

TEKLİF İSTEME FORMU

22.01.2025

İlan No : 2025-01-296
İstem No : 78671
Alım No :
Talep Eden Birim : Gastroenteroloji / Endoskopi
Konu : SARF MALZEME ALIMI

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 28/01/2025 13:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	KANAMA DURDURUCU, SELÜLOZ İÇEREN, ENJEKTÖR FORMUNDA, 5ML	100	Adet					
2	KANAMA DURDURUCU, SELÜLOZ İÇEREN, ENJEKTÖR FORMUNDA, 10ML	100	Adet					

Mersin Üniversitesi Hastanesince aşağıda cins,miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proforma faturanın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek Satınalma Birimine gönderilmesini rica ederim.

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dökümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3-Teklif verilen malzemelerin **kdv hariç birim fiyatları, kdvd hariç toplam tutarları, marka ve teslim süreleri, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı ürünler için barkod numarası, kapsam dışı ürünler için kapsam dışı olduğunun belirtilmesi/ yazılması,**
- 4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilir,birim fiyatlarının rakamla ve/veya yazıyla yazılması,
- 5-Üzerinde kazıntı,silinti,düzeltilme bulunmaması,
- 6-Ad,Soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7-Teklif verilmeyecekse faks veya mail yoluyla cevap verilmesi,
- 8- Malzemeler ilgili firma yetkilisince depoya teslim edilecektir. **Kurum bilgisi ve izni dışında kargo ile yapılan malzeme,fatura,irsaliye teslimatları kesinlikle kabul edilmeyecektir.**
- 9- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur,Teslim süresi ve opsiyon süresi bildirilmeyen teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 10-Teklif edilen kalemlerden tıbbi cihaz kapsamında olan ürünler için T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı olmalı ve bu kayıt bildirim işlemlerini eksiksiz olarak tamamlamış olmalıdır.
- 11-Geri ödeme kapsamında olan ürünlerin T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne ve T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını yapmış ve tamamlamış olmalıdırlar
- 12-T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtsız , Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan, T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını tam olarak yapmamış olan kalem/kalemlere ait teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır

Önemli : Yukarıda sayılan maddelerde belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

İrtibat TLF: 0324 241 00 00 - 22570-22593-22598

Mail adresi: hastanesatinalma@mersin.edu.tr

Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

NOT : İlanlarımızı” <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari>” adresinde yayımlanmaktadır.

Büyüamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

Emilebilen Bitkisel Kanama Durdurucu 5 ML Enjektör

Vücut içi yaralanmalar ve travmatik kesiler sonucu oluşan kanamaları ,ani gelişen kanamalar, cerrahi kanamalar, yoğun kanamalar, cerrahi müdahale sonrası kanama olasılığı olan operasyonlarda, endoskopik işlemlerde, kılcal damar kanaması, sızıntı, venöz ve arteriyel kanamalarında, amputasyon, yaralanmalar, durdurulamayan burun kanamaları, kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde doğrudan yara yüzeyine veya kanamalı bölgeye yara ya da kesiğin üzerine kısa bir süre hafifçe bastırılarak uygulandığında kanamayı durdurucu olarak kullanılmak üzere ürünün genel ve teknik özelliklerini kapsamaktadır.

1. T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden üretim / ithal izni almış olmalıdır.
2. CE Belgesi olmalıdır.
3. Ürünler kullanım kılavuzu ile birlikte verilmeli.
4. % 100 Bitkisel içerikli olup, alkol ve domuz serumu içermemelidir.
5. Uygulama gerçekleştirilen kanama alanlarında oluşturduğu network (ağ) çerçevesinde vital eritrosit aggregasyonu ve fizyolojik hemostaz regülasyonu yaparak kanamayı çok kısa sürede kontrol altına alacak yapıda olmalıdır.
6. Tek kullanımlık, vücutta Emilebilir Selüloz Solüsyon içeren Enjektör Set Şeklinde olmalıdır.
7. Solüsyonlu Selüloz 7-14 gün içerisinde vücut tarafından emilmeye başlamalı,40 gün içerisinde tamamen yok olmalıdır.
8. Koagülasyon faktörü sorunu olan durumlarda **HEMOFİLİ,HİPERTANSİYON,DİABET,VON WILLEBRAND,GLANZMAN TROMBASTENİSİ** hastalarında v.b cerrahi girişimlerde ve travmatik kesiklerde etkin kullanılabilme potansiyeli taşımaktadır.
9. **Emilebilen Okside Selüloz 5 ml Solüsyon içeren Enjektör Set** özellikte olmalıdır.
10. Numune, katalog veya aydınlatıcı dokümanlar ,prospektüs v.b. verilecek teklifler esnasında ilgili mercilere teslim edilmelidir. Numune teslim edilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmamalıdır.

Prof. Dr. Engin ALTINTAŞ
M.E.U.T.F. İç Hastalıkları A.D.
İç Hastalıkları ve Gastroenteroloji Uzm.
Dip. No: 19949 / 23417
Dip. Sicil No: 46195

Prof. Dr. Orhan SEZGİN
Mersin Üniv. Tıp Fakültesi
İç Hastalıkları ve Gastroenteroloji Uzm.
Dip. No: 19949 / 23417
Dip. Sicil No: 46195

Emilebilen Bitkisel Kanama Durdurucu 10 ML Enjektör

Vücut içi yaralanmalar ve travmatik kesiler sonucu oluşan kanamaları ,ani gelişen kanamalar, cerrahi kanamalar, yoğun kanamalar, cerrahi müdahale sonrası kanama olasılığı olan operasyonlarda, endoskopik işlemlerde, kılcal damar kanaması, sızıntı, venöz ve arteriyel kanamalarında, amputasyon, yaralanmalar, durdurulamayan burun kanamaları, kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde doğrudan yara yüzeyine veya kanamalı bölgeye yara ya da kesiğin üzerine kısa bir süre hafifçe bastırılarak uygulandığında kanamayı durdurucu olarak kullanılmak üzere ürünün genel ve teknik özelliklerini kapsamaktadır.

1. T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden üretim / ithal izni almış olmalıdır.
2. CE Belgesi olmalıdır.
3. Ürünler kullanım kılavuzu ile birlikte verilmeli.
4. % 100 Bitkisel içerikli olup, alkol ve domuz serumu içermemelidir.
5. Uygulama gerçekleştirilen kanama alanlarında oluşturduğu network (ağ) çerçevesinde vital eritrosit aggregasyonu ve fizyolojik hemostaz regülasyonu yaparak kanamayı çok kısa sürede kontrol altına alacak yapıda olmalıdır.
6. Tek kullanımlık, vücutta Emilebilir Selüloz Solüsyon içeren Enjektör Set Şeklinde olmalıdır.
7. Solüsyonlu Selüloz 7-14 gün içerisinde vücut tarafından emilmeye başlamalı,40 gün içerisinde tamamen yok olmalıdır.
8. Koagülasyon faktörü sorunu olan durumlarda **HEMOFİLİ,HİPERTANSİYON,DIABET,VON WILLEBRAND,GLANZMAN TROMBASTENİSİ** hastalarında v.b cerrahi girişimlerde ve travmatik kesiklerde etkin kullanılabilme potansiyeli taşımaktadır.
9. **Emilebilen Okside Selüloz 10 ml Solüsyon içeren Enjektör Set** özellikte olmalıdır.
10. Numune, katalog veya aydınlatıcı dokümanlar ,prospektüs v.b. verilecek teklifler esnasında ilgili mercilere teslim edilmelidir. Numune teslim edilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmamalıdır.

Prof. Dr. Engin ALTINTAŞ
M.E.Ü.T.F. İç Hastalıkları A.D.
Hastalıkları ve Gastroenteroloji Uzm.
Dip. No: 19949 / 23417
Dip. Sicil No: 46195

Prof. Dr. Orhan SEZGİN
Mersin Üniv. Tıp Fakültesi
İç Hast. ve Gastroenteroloji Uzm.
(Dip. No: 8934 Sicil No: 4134)