

Item No 1-Total Hip System:

1. Cemented calcar replacement stem.
2. Cemented long stem for revision hip.
3. Modular non cemented femoral stem titanium alloy porous (Optional hydroxyapatite) coated.
4. Cobalt chrome femoral heads 36/32mm with different offset length.
5. Cobalt chrome femoral heads 28mm with different offset length.
6. Polyethylene liner neutral inclined for 36/32mm heads.
7. Polyethylene liner inclined 10-15 degree for 28mm heads.
8. Non cemented titanium porous coated acetabular shell for revision with holes for screws, different size.
9. Cancellous acetabular screws, different size and length.
10. Acetabular cages different shapes and sizes.
11. Acetabular augments.
12. Cemented acetabular liners.
13. Constrained liners for revision.
14. Double mobility total hip replacement.

Item No 2-Total Knee system

1. Modular cobalt chrome cemented femoral component.
2. Modular titanium cemented tibial tray, for revision fixed and rotating.
3. Polyethylene liner for revision.
4. Cemented / cementless femoral stem for femoral component.
5. Cemented/ cementless tibial stem.
6. Distal augments for femoral component.
7. Posterior augments for femoral component.
8. Tibial block: full block
half block
9. Tibial sleeves / Femoral sleeves.
10. Metal Cones bodies for revision tibia and femur.

Special Terms for Orthopaedic Implant Tools

1. Offers not complying with any of the special terms or the technical specifications will be considered as non-conforming.
2. Any vendor providing FORGED documents will be disqualified from the current tender and any future RMS tenders or purchase orders.
3. Country of origin: USA, Canada, Japan, UK, Sweden, Finland, Denmark, Switzerland, Belgium, Germany, France, Netherlands, Spain, Norway, Italy, Ireland, Austria, New Zealand, Australia.
4. Required certificates:
 - A. For Implant tools of US origin, a copy of a certificate of FDA approval must be submitted with the technical offer.
 - B. For implant tools of other origins, a copy of either a CE certificate /TÜV OR a certificate of FDA approval must be submitted with the technical offer.
 - C. With each offer, bidders must provide a formally endorsed document issued by the manufacturer stating that the bidder is the sole certified agent / distributor for the offered item.
 - D. In all of the above cases (except C) certificates must be formally endorsed by JFDA.
5. Bidders must submit samples with the technical offer from each brand that was submitted in the offer to be assessed and /or evaluated by RMS.
 - Offers which do not include such samples will be considered non-conforming.
 - Offers which fail the assessment process will be excluded from the tender.
 - Samples will be returned to the bidder at the end of the assessment process except for samples from bidders winning the final award where they will be the property of RMS and will be kept as a reference for the receiving committee.
6. Prices should be fixed for (3 years) after receipt of final order.
7. All items should be engraved or etched with manufacturing origin, company logo and code number (where applicable).

8. Bidders are obliged to provide RMS with brand new surgical instruments needed for operation on a case by case basis until all purchased quantities have been used in any RMS hospital.
9. Bidders are obliged to exchange the awarded item with any other size according to RMS needs until all purchased quantities have been used. Such exchange should be within (one week) after receipt of a written request from RMS.
10. Goods should be dispatched under the same storage conditions that comply with their nature, storage conditions must be mentioned clearly on all documents.
11. DRMS has the right to increase or decrease the awarded quantities by a percentage not exceeding 30% after the final order notification with the same prices, terms and conditions of the original contract upon DRMS request and approval of the awarded party.
12. Local agents are obliged to send an operation technician to participate in the surgical operations at RMS hospital until all purchased quantities have been used.
13. In the case where any defect or claim of any item is found during surgical operations, the item should be replaced by a new one within (one week) after the receipt of a written request from RMS.
14. Bidders must submit their reservations/queries regarding tender specifications and/or special terms within the first third of the tender closing period starting from the tender announcement date. Reservations/queries submitted after the end of this period will be rejected.
15. The supplier must furnish DRMS with a guarantee letter stamped and legalized by the Notary Public equals to (115%) of the total value of the awarded items valid for twenty four months from the date of final acceptance of the equipment by DRMS which shall cover rusting, manufacturing defects, wear and tear and corrosion.
16. Offers must include clear original catalogues for all offered items. Images and part numbers of offered items must be provided, highlighted and outlined clearly.
17. Offers must include fully detailed information as a soft copy (either Microsoft office or Microsoft excel format) in addition to a hard copy, mentioning the exact model/catalogue number and country of origin of the offered item(s), full description/specifications.

18. Pricing must include services of sale, shipment, transportation, delivery from port to site or to Main Medical Stores

19. Custom clearance of goods shall be the responsibility of the Jordanian Armed Forces (JAF), however, suppliers shall bear all costs incurred by handling charges and any demurrage charges or extra expenses incurred by the port's corporation (including expenses caused by delay in presenting the necessary shipment documents for either clearing or transporting the goods to the required location mentioned in the final order, delivery note issuing charges, unloading charges, local shipping charges etc.). The supplier is also responsible for providing of all relevant shipping documents, together with the delivery order(s).

20. Training:

- i. Training courses or workshops for the offered items are usually conducted abroad, offers must include a certified training program at a reputable centre abroad recognized by the manufacturer for at least two orthopaedic doctors; all costs inclusive, air tickets, ,boarding, commuting, accommodation (minimum 3 star hotel on full board basis) and any extra cost.
- ii. The period of the training courses must be according to the manufacturer's program excluding travelling days, and must be stated clearly in the technical offer.

اتفاقية شراء ترميم مفاصل الورك وترميم الركبة الاصطناعية

المادة الأولى :

يقوم الفريق الثاني بتوريد حاجة الخدمات الطبية الملكية بمفاصل ترميم الورك أو / الركبة وحسب المواصفات والشروط والأسعار ومدة التسليم في بنود الاتفاقية .

المادة الثانية :

أن يتم توريد المفصل خلال (48 ساعة عمل) من تاريخ الطلب الهاتفي من الشركة من قبل شعبة الصيدلة والتزويد في المستشفى المعزز بطلب خطي عن طريق الفاكس .

المادة الثالثة :

الأسعار بالدينار الأردني شاملة كافة رسوم الاستيراد والجمارك والضرائب تسليم عمليات المستشفى المعني علما بأن مشتريات القوات المسلحة خاضعة بنسبة الصفر استنادا لنص المادة (22) من قانون الضريبة العامة على المبيعات .

المادة الرابعة :

يحتفظ الفريق الأول بحقه برفض أي مائه مخالفة للشروط والمواصفات وفي هذه الحالة يحق للفريق الأول الشراء من إي مصدر آخر على حساب الفريق الثاني .

المادة الخامسة :

يلتزم الفريق الثاني بإرفاق فاتورة ذمم مع كل تسليم باسم مديرية الخدمات الطبية الملكية ملصقا عليها الطابع القانوني ومدون عليها اسم ورقم المريض وتاريخ الطلب موقعه ومصدقة حسب الأصول على أن تقوم / شعبة الصيدلة والتزويد في المستشفى المعني بتوريد الفواتير المبين عليها تاريخ استلام المادة من قبل المعنيين في مديرية المستودعات الطبية الملكية وترفع مع الطلب الخطي من المستشفى المعني حسب الأصول إلى مديرية الخدمات الطبية الملكية معززة بسندات الإيراد وضبوطات لجنة الاستلام .

المادة السادسة :

مدة الاتفاقية ثلاث سنوات شمسية كاملة تبدأ من تاريخ التبليغ الرسمي وتمدد سنويا اعتبارا من تاريخ نفاذها او استنفاد قيمة الاتفاقية والبالغة (50,000) خمسون الف دينار اردني سنويا (ايهما أسبق وبنفس الشروط والأسعار وبموافقة الطرفين) .

المادة السابعة :

يحق للفريق الأول تمديد الاتفاقية لمدة (3) أشهر بنفس الأسعار والشروط وبموجب إشعار خطي يبلغ للفريق الثاني قبل شهر من تاريخ انتهاء مفعول الاتفاقية على الأقل ولا يحق للفريق الثاني الاعتراض .

المادة الثامنة :

يحق للفريق الأول إلغاء العمل بهذه الاتفاقية من جانب واحد في أي وقت على أن يتم إبلاغ الفريق الثاني قبل ذلك بمده لا تقل عن شهر واحد قبل سريان مفعول الإلغاء .

المادة التاسعة : لا يحق للفريق الثاني المطالبة بزيادة الأسعار تحت أي ظرف كان خلال مدة سريان الاتفاقية أو تمديدها .

المادة العاشرة :
أن تتعهد الشركة بتبديل الأحجام والمقاسات الناقصة خلال مدة سريان مفعول الاتفاقية.

المادة الحادية عشر :
يقوم الفريق الثاني بتوفير العدد الجراحية وكافة المقاسات للمفاصل أثناء إجراء العملية في أي من مستشفيات الخدمات الطبية الملكية بدون استثناء .

المادة الثانية عشر :
يقوم الفريق الثاني بإرسال خبير فني ليقوم بالمناقلة أثناء إجراء العملية عند الحاجة لذلك

المادة الثالثة عشر:
أرسال اطباء عدد (2) للتدريب كما جاء في الشروط الخاصة وذلك لكل نوع من المفاصل .

المادة الرابعة عشر:
أن تتعهد الشركة بأن تكون المفاصل هي آخر ما توصلت إليه الشركة الصانعة من تقنيات علمية.

المادة الخامسة عشر:
يلتزم الفريق الثاني بتقديم شهادة المنشأ الاصلية وشهادة الجودة اللازمة (CE أو ما يعادلها)

المادة السادسة عشر:
يلتزم الفريق الثاني بتقديم كفالة حسن تنفيذ مالية غير مشروطة .

المادة السابعة عشر :
تبلغ القيمة التقريبية للاتفاقية مبلغ (50,000) خمسون الف دينار اردني للسنة الواحد.

المادة الثامنة عشر:
مدير عام الخدمات الطبية الملكية هو الشخص المخول من قبل القيادة العامة للقوات المسلحة الأردنية بتنفيذ بنود هذه الاتفاقية.