

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 108562
Alım No : 25/1326
Talep Eden Birim : GENEL CERRAHİ SERVİSİ
Konu : GENEL CERRAHİ SERVİSİ İÇİN 4 KALEM MALZEME ALIM
Son Teslim Tarih & Saat : 05.09.2025 10:00

02.09.2025

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	MESH RESORSABLE (MESH SABİTLEYİCİ) UZUN		OR3200 - 212	35,00	ADET		
2	MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI 20 X 15		OR4090 - 317	10,00	ADET		
3	MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI 30 X 20		OR4100 - 423	5,00	ADET		
4	MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI 15 X 10		OR4080 - 274	5,00	ADET		

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 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 tahsilâyoluna 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

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.

***** İstekler veya istekli olabilecekler mail adreslerini idaremize bildirmeleri durumunda tüm doğrudan temin satın alma ilanları mail adreslerine gönderilecektir.**

5 MM EMİLEBİLİR ŞERİTLİ SABİTLEME STAPLERİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Disposable olmalıdır.
2. Cihaz, 36 cm'lik uzun gövdesinde önceden yüklenmiş olan 25 adet sentetik şeritten oluşmalı.
3. Şeritler D&C Violet No. 2 ile boyanmış polidioksanon ve L(-)-laktit ve glikolit kopolimer karışımından oluşmalı.
4. Şeritlerin doku içerisine yerleştirilen uzunluğu 6.7 mm, ayak genişliği de 3.4 mm, yüksekliği 7.2mm olmalı.
5. Şeritler karın boşluğunda rahat görülebilmeleri için mor renkte boyanmış olmalı.
6. İmplantasyon sonrasındaki 2 hafta içerisindeki minimum şerit emilimi, kritik doku entegrasyonu döneminde yamanın güvenli bir şekilde sabitlenmesine olanak vermeli.
7. Kritik doku entegrasyonu döneminin ardından hidroliz yoluyla şeritlerin emilimi hızlanır ve tam emilim esas olarak 12 ayda tamamlamalı.
8. Cihaz 5 mm veya daha geniş laparoskopik port kılıflardan geçebilmeli.
9. Cihaz açık ya da laparoskopik cerrahi fitik operasyonlarında kullanılabilir.
10. Cihaz 90°, 60°, 45° ve 30° gibi muhtelif uygulama açılarında güvenli sabitleme yapabilecek şekilde tasarlanmış olmalı.
11. Cihaz istikrarlı şerit kullanımı için yaylı ateşleme mekanizmasına sahip olmalı.
12. Kullanıcıya rahatlık sağlanması amacıyla son 5 adet zımba kaldığını ve boş olduğunu gösteren cihazın üst kısmında bulunan bir pencere ve içerisindeki renkli indikatör bulunmalı.
13. Tek tek steril paketlerde olmalı.
14. Steril paketli malzeme teslim tarihinden itibaren 12 ay miadlı olmalıdır.
15. Malzemeler görülerek değerlendirilecektir.
16. Ürün içi 1 e 1 bedelsiz verilmelidir. Bedilsiz vermeyen firmalar teklif dışı bırakılacaktır.
17. Malzeme numune değerlendirilmesinde ürünün ergonomisi, cerraha sağladığı kolaylıkları ve hasta güvenliği kriterleri de göz önünde bulundurularak değerlendirilecektir. Uygun görülmeyen firmalar değerlendirme dışı kalarak elenecektir.
18. Ürün Sağlık Bakanlığı Tıbbi Cihaz Yönetmelikleri kapsamında ise Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı olmalıdır ve TİTUBB barkod No 'su teklif ekinde sunulmalıdır.
19. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
20. Numune uzman ekip tarafından denendikten sonra kesin karar verilecektir.
21. Malzemeyle ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeyle değiştirilecektir.

Yaz. İbrahim A. Yılmaz
DTN: 132694
02.10.2025

Dr. Ferit Aksoy
DIP-7-N 2161323

TB23572 MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI (20X15)

1. Meshin üzeri film kaplı kısmı sentetik, non-absorbabl, üç boyutlu, en az 1.5 mm kalınlığında çift katlı örgülü polyester olmalıdır.
2. Meshin ebatları en az (20X15) cm ebatlarında olmalıdır.
3. Meshin film kaplı, üç boyutlu ve örgülü polyester materyalinin ağırlığı en fazla 80 gr/m² olmalıdır.
4. Meshin film kaplı, üç boyutlu ve örgülü polyester materyalinin gözenek genişliği en fazla 2 mm x en fazla 2.5 mm olmalıdır.
5. Meshin kenarları travmatik olmamalıdır.
6. Meshin organlarla temas edecek yüzeyinde hidrofilik, resorbe olabilen ve organ ile mesh arasındaki doku yapışmasını engelleyici transparan bir film olmalıdır.
7. Meshin organla temas edecek transparan film materyeli okside olmuş kollajen tip I ve gliserol karışımından oluşmalıdır.
8. Meshin organla temas edecek transparan film kısmı en fazla 4 hafta içerisinde absorbe olmalıdır.
9. Meshin organla temas edecek transparan film kısmı tüm kenarlardan en az 5 mm taşmalıdır.
10. Meshin organla temas edecek transparan film kısmı kolay aşınmamalı ve ele yapışmamalıdır.
11. Meshin üzerinde laparoskopik uygulamalarda karın duvarına asılmasını sağlayan ve emilmeyen tespit sütürleri olmalıdır.
12. Mesh çok yönlü elastikiyete sahip olmalıdır.
13. Mesh ventral hernilerde gerek açık gerekse laparoskopi tekniğine uygun olarak kullanılabilir olmalıdır.
14. Mesh son ambalaj açıldıktan sonra kutusunun içerisinde steril su veya serum fizyolojik ile ıslatılarak çok yönlü elastikiyet sağlayabilir olmalıdır.
15. Her bir mesh çiftli steril ambalajda ve bunun dışında 2 ayrı ambalaj ile paketlenmiş şekilde kullanıma hazır bulunmalıdır.
16. Her Mesh için laparoskopik ameliyatlarda kullanılmak üzere tespiti sağlamlaştırmak ve dokuyu kapatmak adına 2/0 15 cm uzunluğunda kendinden kilitlenebilir sütür verilmelidir.
17. Mesh kutusunun üstünde ürünün sterilite tarihini, lot numarasını, imalat ve son kullanım tarihlerini, sterilizasyon yöntemini belirten bir etiket bulunmalıdır.
18. Teklif veren firma meshin yapısal özelliklerini içeren belgeleri de birlikte sunmalıdır.
19. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
20. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
21. Numune uzman ekip tarafından denendikten sonra kesin karar verilecektir.
22. Malzemeye ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeye değiştirme garantisi verilmelidir.

Doc. Dr. M. Akın Yıldırım
NEÜ Tıp Fakültesi
Dip. No: 12234

Dr. M. Akın Yıldırım
Dip. No: 12234

MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI (15x10)

1. Meshin üzeri film kaplı kısmı sentetik, non-absorbabl, üç boyutlu, en az 1.5 mm kalınlığında çift katlı örgülü polyester olmalıdır.
2. Meshin ebatları en az (15x10) cm ebatlarında olmalıdır.
3. Meshin film kaplı, üç boyutlu ve örgülü polyester materyalinin ağırlığı en fazla 80 gr/m² olmalıdır.
4. Meshin film kaplı, üç boyutlu ve örgülü polyester materyalinin gözenek genişliği en fazla 2 mm x en fazla 2.5 mm olmalıdır.
5. Meshin kenarları travmatik olmamalıdır.
6. Meshin organlarla temas edecek yüzeyinde hidrofilik, resorbe olabilen ve organ ile mesh arasındaki doku yapışmasını engelleyici transparan bir film olmalıdır.
7. Meshin organla temas edecek transparan film materyeli okside olmuş kollajen tip I ve gliserol karışımından oluşmalıdır.
8. Meshin organla temas edecek transparan film kısmı en fazla 4 hafta içerisinde absorbe olmalıdır.
9. Meshin organla temas edecek transparan film kısmı tüm kenarlardan en az 5 mm taşmalıdır.
10. Meshin organla temas edecek transparan film kısmı kolay aşınmamalı ve ele yapışmamalıdır.
11. Meshin üzerinde laparoskopik uygulamalarda karın duvarına asılmasını sağlayan ve emilmeyen tespit sütürleri olmalıdır.
12. Mesh çok yönlü elastikiyete sahip olmalıdır.
13. Mesh ventral hernilerde gerek açık gerekse laparoskopi tekniğine uygun olarak kullanılabilir olmalıdır.
14. Mesh son ambalaj açıldıktan sonra kutusunun içerisinde steril su veya serum fizyolojik ile ıslatılarak çok yönlü elastikiyet sağlayabilir olmalıdır.
15. Her bir mesh çiftli steril ambalajda ve bunun dışında 2 ayrı ambalaj ile paketlenmiş şekilde kullanıma hazır bulunmalıdır.
16. Her Mesh için laparoskopik ameliyatlarda kullanılmak üzere tespiti sağlamlaştırmak ve dokuyu kapatmak adına 3/0 15 cm uzunluğunda kendinden kilitlenebilir sütür verilmelidir.
17. Mesh kutusunun üstünde ürünün sterilite tarihini, lot numarasını, imalat ve son kullanım tarihlerini, sterilizasyon yöntemini belirten bir etiket bulunmalıdır.
18. Teklif veren firma meshin yapısal özelliklerini içeren belgeleri de birlikte sunmalıdır.
19. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
20. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
21. Numune uzman ekip tarafından denendikten sonra kesin karar verilecektir.
22. Malzemeye ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeye değiştirme garantisi verilmelidir.

Dok. Dr. M. N. ÇETİNER
NEA A.Ş. Genel Cerrahi A.D.
Dip. 105. No. 111324

Dok. Dr. M. N. ÇETİNER
NEA A.Ş. Genel Cerrahi A.D.
Dip. 105. No. 111324

TB12312

MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI 30x20

1. Mesh insan vücudu için nontoksik, non alerjik olmalı ve organizmaya ait dokularla en yakın uyumu sağlamalıdır.
2. Meshin ebatları en az (30x20) cm batlarında olmalıdır.
3. Malzeme seroma riskini ortadan kaldıracak yapıda olmalıdır.
4. Kesildiğinde saçaklanmamalıdır.
5. Meshin kenarları travmatik olmamalıdır.
6. Meshin organlarla temas edecek yüzeyinde mesh ile karın içi organlar arasındaki doku yapışmasını engelleyici özellikte olmalıdır.
7. Malzeme şekil hafızalı olup laparoskopik uygulama esnasında trokardan batına atıldığında kendiliğinden orijinal şeklini almalıdır.
8. Malzemenin visseral temas yapacak olan yüzü kolay ayırt edilebilmesi için visseral yüz şeklinde belirtilmiş olmalıdır.
9. Meshin organla temas edecek kısmı kolay aşınmamalı ve ele yapışmamalıdır. Vücut sıvıları ya da serum fizyolojikle ıslatıldığında deforme olmamalıdır.
10. Meshin üzerinde laparoskopik uygulamalarda karın duvarına asılmasını sağlayan ve emilmeyen tespit sütürleri olmalıdır.
11. Mesh çok yönlü elastikiyete sahip olmalıdır.
12. Mesh ventral hernilerde gerek açık gerekse laparoskopi tekniğine uygun olarak kullanılabilir olmalıdır.
13. Her bir mesh steril ambalajda paketlenmiş şekilde kullanıma hazır bulunmalıdır.
14. Mesh kutusunun üstünde ürünün sterilite tarihini, lot numarasını, imalat ve son kullanım tarihlerini, sterilizasyon yöntemini belirten bir etiket bulunmalıdır.
15. Teklif veren firma meshin yapısal özelliklerini içeren belgeleri de birlikte sunmalıdır.
16. Her Mesh için laparoskopik ameliyatlarda kullanılmak üzere tespiti sağlamlaştırmak ve dokuyu kapatmak adına 3/0 15 cm uzunluğunda kendinden kilitlenebilir sütür verilmelidir.
17. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
18. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
19. Numune uzman ekip tarafından denendikten sonra kesin karar verilecektir.
20. Malzemeye ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeye değiştirme garantisi verilmelidir.

Doc. Dr. M. Ayhan YILDIZ
NEFİS NİĞİZ Tıp Fak. Hast.
Tıp T.C. Sağlık Bakanlığı
15014

Doc. Dr. M. Ayhan YILDIZ
NEFİS NİĞİZ Tıp Fak. Hast.
Tıp T.C. Sağlık Bakanlığı
15014