

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

TEKLİF İSTEME FORMU

Istem No : 111609
Alım No : 26/42
Talep Eden Birim : ACİL SERVİS
Konu : ACİL SERVİS İÇİN 4 KALEM MALZEME ALIM
Son Teslim Tarih & Saat : 19.01.2026 10:00

15.01.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	STERİL SİTRİP			500,00	ADET		
2	DOKU YAPIŞTIRICISI (2-N-BUTİLSYANOAKRİLAT) 0.5 ML		OR4145 - 74	30,00	ADET		
3	DEFİBLATÖR İÇİN R2 PAD		KR1039 - 100	20,00	ADET		
5	INTRA OSSEÖZ UYGULAMA İĞNESİ 25 MM		OR2535 - 200	5,00	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 bayilik 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 bayilik 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

1944

1945

1946

1947

1948

1949

1950

1951

1952

1953

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 stäpler ve dikiş materyali ile beraber kullanılabilmelidir.
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. Numune verilmelidir.

Prof. Dr. A. Sadık GİRİNGİR
N.E.Ü. M. Faruk Toprak Fakültesi
Acil Tıp Anabilim Dalı
Dip. / Tes. No: 93-775
İnt. No: 51478-68233

Prof. Dr. Sedat KOÇAK
N.E.U. Mektup Tip Fak. Hast.
Dip. Tes. No: 5997 - 63494

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

DOKU YAPIŞTIRICISI (2-N BUTİLSYANOAKRİLAT)TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Yüzeyel doku yapıştırıcısı acil ortamında kullanıma uygun olmalıdır.
2. Yüzeyel doku yapıştırıcısı temiz, taze, kenarları kolayca karşı karşıya gelen yaraların veya ameliyat kesilerinin yapıştırılmasında kullanılmak üzere geliştirilmiş olmalıdır.
3. Doku yapıştırıcısı ile kesiler, en fazla 30 saniye içinde yapıştırılmalı ve en geç 3-4 dakikada maksimum düzeye ulaşmalı kesiye pansuman yapılmasına gerek kalmamalıdır.
4. Doku yapıştırıcısı uygulandıktan sonra en fazla 7-10 gün içinde kendiliğinden dökülmeli hastaya herhangi bir müdahale yapılmasına gerek kalmamalıdır.
5. Doku yapıştırıcısı kesilerin kapatılma süresini kısaltmalı, işlemi kolaylaştırmalı ve meydana gelebilecek enfeksiyon riskini en aza indirmelidir.
6. Doku yapıştırıcısı steril poşette en az 0.2 ml (0.2 cc) ampul içinde sıvı bir şekilde olmalı, ayrıca poşette, ürünün kesiye uygulanmasında kullanılan steril aplikatör de bulunmalıdır.
7. Doku yapıştırıcısı kullanıldıktan sonra, ampulden herhangi bir sızıntı veya bulaşma olmaması için ampulün ağzı tekrar kapatılabilir.
8. Uç uca yapılan anastomozlarda birleşmede gerginlik kuvveti sağlanmalıdır.
9. Ürün ambalajının içerisinde sıvı biçimde kalmasını ve uygulamalarında etkin ve aktif olmasını garanti etmelidir. Etkin ve aktif kullanılmayan firma tarafından değiştirilmelidir.
10. Soğuk zincir gerektirmemeli, oda ısısında saklanabilmelidir. Ürün steril ve apirojenik ambalajında özelliğini kaybetmeden muhafaza edilebilir olmalıdır.
11. Üründe uluslar arası standardı gösterir CE belgesi olmalıdır.
12. Raf ömrü 24 aydan kısa olmamalıdır.
13. Numune verilmelidir.

Prof. Dr. A. Sadık ÇİĞİRGİN
N.E.Ü. Meram Tıp Fakültesi
Acil Tıp Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 93-775-
İht. No: 51478-68233

Prof. Dr. Sedat KOÇAK
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Acil Tıp A.D.
Dip. Tes. No: 59837 - 63494

100

DEFİBRİLATÖR EXTERNAL PACE MAKER PAD TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Padler ünitelerde mevcut kullanılan Nihon Kohden defibrilatör (ACTIBIPHASIC

CARDIOLIFE) cihazının ara bağlantı kablosuna tam uyumlu olarak çalışmalı ve hiçbir şekilde temasızlık olmamalıdır.

2. Padler orijinal paketinde kapalı ve disposable olmalıdır.

3. Pad aynı hastada deforme olmadan uzun süre kullanılabilir.

4. Padler kehdinden kablolu olmalıdır.

5. Padler hasta vücuduna iyi temas etmelidir.

6. Padler yapıştırıldıktan sonra hasta üzerinde en az 2 gün kalabilmelidir

7. Kullanım miadı en az 2 yıl olmalıdır.

8. Teklif veren firmalar 1 adet numune verecektir. Numune vermeyen firmaların teklifleri

değerlendirme dışında kalacaktır.

9. Numune klinikteki cihazlara uyumu denenerek belirlenecektir.

Prof. Dr. A. Sedat KOÇAK
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Acil Tıp A.D.
Dip. Tes. No: 59837 - 63494

Prof. Dr. A. Sedat KOÇAK
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Acil Tıp A.D.
Dip. Tes. No: 59837 - 63494

11

INTRAOSSEOS UYGULAMA İĞNESİ (YETİŞKİN) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Intraosseos iğne, şok ya da bilinç kaybı nedeniyle damar yolu bulunamayan hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
2. Intraosseos iğne, kan ve kan ürünleri transfuzyonu, sıvı, ilaç infüzyonlarında kullanılabilir olmalıdır.
3. Intraosseos iğne 90 derece dik açıda driver yardımı ile hızla döndürülerek kemik iliğine sabitlenmelidir.
4. Intraosseos iğne girişim sırasında özel driver ile beraber kullanılmalıdır.
5. Intraosseos iğne yetişkin, pediatrik uygulamada hızlı sıvı ve kan uygulamaya uygun boyutlarda (15 G) olmalı ve paslanmaz çelikten yapılmış olmalıdır.
6. Intraosseos iğnesinin uzunluğu 40 kg üstünde yetişkinler için 25mm, 40kg altındaki hastalar için 15mm, obez hastalar için 45mm olmalıdır.
7. İğneler steril koruyucu kabı ile birlikte ve tek kullanımlık olmalıdır.
8. İğne yerleştirildikten sonra infüzyona olanak sağlamalıdır.
9. Intraosseos iğne; proksimal tibia, distal tibia ve proksimal humerus için kullanıma uygun olmalıdır.
10. İğne ile uyumlu serum seti bağlantı parçası beraberinde verilmelidir.
11. Teklif veren firma tarafından her 60 adet Intraosseos Infüzyon uygulama iğne seti için 1 adet Driver i hastane kullanımına verilecektir.
12. Intraosseos iğne, driver yardımı ile kullanıma uygun olmalı ve bu özelliği sayesinde kemikte kırık veya çatlaklara neden olmamalıdır.
13. Intraosseos iğne çeliği, AISI 304 çelik kalitesinde olmalı ve iğne uç kısmının kemik içine girişimini kolaylaştıran tasarımından dolayı kemik çatlaması yapmamalıdır.
14. Kullanıcı tarafından kemiğe girişim kontrollü olarak sağlanabilmelidir.
15. Raf ömrü 2 yıl olmalıdır.
16. Numune verilmelidir.

Prof. Dr. A. Sadık GİRİŞCİN
N.E.Ü. Meram Tıp Fakültesi
Acil Tıp Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 93-775
İht. No: 51478-68233

Prof. Dr. Seadet KOÇAK
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Acil Tıp A.D.
Dip. Tes. No: 59837 - 63494

[illegible]