

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
ERZİNCAN İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
BİNALİ YILDIRIM ÜNİVERSİTESİ MENGÜCEK GAZİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

06.05.2025

Başbağlar Mahallesi 1430 Sk.Erzincan

TLF:0446 212 22 22

FAX:0446 212 22 00

Email: menguceksm.satinalma@saglik.gov.tr

Sayı : 62639109

Konu: Piyasa Araştırma ve Teklif Mektubu

Hastanemiz **ECZANE 10 KISIM SARF MALZEME TALEBİ** kullanılmak üzere: aşağıda cinsi miktarı ve özellikleri belirtilen malzemeler 4734 sayılı Kamu İhale Kanununun 22.madde (d) bendi göre satın alınacaktır. Firmanız tarafından temini mümkün ise KDV Hariç Götürü Bedel/Birim fiyatının 08.05.2025Tarih ve Gün saat 10:00a kadar piyasa araştırması ve teklife esas olmak üzere, Hastanemize teklif verilmesini rica ederim.

S.NO	SATIN ALINACAK MALIN CİNSİ	MİKTARI	ÜRÜN UBB KODU	SUT KODU	SUT FİYATI	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTAR
1	BİSTURİ UCU NO:22	1.600	Adet				
2	CERRAHİ BEYİN PEDİ 12*75 MM	100	Adet				
3	CERRAHİ BEYİN PEDİ 20*70 MM	80	Adet				
4	CERRAHİ BEYİN PEDİ 25*50 MM	40	Adet				
5	CERRAHİ BEYİN PEDİ 40*40 MM	30	Adet				
6	NAZOGASTRİK SONDA NO:14	200	Adet		OR1440		
7	NUMUNE ALMA SETİ (BRONŞİYAL LAVAJ KABI)	750	Adet		GHC1690		
8	KARMEN KANÜL NO:5	200	Adet				
9	PAMUKLU PED.	5.000	Adet				
10	SÜTÜR POLİESTER PLED 2/0 26 MM YUV. ÇİFT İĞNE (KAPAK SÜTURU)	180	Adet				

MAL/HİZMETE AİT TEKNİK VE İDARİ ŞARTLAR

1-)Teklif mektubunu ve Şartnameyi tamamen okudum ve teklif mektubuna ve şartnameye uygun hizmet/ürün vereceğimi taahhüt ediyorum

2-)İdare ürün/hizmeti alıp almamakta veya bir kısmını almakta serbesttir.

3-)Eki : 5 Adet teknik şartname

4-)Malzeme Teslim Süresi : 10iş günü

5-)İsteklilerin Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücut Dışında Kullanılan (in vitro) Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği kapsamındaki tüm malzemelerin TİTUBB/ÜTS'de Sağlık Bakanlığı Tarafından kayıt işleminin tamamlanmış olması ve bu durumu gösterir belgeler teklif ile birlikte sunulmalıdır.

6-)İsteklilerin (tedarikçi ya da bayii) TİTUBB/ÜTS sisteminde kayıtlı olması zorunludur.

- 7-)Tıbbi Cihaz Yönetmeliği, Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihaz Yönetmeliği ve Vücut Dışında Kullanılan Tıbbi Tanı Cihazları Yönetmeliği kapsamı dışında ki ürünler teklif edilecekse, bu ürünlerin söz konusu yönetmeliklerin kapsamı dışında olduğuna dair üreticinin/ithalatçının yazılı beyanı yeterli olacaktır.
- 8-) 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 kapsamında "Satış Merkezi Yetki Belgesi" teklif dosyası ile birlikte sunulacaktır.
- 9-) Ürün (Barkod) numarası, SUT kodları, etiket ve marka adı teklif mektuplarında yazılı olacaktır.
- 10-)Teknik Şartnameye uygun olmayan teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 11-)Vermiş olduğunuz fiyatlar teklif için geçerlidir.
- 12-)Teklif verilmiş olması şartların tamamı kabul edilmiş ve taahhüt altına girilmiş sayılır. Teklifler hiç bir suretle iade edilmez, geri çekilemez.
- 13-)Bu tedarikten doğacak alacaklar üçüncü kişilere İdarenin onayı olmadan Temlik edilemez. Ayrıca 01.05.2007 tarih ve 26509 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan Döner Sermayeli İşletmeler Bütçe ve Muhasebe Yönetmeliğinin 22. maddesinin (c) bendine istinaden belirlenen limitin üzerindeki miktarlar için 180 gün içinde ödeme yapılacaktır.
- Abuzer KAYA

10. KALEM SÜTÜR POLİESTER PLED 2/0 26 MM YUV. ÇİFT İĞNE (KAPAK SÜTÜRÜ)

1. Malzeme içeriği Polyester olmalıdır.
2. Multiflaman yapıda Sentetik, Emilmeyen suture olmalıdır.
3. Suture materyali düğüm emniyetinin daha iyi olması ve kalp kapakçığı gibi özellikli ve yüksek emniyet gerektiren dokularda daha efektif görev yapabilmesi için polybutylate ile kaplı olmalıdır.
4. Malzeme yeşil ve beyaz renkli olmalıdır.
5. Raf ömrü en az 2 yıl olmalı, son kullanma tarihi poşetlerin üzerinde yazılı olmalıdır.
6. İğne boyları istenilen ebatta ve suture uzunlukları USP standardına uygun olmalıdır.
7. Kalp kapakçığı gibi özellikli ve yüksek emniyet gerektiren dokularda kullanıldığı için Suture bir orta merkezden ve merkezin çevresine örülmüş en az 16 liften oluşmuş olmalıdır.
8. Suturen iğnesi tapercut keskin özeliğinde olmalıdır.
9. Suture yüzeyi pürüzsüz olmalı tüylenmeye karşı dayanaklı olmalı ve dikiş süresince deforme olmamalıdır.
10. İğne dokudan geçtikten sonra suture kısmı dokuya takılıp geriye doğru büzüşmemeli ve tiftiklenme yapmamalıdır.
11. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, dokulardan kolaylıkla ve minumun travmayla deforme olmadan geçmelidir.
12. Cerrahi suturen iğnesinin gövdesi portegüden her yöne kaymayı engelleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
13. İğnelerin dokudan geçerken kolay eğilip , bükülüp kırılmaması için çelik olmalıdır.
14. Suture ile iğne birleşme noktası dokulardan geçerken dokuları travma etmemeli , bu nedenle iğne ile suture birleşme noktası çapı uyumlu olmalıdır.
15. Sutureler paketten çıktığında suturen paket hafızası minumum olmalı ve suture paketinden çıktığında düz bir yapıda olmalıdır.
16. Suture ambalajının Kullanım esnasına kadar dış etkilerden korunmasını sağlamak için alüminyum folyo veya blister veya Tyvek ambalaj olmalıdır. Sıvı testi uygulanacaktır, Alüminyüm folyo/blister/Tyvek ambalaj üzerindeki yazılı bilgiler içteki karton makaranın üzerine orijinal baskılı olmalıdır. (Steril alana partükül düşmemesi ve bilgi kaybına yol açmaması için yapıştırma etiket olmamalıdır)
17. Malzeme ile ilgili tüm bilgiler , okunaklı ve bozulmayacak şekilde ambalaj üzerinde olmalıdır.
18. Malzeme kullanım anına kadar sterilesini koruyacak şekilde ambalajlanmış olmalı , Bu ambalaj içeriğinin sterilitesi bozulmadan açılabilir şekilde olmalıdır.
19. Malzemeler Tek tek Steril poşetlerde,nemden,ısıdan etkilenmeyecek şekilde olmalı ve orijinal kutularında teslim edilecektir.
20. Kalp kapağı suturelerinde pledget'li suture poşet'i içerisinde 10 adet suture bulunmalı bu suturelerin 5 adet'i green 5 adet'i ise white olmalıdır.

Mengücek
Prof. Dr. Oruç Alper ONK
Dip. Tes. No : 120203
Kalp Damar Cerrahisi Uzmanı

Mengücek Gazi Fikr. Ars. Hst.
Dr. Öğr. Üy. Dr. EMİR
Kalp Damar Cerrahisi Uz.
Dip. Tes. No: 138337

1. KALEM: BİSTÜRİ UCU NO:22

2. Karbon çelikten imal edilmiş olmalıdır.
3. Tek kullanımlık, tekli steril ambalajlarda olmalıdır.
4. Dokuya zarar vermeden kesmelidir.
5. Vaka boyunca oksitlenmemeli ve körelmemelidir.
6. İstenilen bistürü uçları numaralarına göre standart şekillerde olmalıdır

2.KALEM: CERRAHİ BEYİN PEDİ:12*75 MM

3.KALEM :CERRAHİ BEYİN PEDİ:20*70MM

4. KALEM: CERRAHİ BEYİN PEDİ:25*50MM

5.KALEM: CERRAHİ BEYİN PEDİ:40*40MM

1. Beyin Cerrahi, (kullanıcı tercihiine göre ortopedik, spinal, kardiovasküler vb.) ve mikroskopik ameliyatlar için özel tasarlanmış ve yüksek emicilik özellikli sayesinde operasyon esnasında oluşabilecek (kan, sıvı, serum vb.) sıvıların uzaklaştırılmasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
2. Ürünün emiş gücü ve kullanım amacına göre ürün tipleri: beyin pedi pamuk ince kendi ağırlığının 10 kat ve üzeri emicilik, beyin pedi pamuk standart kendi ağırlığının 10 kat ve üzeri emicilik, beyin pedi pamuk kendi ağırlığının 5 kat ve üzeri emicilik, Ürünün emiş gücüne göre %100 pamuktan imal edilmiş ürün olmalıdır.
3. Beyin pedlerinde, pamuktan dokunmuş ve hidrofiber yapıda sıvı emme özelliğine sahip hammaddelerden üretilmiş olmalıdır.
4. Beyinpedi kuru veya ıslak iken ipliklenmemeli, tüylenmemeli, liflenmemeli ve lime-lime dağılmamalıdır. (Ürün bu özeliği sağladığına dair akredite olmuş lab.alınmış test raporu olmalıdır.)
5. Beyinpedi, ıslak dokulara direkt koruma sağlayabilecek ve hemostatize olabilecek hafif basınçları da önleyebilecek özellikte olmalıdır.
6. Ürün tüm tipleri x-ray özellikli olarak sunulmalıdır
7. Beyin pedinin üzerinde, röntgende görülebilmesini sağlayan x-rayli renkli malzemeden oluşmuş pedi baskılı şerit olan bir tipi (takip ipi x-raysiz) ve röntgende görülebilmesini sağlayan renkli malzemeden oluşmuş baskı şeritli x-raylipedli /x-rayli takip ipli çeşitleri olmalı ve/veya ürün üzerinde röntgende görülebilmesini sağlayan kullanımı zorlaştırmayacak şekilde pedin bir kenarına veya boyuna yapıştırılmış x-rayli renkli malzemeden baskılı şerit olmalı, x-ray şerit üzerinde kopma, açılma ve dökülmeyi önlemek amaçlı dikişli (zigzag) olmalı veya sağlam bir şekilde ürün üzerine baskı vb. yöntemle yerleştirilmiş olmalıdır.
8. Beyin pedin "takip ipi" operasyon bölgesinden uzaklaştırılma esnasında çekildiğinde çözölmeyecek, kopmayacak ve sertlik yapmayacak, dokuya zarar vermeyecek, atravmaya sebep olmayacak biçimde, özel olarak tasarlanmış bir dikiş formu ile ped'e bağlanmış olmalı, ped den kopmamalı ayrılmalıdır.
9. Beyin pedi, hızla sıvı emici bir yapıda olmalı ve yüksek kapasitede sıvı tutma özelliği olmalı, pamuklu tipinde ürünler ise ağırlığının en az 10katı veya katı kadar sıvı emebilmeli ve emiş kapasiteleri için, (ISO) akredite olmuş laboratuvar raporu ile kanıtlanabilmelidir.
10. Takip ipi, dokuyu tahrip etmemesi için pedin özel tasarlanmış bir dikiş formu ile ped e bağlanmış olmalı, pedin üzerinde dokuya zarar verebilecek başka bir element olmamalıdır. Atravmaya sebep olmayacak şekilde bağlanmalıdır.
11. Beyinpedi, 10'ar adet olmak üzere, bir yüzü şeffaf diğer yüzü yırtılmayan malzemeden(Tyvek ve/veya Kraft ve/veya medicalgrade)olmalıdır.

Mengücek Gazi Eğitim ve Araştırma Hastanesi
Mehmet KÜÇÜK
Sağlık Tek.

Mengücek Gazi Eğitim ve
Araştırma Hastanesi
Ecz. Fikriye BOGA
Diploma Tescil No:60049

12. Cerrahî pedler, kullanıcının kolayca çekip alabileceği bir biçimde, kartondan yapılmış özel sayım kartlarına sarılmış ve özel sayım kartlarının üzerindeki çentikler, kullanıcının ne kadar ped kullandığını anında takip edebilmesi için 1'den 10'a kadar numaralandırılmış olmalıdır.
13. Ürün steril ambalajda olmalı ambalaj üzerinde veya kutu içerisinde kullanma talimatı bulunmalıdır.
14. Cerrahi ped herhangi bir sterilizasyon kalıntısı olmayacak şekilde gama ışını ve etilen oksit ile sterilize edilmiş olmalıdır. (Cerrahî beyin pedi kullanım yeri, amacı nedeni ile en az class III sınıfı olmalıdır.)

6. KALEM: NAZOGASTRİK SONDALAR NO:14F

1. Nazogastrik sonda da bükülmeyi önleyen uygun sertlik olmalıdır.
2. Travma oluşturmeyen yuvarlatılmış açık distal uç olmalıdır.
3. Doku emilmesini önleyen çapraz dört yan delik olmalıdır.
4. Radyopak çizgili olmalıdır.
5. Uzunluğu 120-130 cm olmalıdır.
6. Steril orijinal ambalajında olacaktır.
7. Her numara sonda için renk kodlu funnelkonnektörlü olmalıdır

7. KALEM: TRAKEAL NUMUNE ALMA SETİ(MUKUS TOPLAMA)25 ML

1. Trakeal aspirasyonlarda sekresyon örnekleri almaya uygun olmalıdır.
2. Şeffaf olmalıdır.
3. Aspiratörden gelen hortuma bağlanmak için funnel konnektörü olmalıdır.
4. Hastayı aspire etmek için aspiratör sondasına takılan kapkon konnektörü olmalıdır.
5. Numune almak için özel kabı olmalı.
6. Numune alındıktan sonra ayrı bir kapakla bu kap kapatılmalı.
7. Hasta kimlik bilgilerini yazılacağı etiketi olmalıdır.

8. KALEM: KARMEN KANÜL NO: 5

1. Kanüller silikon, steril ve tek kullanımlık orijinal ambalajında olmalıdır.
 2. Kanül ambalajı üzerinde üretici firma adı ve adresi, steril olduğunu belirten Türkçe ve İngilizce yazı, yazılı olacaktır.
 3. Uygun ambalajlarda, üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri belirtilmeli
 4. Her Kanülde maksimum aspirasyon etkinliğini sağlamak için karşılıklı iki açıklık olacak
 5. Kanül ambalajlarının arkasında üretim tarihi ve kanül numaraları renk kodu ile yazılı olacak
 6. Carmen enjektörle uyumlu olmalıdır.
- Ucunda adaptörü olmalı.

9.KALEM: PAMUKLU PED 10*15CM

1. Yüksek emici güce sahip gazlı bezin veya spunles(viskon)ortasına hidrofil (emici) pamuk eklenerek dizayn edilmiş ve olarak, batin ameliyatlarında ve doğumda yaraya pansuman amaçlı kullanılmak amacı ile dizayn edilmiş olmalıdır.
 2. Ürünün gazlı bez(standart) veya viskon çeşitlerinden herhangi biri olmalıdır.
 3. Viskon tipli ürünlerde cm2 de en az35 gr olarak imal edilmiş olmalıdır
 4. Ürünün radyopacklı ve radyopacksız olmak üzere türleri olmalı, bunlarında değişip ölçülerde çeşitleri sunulmalıdır.
 5. Ondalık kesirleri istenilen basamağa göre yuvarlarken önce yuvarlanacak basamağın sağındaki ilk rakama bakılır. Bu rakam 5'e eşit veya 5'ten büyük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam 1 artırılır ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.5'ten küçük ise yuvarlanacak basamaktaki rakam değişmez ve bu basamağın sağındaki diğer basamaklar atılır.
 6. viskondan imal edilmelidir.
 7. Pedlerde pamuk gazlı bez veya viskon içine muntazam yayılmış, pamuk 2 cm kalınlığında, 9-10 gr, gaz hidrofil ile tamamen kaplanmış, kenarlarından serbest ipler ve pamuk sarkmayacak şekilde katlanmış olmalıdır.
 8. Her iki tipteki ürün içinde Bir pakette 5 adet pamuklu ped bulunmalı, Pamuklu pedler, bir tarafı şeffaf sterilizasyon rulosu içerisinde ve nonsteril olarak teslim edilecektir.
 9. Sterilizasyon rulosu TS EN 11607 paketleme materyalleri ile ilgili standardı karşılamalıdır.
 10. Paketleme materyalinin ağırlığı en az 70 gr olmalıdır. Rulo üzerinde buhar sterilizasyonunu işaret eden kimyasal indikatör bulunmalıdır.
- Sterilizasyon rulolarının üzerine firma kimliğini ifade eden etiket yapıştırılmamalıdır

Mengücek Gazi

Mez.

ÇÜK
Sağlık İek.

Mengücek Gazi Eğitim ve
Araştırma Hastanesi
Ecz. Rukiye BOĞA
Diploma Tescil No:60049