

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 111604
Alım No : : 26/170
Talep Eden Birim : GÖZ HASTALIKLARI SERVİSİ
Konu : GÖZ HASTALIKLARI SERVİSİ İÇİN 6 KALEM MALZEME ALIM
Son Teslim Tarih & Saat : 02.02.2026 10:00

29.01.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmî Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	VİSKO ELASTİK MADDE III (KOHESİV) %3		GZ1060 - 29	150,00	ADET		
2	MVR BİÇAK 23 G		GZ1039 - 63	150,00	ADET		
3	MİKROSPANÇ		GZ1007 - 3	1.500,00	ADET		
4	PLASTİK DAMLATMA ŞİŞESİ (GÖZ)			1.500,00	ADET		
6	CRESCENT BİÇAK		GZ1079 - 46	100,00	ADET		
7	MINİ CRESCENT BİÇAK 1.25 MM		GZ1079 - 46	60,00	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 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 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.

1. VSKOELASTİK MADDE III (KOHE SIV) %3

1. İçerisinde %3 mg/ml Sodyum Halyuronate içermelidir.
2. Moleküler ağırlığı 2.8-3.2 milyon dalton olmalıdır.
3. Ortalama viskozite 2.000.000(mps) olmalıdır.
4. PH derecesi 6.8- 7.6 aralığında olmalıdır.
5. Endotoksin oranı NMT 0.5EU/ml olmalıdır.
6. Osmolaritesi 320mOsm-330.mOsm aralığında olmalıdır.
7. Ürünün raf ömrü teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
8. Depo sıcaklığı 2C ile 25C arasında olmalıdır.
9. Dolgu hacmi en az 1 ml olmalıdır. Mililitre hesabı yapılacaktır.
10. Cannula 27 gauge CE mark olmalıdır.
11. İçerisinde 30 mg/ml Sodyum Halyuronate 1 mg/ml sodyum klorür ,0.28mg/ml disodyum hidrojen fosfat dihidrat ,0.04 sodyum dihidrojen fosfat su ile karıştırılır olmalıdır.
12. Ulusal bilgi bankasına kayıtlı olmayan ürünler teklif dışı bırakılacaktır.
13. İhale sırasında numune verilecek ve denendikten sonra karar verilecektir.
14. Aynı firmanın ihtiyaç duyulması halinde %1, %1.4, %1.8, %2.4 formlarında olmalıdır.
15. Teklif verecek firmalar 1 adet numune getirecek, gelen numunelerin kohezifitesi test edilip karar verilecektir.

2. MVR BİÇAK 23G

1. 23 G kalınlıkta olmalıdır.
2. Bıçak kullanılmadığı zaman keskin ucun zarar görmemesi için keskin ucu koruyucu kalkana sahip olmalıdır.
3. Ucu koruyan kalkan bir mandalla üstten kolayca açılıp kapatılma özelliğine sahip olmalı, bu sayede keskin ucu sürtünmeye maruz bırakmadan keskinliği korunmalıdır
4. Ucu skleral kesiye uygun olarak eğimli olmalıdır.
5. Etiketli ambalaj üzerinde orjinal basılı olmalı, yapıştırma etiket olmamalıdır.
6. Steril ambalajlar üzerinde etiketler orijinal baskı olmalıdır.
7. Teklif verecek firmalar 1 adet numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecektir.
8. İlgili bölüme teslim edilecek numuneler ilgili cerrahlar tarafından denenecek, bıçağın doku penetrasyonu kalitesi, belirtilen ölçüler dahilinde kesi yapması değerlendirilecektir.
9. Teklif verecek firmalar 1 adet numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecektir.

3. MİKROSPANÇ

1. PVA yapıda olmalıdır.
2. Göz yüzeyinde partikül bırakmamalıdır.
3. Steril 5'li paketler içerisinde olmalıdır.
4. Çift kat steril ambalajlı olmalıdır.
5. Teklif verecek firmalar 1 paket numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecektir.

4. DAMLATMA UÇLU BOŞ PLASTİK ŞİŞE

1. Hacmi 10-15 ml olmalıdır.
2. Damlatma uçlu olmalıdır.
3. Damlatma ucu, şişeden ayrılabilir olmalıdır (tek parça olmamalıdır).
4. Kilitli kapaklı olmalıdır.
5. Beyaz renkli olmalıdır.
6. Şişe yumuşak (sıkılabilir) plastik olmalıdır.

Dr. Öğr. Üyesi Ekrem KADIOĞLU
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No: 115464 / 80325

Dr. Öğr. Üyesi Ali Osman GÜNDOĞAN
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Göz Hastalıkları Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 193902

Prof. Dr. Mehmet OKKA
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No: 35798/47698

217
101 101 101
101 101 101

101 101 101 101 101
101 101 101 101 101
101 101 101 101 101
101 101 101 101 101

101 101 101 101 101
101 101 101 101 101
101 101 101 101 101

5. SKLERAL FİKSASYON SÜTÜRÜ I

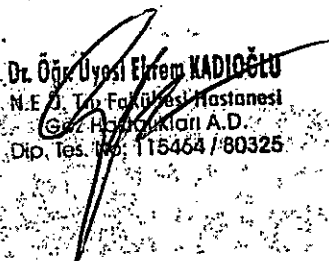
1. Sütür göz cerrahisinde skleral fiksasyonlu lens uygulamasında kullanılmak için üretilmiş mavi 9/0 polipropilen loop sütür olmalıdır.
2. Sütür uzunluğu 20 cm olmalıdır.
3. İğne 15.0 mm, iğne eğriligi $\frac{1}{4}$, 90 derece, iğne kalınlığı 0.24 mm, yuvarlak gövdeli, poşette çift iğne olmalıdır.
4. Ürünün son kullanma tarihi poşetlerin üstünde yazılı olmalıdır.
5. Beher poşet üzerinde malzeme ile ilgili teknik bilgiler, ürün numarası, sterilizasyon şekli, son kullanma tarihi orijinal baskı olmalıdır, yapıştırma etiket kesinlikle olmamalıdır.
6. Teklif verecek firmalar 1 adet numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecektir.

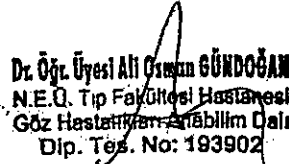
6. CRESCENT BİÇAK

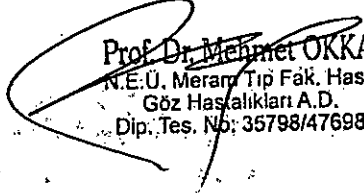
1. Açılı, bevel up ve steril paketler içinde olmalıdır.
2. Çapı 2.25 mm olmalıdır.
3. Mikroskop ışığı altında parlamamalıdır.
4. Teklif verecek firmalar 1 adet numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, doku penetrasyonu, ışık altında parlamaması değerlendirilip karar verilecektir.

7. MINI CRESCENT BİÇAK TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Bıçak Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Crescent Bıçak Double Bevel 1.25 mm genişliğinde ve 25 derece açılı olmalıdır.
3. Bıçak tutacağı tekrar sterilize edilirken yüksek ısıya dayanıklı olmalıdır.
4. Bıçak ucu saklama kabı içinde görülmelidir. Körelmeyi önlemek için ucunda süngerimsi materyal kesinlikle olmamalıdır.
5. Bıçak tekrar steril edilirken ve sterilizasyon sırası ve sonrasında bıçak ucunun zarar görmemesi için ısıya dayanıklı şeffaf polikarbondan üretilmiş kilitli kabı içinde olmalıdır. Bıçak sterilizasyon öncesi ve sonrasında kabından düşmemelidir.
6. Bıçak kaliteli sert fiber çelikten ileri teknoloji ile üretilmiş, keskinliğini yitirmeden en az 8-10 ameliyatta kullanılabilmelidir.
7. Bıçak mikroskop altında kesinlikle parlamamalıdır. Mat olmalıdır.
8. Bıçak handle'nin üzerinde üretici firma adı ve ölçüsü yazılı olmalıdır. Yapıştırma etiket olmamalıdır.
9. Bıçak orijinal kutusu içinde 6 adet olmalıdır.
10. Teklif verecek firmalar 1 adet numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, doku penetrasyonu, ışık altında parlamaması değerlendirilip karar verilecektir.
11. Sağlık Bakanlığı onaylı olmalıdır.


Dr. Öğr. Üyesi Ekrem KADIOĞLU
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No: 115464 / 80325


Dr. Öğr. Üyesi Ali Osman GÜNDOĞAN
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Göz Hastalıkları Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 193902


Prof. Dr. Mehmet OKKA
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Göz Hastalıkları A.D.
Dip. Tes. No: 35798/47698

10/10/10 10:10
10/10/10 10:10
10/10/10 10:10
10/10/10 10:10

10/10/10 10:10
10/10/10 10:10
10/10/10 10:10
10/10/10 10:10

10/10/10 10:10
10/10/10 10:10
10/10/10 10:10
10/10/10 10:10