

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

14/10/2025

İlan No : 2025-10-3881
İstem No : 83053
Alım No :
Talep Eden Birim : Göz Hastalıkları / Göz Hastalıkları Servisi
Konu : SARF MALZEMESİ ALIM

GT

Talep Edilen Hasta :

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

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	LENS, GÖZ İÇİ, KATLANABİLİR, HİDROFOBİK, TEK PARÇA, 23.5DPT	20	Adet					
2	LENS, GÖZ İÇİ, KATLANABİLİR, HİDROFOBİK, TEK PARÇA, 25.0DPT	10	Adet					
3	VİSKOELASTİK MADDE, DİSPERSİF, %2.0	50	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

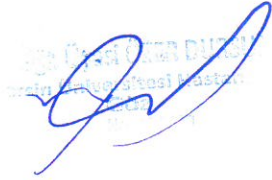
Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

NOT: İlanlarımız <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/> adresinde yayınlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

**LENS, GÖZ İÇİ, KATLANABİLİR, HİDROFOBİK, TEK PARÇA,
TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Lens monoblok yapıda olmalıdır.
2. Lensin optik genişliği 6.00 mm ve haptik uzunluğu 13.00mm haptik açısı 0° olmalıdır.
3. Teklif edilen model lens aşağıda yazılı 3 özellikten en az birine sahip olmalıdır.
 - A. Çok yüksek miyop ve hipermetrop hastalarında kullanılabilmesi için -20(eksi yirmi) - +45(artı kırkbeş) dioptri aralığında 0.5 dioptri basamaklarla üretiliyor olmalıdır. Ayrıca lensler dioptri hatalarına karşı 2 boyutlu barkod teknolojisi ile üretilmiş olmalı ve kutunun orijinal etiketinde 2D barkod barındırıyor olmalıdır.
 - B. Lensin refraktif indeksi 1.55 olmalıdır. Anterior asimetric bikonveks optik yapısında olmalıdır.
 - C. Kenar yapısı üç açılı frosted dizaynda olmalıdır. PCO gelişiminin engellenmesi için Anterior yüzeyindeki kenar yuvarlatılmış olmalı, posterior yüzeyindeki kenar da keskin olmalıdır.
4. Lens aberasyon kontrollü (korneanın sferik aberasyonunu da düzelten) asferik optik dizayna sahip olmalıdır.
5. Lens en fazla %25 su içerikli hidrofobik özellikli materyalden yapılmış olmalıdır.
6. Arka kapsül opasifikasyonunu engelleyen keskin kenar (square edge) dizayna ve uv koruma özelliğine sahip olmalıdır.
7. Haptik yapısı " modifiye c " veya l şeklinde olmalıdır.
8. Lensin ön kamara derinliği(acd) en az 5.0 olmalıdır.
9. Lens enjektör sistemine uyumlu olmalıdır. Kullanım güvenliği açısından lens ve implantasyon sistemi aynı üretici firma tarafından üretilmiş olmalıdır. Her lens başına 1 adet disposable enjektör ve kartuş ya da 2 adet reusable enjektör ve lens başına kartuş verilmelidir. 2.2 mm ve altından implante edilebilmelidir.
10. Lens yag lazere dayanıklı olmalıdır.
11. Firma tarafından teklif edilen ürüne ait numune denenecek, kullanım , hasta sağlığı ve hasta güvenliği bakımından uygun görülmeyen ürünler red edilecektir.



Prof. Dr. Ayça YILMAZ
MEÜ Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
Göz Hastalıkları
Bölümü
Etilim

OFTALMİK VİSKOELASTİK MADDE (Hidroksi Propil Metil Selüloz ,HPMC)

- 1 Ürün Dispersif yapıda olmalıdır.
- 2 pH değeri 6.0 ila 7.8 arasında olmalıdır.
- 3 Ürün Dispersif yapıda olacağından Moleküler ağırlığı 86,000 Dalton olmalıdır.
- 4 Ürün tek enjektör içerisinde %2.0 (20 mg) Hidroksi Propil Metil Selüloz (HPMC) içeriği olmalıdır. Hidroksi Propil Metil Selüloz (HPMC) miktarı ve ml miktarı daha fazla veya daha az olmamalıdır.
- 5 Viskozitesi 3.000 ila 4.500 cPs at 270C. olmalıdır.
- 6 Osmolarite 250-350 mosmol/Kg. olmalıdır.
- 7 Ürün, 100 % transparent olmalıdır.
- 8 Cerrahi girişim süresince net görüş sağlamalı,görüş kalitesini bozmamalı ve kornea endotelini korumalıdır.
- 9 Cerrahi girişimlerde ön kamaraya kolayca enjekte edilmeli ve alınabilmelidir.
- 10 Oküler hidrodinamiği bozmamalıdır.
- 11 İnflamatuar reaksiyona,alerjiye,katarakta ve kanser oluşumuna sebebiyet vermemelidir.
- 12 Kanül kalınlığı(g) 23G veya 25G olmalı ve steril olarak ürün ile birlikte aynı kutuda ayrı bir steril paket içerisinde sunulmalıdır ve ürün bilgileri,son kullanma tarihleri,lot numarası gibi ayırt edici bilgiler mutlaka kutu üzerinde yer almalıdır.
- 13 Ürün ,Pyrogen içermemelidir.
- 14 Son kullanma tarihi en az 1 yıl olmalıdır.
- 15 Tüm ön segment ameliyatlarında ,glokom cerrahi müdahalelerinin tüm aşamalarında , kornea naklinde kullanılabilmelidir, fakomülsifikasyon ve IOL implantasyonu sırasında IOL kaplama özelliğine sahip olmalıdır.
- 16 Ürün, ameliyat sonrasında kolaylıkla çıkarılabilmektedir.
- 17 Teklif verecek firmaların,test ve değerlendirme amaçlı kesinlikle numune vermeleri şarttır.
- 18 Ürünün kutu içeriğinde Türkçe kullanım kılavuzunun olması vazgeçilmez şarttır.
- 19 Teklif edilen ürünün kutusunda ambar teslim kolaylığı olması nedeni ile barkot numarası olmalıdır. Barkot numarası olmayan ürün teslim alınmayacaktır.
- 20 İstekli TİTUBB da kayıtlı olmalıdır.
- 21 Ürün TİTUBB da Sağlık Bakanlığınca onaylı olmalıdır.

Dr. Ömer ÇER DURSUN
Göğüs Hastalıkları Uzmanı
Göğüs Hastalıkları Uzmanı
Göğüs Hastalıkları Uzmanı

Prof. Dr. Ayşe YILMAZ
MEÜ Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi
Göz Hastalıkları Uzmanı
Göz Hastalıkları Uzmanı