

## Tekliflerinizi Hazırlarken Dikkat Etmeniz Gerekenler:

- 1-Teklifler **sadece BİLİMAP** üzerinden verilecektir. Firmaların/İsteklilerin BİLİMAP'a ivedilikle kayıt yaptırmaları gerekmektedir.
- 2-Teklif mektubunun formatı idare tarafından belirlenen şekilde olmalıdır. İdare tarafından belirlenen formatta teklif sunmayan firmanın teklifi değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 3-Teklif Mektuplarında "**şartnamenizi okudum aynen kabul ediyorum**" ibaresi bulunacaktır.
- 4-Teklif Mektubunda bildirilen **fiyatlar TL** cinsinden olacaktır.
- 5-Teklif Mektuplarında **teklif geçerlik süresi ve malzeme teslim tarihi** mutlaka belirtilecektir.
- 6-Teknik şartnamede **istenilen belgeler** mutlaka BİLİMAP'a yüklenip, ek isimleri belirtilecektir.
- 7-Teknik Şartnameye Cevaplar** mutlaka bulunacaktır. Bu cevaplar doküman ile karşılaştırıldığında herhangi bir uyumsuzluk bulunursa, isteklinin teklifi değerlendirme dışı bırakılacaktır. Madde sıra numarasına göre "**evet-hayır**" "**okundu-anlaşıldı**" ifadeleri yerine **her maddeye uygun cevaplar verilecektir.** Cevaplar BİLİMAP'A yetkili kişi/kişiler tarafından tüm sayfaları imzalı ve kaşelenmiş olarak .PDF formatında yüklenecektir.

Yukardaki şartları sağlamayan teklifler DEĞERLENDİRME DIŞI BIRAKILACAKTIR.

KİTOSAN FIRÇA GENEL ŞARTLARI:

1. Beyaz yumuşak polipropilen kılıfla kaplı olmalıdır.
2. Tıbbi kullanıma uygun paslanmaz çelik gövdeye tutturulmuş olmalıdır.
3. Hızlı çözünen kitosandan oluşan bir çalışma ucuna sahip dental cihaz olmalıdır.
4. Kılıf implant protezini hasarlara karşı korumalıdır.
5. Hasta başına en fazla 4 enfekte dental implantın temizlemesine yöneliktir.
6. Tek kullanımlık bir cihazdır.
7. Titreşimli bir dental el aletiyle (ortalama 600-1000 rpm) kullanılmalıdır.
8. Raf ömrü, teslim edildikleri tarihten itibaren en az 24 ay olmalıdır.



## "DİŐ ETİ OLUĐU ÖLÇME STRİPİ"

1. Periotron Cihazında kullanıma uygun olmalıdır.
2. Diőeti Oluđu sıvısını toplamak için kullanılmalıdır.
3. Ayrı ayrı stripler halinde bulunmalı, steril paketlenmiş olmalıdır.
4. Kutu olarak verilmeli, kutu içerisinde en az 16'li gruplar halinde steril paketlenmiş en az 15 paket olmalıdır.
5. 0 - 1.2 mikro Litre sıvıyı emebilmelidir.
6. Üretici firma tarafından Türkiye yetkili satıcısına verilmiş yetki belgeli ya da distribütör tarafından yetkilendirilmiş olmalıdır.



## TİTANYUM KÜRET SETİ

1. Aletin ambalajı şeffaf plastik korumalı kutu içerisinde olmalı ve üzerinde üretici firmanın açık adresi, mail adresi, menşei ve sterilizasyon koşulları belirtilmelidir. İlk kullanıcı tarafından açılabilir düzenekte olmalıdır böylece daha önceden açılması ve kullanılması önlenmiş olmalıdır
2. Aletler fonksiyonlarına uygun, standartlarda tanımlanan tiplerde paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır ve aletler yüzeyi ve polisajı kir, leke barındırmayacak şekilde düzgün ve kusursuz olmalıdır.
3. Aletler hekimin kolay kullanabileceği şekil ve özellikte ve ergonomik olmalıdır.
4. Aletlerin 134 C derecede otoklavda steril edilmelidir. Sterilizasyon esnasında deforme olmamalı ve kararmamalıdır. Hastanelerde kullanılan dezenfektanlardan etkilenmemelidir.
5. Malzemeler üzerine markası, kod numarası, üretim yılı ve seri numarası basılmış olmalı baskı silinmemelidir.
6. Alet implantlı hastalarda kullanılmak üzere özelleşmiş uçları olmalıdır ve bu uçlar titanyumdan yapılmış olmalıdır.
7. El aletinin boyun uzunluğu ve ince bıçak yapısı derin ve dar ceplerde çalışmayı kolaylaştırmalıdır.
8. Sap kısmı elden kaymayacak formda olmalıdır.
9. El aleti posterior ve anterior bölgelerde çalışmayı kolaylaştırmak için 4 farklı küret no dan oluşmalıdır.
10. Titanyum fonksiyonel uçları standart Gracey küretlere göre daha keskin olmalıdır ve bu sayede bileyleme süresi uzatılmış olmalıdır.
11. Alet sapının çapı ergonomik ve rahat bir çalışmaya olanak sağlamalıdır.
12. Aletin ağırlığı 25 gr'dan fazla olmamalı, çalışırken eli yormamalıdır.