrıca bu aşamada verilen numunelerin yetersiz gelmesi durumunda istekli firmalardan tekrar numune istenebilecektir.
 - 10)Ürünün Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankasına kaydedilmiş ve onaylanmış ürün numarası bulunacaktır.
 - 11)Yerli üretim ya da avrupa menşeli olmalıdır.
 - 12)Satın alma komisyonuna ürünün numunesi veya broşürü olmadan yapılan başvurular DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- Resmî Gazetede Yayınlanan 28733 nolu yönetmeliğin 6.maddesi gereğince satın alınması istenilen malzemenin yönetmelikte gösterilen ürünlerin birisi olması durumunda " Türkçe malzeme güvenlik bilgi formu" nun teklif ile birlikte verilmesi gerekmektedir. VERİLMEYEN ÜRÜNLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

3 .) PULSE OKSİMETRE (SATRASYON PROBU)

- 1- Hastanın oksijenini ve nabzını göstermelidir.
- 2- Numuneler denenerak karar verilecektir.

4 .) TANSİYON ALETİ (YETİŞKİN)

1. Tansiyon aleti alerji yapmaması için lateksiz olmalıdır.
2. Manometre skalası, üzerindeki rakamların rahat okunabilir olması için en az 50mm olmalıdır. Tansiyon aleti tek hortumlu olmalıdır.
3. Manometre ibresi hassas bir şekilde sıfıra ayarlanmış olmalıdır. 0-300 mmhg arasında ölçüm yapmalıdır.
4. Manşon çok dayanıklı kumaş ve iplikten yapılmalıdır ve yapışkanlı olmalıdır. Manşonun üzerinde orijinal olduğunu gösterir baskılı marka olmalıdır. Manşon ebadı yetişkin için 14 x 53 cm olmalıdır.
5. Alet orijinal iyi cins suni deriden mamul çantası içinde verilmelidir.
6. Kaşığı sağa sola döndürülebilir olmalıdır. (her iki ellede kullanabilmek için)
7. Kullanım hataları dışında 5 (beş) yıl fabrika garantisi ve ücreti mukabili 10 (on) yıl yedek parça ve servis temin garantisi taşınmalıdır.
8. Tansiyon aletinin kalibrasyonu maksimum 1 m'den düştüğü zaman bozulmamalı ve manometrenin çevresindeki koruyucu bölüm sayesinde, düşmelere bağlı olarak manometresi ve camı kırılmamalıdır.
9. Manometrenin arka yüzündeki özel bir kaplama sayesinde masa üzerinden kayması engellenmiş olmalı.
10. Mikro filtre sayesinde manometre ve valf korunmalıdır.

5 .) TANSİYON ALETİ (PEDIATRİK)

1. Tansiyon aleti alerji yapmaması için lateksiz olmalıdır.
2. Manometre skalası, üzerindeki rakamların rahat okunabilir olması için en az 50mm olmalıdır. Tansiyon aleti tek hortumlu olmalıdır.
3. Manometre ibresi hassas bir şekilde sıfıra ayarlanmış olmalıdır. 0-300 mmhg arasında ölçüm yapmalıdır.
4. Manşon çok dayanıklı kumaş ve iplikten yapılmalıdır ve yapışkanlı olmalıdır. Manşonun üzerinde orijinal olduğunu gösterir baskılı marka olmalıdır. Manşon ebadı çocuklarda kullanım için uygun olmalıdır.
5. Alet orijinal iyi cins suni deriden mamul çantası içinde verilmelidir.
6. Kaşığı sağa sola döndürülebilir olmalıdır. (her iki ellede kullanabilmek için)
7. Kullanım hataları dışında 5 (beş) yıl fabrika garantisi ve ücreti mukabili 10 (on) yıl yedek parça ve servis temin garantisi taşınmalıdır.
8. Tansiyon aletinin kalibrasyonu maksimum 1 m'den düştüğü zaman bozulmamalı ve manometrenin çevresindeki koruyucu bölüm sayesinde, düşmelere bağlı olarak manometresi ve camı kırılmamalıdır.
9. Manometrenin arka yüzündeki özel bir kaplama sayesinde masa üzerinden kayması engellenmiş olmalı.
10. Mikro filtre sayesinde manometre ve valf korunmalıdır.
11. Manşon ve gösterge ibresi ayrı ayrı olmamalıdır.

6 .) MEMBRAN KOLLAJEN SİĞİR KAYNAKLI 15* 20MM (TUTOPATCH)

- 1) Siğir kaynaklı olmalıdır.
- 2) Doğal doku kollajeni korunmuş olmalıdır.
- 3) Yüksek direnç ve yüksek yoğunlukta sık kollajen fibrillerden oluşmalıdır.
- 4) Bir tarafı pürüzsüz, diğer tarafı pürüzlü, kurutulmuş membran olmalıdır.
- 5) En az 15x20 mm ebatlarda ve en az 0.4 mm kalınlıkta olmalıdır.
- 6) Tamamen eriyebilir olmalıdır.
- 7) Greftleme bölgesini enfeksiyona karşı korumalıdır.
- 8) Kemik dokusuna ve yumuşak dokuya maksimum uyum sağlamalıdır.
- 9) Alttaki greftin stabilitesini ve uzun süreli korunmasını sağlamak amacıyla, membranın yumuşak doku ile entegrasyonu iyi olmalıdır.
- 10) Açıklıklarda, yatay ögrentasyonda, kemik içi defektlerde, açık sinüs tabanı yükseltilmesinde ve blok greft uygulamalarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
- 11) ÜTS' de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 12) Serum veya kanla temasında yumuşayarak dokuya tam adapte olmalıdır.
- 13) Satılma komisyonuna ürünün numunesi veya broşürü olmadan yapılan başvurular DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- 14) Ürünün Türkiye'ye hangi firma tarafından ithal edildiği (dağıtıcı firma) ve o firmaya ait iletişim bilgileri ürün kitapçığında bulunmalıdır.
- 15) Ürünün tam olarak rezorbe olma zamanı en az 8 hafta olmalı ve bu özelliği istenildiğinde yüklenici firma tarafından bilimsel çalışmalar ile ortaya konabilmelidir.
- 16) Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

7 .) MEMBRAN KOLLAJEN SIĞIR KAYNAKLI 20*30MM (TUTOPATCH)

- 1) Sığır kaynaklı olmalıdır.
- 2) Doğal doku kollajeni korunmuş olmalıdır.
- 3) Yüksek direnç ve yüksek yoğunlukta sık kollajen fibrillerden oluşmalıdır.
- 4) Bir tarafı pürüzsüz, diğer tarafı pürüzlü, kurutulmuş membran olmalıdır.
- 5) En az 20x30 mm ebatlarda ve en az 0.4 mm kalınlıkta olmalıdır.
- 6) Tamamen eriyebilir olmalıdır.
- 7) Greftleme bölgesini enfeksiyona karşı korumalıdır.
- 8) Kemik dokusuna ve yumuşak dokuya maksimum uyum sağlamalıdır.
- 9) Altındaki greftin stabilitesini ve uzun süreli korunmasını sağlamak amacıyla, membranın yumuşak doku ile entegrasyonu iyi olmalıdır.
- 10) Açıklıklarda, yatay ögumentasyonda, kemik içi defektlerde, açık sinüs tabanı yükseltilmesinde ve blok greft uygulamalarında kullanılmaya uygun olmalıdır.
- 11) ÜTS'de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 12) Serum veya kanla temasında yumuşayarak dokuya tam adapte olmalıdır.
- 13) Satınalma komisyonuna ürünün numunesi veya broşürü olmadan yapılan başvurular DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- 14) Ürünün Türkiye'ye hangi firma tarafından ithal edildiği (dağıtıcı firma) ve o firmaya ait iletişim bilgileri ürün kitapçığında bulunmalıdır.
- 15) Ürünün tam olarak rezorbe olma zamanı en az 8 hafta olmalı ve bu özelliği istenildiğinde yüklenici firma tarafından bilimsel çalışmalar ile ortaya konabilmelidir.
- 16) Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

8 .) GREFT KEMİK SIĞIR KAYNAKLI (TUTOBONE VEYA MUADİLİ) 0,25-1 MM

- 1) Greftler orijinal paketlerinde ve çift kat paketlenmiş olmalıdır. Çift paketler dış muhafaza kutusu ile korunmuş olmalıdır.
- 2) Ürün numunesi, katalog vb. materyalleri istenildiğinde sunulabilir olmalıdır.
- 3) Paketlerin üzerinde ürünün adı, üretim yapılan yerin adı, steril ibaresi, sterilizasyon şekli, sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, son kullanma tarihi, lot numarası, imalatçı firma adı, amblemi, imalatçı firma iletişim bilgileri, imalat seri numarası, imal edildiği ülke ve içinde ürüne ait özellikler bulunduran etiketler (sticker) olmalıdır.
- 4) Ürünler orijinal paketlerinde teslim edilmeli üretici haricinde herhangi bir eklenti yapılmamalıdır.
- 5) Doğal hayvansal (sığır) kemik mineralinden olmalıdır.
- 6) Osseokondüktif mineral yapısında olmalıdır.
- 7) Makro ve mikro poröz bir yapıya sahip olmalıdır.
- 8) Zaman içinde osteoklast ve osteoblastlar tarafından kısmen değişikliğe uğrayarak fizyolojik yeniden yapılandırmaya açık olmalıdır.
- 9) Süngerimsi olup kolay adaptasyona uygun olmalıdır.
- 10) Ürün ezilmeye, nemlenmeye dayanıklı karton dış ambalaj içinde içerisinde bulunmalıdır.
- 11) En az 1 cc'lık paketleri bulunmalıdır.
- 12) Kalın ve ince granül olmak üzere farklı granül yapısına sahip olmalı, ince partiküller en az 0,25 mm, kalın partiküller en fazla 1 mm arasında boyutlara sahip olmalıdır.
- 13) ÜTS' de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 14) Satınalma komisyonuna ürünün numunesi veya broşürü olmadan yapılan başvurular DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- 15) Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

9 .) GREFT KEMİK SIĞIR KAYNAKLI (TUTOBONE VEYA MUADİLİ) 1-2 MM

- 1) Greftler orijinal paketlerinde ve çift kat paketlenmiş olmalıdır. Çift paketler dış muhafaza kutusu ile korunmuş olmalıdır.
- 2) Ürün numunesi, katalog vb. materyalleri istenildiğinde sunulabilir olmalıdır.
- 3) Paketlerin üzerinde ürünün adı, üretim yapılan yerin adı, steril ibaresi, sterilizasyon şekli, sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, son kullanma tarihi, lot numarası, imalatçı firma adı, amblemi, imalatçı firma iletişim bilgileri, imalat seri numarası, imal edildiği ülke ve içinde ürüne ait özellikleri bulunduran etiketler (sticker) olmalıdır.
- 4) Ürünler orijinal paketlerinde teslim edilmeli üretici haricinde herhangi bir eklenti yapılmamalıdır.
- 5) Doğal hayvansal (sığır) kemik mineralinden olmalıdır.
- 6) Osseokondüktif mineral yapısında olmalıdır.
- 7) Makro ve mikro poröz bir yapıya sahip olmalıdır.
- 8) Zaman içinde osteoklast ve osteoblastlar tarafından kısmen değişikliğe uğrayarak fizyolojik yeniden yapılandırmaya açık olmalıdır.
- 9) Süngerimsi olup kolay adaptasyona uygun olmalıdır.
- 10) Ürün ezilmeye, nemlenmeye dayanıklı karton dış ambalaj içinde içerisinde bulunmalıdır.
- 11) En az 2 cc'lık paketleri bulunmalıdır.
- 12) Kalın ve ince granül olmak üzere farklı granül yapısına sahip olmalı, ince partiküller en az 1 mm, kalın partiküller en fazla 2 mm arasında boyutlara sahip olmalıdır.
- 13) ÜTS'de kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 14) Satınalma komisyonuna ürünün numunesi veya broşürü olmadan yapılan başvurular DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- 15) Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

NOT :

YUKARIDA CİNS VE MİKTARI YAZILI ÜRÜNÜN TEKLİF DEĞERLENDİRMESİ SONUCU HANGİ FİRMADA KALIR İSE SİPARİŞ TARİHİNDEN İTİBAREN 15 GÜN İÇERİSİNDE DİŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİ DEPOSUNA TESLİM EDİLECEKTİR.

TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA ANTETLİ KAĞITLARINA YAZILACAKTIR.

ZAMANINDA VERİLMEYEN,AÇIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEMEYE ALINMAYACAKTIR.

SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.

TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.

TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.

TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI YAZILMALIDIR.

NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

TEKLİFLERİN EN GEÇ 25.07.2022 TARİHİNE KADAR DİŞ HEKİMLİĞİ FAKÜLTESİNE BIRAKILMASI GEREKMEKTEDİR.