

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 115651
Alım No : 26/1113
Talep Eden Birim : KOZMETOLOJİ ÜNİTESİ
Konu : KOZMETOLOJİ ÜNİTESİ İÇİN 2 KALEM MALZEME ALIMI
Son Teslim Tarih & Saat : 10.07.2026 10:00

07.07.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimli	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	KALDIRMA MEZOTERAPİ FLAKONU			10,00	ADET		
2	GÖZ ALTI DOLGU MADDESİ			30,00	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 bayilik 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 bayilik kaydı, EC/CE sertifika geçerliliği olmadığı için SGK tarafından hastanemize kesinti uygulanması halinde, oluşacak kurum zararkonu 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 mazlemelerin TITUBB sisteminde Sağlık Bakanlığı (SB) durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de MEDULA sisteminde tanımlı olması , tanımlı sut koduyla eşleştirilmiş olması gerekmektedir.Bu

SECRET

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

CONFIDENTIAL

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.

KALDIRMA MEZOTERAPİSİ ŞARTNAMESİ

1. Ürün; 2 tip bitki kaynaklı exosome (Brokoli ve Ginseng) ve 2 tip PDRN (Somon ve Mersin Balığı) içermelidir.
2. PDRN içeriği toplamda en az 10.000 ppm olmalıdır.
3. Formülasyon; minimum 17 amino asit, Hyaluronik Asit, Kolajen, Traneksamik Asit, Arbutin, Glutasyon, Askorbik Asit ve Niacinamide içermelidir.
4. Ürün, klinik olarak test edilmiş ve cilt nemi, tonu, dokusu ve gözenek görünümünde iyileşme sağlamalıdır.
5. Ambalaj, 3 adet 3 ml flakon içermeli ve orijinal, steril şekilde teslim edilmelidir.
6. Ürün GMP koşullarında üretilmiş olmalı, dermatolojik olarak test edilmiş olmalıdır.
7. Ürün, 2°C - 25°C arasında muhafaza edilmeli ve taşıma sürecinde bu şartlara uygunluk sağlanmalıdır.
8. Ürün, T.C. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne kayıtlı olmalıdır.

Prof. Dr. Recep DURSU

Deri ve Zührevi Hastalıkları

Anabilim Dalı Başkanı

Doç. Dr. Selami Aykut TEMİZ

Deri ve Zührevi Hastalıkları

Anabilim Dalı Öğr. Üyesi

.

...

.

.

DERİN DOLGU ÜRÜNLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Bu şartname, kurumumuz/kliniğimiz bünyesinde dermatolojik ve estetik uygulamalarda (cilt nemlendirme, ince çizgilerin giderilmesi, hacim kaybı tedavileri) kullanılmak üzere satın alınacak olan Monofazik Çapraz Bağlı Hyalüronik Asit bazlı dermal dolgu ve cilt kalitesi artırıcı ürünlerinin teknik özelliklerini, ambalajlama ve teslimat koşullarını kapsar.

1. Genel Gereksinimler ve Yasal Mevzuat CE Belgesi: Teklif edilen tüm ürünler Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'ne uygun olmalı ve geçerli bir CE sertifikasına sahip olmalıdır. ÜTS Kaydı: Ürünler, T.C. Sağlık Bakanlığı Ürün Takip Sistemi (ÜTS) üzerinde "Tıbbi Cihaz" olarak kayıtlı ve "Sistemde Mevcut/Aktif" durumunda olmalıdır.

Distribütörlük / Yetki Belgesi: Teklif veren firma, üretici firmanın Türkiye distribütörü olmalı veya distribütör tarafından verilmiş yetki belgesine sahip olmalıdır.

2. Teknik Özellikler

2.1. Ortak Ürün Özellikleri / Yapı: Ürünler monofazik, homojen ve yüksek oranda arındırılmış çapraz bağlı Hyalüronik Asit (HA) jel yapısında olmalıdır.

Antioksidan İçeriği: Enjeksiyon sonrası serbest radikal hasarını ve ödemi azaltmak, jel ömrünü uzatmak amacıyla ürün formülasyonunda Sorbitol veya Mannitol gibi antioksidan/nemlendirici ajanlar bulunmalıdır.

Akışkanlık ve Entegrasyon: Ürünler düşük sertlik (firmness) ve optimize edilmiş elastikiyet (reolojik özellikler) sergileyerek enjekte edildiği dermis tabakasında homojen yayılmalı, topaklanma yapmamalı ve doku entegrasyonu yüksek olmalıdır.

2.2. Ürün Spesifikasyonları HA Konsantrasyonu: Ürün en az 12.5 mg/g konsantrasyonunda monofazik çapraz bağlı hyalüronik asit içermelidir. Tampon Çözelti: Ürün içeriği sorbitol ile zenginleştirilmiş steril fosfat tampon çözeltisi barındırmalıdır.

Endikasyon: Yüz, boyun, dekolte ve el sırtı bölgelerinde orta ila derin dermis tabakasına enjekte edilerek cildin nem bariyerini artırma, mikro-kabartıyı (mikro-rölyef) iyileştirme ve elastikiyet sağlama özelliklerine sahip olmalıdır.

Etkinlik Kanıtı: Ürünün, cilt içi (intradermal) enjeksiyonlarda Fourier Dönüşümlü piksel analizi (LTDS yöntemi) ile kanıtlanmış, cilt gerilim indeksini (IT index) düşürdüğünü (cilt sıkılığını artırdığını) gösteren hakemli dergi (örn. Scientific Reports) yayın desteği bulunmalıdır.

3. Ambalajlama ve Sterilizasyon Koşulları, Sterilizasyon:

Ürünler tamamen steril, pirojensiz ve kullanıma hazır enjektörler içinde olmalıdır.

Kutu İçeriği: Her bir orijinal ürün kutusu içerisinde; en az 1 adet (veya ürün tipine göre 2 adet) doldurulmuş enjektör, uygulama için uygun ölçülerde (örn. 30G) en az 2 adet steril enjeksiyon iğnesi, ürün takip etiketleri ve Türkçe kullanım kılavuzu yer almalıdır. Blister



Koruması: Enjektörler, sterilitenin bozulmaması için kutu içinde ayrıca şeffaf koruyucu blister ambalajda olmalıdır.

5. Raf Ömrü ve Saklama Koşulları, Son Kullanma Tarihi:

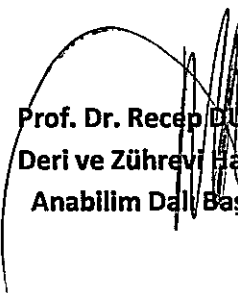
Teslimat tarihi itibariyle ürünlerin kalan raf ömrü en az 24 (YİRMİ DÖRT) ay olmalıdır.

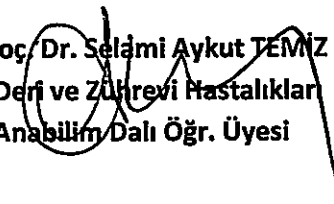
Miadi dolmaya yakın ürünler yüklenici firma tarafından ücretsiz olarak yenisiyle değiştirilecektir.

Saklama Koşulları: Ürünler oda sıcaklığında (2°C ila 25°C arasında) saklanabilir yapıda olmalı, soğuk zincir gerektirmemelidir.

6. Kabul ve Muayene Şartları

Muayene komisyonu, teslim edilen ürünlerin ambalaj bütünlüğünü, ÜTS kayıtlarını ve barkod doğruluğunu kontrol edecektir. Hasarlı, sterilizasyonu bozulmuş veya kutusu açılmış ürünler kabul edilmeyecektir.


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


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

