

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 113350
Alım No : 26/526
Talep Eden Birim : BEYİN CERRAHİ SERVİSİ
Konu : BEYİN CERRAHİ SERVİSİ İÇİN 2 KALEM MALZEME ALIMI
Son Teslim Tarih & Saat : 17.03.2026 10:00

13.03.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmî Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1.	CERRAHİ BEYİN PEDI 10 X 40			500,00	ADET		
2	SURGİCEL FİBRİLLAR		OR4460 - 25	150,00	ADET		

AŞAĞIDA YER ALAN HUSUSLAR İDARİ ŞARTNAME HÜKÜMLERİNİ OLUŞTURMAKTADIR.

DOĞRUDAN TEMİN ALIMLARINDA TEKLİF VEREN FİRMALAR İDARİ ŞARTNAMEDEKİ HÜSUSLARI 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 vermesi 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 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 tahsilat 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 malzemelerin TITUBB sisteminde Sağlık Bakanlığı (SB) durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de MEDULA sisteminde tanımlı olması, tanımlı sat 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 FIRMAYA ÖDEME YAPILMAYACAKTIR.
- 5-ÖDEMELER DÖNER SERMAYE HESAPLARIMIZDAKİ NAKİT DURUMUNA GÖRE MALİYE BAKANLIĞININ BELİRLEMİŞ OLDUĞU ÖDEME PLANI ÇERÇEVESİNDE YAPILACAKTIR.

CERRAHİ PEDİ TEKNİK SARTNAME

1-Beyin Cerrahi, (kullanıcı tercihinine göre ortopedik, spinal, kardiovasküler vb.) ve mikroskobik ameliyatlara için özel tasarlanmış ve Yüksek emicilik özellikli sayesinde operasyon esnasında oluşabilecek (kan,sıvı, serum vb.) sıvıların uzaklaştırılmasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır

2-Ürün tüm tipleri x-ray özellikli olarak sunulmalıdır.

3-Pedin üzerinde, röntgende görülebilmelerini sağlayan x-rayli renkli malzemeden oluşmuş ped baskılı şerit olan bir tipi (takip ipi x-raysiz) ve röntgende görülebilmelerini sağlayan renkli malzemeden oluşmuş baskı şeritli x-rayli pedli/x-rayli takip ipli çeşitleri olmalı ve/veya Ürün üzerinde röntgende görülebilmelerini sağlayan kullanımı zorlaştırmayacak şekilde pedin bir kenarına veya boyuna yapıştırılmış x-rayli renkli malzemeden baskılı şerit olmalı, x-ray şerit üzerinde kopma, açılma ve dökülmeyi önlemek amaçlı dikişli (zigzag) olmalı veya sağlam bir şekilde ürün üzerine baskı vb. yöntemle yerleştirilmiş olmalıdır.

4-Ürünün emiş gücüne göre %100 viskoz (en az kendi ağırlığının en az 6 katı emiş gücü) ve %100 pamuk imal edilmiş olan ürün tipleri olmalıdır. (En az kendi ağırlığının 10 kat emiciliğe sahip)

5-Ürün kullanım amacına göre standart ve ince şeklinde farklı ürün tipleri olmalı bu tiplerinde çeşitli farklı ölçüleri sunulmalıdır

6-Cerrahi pedlerde viskos tipi olan ürünler nonwoven, pamuklu ped olan ürün ise pamuktan dokunmuş ve hidrofiber yapıda sıvı emme özelliğine sahip hammaddelerden üretilmiş olmalıdır.

7-Cerrahi ped kuru veya ıslak iken ipliklenmemeli, tüylenmemeli, liflenmemeli ve lime-lime dağılmamalıdır. (Ürün bu özelliği sağladığına dair akredite olmuş lab. Alınmış test raporu olmalıdır.)

8-Cerrahi ped, ıslak dokulara direkt koruma sağlayabilecek ve hemostatize olabilecek hafif basınçları da önleyebilecek özellikte olmalıdır.

9-Cerrahi ped, hızla sıvı emici bir yapıda olmalı ve yüksek kapasitede sıvı tutma özelliği olmalı, viskoz tipinde ağırlığının en az 6 katı kadar sıvı emebilmeli pamuklu tipinde ürünler ise ağırlığının en az 10 katı kadar sıvı emebilmeli

11-Ve emiş kapasiteleri için, (ISO) Akredite Olmuş Laboratuvar raporu ile kanıtlanabilmelidir.

12-Cerrahi pedin "takip ipi" operasyon bölgesinden uzaklaştırılma esnasında çekildiğinde çözülme, kopma, sertlik yapmayacak, dokuya zarar vermeyecek, travmaya sebep

Dr. Öğr. Üyesi M. Fatih ERDİ
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Beyin Cerrahi Anabilim Dalı
Ekip. Telefonu: 175425

Prof. Dr. M. Fatih ERDİ
N.E.Ü. Meram Tıp Fakültesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Ekip. Telefonu: 175425

olmayacak biçimde, özel olarak tasarlanmış bir dikiş formu ile ped'e bağlanmış olmalı, pedden kopmamalı ayrılmamalıdır.

13-Takip ipi, dokuyu tahrip etmemesi için pedin özel tasarlanmış bir dikiş formu ile ped e bağlanmış olmalı, pedin üzerinde dokuya zarar verebilecek başka bir element olmamalıdır. Atravmaya sebep olmayacak şekilde bağlanmalıdır.

14-Cerrahî ped, 10'ar adet olmak üzere, bir yüzü şeffaf diğer yüzü yırtılmayan malzemeden (Tyvekve/veya Kraft ve/veya medicalgrade) mamul steril ambalaj poşeti içinde olmalıdır.

15-Cerrahî pedler, kullanıcının kolayca çekip alabileceği bir biçimde, kartondan yapılmış özel sayım kartlarına sarılmış ve Özel sayım kartlarının üzerindeki çentikler, kullanıcının ne kadar ped kullanıldığını anında takip edebilmesi için 1'den 10'a kadar numaralandırılmış olmalıdır.

16-Ürün steril ambalajda olmalı ambalaj üzerinde veya kutu içerisinde kullanma talimatı bulunmalıdır.

17-Cerrahi ped herhangi bir sterilizasyon kalıntısı olmayacak şekilde Gama Işını ve etilen oksit ile sterilize edilmiş olmalıdır. (Cerrahî beyin pedi kullanım yeri, amacı nedeni ile en az class III sınıfı olmalıdır.)

Dr. Öğr. Üyesi Zeynep ZENGİN
N.E.O. Tıp Fak. Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerr. A.B.D.
Dip. Tes. No: 116425

Prof. Dr. M. Faik ERDİ
N.E.O. Mesam Tıp Fak. Hast.
Beyin ve Sinir Cerr. A.B.D.
Dip. Tes. No: 114326 / 30303

EMİLEBİLEN SELÜLOZ FİBRİLLAR HEMOSTATİK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Hammaddesi okside edilmiş rejenere selüloz (polyoxyanhydro glucoronic acid) olmalıdır.
2. Hemostatik özelliğe sahip olmalıdır
3. Bakterisit özelliğe sahip olmalıdır. Aşağıdaki bakteri cinslerine karşı etkili olmalıdır: Staphylococcus aureus, Beta streptococcus, Staphylococcus epidermis, Staphylococcus faecalis, Klebsiella areogenes, Escherichia coli, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Bacteroides fragilis, Clostridium perfringens, Salmonella enteritidis, Micrococcus luteus, Shigella dysenteriae, Proteus mirabilis, Pseudomonas stutzeri, Staphylococcus pyogenes Group A, Staphylococcus pyogenes Group B, Clostridium tetani, Clostridium perfringens, Enterococcus, Lactobacillus sp. , Branhamella catarrhalis, Corynebacterium xerosis, Myobacterium phlei
4. 3-4 dakikada hemostat sağlamalıdır.
5. Eldiven ve aletlere yapışmamalıdır.
6. Gama ışını ile steril edilmelidir
7. Materyal 7-14 gün içerisinde absorbe olmalıdır.
8. Tek tek steril paketlerde olmalıdır.
9. Teslim edilecek malın son kullanma tarihi en az 1 yıl olmalıdır.
10. Beher kutu üzerinde Sağlık Bakanlığının vermiş olduğu ruhsat tarihi ve nosu bulunmalıdır.
11. Materyalin raf ömrü 3 yıl olmalıdır.
12. Kutu ve poşet üzerinde ürün bilgileri orijinal olarak basılı olmalıdır. Üzerinde etiketle yapıştırma olan ürünler kabul edilmeyecektir.
13. 1 yıl içinde tüketilmeyen ürünler yetkili firma tarafından değiştirilecektir.
14. Kutu içerisinde biri Türkçe olmak üzere en az iki dilde kullanım kılavuzu olmalıdır.(Tıbbi Cihaz Yönetmeliği madde 5)
15. İhaleye girecek firmalar 3 adet numune getirmelidir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeyecektir.
16. Numuneler uygunluk ve kullanılabilirlik açısından değerlendirmeye tabi tutulup, uygunluk kararı değerlendirmelerden sonra verilecektir.
17. Ulusal Bilgi Bankası (UBB)' na kayıtlı ürünlerin üzerine birebir teklif mektubunda verilen UBB numaraları barkot şeklinde yapılmış olarak teslim edilecektir
18. UBB' na kayıtlı olmayan malzemeler için ürün üzerinde ürün tanımlayıcı barkot olacaktır.
19. Sürgeci fibriller olmalıdır.

Dr. Öğr. Üyesi Mustafa SERTDEMİR
M.E.Ü. Meram Tıp Fakültesi
Beyin Cerrahi Anabilim Dalı
Bip. Tıbbi No: 175425

Prof. Dr. M. Fatih ERDİNÇ
M.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hastat
beyin ve Sinir Cerr. A.B.D.
Gep. Tıbbi No: 175425