

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

19/02/2026

İlan No : 2026-02-694
İstem No : 84967
Alım No :
Talep Eden Birim : Beyin Cerrahi / Beyin Cerrahi Servisi
Konu : SARF MALZEME ALIM

AY

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 26/02/2026 12:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	SHUNT, ORTA BASINÇLI, HİDROSEFALİ, VENTRİKÜLOPERITONEAL, ANTİBİYOTİK SİZ, YETİŞKİN	10	Adet					
2	GREFT, DURA, SERİLEBİLİR, DİKİLEBİLİR, 5CMX5CM	10	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 verilip, 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 değerlendirilme 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.

Büyüamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

SHUNT, ORTA BASINÇLI, HİDROSEFALİ, VENTRİKÜLOPERİTONEAL, ANTİBİYOTİKSİZ, YETİŞKİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürünler etilenoksit ile steril edilmiş ve çift kat paketlenmiş olmalıdır.
2. Şant setinin muhteviyatında birer adet; en az 80 cm'lik baryum çizgili açık veya kapalı uçlu peritoneal kateter, en az 18 cm.lik baryum emdirilmiş işaretli ventriküler kateter ve stylet, düz tabanlı antisifonlu dahili rezervuarlı valf bulunmalıdır.
3. Şant valfi konnektörler hariç en fazla 40 mm boyunda en fazla 17 mm eninde ve yüksekliği en fazla 8 mm olmalıdır. Antisifon mekanizması valfin veya pompanın distal ucunda yer almalıdır.
4. Valf ve rezervuar metal kullanılmayan diyafram valf teknolojisi ile silikon membrandan veya silikon membran ve polipropilen malzemeden üretilmiş olmalıdır.
5. Rezervuar düztabanlı, kafa şekline uyumlu olmalıdır.
6. Rezervuar üzerinde tantalum basınç göstergesi olmalıdır.
7. Şantlar, MRI veya CT görüntüsüne engel olmayacak materyallerden üretilmiş olmalı ve kesinlikle metal parça içermemelidir.
8. Rezervuar üzerinde radyoopak basınç ve akış yönü göstergesi olmalıdır.
9. Rezervuar, valf, ventriküler kateter ve peritoneal kateter aynı kutu içerisinde ya da ayrı ayrı kutularda olmalıdır.
10. Ventriküler ve peritoneal kateterler silikondan yapılmış olmalıdır
11. Peritoneal kateter iç çapı 1,3 mm, dış çapı 2,5 mm olmalı, kateter rezervuar ile birleşik olmalı, üzerinde mikro valf bulunmalıdır
12. Ventriküler kateter iç çapı 1,3 mm, dış çapı 2,5 mm olmalı, mermi uçlu olmalı ve ucundan itibaren 17 mm mesafeye kadar dört yönlü çoklu delik sistemi olmalıdır
13. Ventriküler kateter aynı steril pakette rezervuar veya valf ile birleştirilmiş veya birleştirilmemiş olmalıdır.

Prof. Dr. Ahmet DAĞTEKİN
Mersin Üniversitesi Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tes. No.: EK252, 6_33-1

Doç. Dr. Ayşe Derya KARAT.
Mersin Üniversitesi Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tes. No.: 125572

- 1- Dura Membrane, Beyin Cerrahisi vb. operasyonlarda kullanılmak üzere beyin zarı defekti oluşmuş hastalarda, doku rejenerasyonunu sağlamak ya da hızlandırmak ve sıvı sızıntısını engellemek amacıyla kraniyal ya da omurilik vakalarında kullanılmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
- 2- Geçici olarak duranın yerini alabilen Dura Membrane aynı zamanda rekonstrüksiyonunda kullanılabilir olmalıdır.
- 3- Dura Membrane, en saf kolajen kaynaklarından biri olan Tip-I atelo-collagen, doğal kollajen fibrillerden veya bovin pericardium ya da sığır aşil tendonundan üretilmiş olmalıdır.
- 4- İnsan ve hayvan kaynaklı doku ve kan türevi maddeleri içermeyen yapıda Dura Membrane dizayn edilmiş olmalıdır.
- 5- 5 x5 cm ölçüsünde olmalıdır.
- 6- Nörotoksik olmayan Dura Membrane, toksik etki yaratabilecek herhangi bir materyal, element vb. madde içermeyen ve aynı zamanda radyoaktif herhangi bir bileşen içermeyen yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
- 7- Dura Membrane poros bir yapıya sahip olmalıdır.
- 8- Dural kusuru kapatmak için Dura Membrane gereken boyut ve şekle göre kesilebilir olmak üzere tasarlanmış olmalıdır.
- 9- Dura Membrane'ın gözenek yapısı beyin omurilik sıvısı basıncına dayanıklı olmalıdır ve gözenekler sayesinde sıkılaşmış kollajenin salınmasına uygun tasarlanmış olmalıdır.
- 10- Islak ya da kuru kullanıma uygun olarak Dura Membrane tasarlanmış olmalıdır ve ıslak kullanımda kullanıcı hekim steril % 0.9 salini (oda sıcaklığında) hidratlanana kadar (en az bir dakika) ıslatabilir, ıslatmayı kolaylaştırmak için, Dura Membrane muntazam bir ıslak görünüme sahip olana kadar, eldivenli parmaklarla ürün yüzeyi boyunca basınç uygulanabilir.
- 11- Dura Membrane ıslatıldığında beyin omurilik sıvısını emerek bulunduğu yüzeyin şeklini alması uygun olmalıdır.
- 12- Fibrin yapıştırıcı gerektirmeden tek başına bölgeye uygulanabilir olmalıdır veya hekim tarafından istenirse/gerek görülürse atravmatik gerilimsiz (mukavemetsiz) dikiş tekniği kullanılarak yerine yerleştirilebilir veya dikilebilir olmalıdır.
- 13- Çift taraflı kullanılabilen Dura Membrane'ın her iki yüzeyi de dural kusuru örtmek için kullanılabilir şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.


Prof. Dr. Ahmet DAĞTEKİN
Mersin Üniversitesi Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tesis No: 255, 5.5a-1


Dr. Öğrt. Üyesi Derya KARA
Mersin Üniversitesi Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tesis No: 165, 22

- 14- Operasyon esnasında hem dura altına hem dura üstüne uygulanabilir olmalıdır.
- 15- Beyin kıvrımlarını dolduracak şekilde Dura Membrane hızlıca bulunduğu yüzeye yapışabilir olmalı ve kayma yapmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
- 16- Engebeli ve düz yüzeylere Dura Membran kolayca uygulanabilir olmalıdır.
- 17- Biyo bozunuma uğrayarak vücuttan absorbe edilebilir olmalıdır ve beklenen emilim oranı, implantasyondan 6-8 hafta sonra olmalıdır.
- 18- Dura Membrane 5 cm x 5 cm x 0.4 cm ölçüsünde olmalıdır.
- 19- Dura Membrane sentetik madde içermemelidir.
- 20- Dura Membrane biyouyumlu olmalıdır.
- 21- Dura Membrane steril ve çift katlı şekilde paketlenmiş olmalıdır.
- 22- Son kullanma tarihi ambalaj üzerinde belirtilmiş olmalı ve en az 12 ay olmalıdır.
- 23- Sentetik greftlerin ve xenogreftlerin imal ya da ithal edildikleri ülkelerde kullanıldığına dair ilgili ülkenin ruhsatlandırma biriminden veya bağımsız sağlık teknolojileri değerlendirme (HTA) biriminden alınacak, ürünün ülkede kullanıldığına ve geri ödeme kapsamında olduğuna dair belge ya da ilgili ülkenin Sağlık Bakanlığından alınacak aynı özelliklere haiz belgelerden herhangi biri ile belgelendirilmesi gerekmektedir.
- 24- Dura Membrane yalnızca tek kullanımlık olarak tasarlanmış olmalıdır.

Prof. Dr. Ahmet DAĞTEKİN
Mersin Üniversitesi Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tez. No.: 24257/52-1

Dr. Öğrt. Uyesi Derya KARATÜRK
Mersin Üniversitesi Hastanesi
Beyin ve Sinir Cerrahisi
Dip. Tez. No.: 14972