

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

TEKLİF İSTEME FORMU

22.04.2026

İstem No : 114259
Alım No : 26/716
Talep Eden Birim : ÜROLOJİ SERVİSİ
Konu : ÜROLOJİ SERVİSİ İÇİN 4 KALEM MALZEME ALIMI
Son Teslim Tarih & Saat : 27.04.2026 10:00

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	YARA KAPAMA MATERYALİ DÜĞÜMSÜZ EMİLEBİLEN 26 MM YUVARLAK 15 CM	3-0 5/8 TEK İĞNE	ELDR3240 - 92	36,00	ADET		
2	YARA KAPAMA MATERYALİ DÜĞÜMSÜZ EMİLEBİLEN NO:2/0 36 MM 1/2 YUVARLAK 30 CM	2-0 1/2 TEK İĞNE	ELDR3240 - 92	36,00	ADET		
3	LOOP KESİCİ (TUR İÇİN)		UR1029 - 42	5,00	ADET		
4	LOOP KESİCİ TUR İÇİN (OLYMPUS)		UR1029 - 42	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 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 bildirimini aşamasında fatura numarası ile bildirim yapılmalı, irsaliye no ile bildirim yapılmamalıdır. Söz konusu işlemler satın alınan ve kullanım bildirimini 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 bildirimini 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 TİTUBB 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 TİTUBB 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 MECBURDİR
- 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..... Firma teklif vermiştir.

1CM 8 ÇAPALI SPİRAL DOKU KONTROL MATERYALİ PDO TEKNİK ÖZELLİĞİ

1. Disposable olmalıdır.
2. 3/0 numara 26mm iğneli ve 15cm sûtür uzunluğu olmalı.
3. İğne üroloji için özel üretilen 5/8 iğne eğimine sahip olmalı.
4. Ürünün tutunumu daha fazla arttırmak için 360° çapalara sahip olmalıdır.
5. Ürünün tek iğneli seçeneği olmalıdır.
6. Cihaz , boyalı POLYDİOKSANON hammaddesinden oluşmalıdır.
7. 4. Hafta %80 , 6. Hafta % 40-70 oranında doku desteği sağlamalı , 180 - 210 günde tamamen emilmelidir.
8. Bir ucunda cerrahi iğne diğer ucunda loop şeklinde emilebilir halka uçtan oluşmalıdır. Halka uç ve loop tasarımı insizyon hattı boyunca düğüme gerek kalmadan dokuları yaklaştırmaya izin vermelidir.
9. Stür üzerinde bulunan loop halka geçişi kolaylaştırması için hareketli olmalıdır. Kullanıcı istediği ölçüde loopu açabilmeli.
10. Cihazın her 1 cm'nde bulunan 8 adet çapa sayesinde düğüm atma ihtiyacı olmadan dokunun kapatılması sağlanabilmelidir.
11. Cihazın ucundaki iğne-sutur birleşim alanında , yanlış penetrasyon durumunda geri dönebilmek için , 35 mm uzunluğunda çapasız düz bir güvenlik alanı olmalıdır.
12. Her geçişte tutarlı kapamayı eşit gerilimle sağlayabilmek için cihaz üzerindeki çapalar düzenli spiral desende oluşturulmuş olmalıdır.
13. Numuneler verimlilik ve fonksiyonellik özelliklerine bakılarak değerlendirilecek ve uygun olmayan ürünler değerlendirme dişı kalacaktır.
14. Ürün miadı en az 1 yıl olmalıdır.

Doktor Öğretim Üyesi
Hakan Halkı TAŞKAPU
Necmettin Erbakan Üniversitesi
Tıp Fakültesi Üroloji A.B.D.
Dip. Tez. No: 105585

Doç. Dr. Yunus Emre GÖĞEL
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Üroloji Anabilim Dalı
Dip. Tez. No: 105585

SPIRAL DOKU KONTROL MATERYALİ PDO TEKNİK ÖZELLİĞİ

1. Disposable olmalıdır.
2. 2/0 numara 36 mm iğneli ve 30 cm sütün uzunluğu olmalı.
3. İğne üroloji için özel üretilen 1/2 iğne eğimine sahip olmalı.
4. Ürünün tutunumu daha fazla arttırmak için 360° çapalara sahip olmalıdır.
5. Ürünün tek iğneli seçeneği olmalıdır.
6. Cihaz , boyalı POLYDİOKSANON hammaddesinden oluşmalıdır.
7. 4. Hafta %80 , 6. Hafta % 40-70 oranında doku desteği sağlamalı , 180 - 210 günde tamamen emilmelidir.
8. Bir ucunda cerrahi iğne diğer ucunda loop şeklinde emilebilir halka uçtan oluşmalıdır. Halka uç ve loop tasarımı insizyon hattı boyunca düğüme gerek kalmadan dokuları yaklaştırmaya izin vermelidir.
9. Stür üzerinde bulunan loop halka geçişi kolaylaştırması için hareketli olmalıdır. Kullanıcı istediği ölçüde loopu açabilmeli.
10. Cihazın her 1 cm'nde bulunan 8 adet çapa sayesinde düğüm atma ihtiyacı olmadan dokunun kapatılması sağlanabilmelidir.
11. Cihazın ucundaki iğne-sutur birleşim alanında, yanlış penetrasyon durumunda geri dönebilmek için , 35 mm uzunluğunda çapasız düz bir güvenlik alanı olmalıdır.
12. Her geçişte tutarlı kapamayı eşit gerilimle sağlayabilmek için cihaz üzerindeki çapalar düzenli spiral desende oluşturulmuş olmalıdır.
13. Numuneler verimlilik ve fonksiyonellik özelliklerine bakılarak değerlendirilecek ve uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı kalacaktır.
14. Ürün miadı en az 1 yıl olmalıdır.

Doktor Öğretim Üyesi
Hakan İZTAŞKAPU
Necmettin Erbakan Üniversitesi
Tıp Fakültesi Üroloji A.B.D.
Dip. Tes. No: 65778

Doç. Dr. Yunus Emre GÖGER
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast
Üroloji Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 105585

T.C.
NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ
TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ
Plazma Large Kesici Loop Şartnamesi

- Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
- 30° Teleskoplarla kullanıma uygun olmalıdır.
- Large boyda olduğu katalog üzerinde gösterilmelidir.
- Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
- Kesici telin kalınlığı en fazla 0.2 wire olmalıdır.
- WA22366A ve WA22367A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilmelidir.
- İzotonik NaCl içerisinde çalışabilmelidir.
- Hastanemizde bulunan Plazmavaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
- Ucunda hem aktif hem de geri dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
- Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif verecek firmalar hastanemizde bulunan Plazmavaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
- Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücut Dışında Kullanılan (in vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği kapsamında ürün teklif eden istekliler, Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği gereği Satış Merkezi Yetki Belgesini ihale dosyasında sunmalıdırlar.


Değerli Hekimimiz,
Hizmetinize katılmak üzere
Necmettin Erbakan Üniversitesi
TIP Fak. No: 105585

Doç. Dr. Yunus Emre GÖKER
N.E.Ü. Erbakan Tıp Fak. Hast
Uroloji Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 105585

T.C.
NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ
TIP FAKÜLTESİ HASTANESİ
Medium Kesici Loop Şartnamesi

- Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
- 30° Teleskoplarla kullanıma uygun olmalıdır.
- Medium boyda olduğu katalog üzerinde gösterilmelidir.
- Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
- Kesici telin kalınlığı en fazla 0.2 wire olmalıdır.
- WA22366A ve WA22367A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilir.
- İzotonik NaCl içerisinde çalışabilmelidir.
- Ucunda hem aktif hem de geri dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
- Hastanemizde bulunan Plazmavaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
- Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif verecek firmalar hastanemizde bulunan Plazmavaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
- Teklif eden firma teklif ettiği ürünün üreticisi ise üreticisi olduğuna dair belgeleri, yetkili Türkiye distribütörü ise teklif verdiği tarih itibariyle yetkili satıcısı olduğunu gösterir belgeleri teklif dosyasında sunması zorunludur. Teklif veren firma bayi ise, teklif verilen tarih itibariyle yetkili Türkiye distribütörü tarafından yetkilendirilmiş olduğunu gösterir belgeleri sunması zorunludur.
- Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücut Dışında Kullanılan (in vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği kapsamında ürün teklif eden istekliler, Tıbbi Cihaz Satış, Reklam ve Tanıtım Yönetmeliği gereği Satış Merkezi Yetki Belgesini ihale dosyasında sunmalıdırlar.


Doç. Dr. Yunus Emre GÖGER
N.E.Ü. M. Erhan U. Hastanesi
Tıp Fakültesi Üroloji A.B.D.
Dip. Tes. No: 63/78


Doç. Dr. Yunus Emre GÖGER
N.E.Ü. M. Erhan U. Hastanesi
Üroloji Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 105585