

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

TEKLİF İSTEME FORMU

15.01.2026

İstem No : 111701
Alım No : 26/47
Talep Eden Birim : GENEL CERRAHI SERVİSİ
Konu : GENEL CERRAHI SERVİSİ İÇİN 4 KALEM MALZEME ALIM
Son Teslim Tarih & Saat : 19.01.2026 10:00

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI 20 X 15		OR4090 - 349	10,00	ADET		
2	MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI 35X30		OR4110 - 508	10,00	ADET		
3	MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI 15 X 10		OR4080 - 301	10,00	ADET		
4	PROLEN MESH 26X36		OR3970 - 83	100,00	ADET		

NOT: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.
- 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

TB 23572 MESH (DUAL MESH) CIFT TARAFLI TEKNİK ÖZELLİKLERİ (15x20 CM)

1. Acık ve laparoskopik ventral herni onarımında kullanılabilir.
2. Intraabdominal yerleştirme için yamanın iki yüzü bulunmalıdır.
3. Yamanın bir yüzü (batın duvarına gelecek kısım) defekt olan bölgede gerekli doku buyumesinin sağlanabilmesi, seroma olusumunun en aza inmesi ve enfeksiyon riskinin onlenmesi amacıyla sut nin 3.3.16 maddesinde de belirttiği gibi monofilaman polypropilen olmalıdır.
4. Cift yuzlu yamanın emilemeyen yuzu light mesh kavramına uygun optimum ağırlıkta ve gozenek genişliğinde olmalıdır.
5. Yamanın diger yüzü (organlarla temas edecek bölümü) 28 gun suren fibroblastik aktivite suresince, polypropilen tabakayla organların yapışmasını engellemek için, doku gelişimini hızlandırmak ve tacker adhezyonunu onlemek amaçlı sodyum hiyalüranat, adhezyon önleyici özellikteki karboksimetilselüloz ve esnekliği sağlayan poliyetilenglikol bileşimlerinden üretilen hidrojel bariyer olmalıdır.
6. Yama, ameliyat suresince karşılaşılabilecek değişik olçekteki defektlere uyum sağlayabilmesi için kesilebilmelidir.
7. Yama içerisinde her anatomide farklı reaksiyonlar gösterebilme ihtimaline karşı (yapışıklık, nuks, alerjik reaksiyon, enfeksiyon vb...) Herhangi bir hayvansal kaynak (domuz, omega3, sigir vb..) Bulunmamalıdır.
8. Adezyon önleyici bariyer her anatomide en az 28 gun suren fibroblastik aktivite suresince yamanın yapısında kalmalıdır. 28 gun sonunda vucuttan hidroliz yoluyla, yapışıklık olmaması için homojen bir şekilde emilerek atılabilmelidir.
9. Monofilament polipropilen kısım ile adezyon önleyen hidrojel tabakayı birbirine sabitleyen pga lifler veya benzer özellikte tabaka bütünlüğünü sağlayan yapılar bulunmalıdır. Bu sayede yamanın kesilebilmesi durumunda yama katmanlarına ayrılmamalıdır.
10. Yamanın iki yüzü arasında bu lifli veya benzer özellikteki katman aynı zamanda adezyon engelleyici bariyerin dağılmasını engellemeli ve en fazla 80 günde vücut dışına atılabilmelidir.
11. Yama en az 85 ibf iç karın basıncına dayanıklı olmalı ve bu özellik ispatlanabilmelidir.
12. Ürün 15.2 x 20.3 cm ebatlarında olmalı, or4090 sut koduna esletirilmiş olmalıdır.
13. Paket üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi belirtilmelidir. Orjinal ambalajında ve steril olmalıdır.
14. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
16. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
17. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
18. Numune uzman ekip tarafından değerlendirildikten sonra kesin karar verilecektir.
19. Malzemeyle ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeyle değiştirme garantisi verilmelidir.

9.1.2026

Dr. Öğr. Üyesi Ayşe NERMAN
İstanbul Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tes. No: 161323

Dr. Öğr. Üyesi Ömer KİŞİ
N.E.Ü Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 179257

TB24366 MESH (DUAL MESH) ÇİFT TARAFLI TEKNİK ÖZELLİKLERİ (30x35 cm)

1. Acık ve laparoskopik ventral herni onarımında kullanılabilir.
2. Intraabdominal yerleştirme için yamanın iki yüzü bulunmalıdır.
3. Yamanın bir yüzü (batın duvarına gelecek kısım) defekt olan bölgede gerekli doku buyumesinin sağlanabilmesi, seroma olusumunun en aza inmesi ve enfeksiyon riskinin onlenmesi amacıyla sut nin 3.3.16 maddesinde de belirttiği gibi monofilaman polypropilen olmalıdır.
4. Cift yuzlu yamanın emilemeyen yuzu light mesh kavramına uygun optimum ağırlıkta ve gozenek genişliğinde olmalıdır.
5. Yamanın diger yüzü (organlarla temas edecek bölümü) 28 gun suren fibroblastik aktivite suresince, polypropilen tabakayla organların yapışmasını engellemek için, doku gelişimini hızlandırmak ve tacker adhezyonunu onlemek amacıyla sodyum hyalüüranat, adhezyon önleyici özellikteki karboksimetilseluloz ve esnekliğı sağlayan poliyethilenglikol bileşimlerinden üretilen hidrojel bariyer olmalıdır.
6. Yama, ameliyat suresince karşılaşılabilecek değişik olcekteki defektlere uyum sağlayabilmesi için kesilebilmelidir.
7. Yama içerisinde her anatomide farklı reaksiyonlar gösterebilme ihtimaline karşı (yapışıklık, nuks, alerjik reaksiyon, enfeksiyon vb...) Herhangi bir hayvansal kaynak (domuz, omega3, sigir vb..) Bulunmamalıdır.
8. Adezyon önleyici bariyer her anatomide en az 28 gun suren fibroblastik aktivite suresince yamanın yapısında kalmalıdır. 28 gun sonunda vucuttan hidroliz yoluyla, yapsıklık olmaması için homojen bir şekilde emilerek atılabilmelidir.
9. Monofilament polipropilen kısım ile adezyon önleyen hidrojel tabakayı birbirine sabitleyen pga lifler veya benzer özellikte tabaka bütünlüğünü sağlayan yapılar bulunmalıdır. Bu sayede yamanın kesilebilmesi durumunda yama katmanlarına ayrılmamalıdır.
10. Yamanın iki yüzü arasında bu lifli veya benzer özellikteki katman aynı zamanda adezyon engelleyici bariyerin dağılmasını engellemeli ve en fazla 80 günde vücut dışına atılabilmelidir.
11. Yama en az 85 ıbf iç karın basıncına dayanıklı olmalı ve bu özellik ispatlanabilmelidir.
12. Ürün 30,5 cm x 35,6 cm ebatlarında olmalı, or4110 sut koduna esletirilmiş olmalıdır.
13. Paket üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.Orjinal ambalajında ve steril olmalıdır
14. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
16. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
17. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
18. Numune uzman ekip tarafından değerlendirildikten sonra kesin karar verilecektir.
19. Malzemeyle ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeyle değiştirme garantisi verilmelidir.

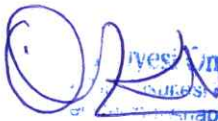
Dr. Öğr. Üyesi Ömer KİŞİ
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 179257

Dr. Öğr. Üyesi Alper VARMAK
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 161323

TB24620 MESH(DUAL MESH) ÇİFT YÜZLÜ (10x15 CM)

1. Acık ve laparoskopik ventral herni onarımında kullanılabilir.
2. Intraabdominal yerleştirme için yamanın iki yüzü bulunmalıdır.
3. Yamanın bir yüzü (batın duvarına gelecek kısım) defekt olan bölgede gerekli doku buyumesinin sağlanabilmesi, seroma olusumunun en aza inmesi ve enfeksiyon riskinin onlenmesi amacıyla sut nin 3.3.16 maddesinde de belirttiği gibi monofilaman polypropilen olmalıdır.
4. Çift yüzlu yamanın emilemeyen yuzu light mesh kavramına uygun optimum ağırlıkta ve gozenek genişliğinde olmalıdır.
5. Yamanın diğer yüzü (organlarla temas edecek bölümü) 28 gun suren fibroblastik aktivite suresince, polypropilen tabakayla organların yapışmasını engellemek için, doku gelişimini hızlandırmak ve tacker adhezyonunu onlemek amaçlı sodyum hiyalüanat, adhezyon önleyici özellikteki karboksimetilseluloz ve esnekliği sağlayan poliyetilenglikol bileşimlerinden üretilen hidrojel bariyer olmalıdır.
6. Yama, ameliyat suresince karşılaşılabilecek değişik olcekteki defektlere uyum sağlayabilmesi için kesilebilmelidir.
7. Yama içerisinde her anatomiye farklı reaksiyonlar gösterebilme ihtimaline karsi (yapışıklık, nuks, alerjik reaksiyon, enfeksiyon vb...) Herhangi bir hayvansal kaynak (domuz, omega3, sigir vb..) Bulunmamalıdır.
8. Adezyon önleyici bariyer her anatomiye en az 28 gun suren fibroblastik aktivite suresince yamanın yapısında kalmalıdır. 28 gun sonunda vucuttan hidroliz yoluyla, yapışıklık olmaması için homojen bir şekilde emilerek atılabilmelidir.
9. Monofilament polipropilen kısım ile adezyon önleyen hidrojel tabakayı birbirine sabitleyen pga lifler veya benzer özellikte tabaka bütünlüğünü sağlayan yapılar bulunmalıdır. Bu sayede yamanın kesilebilmesi durumunda yama katmanlarına ayrılmamalıdır.
10. Yamanın iki yüzü arasında bu lifli veya benzer özellikteki katman aynı zamanda adezyon engelleyici bariyerin dağılmasını engellemeli ve en fazla 80 günde vücut dışına atılabilmelidir.
11. Yama en az 85 tbf ic karın basıncına dayanıklı olmalı ve bu özellik ispatlanabilmelidir.
12. Urun 10,2 x 15,2 cm elips şeklinde olmalı, OR 4080 sut koduna esletirilmiş olmalıdır.
13. Paket üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi belirtilmelidir. Orjinal ambalajında ve steril olmalıdır.
14. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
16. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
17. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
18. Numune uzman ekip tarafından değerlendirildikten sonra kesin karar verilecektir.
19. Malzemeyle ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeyle değiştirme garantisi verilmelidir.


Dr. Gürhan Alper YARMAK
T.C. Sağlık Bakanlığı
Göğüs Cerrahi A.B.D.
Bsp. Tes. No: 161323


İsmail KİŞİ
Göğüs Hastanesi
Cerrahi Eğitim Dalı
T.C. Sağlık Bakanlığı
Bsp. Tes. No: 179257

TB24336 PROLEN MESH 26X36 CM TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Acık ve laparoskopik ventral herni onarımında kullanılabilir.
2. Yamanın ebatları $26 \pm 1 \times 36 \pm 1$ cm ebatlarında, monofilaman propilen liflerin örülmesi şeklinde olmalıdır.
3. Yama (batın duvarına gelecek kısım) defekt olan bölgede gerekli doku buyumesinin sağlanabilmesi, seroma olusumunun en aza inmesi ve enfeksiyon riskinin onlenmesi amacıyla sut nin 3.3.16 maddesinde de belirttiği gibi monofilaman polypropilen olmalıdır.
4. Yama, ameliyat suresince karşılaşılabilecek degisik olcekteki defektlere uyum sağlayabilmesi için kesilebilmelidir.
5. Yama icerisinde her anatomide farklı reaksiyonlar gosterebilme ihtimaline karsi (yapisiklik, nuks, alerjik reaksiyon, enfeksiyon vb...) Herhangi bir hayvansal kaynak (domuz, omega3, sigir vb..) bulunmamalıdır.
6. Yama iç karın basıncına dayanıklı olmalı ve bu özellik ispatlanabilmelidir.
7. Paket üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
8. Orjinal ambalajında ve steril olmalıdır.
9. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
11. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
12. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
13. Numune uzman ekip tarafından değerlendirildikten sonra kesin karar verilecektir.
14. Malzemeyle ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeyle değiştirme garantisi verilmelidir.

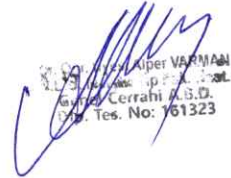
Dr. Öğr. Üyesi Ömer KİŞİ
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 161323

Dr. Öğr. Üyesi Ömer KİŞİ
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 179257

TB12315 PROLEN MESH 30x45 CM MONOFİLAMANT HAFİF POLİPROPİLEN MESH ŞARTNAMESİ

1. Mesh monofilament polipropilenden imal edilmiş olmalıdır.
2. Mesh'in ağırlığı 38gr/m² olmalıdır.
3. Mesh'in gözenek genişliği 1,5mmx1,7mm olmalıdır.
4. Mesh'in yırtılma kuvveti çözgü yönünde 26 N, atkı yönünde 24N olmalıdır.
5. Mesh'in tensil kuvveti çözgü yönünde 15N, atkı yönünde 15N olmalıdır.
6. Mesh spesifik örgü tekniği sayesinde kesim gerektirdiğinde partikül bırakmamalıdır.
7. Mesh iso-elastikiyete sahip olmalı ve her istikamette yerleştirilebilir olmalıdır.
8. Mesh'in kenarları travmatik olmamalıdır.
9. Mesh tek kullanımlık olmalıdır.
10. Mesh kasık ve ventral fıtık onarımlarında gerek açık gerek ise laparoskopik olarak uygulanabilir olmalıdır.
11. Tekli veya üçlü paket ihtiva eden kutularda ambalajlanmış olmalı içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.
12. Karton mesh ambalajının üzerinde, ürün ismi, ürün kodu, ürün ebatı, ürün açılımı, saklama koşulları, ürün lot numarası, sterilite, ce amblemi, imalat ve son kullanım tarihini gösterir bir etiket bulunmalıdır.
13. Kutu ambalaj içerisinde ürüne ait prospektüste Türkçe açıklama olmalıdır.
14. En az İki yıl miadı olmalıdır.
15. Ürünün Ulusal Bilgi Bankası (UBB) kaydı olmalıdır.
16. Teklif veren firmalar numune vermelidir.
17. Numune uzman ekip tarafından denendikten sonra kesin karar verilecektir.
18. Malzemeyle ilgili tüm sorunlarda yüklenici firma tarafından aynı özellikteki malzemeyle değiştirme garantisi verilmelidir


Dr. Öğr. Üyesi Ömer Kişi
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 179257


Dr. Öğr. Üyesi Vahit Vahit
N.E.Ü. Tıp Fakültesi Hastanesi
Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tes. No: 161323