

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

26.09/2025

İlan No : 2025-09-3695
İstem No : 82592
Alım No :
Talep Eden Birim : Kulak Burun Boğaz / Kulak Burun Boğaz Servis
Konu : SARF MALZEMESİ ALIM

BA

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 01/10/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Test. Süresi (Gün)
1	KANAMA DURDURUCU, BİTKİSEL, EMİLEMEYEN, TAMPON FORMUNDA, 2.5CMX7.0CM	100	Adet					

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

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dokümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3-Teklif verilen malzemelerin KDV hariç birim fiyatları, KDV hariç toplam tutarları, marka ve teslim süreleri, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemine (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, düzeltme bulunmaması,
- 6-Ad, Soyadı 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

ÖNEMLİ:

1) Yukarıda sayılan maddeler de belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

2) SİPARİŞ TUTARI 100.000,00 TL ALTINDAKİ MALZEMELER HASTANEMİZ DEPOSUNA KARGO YOLU İLE TESLİM EDİLEBİLECEKTİR.

İrtibat Telefon: 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 yayınlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

KANAMA DURDURUCU HEMOSTATİK AJAN BİTKİSEL LİKİT TAMPON (2,5cm X 7cm = 3 ml) TEKNİK ŞARTNAMESİ

KONU: Bu Teknik Şartname; travmatik kesi, amputasyon, yaralanmalar, durdurulamayan burun kanamaları, kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde kanama durdurucu olarak kullanılmak üzere satın alınacak ürünün genel ve teknik özelliklerini kapsamaktadır.

GENEL ÖZELLİKLER :

1. Ürünler, T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğünden üretim / ithal izni almış olmalıdır.
2. Ürünün CE Belgesi olmalıdır.
3. T.C. Sağlık Bakanlığı Hıfzıssıhha Merkezi Başkanlığından Sterilite Testi uygunluk belgesi almış olmalıdır.
4. Ürün, İrritasyon Testi, Sensitizasyon Deneyi, Sitotoksiste uygunluk belgesi almış olmalıdır.
5. Ürünler kullanım kılavuzu ile birlikte verilmeli kullanım kılavuzu içerisinde Ürünün Etken Maddesi ; Urtica dioica (kurutulmuş kök ekstresi) , Vitis vinifera (kurutulmuş yaprak ekstresi) , Glycrrhiza glabra (kurutulmuş yaprak ekstresi) , Alpinia officinarum (kurutulmuş yaprak ekstresi) , Thymus vulgaris (kurutulmuş ot ekstresi) olmalıdır, tıbbi özellikler, kullanım yerleri, uyarı ve önlemler, yan etkileri, diğer ilaçlarla etkileşimleri (advers) olmamalıdır, nekroz oluşturmamalıdır ve ticari takdim şekilleri yer almalıdır.

TEKNİK ÖZELLİKLER :

1. Ürün travmatik kesi, amputasyon, yaralanmalar, durdurulamayan burun kanamaları, kanama bozukluklarına bağlı durdurulamayan yüzeysel kanamalarda ve cerrahi girişimlerde doğrudan yara yüzeyine veya kanamalı bölgeye uygulanarak kanamayı durdurabilecek sıvı emdirilmiş **TAMPON** şeklinde olmalıdır.
2. Kanama durdurucu ürün, 2,5 cm X 7 cm boyutlarında homojen olarak kanama durdurucu 3 ml sıvı emdirilmiş Tampon özellikte olmalıdır. Bir kutu içinde, 12 adet = 2,5cm X 7cm = 3ml sıvı emdirilmiş Tampon olmalıdır. Sterilize edilebilmelidir.
3. Kanama durdurucu ürün, her parça kendi ambalajı içerisinde özel saklama koşulları gerektirmeyip, 0+40°C oda sıcaklığı ısı değerleri altında saklama koşullarına sahip olmalıdır.
4. Kanama durdurucunun etki mekanizması, doku bütünlüğünün travmatik, spontan yada cerrahi girişimlerde bozulması sonucu kanama oluşan alanlara uygulandığında çok kısa sürede protein network (ağ) oluşturacak yapıda olmalıdır.
5. Kanama durdurucu ürün, 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. Kanama durdurucu ürün, uygulandığı bölgede ısı artışı ve irritasyona neden olmamalı, hipoalerjenik özellikte olmalıdır.
7. Kanama durdurucu ürün, % 100 Bitkisel içerikli olup, alkol ve domuz serumu içermemelidir.
8. Kanama durdurucu ürün, steril özellikte olup, ilk üretim tarihi ile son kullanım tarih aralığı en az 4 yıl miadlı olmalıdır. Ürün son kullanma tarihi ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
9. Kanama durdurucu ürün, koagulasyon faktörü sorunu olan durumlarda HEMOFİLİ, HİPERTANSİYON, DİABET, VON WILLEBRAND, GLANZMAN TROMBASTENİSİ hastalarında v.b cerrahi girişimlerde ve travmatik kesiklerde etkin kullanılabilme potansiyeli taşımalıdır.
10. Ürünler kullanım kılavuzu ve prospektüs ile birlikte verilecek, prospektüs içerisinde ürünün etken maddesi; Urtica dioica (kurutulmuş kök ekstresi) , Vitis vinifera (kurutulmuş yaprak ekstresi) , Glycrrhiza glabra (kurutulmuş yaprak ekstresi) , Alpinia officinarum (kurutulmuş yaprak ekstresi) , Thymus vulgaris (kurutulmuş ot ekstresi olmalıdır) tıbbi özellikleri, kullanım yerleri, uyarı ve önlemler, yan etkileri, diğer ilaçlarla etkileşimleri (advers) olmamalıdır, nekroz oluşturmamalıdır ve ticari takdim şekilleri yer alacaktır.
11. Yeteri kadar numune, katalog veya aydınlatıcı doküman teklif esnasında teslim edilmelidir. Numune teslim edilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

Dr. Öğrt. Üye. Kemal Koray BAL
Mersin Üniversitesi Tıp Fakültesi
Kulak Burun Boğaz
Dip. Tes. No.: 165528

Prof. Dr. Yusuf VAYISOĞ
Mersin Üniversitesi Hastane
K.B.B. A.B.D.
Dip. Tes. No.: 3323