

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 117120
Alım No : 26/1389
Talep Eden Birim : ACİL YOĞUN BAKIM ÜNİTESİ
Konu : ACİL YOĞUN BAKIM ÜNİTESİ İÇİN 2 KALEM MALZEME ALIMI
Son Teslim Tarih & Saat : 03.09.2026 10:00

31.08.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	AKTİF ISI VE NEM VEREN JET İNHALASYON TEDAVİ SETİ		AN1300 - 37	100,00	ADET		
2	STERİL SİTRİP			2.000,00	ADET		

Alım :

Talep :

ASAĞIDA 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 karşılayacağı 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 malzemelerin 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 malzemenin 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 MECBURİDİR.
- 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.

...../...../2026 ve/...../2026 Tarihleri arasında internette ve ilan panosunda ilan edilmiştir. Öneri firmaya teklif vermiştir.

N.
1.
2.
3.
4.
5.
6.
7.
8.
9.
10.
11.
12.
13.
14.
15.
16.
17.
18.
19.
20.
21.
22.
23.
24.
25.
26.
27.
28.
29.
30.
31.
32.
33.
34.
35.
36.
37.
38.
39.
40.
41.
42.
43.
44.
45.
46.
47.
48.
49.
50.
51.
52.
53.
54.
55.
56.
57.
58.
59.
60.
61.
62.
63.
64.
65.
66.
67.
68.
69.
70.
71.
72.
73.
74.
75.
76.
77.
78.
79.
80.
81.
82.
83.
84.
85.
86.
87.
88.
89.
90.
91.
92.
93.
94.
95.
96.
97.
98.
99.
100.

AKTİF ISI VE NEM VEREN JET İNHALASYON TEDAVİ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Set entübe ya da hipotermik hastaların hava yollarında fizyolojik koşullara eşdeğer veya yakın ısı ve nem sağlama özelliğine sahip olmalıdır.
2. Sette ısı-nem tutuculu bakteri filtresi olmalıdır.
3. Filtrenin viral-bakteriyel süzme kapasitesi %99,99 ve üzeri olmalıdır.
4. Sette bükülmez özellikte, ve şeffaf 15±3cm uzunluğunda Catheter mount olmalıdır.
5. Set içinde veya beraberinde serum seti takılabilecek özellikte 100ml steril distile su verilecektir.
6. Filtre üzerinde ısıtıcının ısıtma ucuna uygun girişi olmalıdır.
7. Filtre üzerinde 1 saatte otomatik olarak 3-5 ml sıvı akışı sağlayan serum hattı girişine uygun line olmalıdır.

8. Kateter mount üzerinde işlem sırasında kesintiye uğramaksızın aspirasyona imkan sağlayan aspirasyon kapağı olmalıdır.
9. Set steril ve tek tek paketlenmiş olmalıdır.
10. Isıtıcı adaptör hasta güvenliği amacı ile 93-42 EEC standartlarına uygun olacak ve bu belgelendirilecektir.
11. Adaptör ısı ayarını otomatik olarak kendisi yapmalıdır.
12. Mekanik ventilatöre bağlı hastaya ventilatör setinden ayırmadan hastaya sıvı aerosol uygulamak için her adet T valf verilmelidir.
13. T Valf kullanılmadığı durumlarda valf kendiliğinden kapanmalı, kullanım sırasında ise haznenin yerleşmesi ile açılmalı ve set ile uyumlu olmalıdır.
14. Numune verilmelidir.

AKTİF ISI VE NEM VEREN JET İNHALASYON TEDAVİ SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Set entübe ya da hipotermik hastaların hava yollarında fizyolojik koşullara eşdeğer veya yakın ısı ve nem sağlama özelliğine sahip olmalıdır.

2. Sette ısı-nem tutuculu bakteri filtresi olmalıdır.

3. Filtrenin viral-bakteriyel süzme kapasitesi %99,99 ve üzeri olmalıdır.

4. Sette bükülmez özellikte, ve şeffaf 15±3cm uzunluğunda Catheter mount olmalıdır.

5. Set içinde veya beraberinde serum seti takılabilecek özellikte 100ml steril distile su verilecektir.

6. Filtre üzerinde ısıtıcının ısıtma ucuna uygun girişi olmalıdır.

7. Filtre üzerinde 1 saatte otomatik olarak 3-5 ml sıvı akışı sağlayan serum hattı girişine uygun line olmalıdır.

8. Kateter mount üzerinde işlem sırasında kesintiye uğramaksızın aspirasyona imkan sağlayan aspirasyon kapağı olmalıdır.

9. Set steril ve tek tek paketlenmiş olmalıdır.

10. Isıtıcı adaptör hasta güvenliği amacı ile 93-42 EEC standartlarına uygun olacak ve bu belgelendirilecektir.

11. Adaptör ısı ayarını otomatik olarak kendisi yapmalıdır.

12. Mekanik ventilatöre bağlı hastaya ventilatör setinden ayırmadan hastaya sıvı aerosol uygulamak için her adet T valf verilmelidir.

13. T Valf kullanılmadığı durumlarda valf kendiliğinden kapanmalı, kullanım sırasında ise haznenin yerleşmesi ile açılmalı ve set ile uyumlu olmalıdır.

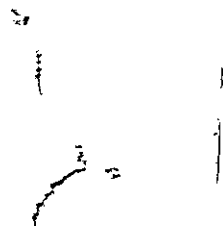
14. Numune verilmelidir.

Doç. Dr. Adil KÜÇÜKÇERAN
N.E.O. Meram Tıp Fak. Hast.
Ağız Tıp Anabilim Dalı
Dip. No: 154993

Prof. Dr. Sedat KOCA
N.E.O. Meram Tıp Fak. Hast.
Ağız Tıp A.D.
Dip. No: 59837 / 63494



10.4



STERİL SİTRİP TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürünün sırt yapısı polyester, filamentlerle güçlendirilmiş , naylon esanslı elyaftan yapılmış,hipoallergenik olmalı
2. Mikro gözenekli yapıda olmalı cilt nefes alabilmeli.
3. Atravmatik uygulanabilmeli,dikiş izi kalmamalıdır.
4. Ürün yaranın kenarına zarar vermeden yarayı düzgün olarak kapatabilme özelliğine sahip olmalı.
5. Ürün stapler ve dikiş metaryali ile beraber kullanılabilir.
6. Kolay çıkartılmalı,cildi tahriş etmeme ve cilt üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
7. Ürün fiberglas,lateks,slikon kauçuk,slikon yağı içermemelidir.
8. Gama yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır.
9. Normal oda şartlarında,fazla ısıdan,ve nemden uzakta saklanmalı.

10.Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 24 ay olmalı bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.

11.T.C sağlık bakanlığı tarafından onaylanmış orijinal ulusal bilgi bankası[UBB]kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli,saklama koşulları olmalıdır.

12. Nümune verilmelidir.

4. Ürün yaranın kenarına zarar vermeden yarayı düzgün olarak kapatabilme özelliğine sahip olmalı

5. Ürün stapler ve dikiş metaryali ile beraber kullanılabilir.

6. Kolay çıkartılmalı,cildi tahriş etmeme ve cilt üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.

7. Ürün fiberglas,lateks,slikon kauçuk,slikon yağı içermemelidir.

8. Gama yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır.

9. Normal oda şartlarında,fazla ısıdan,ve nemden uzakta saklanmalı.

10.Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 24 ay olmalı bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.

11.T.C sağlık bakanlığı tarafından onaylanmış orijinal ulusal bilgi bankası[UBB]kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli,saklama koşulları olmalıdır.

12. Nümune verilmelidir.

4. Ürün yaranın kenarına zarar vermeden yarayı düzgün olarak kapatabilme özelliğine sahip olmalı

5. Ürün stapler ve dikiş metaryali ile beraber kullanılabilir.

6. Kolay çıkartılmalı,cildi tahriş etmeme ve cilt üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.

7. Ürün fiberglas,lateks,slikon kauçuk,slikon yağı içermemelidir.

8. Gama yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır.

9. Normal oda şartlarında,fazla ısıdan,ve nemden uzakta saklanmalı.

10.Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 24 ay olmalı bu tarih kutuların üzerinde basılı olmalıdır.

11.T.C sağlık bakanlığı tarafından onaylanmış orijinal ulusal bilgi bankası[UBB]kodu ve teknik özellikleri belirtilmeli,saklama koşulları olmalıdır.

12. Nümune verilmelidir.

4. Ürün yaranın kenarına zarar vermeden yarayı düzgün olarak kapatabilme özelliğine sahip olmalı

Doç. Dr. Kadir KÜÇÜKÇERAN
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Acil Tıp Anabilim Dalı
Dip. No: 154993

Prof. Dr. Şahat KOCAY
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Acil Tıp A.D.
Dip. No: 159837 - 63494