

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 113714
Alım No : 26/651
Talep Eden Birim : HASTANE DEPOSU
Konu : HASTANE DEPOSU İÇİN 7 KALEM MALZEME ALIMI
Son Teslim Tarih & Saat : 10.04.2026 10:00

08.04.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	ENJEKTÖR 50 CC (3 PARÇALI)			60.000,00	ADET		
2	FOLEY SONDA 2 YOLLU 10F		OR1180 - 14	30,00	ADET		
3	FOLEY SONDA 2 YOLLU 14F		OR1180 - 14	400,00	ADET		
4	FOLEY SONDA 2 YOLLU 6F		OR1180 - 14	60,00	ADET		
5	KANÜL IV NO:26 (MOR)		OR2520 - 3	10.000,00	ADET		
6	FLASTER BEZ 5X10			400,00	ADET		
7	FOLEY SONDA 2 YOLLU 8F		OR1180 - 14	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 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 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

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.

ENJEKTÖR (50 cc) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Apirojen, nontoxic olmalıdır.
2. %6 eğimli, luer, contalı, 3 parçalı olmalıdır.
3. Tek kullanımlık olmalıdır.
4. Etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
5. Dış ambalajı steril kullanıma sunulmaya kolaylık sağlayacak şekilde bir yüzü medikal kağıt bir yüzü şeffaf olmalıdır.
6. Piston sonuna kadar itildiğinde enjektöre tam oturmalı, enjektör ile piston ucu arasında boşluk kalmamalıdır.
7. Negatif basınç uygulandığında hava kaçağı olmamalıdır.
8. Piston kolay hareket edebilir olmalı, sıvı verirken ve çıkarken aşırı güç gerektirmemeli ve pistonun ileri geri hareketiyle enjektör gövdesi çizilmemelidir.
9. Enjektörün üretim tarihi ile son kullanma tarihi ambalaj üzerinde bulunmalıdır.
10. Enjektör iğne ucunun deriye ve damara girişi kolay olmalıdır.
11. 50 cc enjektörün ucu 18 g pembe olmalıdır.
12. Malzemeden 5 adet numune verilecektir.

FOLEY SONDA İKİ YOLLU (6 / 8 / 10 / 14 F) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Silikon kaplı güçlendirilmiş lateksten üretilmiş olmalıdır.
2. Tek kullanımlık ve 2 yollu olmalıdır.
3. 10 – 50 ml balona sahip olmalıdır.
4. Balon homojen olarak şişmeli ve bu esnada patlamamalıdır.
5. Silindirik tip uca sahip olmalıdır.
6. 40 cm (±1 cm) boyunda olmalıdır.
7. Gövdesi üretral sekresyonları atabilmek için oluklu olmalıdır.
8. Ürünün valf mekanizması ve luer lock sistemi olmalıdır.
9. Yapısı kateterizasyon için uygun sertlikte olmalıdır.
10. Malzemelerden 2 şer adet numune verilecektir.

Rana ALTAN
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
İHT ve Nefroloji Kliniği
Sorumlu Hemşiresi

Fazilet CANLI
Tıbbi Onkoloji
Sorumlu Hemşire

KANÜL IV İNTRAKET No: 26 (MOR)
TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kanül kısmı virjin teflon (PTFE) olmalıdır.
2. Kanül ucu atravmatik olmalıdır, uç kısmı düzgün travmatize etmemelidir.
3. Kanül X-ray ışınlarına karşı gömülü radyo opak özelliği taşımamalıdır.
4. Serum infüzyonu sırasında dışarıdan ilaç verilebilmesini sağlayan musluk port yer almalıdır.
5. Port kısmında ilacın geri kaçmasına izin vermeyecek şekilde bir valf sistemi yer almalıdır.
6. IV kanülün luer-lock kapağı bulunmalı ve uygulama sırasında kan ile temasını engelleyici bir konumda olmalıdır.
7. IV kanülün tespitini kolaylaştırmak için yanlarında sütür delikleri içeren kanatlar yer almalı, kanatlar yumuşak, rahat açılabilir olmalıdır.
8. IV kanül yırtılmayan su ve nemden etkilenmeyen ambalajlarında yer almalıdır.
9. IV kanülün damara girişi kolay olmalıdır. Ancak bu kolaylık kayganlaştırıcı bir madde ile değil, bombeli uçlama sistemi ile sağlanmalıdır.
10. IV kanül etilen oksitle steril edilmiş olup üretim tarihi ve son kullanma tarihi arasında en az 5 yıllık raf ömrüne sahip olmalı ve bu bilgiler ambalaj üzerinde bulunmalıdır.
11. Plastik dış kılıf sıyrılmaya riskine karşı konik formda olmalı, kanül ucunun bağlanma noktasına kadar uzamalı ve kanül kullanma esnasında plastik kısım ciltten kolayca girebilmelidir.
12. Uluslararası standartlarda, renklerde kodlandırılmış olmalıdır.
13. Yapısal özelliği nedeniyle damara ve dokuya zarar vermemeli kolayca girmeli damara girerken plastik kılıf kıvrılmamalı, damara girildikten sonra sızdırmamalıdır.
14. Giriş iğnesi gerek kanül içinde gerekse uygulama tamamlandıktan sonra herhangi bir şekilde kullanıcıya ve diğer personele batma imkânı tanımayan koruyucu sistem içermelidir.
15. Tekli steril ambalajda bulunmalıdır.
16. Malzemedden 20 adet numune verilecektir.

FLASTER 5 X10 (BEZ)
TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Flaster ten rengi dokuma kumaştan yapılmış olup, tıbbi bez flaster olmalıdır.
2. Çinko oksit bazlı yapışkanı uzun süreli yapışma sağlamalı, neme, ter ve suya dayanıklı olmalıdır.
3. Cildin hava almasını sağlamalıdır.
4. Çıkarıldığında ciltte yapışkan artığı bırakmamalı; hassas olmayan normal cilt yapısına sahip hastalarda alerjik reaksiyon vermemelidir.
5. Enine ve boyuna kolaylıkla kopabilmelidir.
6. Röntgen ışınlarını geçirgen olup, çıkarılmadan röntgen çekilebilmelidir.
7. Flaster 10 cm eninde ve 5 m uzunluğunda olmalıdır.
8. Malzemedden 2 adet numune verilecektir

Fazilet CANLI
Tıbbi Onkoloji
Sorumlu Hemşire

Rana ALTAN
M.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
LİT ve Hematoloji Kliniği
Sorumlu Hemşiresi