

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 117655
Alım No : 26/1496
Talep Eden Birim : HASTANE DEPOSU
Konu : HASTANE DEPOSU İÇİN 3 KALEM MALZEME ALIM
Son Teslim Tarih & Saat : 21.09.2026 10:00

18.09.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmî Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	SANTRAL VENÖZ KATATER 7F 15 CM ÇİFT LÜMENLİ		GR1278 - 26	1.000,00	ADET		
2	SANTRAL VENÖZ KATATER 8F 15 CM ÇİFT LÜMENLİ		GR1278 - 26	200,00	ADET		
3	SANTRAL VENÖZ KATATER 7F 20 CM ÇİFT LÜMENLİ		GR1278 - 26	30,00	ADET		

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

*** ÖDEMELER; DÖNER SERMAYE HESAPLARIMIZDAKİ NAKİT DURUMUNA GÖRE, MALİYE BAKANLIĞININ BELİRLEMİŞ OLDUĞU ÖDEME PLANI ÇERÇEVESİNDE 150 GÜN İÇERİSİNDE YÜKLENİCİ VEYA VEKİLİNE YAPILACAKTIR.**

- 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 tahsilâyyoluna gidilecektir.

GENEL ŞARTLAR

1. Bütün kalemlerde "UBB" na kayıtlı ürünlerin üzerinde birebir teklif mektubunda verilen UBB numaraları barkod şeklinde yapışmış olarak teslim edilecektir.
2. TITUBB bilgi kayıt sistemi kapsamında kayıtlı olmayan malzemeler için teslim edilecek ürün üzerinde ürün tanımlayıcı barkod olacaktır.
3. Son kullanma tarihi olan ürünler için; ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden itibaren en az iki (2) yıl olmalıdır.
4. Numuneler uygunluk ve kullanılabilirlik açısından değerlendirmeye tabi tutulup, uygunluk kararı kullanımdan sonra verilecektir.
5. Malzemelerden teknik şartnamede belirtilen numune miktarı kadar numune verilecektir. Teknik şartnamesinde numune miktarı belirtilmeyenler malzemeler için 5'er adet numune verilecektir. Numuneler ihale bitiş tarihine kadar teslim edilmeyecektir.
6. Herhangi bir nedenle son kullanma tarihinden önce tüketilemeyen ürünler son kullanma tarihinden önce 3 ay içerisinde haber verme koşulu ile yüklenici tarafından yeni tarihli ürünle (son kullanma tarihi en az 2 yıl olan ürün ile) değiştirilecektir.
7. Tüm kalemlere ait malzemelerin tüketimi sırasında hatalı, bozuk ürün ya da kusurlu ambalaj ile karşılaşıldığında yüklenici firma, ücretsiz olarak yenisi ile değiştirecektir.
8. Malzemelerin ambalajlarının üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri olmalıdır.
9. Malzemelerin üzerinde LOT ve REF numaraları olmalıdır.
10. SGK tarafından yapılan incelemelerde, yüklenici firmanın teklif ettiği ürüne ait UBB ile etiket adı ve/veya GMDN kategorisinde uyumsuzluktan dolayı veya buna benzer başka uygunsuzluktan dolayı yapılan tüm kesintiler yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.
11. Malların tesliminde, muayene ve kabul işlemleri yüklenicinin teklif değerlendirme aşamasında teslim etmiş olduğu numuneler üzerinden yapılacaktır. Numuneler ile teslim edilen malzemenin aynı olma özelliği aranacaktır.
12. Yüklenici tarafından teslim edilecek olan malzemeler; bozulmuş, yırtılmış, parçalanmış, fiziksel bütünlüğü bozulmuş ve deforme olmuş vb. niteliklerde kesinlikle olmayacaktır.
13. Yüklenici tarafından teslim edilecek olan malzemelerin, orijinal barkodlarının birebir aynısı malzeme miktarı kadar teslim edilecektir.

SANTRAL VENÖZ KATATER (7F) ÇİFT LÜMENLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İki lümenli CVP kateter seldinger tekniğine uygun olmalıdır.
2. İki lümenli CVP kateter kritik durumlarda değişik ilaç ve antibiyotik infüzyonuna, kan toplamaya ve central venöz görüntülemeye olanak sağlamalıdır.
3. İki lümenli CVP kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve kolay pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
4. İki lümenli CVP kateter üzerinde uygulama kolaylığı sağlamak için derinlik işaretleri olmalıdır.
5. İki lümenli CVP kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
6. İki lümenli CVP kateter vücutta uzun süreli kalabilmesi için polyamide polymerden üretilmiş olmalıdır.
7. İki lümenli CVP kateter guide wire, özel bir kılıf içerisinde olup tek parmakla ilerletmeye uygun olmalıdır.
8. İki lümenli CVP kateter üzerinde farklı renk ile kodlanmış uzatma line (distal, proximal ve middle) ve klempleri olmalıdır.
9. İki lümenli CVP kateter şu parçalardan oluşmalıdır:
 - a) Bir adet 7 - 8 Fr/16 cm seçenekli iki lümenli kateter
 - b) Bir adet 0.22 inch/48cm/J, 0.27 inch/60 cm/J veya 0.35 inch/60 cm/J seçenekli guide wire
 - c) Bir adet 18G/7cm veya 19G/7cm seçenekli seldinger iğne
 - d) Bir adet 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr veya 12 Fr seçenekli diladatör
 - e) Bir adet 5 ml veya 10 ml seçenekli enjektör
 - f) Bir adet scalpel
 - g) Bir adet hareketli fiksasyon sütun güvenlik adaptörü
10. İki lümenli CVP kateter steril tekli ve blister pakette olmalıdır.
11. İki lümenli CVP kateter steril paketi üzerinde; son kullanım tarihi, sterilizasyon şekli, barkod numarası, lot numarası ve üretici yüklenici bilgileri olmalıdır.
12. Y konektör 1 adet olmalı.
13. Malzemelerden 2 adet numune verilecektir.

SANTRAL VENÖZ KATATER (7F 20 CM) ÇİFT LÜMENLİ

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İki lümenli CVP kateter seldinger tekniğine uygun olmalıdır.
2. İki lümenli CVP kateter kritik durumlarda değişik ilaç ve antibiyotik infüzyonuna, kan toplamaya ve central venöz görüntülemeye olanak sağlamalıdır.
3. İki lümenli CVP kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve kolay pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
4. İki lümenli CVP kateter üzerinde uygulama kolaylığı sağlamak için derinlik işaretleri olmalıdır.
5. İki lümenli CVP kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
6. İki lümenli CVP kateter vücutta uzun süreli kalabilmesi için polyamide polymerden üretilmiş olmalıdır.
7. İki lümenli CVP kateter guide wire, özel bir kılıf içerisinde olup tek parmakla ilerletmeye uygun olmalıdır.
8. İki lümenli CVP kateter üzerinde farklı renk ile kodlanmış uzatma line (distal, proximal ve middle) ve klempleri olmalıdır.
9. İki lümenli CVP kateter şu parçalardan oluşmalıdır:
 - a) Bir adet 7 - 8 Fr 20cm seçenekli iki lümenli kateter
 - b) Bir adet 0.22 inch/48cm/J, 0.27 inch/60 cm/J veya 0.35 inch/60 cm/J seçenekli guide wire
 - c) Bir adet 18G/7cm veya 19G/7cm seçenekli seldinger iğne
 - d) Bir adet 7 Fr, 8 Fr, 9 Fr veya 12 Fr seçenekli dilatör
 - e) Bir adet 5 ml veya 10 ml seçenekli enjektör
 - f) Bir adet scalpel
 - g) Bir adet hareketli fiksasyon sütun güvenlik adaptörü
10. İki lümenli CVP kateter steril tekli ve blister pakette olmalıdır.
11. İki lümenli CVP kateter steril paketi üzerinde; son kullanım tarihi, sterilizasyon şekli, barkod numarası, lot numarası ve üretici yüklenici bilgileri olmalıdır.
12. Y konektör 1 adet olmalı.
13. Malzemelerden 2 adet numune verilecektir.

SANTRAL VENÖZ KATATER 8 F 15 CM ÜÇ LÜMENLİ

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter seldinger metodlu, Y valfli, iki lümenli olmalıdır.
2. Kateterin dış çapı 8 f, uzunluğu 15 cm olmalıdır.
3. Kateter 2 lümenli lümenler farklı renkte lümen başlıklarına sahip olmalıdır.
4. Kateter lümenlerinin üzerinde akış hızları yazılı olmalıdır.
5. Set içindeki giriş iğnesi y valfli ve iğneyi çıkarmadan, kılavuz telin ilerletilmesine olanak sağlamalıdır.
6. Kateter poliüretandan imal edilmiş ve radyopak olmalıdır. Biri sabit diğeri serbest dönebilir çift sabitleyicileri olmalıdır.
7. Kateterin distal ucu uzatılmış incelikte ve yumuşak olmalıdır.
8. Kateterin üzerinde kolay okunan her cm'de çizgili işaretler olmalıdır.
9. Set içinde santral venöz ponksiyonu sağlayacak kateter kalınlığına uygun 18GX7 cm Y valfli giriş iğnesi olmalıdır.
10. Kılavuz tel kendi plastik kılıfı içinde ve telin bir ucu J uçlu flexible, diğer ucu düz olmalıdır. Ayrıca tek parmakla kaydırılarak kolay ilerletilebilmesini sağlayan plastik sürücü mekanizmalı olmalıdır.
11. Kılavuz tel 0.035" ya da 0.038" 50 – 70 cm arası uzunluklarda ve kink yapmayan özellikte nitinol malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
12. Set içinde 9 F kalınlıkta ve 10 cm uzunlukta 1 adet dilatör olmalıdır.
13. Set içinde ayrıca saplı bistüri, enjektör ve enjeksiyon kapakları bulunmalıdır.
14. Setler steril paketler halinde olmalıdır.
15. Malzemeden 2 adet numune verilecektir.

Fazilet CANLI
Tıbbi Onkoloji
Sorumlu Hemşire

Dr. Öğr. Üyesi Dr. Fazilet CANLI
Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi
Sorumlu Hemşiresi