

**T.C.NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
HASTANESİ**

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 115723
Alım No : 26/1112
Talep Eden Birim : KOZMETOLOJİ ÜNİTESİ
Konu : KOZMETOLOJİ ÜNİTESİ İÇİN 1 KALEM MALZEME ALIMI
Son Teslim Tarih & Saat : 10.07.2026 10:00

07.07.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmî Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	İP ASKI			50,00	ADET		

TEKNİK ŞARTNAMELER SATIN ALMADAN TEMİN EDİLEBİLİR

AŞAĞIDA YER ALAN HUSUSLAR İDARİ ŞARTNAME HÜKÜMLERİNİ OLUŞTURMAKTADIR.
DOĞRUDAN TEMİN ALIMLARINDA TEKLİF VEREN FİRMALAR İDARİ ŞARTNAMEDEKİ HUSUSLARI KABUL ETMİŞ SAYILACAKTIR.

- 1.Proforma asılları son teklif teslim saatinden önce Satınalma birimine teslim edilecektir.
- 2.Numune istenmişse yine son teklif teslim saatinden önce Satınalma birimine teslim edilecektir.
- 3.Firma teklif proformaları firma antetli kağıdına tarih, birim fiyat, toplam fiyat, markası,imza ve kaşeler açık bir şekilde yazılmış olarak verilecektir.
- 4.Fiyatlar KDV siz olarak verilecektir.
- 5.firmaların asıl teklifleri kapalı zarf içinde,dosya numarası ve bölümü yazmış şekilde vermeleri mecburidir.Faks yolu ile teklif gönderilebilir.
- 6.Firmaların 15 günden uzun süren malzeme teslimatlarında teslim süresini belirtmeleri gerekmektedir.
- 7.Firmaların tekliflerinde UBB çıktıları ve bayiilik belgeleri bulundurmaları mecburidir.
- 8.T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası (UBB) Bilgi Kayıt sistemine kayıtlı olmayan veya kodu doğru verilmeyen barkod numaraları nedeniyle, Ulusal Bilgi Bankası internet sitesi üzerinden yapılacak kontrollerde kullanılan malzemelere ilişkin alım tarihi/ameliyat tarihi/fatura tarihinde UBB kaydı, Sağlık Bakanlığı onayı, SGK onayı, üretici/ithalatçı ile bayiilik kaydı, EC/CE sertifika geçerliliği olmadığı için SGK tarafından hastanemize kesinti uygulanması halinde, oluşacak kurum zararını malzeme faturasyükleniciye ödenmeyecek olup, faturankesintiden önce ödenmesi halinde ise yüklenicinin dialacaklar tahsil edilecektir.
- 9,Malzeme teslim eden firmaların Ürün Takip Sistemi (ÜTS) kapsamında olan, tekil takip süreci başlatılmış veya sözleşme süresi boyunca tekil takip süreci başlatılan tıbbi malzemeler için ürün hareket bilgisini (verme bildirimini) idareye her teslimatta yapacaklardır. Muayene ve teslim aşamasında her faturada tıbbi malzemelere ait ürün barkod numarası, lot numarası, varsa seri numarası yer almalı, verme bildirimi aşamasında fatura numarası ile bildirim yapılmalı, irsaliye no ile bildirim yapılmamalıdır. Söz konusu işlemler satın alınan ve kullanım bildirimi suretiyle hastanemiz tarafından Sosyal Güvenlik Kurumu'na fatura edilmesinde zorunlu olduğundan ÜTS bildirimleri ile ilgili ihtiyaç duyulacak bilgi ve belgelerin idareye sunulması gerekmekte olup, ÜTS bildirimi yapılmayan veya bu nedenlerle yüklenici firma tarafından yerine getirilmeyen işlemler nedeniyle hastanemizin zararı söz konusu olursa ilgili yükleniciden tahsilâ yoluna gidilecektir.
- 10,Malzeme tesliminde her malzeme için, miktarı kadar yedek orjinal üretim barkodları(malzeme tanımlayıcı barkod) teslim edilecektir.yedek olarak verilecek barkodlar, malzeme üzerindeki orjinal barkodun birebir aynısı olmak zorundadır.
- 11, Doğrudan Temin birimi olarak kargo ile malzeme ve fatura teslimatı kabul edilmemektedir.
- 12,Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından yayınlanan duyurulara istinaden, geri ödeme kapsamında bulunan tıbbi mazelmelerin TITUBB sisteminde Sağlık Bakanlığı (SB) durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de MEDULA sisteminde tanımlı olması , tanımlı sut koduyla eşleştirilmiş olması gerekmektedir.Bu nedenle MEDULA ve TITUBB sisteminde uygun olmayan ve tanımlama işlemi yapılmayan tıbbi malzeme

teklifleri kabul edilmeyecektir. Alım/ihale/işlem tarihinde tanımlı olduğu halde sonraki dönemlerde tanımlanan liste dışında kalması ve Sosyal Güvenlik Kurumuna fatura edilememesi durumunda ilgili malzemelere ait fatura bedeli yükleniciye/firmaya ödenmeyecektir. Fatura bedeli ödenmiş olsa bile alacaklarından tahsil edilecektir.

NOT:

- 1-FİRMALARIN TEKLİFLERİNDE MALZEME UBB KODLARINI VE BAYILIK BELGELERİNİ VERMELERİ MECBURDUR.
- 2-FİRMALARIN TEKLİF ETTİKLERİ ÜRÜNLERİN SGK VE SAĞLIK BAKANLIĞI ONAYI OLMASI ZORUNLUDUR.
- 3-UBB KODLARI OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRMeye ALINMAYACAKTIR.
- 4-UBB KODLARINDAN DOLAYI KURUMUMUZ ZARARA UĞRAMASI DURUMUNDA İLGİLİ FİRMAYA ÖDEME YAPILMAYACAKTIR.
- 5-ÖDEMELER;DÖNER SERMAYE HESAPLARIMIZDAKİ NAKİT DURUMUNA GÖRE,MALİYE BAKANLIĞININ BELİRLEMİŞ OLDUĞU ÖDEME PLANI ÇERÇEVESİNDE YAPILACAKTIR.

AMELİYATSIZ YÜZ GERME VE LİFTİNG İPLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Bu şartname, kurumumuz bünyesinde cerrahi dışı estetik ve rekonstrüktif uygulamalarda, yüz germe, lifting, doku konumlandırma, hacim kazandırma ve kolajen uyarımı amacıyla satın alınacak olan yüksek biyouyumlu PLACL yapıda absorbe olabilir medikal iplerin teknik özelliklerini, ambalajlama ve teslimat koşullarını kapsar.

2. Genel Gereksinimler ve Yasal Mevzuat

Teklif edilen ürünler Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne uygun olmalı ve geçerli bir CE sertifikasına sahip bulunmalıdır. İpler, T.C. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi (ÜTS) üzerinde Tıbbi Cihaz sınıfında kayıtlı ve sistemde mevcut veya aktif durumunda olmalıdır..

3. Teknik Özellikler**3.1. Materyal ve Yapısal Özellikler**

İpler yüzde yüz PLACL biyobozunur ve biyouyumlu polimer materyalden üretilmiş olmalıdır. PLACL ipler dokuda kırılma yapmadan esneyebilmeli, hidroliz yoluyla güvenli bir şekilde erimeli ve doku altındaki kalıcılığı ile kolajen tetikleme aktivitesi en az 24 ila 36 ay arasında devam etmelidir. Ürünler non-toksik, non-pyrogenic ve ağır metallerden arındırılmış yapıda olmalı, Etilen Oksit Gazı ile sterilize edilmiş olmalıdır. İplerin yerleştirildiği iğne veya kanüller, doku travmasını, ağrıyı ve morarmayı minimuma indirmek amacıyla silikon kaplı olmalıdır.

3.2. Form ve Çeşitlilik Özellikleri

Satın alınacak ipler, kliniğin ihtiyacına göre Mono, Screw ve Cog formlarında teslim edilebilmelidir. Mono ve Screw formları, cilt kalitesini artırma, ince kırışıklıkları giderme ve kontrollü kolajen sentezi amaçlı ince yapılı ipler olmalıdır. Cog formu ise sarkmış dokuları mekanik olarak yukarı taşımak ve asmak amacıyla 360 derece helis kesim veya kalıplama teknolojisiyle üretilmiş kılçıklara sahip olmalıdır. Güçlü lifting uygulamalarında vasküler hasar, sinir hasarı ve ödem riskini önlemek adına künt uçlu kanül sistemine sahip askı ipleri tercih edilebilmelidir.

3. Ambalajlama ve Sterilizasyon Koşulları

Ürünler tek kullanımlık olmalı, sterilitenin korunması amacıyla hava ve nem geçirmeyen koruyucu alüminyum veya blister poşetlerde uçtan uca steril ambalajda sunulmalıdır. Kutu üzerinde lot numarası, üretim ve son kullanma tarihleri, ipin cinsi, iğne veya kanül kalınlığı ve ip uzunluğu açıkça belirtilmelidir. Paket içinde Türkçe kullanım kılavuzu yer almalıdır.

4. Raf Ömrü ve Saklama Koşulları

Teslimat tarihi itibariyle iplerin kalan raf ömrü en az 18 ay olmalıdır. Ürünler nemden uzak, serin ve kuru bir yerde, oda sıcaklığında, doğrudan güneş ışığı almayacak şekilde saklanabilir kararlılıkta olmalıdır.

5. Muayene ve Kabul Esasları

Muayene komisyonu tarafından yapılan kontrollerde ambalajı yırtılmış, sterilitesi şüpheli, ÜTS kaydı eşleşmeyen veya miadı uygun olmayan ipler kesinlikle kabul edilmeyecektir. İplerin uygulama esnasında hekim hatası dışındaki yapısal kopma veya iğneden ayrılma gibi fabrikasyon hatalarında, yüklenici firma ayıplı ürünleri birebir yenisiyle değiştirmekle yükümlüdür.

Prof. Dr. Recep DURSUN
Deri ve Zührevi Hastalıkları
Anabilim Dalı Başkanı

Doç. Dr. Selami Aykut TEMİZ
Deri ve Zührevi Hastalıkları
Anabilim Dalı Öğretim Üyesi

