



T.C
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

TEKLİF İSTEM FORMU

İstem No/Alım No : 2383025-02-305
Konu : Aneliyathane Ünitesi için 4 Kalem Tıbbi Malzeme Alımı
Talep Eden Birim : Aneliyathane Depolan / Ameliyathane Şoğu
Son Teslim Tarih & Saat : 12/02/2025 17:00:00
İlan Tarihi : 11/02/2025

Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezimiz için aşağıda cins ,miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proforma faturanın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek, belirtilen tarih ve saate kadar Satın Alma Bürosuna gönderilmesini rica ederim.

- 1- Tekliflerin yazılı olması,
- 2- İhale dokümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3- Teklif verilen malzemelerin teslim süreleri, barkod numarası, markaları ve ambalaj şekillerinin yazılması,
- 4- TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilip, birim fiyatlarının rakamla ve yazıyla yazılması,
- 5- Üzerinde kazıntı, silinti, düzeltme bulunmaması,
- 6- Adı, soyadı veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7- Teklif verilmeyecekse FAKS mesajının bir açıklama ile gönderilmesi ,
- 8- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur. Teslim Süresi ve Opsiyon Süresi bildirilmeyen teklifler kabul edilmeyecektir.

Önemli 9- Teklif edilen her kalemin UBB kodu teklifte yer alacaktır.
UBB kodu, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TITUBB) ve/veya Ürün Takip Sistemi (ÜTS)ye kayıtlı ve bu kayıt teklif tarihi itibarıyla geçerli olmalıdır. Alınan her kalemin /kalemler için ayrı ayrı 'TITUBB' da/ ÜTS'de Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olduğunun gösterilmesi ve tedarikçi firma ve bayi konumunda olma şartı aranacaktır. TITUBB/ÜTS ye kayıtlı, firma, bayi konumunda olmayan ve Sağlık Bakanlığı tarafında onaylı olmayan kalemler/kalemlere ait teklif değerlendirilmeye alınmayacaktır.

Önemli 10- Teklif edilen her kalemin için ayrı ayrı teklif tarihi itibarıyla teklif vermeye yetkili ihaleci, tedarikçi veya bayi olduklarını gösterir , Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinde alınmış, Ana Bayi Bilgi Formunu teklif zarfı içinde sunacaktır.

***ÜRÜNLERİN ÜZERİNDE (HER BİR ADET) BARKOD NUMARASI OLACAKTIR.
***İHALE YASAKLISI FİRMALARIN TEKLİF DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR.
Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

*FİRMALAR KENDİ PROFORMA FATURALARI İLE TEKLİF VERECEKTİR.
*FİRMALAR VERGİ NUMARALARINI AÇIKÇA BELİRTECEKTİR.
TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR.
ÖDEMELER MAL MUAYENE KABULUNDAN 180 GÜN İÇİNDE YAPILACAKTIR.
E-POSTA :hastanesatmalma@gazi.edu.tr

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	M.Kodu	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim
1	J01-019580	OR4000 KISMI EMİLEBİLEN TEK YÜZLÜ YAMA (MESH) 20X15 CM	75	ADET
2	J01-011099	OR4080 KISMI EMİLEBİLEN ÇİFT YÜZLÜ YAMA (DUAL MESH) 111-150 CM2	50	ADET
3	J01-013334	OR4070 KISMI EMİLEBİLEN ÇİFT YÜZLÜ YAMA, 110 cm² VE ALTI (110 cm² DAHİL)	30	ADET
4	J01-01C892	OR4960 INTERNAL NAZAL SPLINT (SİLİKON)	300	ADET

Memiş ÇOBAN
HAŞTANE MÜDÜR YRD

Opsiyon :
Teslimat :
Ek :

www.ilsis.gazi.edu.tr
Şartname Eklisi Dosyasında Sunulmaktadır.



J01-019580 POLYESTER KOMPOZİT MESH (20x15CM)

1. Mesh; kendiliğinden sabitlemeli, dörtgen şekle sahip olmalıdır.
2. Mesh; bir tarafının üzerine polilaktik asitli monofilament emilebilir ve kendi kendine sabitlenen kancalar bulunan monofilament polyesterden imal edilmiş olmalıdır.
3. Mesh inguinal ve insizyonel hernilerde endike olmalıdır.
4. Polilaktik kancalar; emilebilir olmalı, ağır pozisyonlandırılması ve sabitleme işlemlerini kolaylaştırmalıdır.
5. Polilaktik kancalar, yabancı cisim reaksiyon riskini azaltmak için 15 ay içinde absorbe olmalıdır.
6. Mesh gözenekleri 1,7x1,1mm (± 0.1 mm) olmalıdır.
7. Meshin yüzeye göre ağırlığı 73g/m^2 ($\pm 1\text{gr/m}^2$) olmalı, polylaktik asitli monofilament kancalar emildikten sonra meshin ağırlığı 38g/m^2 ($\pm 1\text{gr/m}^2$) düşmüş olmalıdır.
8. Mesh 20x15cm ebatlarında olmalıdır.
9. Mesh yapı itibarı ile yumuşak ve kolay uygulanabilir olmalıdır.
10. Mesh yüksek porozite sayesinde kolay doku oluşumu sağlayabilmelidir.
11. Mesh spesifik örgü tekniği sayesinde kesim gerektirdiğinde partikül bırakmamalıdır.
12. Meshin kenarları atravmatik olmalıdır.
13. Karton mesh ambalajının üzerinde, ürün ismi, ürün kodu, ürün ebatı, ürün açılımı, saklama koşulları, ürün lot numarası, sterilite, CE amblemi, son kullanım tarihini gösterir bir etiket bulunmalıdır.
14. Mesh çiftli steril ambalajda bulunmalıdır.
15. Mesh'in çiftli steril ambalajı ayrı bir karton kutuda bulunmalıdır.
16. CE belgesi olmalıdır.
17. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir. Değerlendirme de; ürünün kullanım kolaylığı, teknik özelliklerinin üstünlüğü ve vaka esnasında sağladığı avantajlar dikkate alınacaktır.

Ebru GÖNÜS KARAYIL
Anesteziyoloji Birim
Başkanı

Doç. Dr. Aydin YAVUZ
Gazi Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Diy. Yez. No: 148193

2

**J01-011099 KISMİ EMİLEBİLEN ÇİFT YÜZLÜ POLYESTER
YAMA TEKNİK ŞARTNAMESİ (12 CM YUVARLAK)**

1. Meshin üzeri film kaplı kısmı sentetik, non-absorbabl, üç boyutlu en fazla 1,8 mm kalınlığında çift katlı örgülü polyester olmalıdır.
2. Meshin film kaplı, üç boyutlu ve örgülü polyester materyalinin ağırlığı 78 gr/m² olmalıdır.
3. Mesh'in yırtılmaya karşı direnci 367 ±20 kPa olmalıdır.
4. Meshin film kaplı, üç boyutlu ve örgülü polyester materyalinin gözenek genişliği 2,0mmx2,4mm olmalıdır.
5. Mesh, 12cm ebatında ve yuvarlak olmalıdır.
6. Meshin kenarları travmatik olmamalıdır.
7. Meshin viserayla temas edecek yüzeyinde; hidrofilik, resorbe olabilen ve visera ile mesh arasındaki doku yapışmasını engelleyici transparan bir film olmalıdır.
8. Mesh'in viserayla temas edecek adezyon önleyici transparan film materyeli oxide olmuş atelokolajen tipli ve gliserol karışımından oluşmalıdır.
9. Mesh'in viserayla temas edecek transparan film kısmı kritik adhezyon oluşma evresinde tam destek sağlayarak en geç 3 hafta sonunda vücuttan hidroliz yoluyla atılarak absorbe olmalıdır.
10. Mesh'in viserayla temas edecek transparan film kısmı; mesh kenarlarından oluşabilecek adezyonları minimize etmek adına tüm kenarlardan yaklaşık 5 mm taşmalıdır.
11. Mesh'in viserayla temas edecek transparan film kısmı kolay aşınmamalı ve ele yapışmamalıdır.
12. Mesh'in laparoskopik uygulamalarda karın duvarına asılması ve cerrahın işini kolaylaştırması adına mesh üzerinde emilmeyen monofilament tespit sütürleri hazır halde olmalıdır.
13. Mesh çok yönlü elastikiyete sahip olmalıdır.
14. Mesh ventral hernilerde gerek açık gerek ise laparoskopi tekniğine uygun olarak kullanılabilir olmalıdır.
15. Mesh son ambalaj açıldıktan sonra blister kutusunun içerisinde steril su veya serum fizyolojik ile ıslatılarak çok yönlü elastikiyet sağlayabilir olmalıdır.
16. Kutu ambalaj içerisinde prospektüs bulunmalıdır. Prospektüste Türkçe açıklama olmalıdır.
17. Her bir mesh çiftli steril blister ambalajda ve bu ambalaj da bir karton kutunun içinde bulunmalıdır.
18. Mesh karton kutusunun üstünde ürünün sterilite tarihi, lot numarası, son kullanım tarihi ve sterilizasyon yöntemi belirtilmiştir olmalıdır.

Ebru GÜNEŞ KARAVELİ
Ameliyathane Birim
Sorumlusu

Doç. Dr. Zeynep YAVUZ
Gazi Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 148193

3

J01-013334 POLYESTER KOMPOZİT MESH (9 CM YUVARLAK)

1. Açık ve laparoskopik ventral herni onarımında kullanılmalıdır.
2. Intra abdominal yerleştirme için mesh'in iki yüzü bulunmalıdır.
3. Mesh; iki yüze sahip olmalı, adhezyon bariyeri ve monofilament polypropilen veya multifilament polyester tabakadan oluşmalıdır.
4. Mesh'in bir yüzü (batın duvarına gelecek kısım) defekt olan bölgede doku büyümesinin sağlanabilmesi için polypropilen veya polyester yapıda olmalıdır.
5. Mesh'in diğer yüzü (organlarla temas edecek bölümü) gerekli olan doku büyümesi sağlanana kadar organların yapışmasını engellemek için mesh kenarlarından yaklaşık 5 mm taşan oxide olmuş Atelolajen tip I ve gliserolden oluşan transparan film tabakadan veya sodyum hiyalüranat, carboksimetilceluloz ve poliyetilenglikol bileşilerinden üretilen hidrojelden veya ORC (okside rejenere selüloz) PDO (polidioksonan)' dan olmalıdır.
6. Adezyon bariyeri kritik adhezyon oluşma evresinde tam destek sağlayarak en geç 30 gün içerisinde vücuttan tamamen emilerek atılabilmelidir.
7. Mesh anatomiye göre önceden şekillendirilmiş olmalıdır.
8. Paket üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi belirtilmelidir.
9. Orijinal ambalajında ve steril olmalıdır.
10. Mesh ebatları 110 cm^2 ve altı olmalı ve OR4070 SUT koduna bağlanmış olmalıdır.
11. Ürün seçimine numuneler değerlendirilerek karar verilecektir. Değerlendirme de; ürünün kullanım kolaylığı, teknik özelliklerinin üstünlüğü ve vaka esnasında sağladığı avantajlar dikkate alınacaktır.

EDİTÖR GÖNÜŞ KARAVELİ
Ameliyathane Birim
Başkanı

Doç. Dr. Ayhan YAVUZ
Gazi Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Dip. Tes. No: 148193



T.C
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

TEKNİK ŞARTNAME LİSTESİ

İstem No : 29564

Döküm Tarihi : 30/01/2025 13:03:00

İstem Tarihi : 30/01/2025

Bölüm Adı : Ameliyathane Stoğu

4

Malzeme Kodu

Malzeme Adı

J01-01C692

OR4960 İTERNAL NAZAL SPLİNT (SİLİKON)

DOYLE II INTRANASAL AIRWAY SPLİNT TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Post-op dönemde rahat nefes almayı sağlamak için airwayli olmalıdır.
- 2- Materyali girişim sırasında ve çıkarırken maksimum hasta konforunu sağlamak için tıbbi dereceli silikon olmalıdır. Paket üzerinde materyali yazılı olmalıdır.
- 3- Uç ve yan kısımlarındaki delikler sayesinde rahatça tespit edilebilmelidir.
- 4- Ürünün ölçüleri 7x 0.4x 2cm (+/- %5) olmalıdır. İstenildiğinde rahatlıkla kesilebilmelidir.
- 5- EO ile steril edilmiş olmalıdır.
- 6- Steril çiftli paketlerde olmalıdır.
- 7- Ürün üzerinde kanama yapabilecek hiçbir çapak olmamalı, pürüzsüz olmalıdır.
- 8- Ürün paket içinde rahatlıkla görülmeli, ayrı bir zarf içinde olmamalıdır. Ürünün paketi, firmanın orijinal ambleminin, adresinin ve bilgilerin basılı olduğu tyvek kağıt olmalıdır.
- 9- Paket üzerindeki etiket kolayca hasta dosyasına yapıştırmak için kolay çıkarılabilmeli ve nereden çıkarılacağına dair işaret bulunmalıdır.
- 10- Paket üzerinde katalog numarası, malzeme adı, üretici firma adı, LOT numarası, son kullanma tarihi, tek kullanımlık olduğu ve CE işareti yazılı olmalıdır.
- 11- Teklif veren firmalar ürün muayenesi için numune getirecektir.

HAZIRLAYANLAR

ONAYLAYAN

Ebru GÜMÜŞ KARAVELİ
Ameliyathane Birim
Sorumlusu

Doç. Dr. Aydin YAVUZ
Gazi Üniversitesi Tıp Fak. Hast.
Genel Cerrahi Anabilim Dalı
Diy. Tes. No: 148193

Hemşire EBRU GÜMÜŞ KARAVELİ

Gazi Üniversitesi Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi