



TC
KONYA VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
KONYA ŞEHİR HASTANESİ
TEKLİF MEKTUBU

29.06.2026

İlgili Firmaya;

Satın almaya esas olmak üzere, SÜTUR ALIMI(GENEL SARF MALZEME) ihtiyacı, aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler için KDV HARIÇ BİRİM FİYAT ÜZERİNDEN teklifinizi 01.07.2026 Tarihi saat 11:00:00'a kadar bildirmeniz gerekmektedir.

Mucip No: 2026/4224

SATINALMA KOMİSYON BAŞKANLIĞINA

S.N.	MALZEMENİN CINSİ	MIKTARI	BİRİMİ	UBB NO	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTARI
1	POLİPROPİLEN NO: 4/0 25 (+5)MM 3/8 KESKİN ,75 CM	2600	ADET			
2	POLİPROPİLEN NO: 4/0 25 (+5) MM 1/2 YUVARLAK (ÇİFT) 90 CM	240	ADET			
3	POLİPROPİLEN NO: 4/0 25 (+5) MM 1/2YUVARLAK 75 CM	240	ADET			
4	POLİPROPİLEN NO: 2/0 25 (+5) MM 3/8 KESKİN 75 CM	4800	ADET			
5	CS (PROLEN) POLİPROPİLEN NO: 3/0 25 (+5) MM 3/8 KESKİN 75 CM	2400	ADET			
6	CS (PROLEN) POLİPROPİLEN NO: 5/0 13 (+2) MM 4/8 KESKİN	600	ADET			
7	POLİPROPİLEN NO: 4/0 16 (+3) MM 3/8 YUVARLAK (ÇİFT) 90 CM	240	ADET			
8	CS İPEK, NO.1, 30(+5)MM, 1/2 KESKİN, 75(+10)CM	2600	ADET			
9	CS İPEK, NO.3/0, 25(+5)MM, 3/8 KESKİN, 75(+10)CM	900	ADET			
10	İPEK İPLİK BAĞLAMA (İĞNESİZ)/ÇİLE NO:3/0 17X45 CM	480	ADET			

Yukarıda yazılı mal/hizmet/yapım işlerine ait isteğinizin numunesine/şartnamesine uygun olarak yukarıda verdiğimiz fiyatlar doğrultusunda vereceğimizi taahhüt ederiz.

Firma Kaşesi- İmza

FİRMALARIN FİYAT TEKLİFİ VERİRKEN DİKKAT ETMESİ GEREKEN HUSUSLAR:

- 1-Teklif edilen fiyatlar KDV hariç olacaktır.
- 2-Şartnamesi tamamen okudum ve şartnameye uygun "mal/hizmet/yapım" vereceğimi taahhüt ederim.
- 3-İdare ürün/hizmeti alıp alamamakta veya bir kısmını alamakta serbesttir.
- 4-İTÜTBB da sağlık bakanlığı tarafından onaylı olması ve isteklerin bu durumu tekliflerinde belgelendirmesi zorunludur. (Ürün (barkod) numarası, SUT kodları, etiket, marka ve modeli teklif mektuplarında yazılı olacaktır.(T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Usulü Bilgi Bankası çıktısı teklife eklenmelidir.)
- 5-Firma tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre oluşturulan malzemelere ilişkin teklif vermeyi kabul eder.
- 6-Firma MEDULA sistemine tanımlanmadığı barkodlu ürünleri teklif etmeyeceğini kabul eder.
- 7-Firma MEDULA sistemine tanımlanmadığı barkodlu ürünleri teklif eder.
- 8-Firma MEDULA sistemine tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre oluşturulmayan barkodlu ürünleri teklif etmeye ve kamu zararına sebebiyet verirse o ürünlerin bedelleri ödemez.
- 9-Teklif verilmiş olması şartlarını tamami kabul edilmiş ve taahhüt altına girilmiş sayılır. Teklifler hiçbir suretle iade edilmez, geri çekilemez.
- 10-Firmalar, Hastanesini Satınalma Doğrudan Temin Birimine teklif edecekleri mal/hizmet/yapım ile ilgili numune, katalog veya demo uygulamalarını kompetan üyemizi isteği doğrultusunda beyan edeceklerdir.
- 11-Alınacak mal/hizmet/yapım ile ilgili KDV, harç, bütçe vergisi, resim, harç, taşıma, nakliye sigorta vs. yükümleniyeye ait olacaktır.
- 12-Alternatif ve parçılı teklif kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 13-Altın işlemleri, tabii olan Sağlık Bakanlığı ödeme politikaları ve mevzuat çerçevesinde gerçekleştirilecektir.
- 14-Mail ve Faks yoluyla gönderilen tekliflerin aynı gün içerisinde, Satınalma (Doğrudan Temin birimine) getirilmesi teklifinizin değerlendirilmesi için önemlidir.
- 15-Ülme esas teknik şartnamede rekabet koşullarını engelleyici bir husus olduğu iddiası halinde, idareme bu durumda ilgili teklif süresi içerisinde yazılı olarak itiraz edilebilecektir.

Adres:
Doğrudan Temin Birimi Tel:
Mail: kah.temiz@gmail.com
NOT: ŞARTNAMESİ HASTANE WEB SİTEMİZDEN YEMİN EDİLEBİLİR.

SMT2801-CERRAHİ SÜTUR, İPEK, DOĞAL, MULTİFLAMENT, EMİLEMEYEN

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün doğal İpekten elde edilmiş, multiflament yapıda cerrahi iplik olarak dizayn edilmiş ve silikon kaplamalı olarak imal edilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre iğneli ve iğnesiz (bağlama) türleri olmalı, bu türlerinde farklı ebat, boy ve çapta seçenekleri sunulmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri iplik USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır. 4. Atravmatik iğneliler paslanmaz çelik alaşım olmalı, iğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemesi, kırılmaması için güçlü olmalı, yüksek alaşım çelikten imal edilmiş olmalıdır. 5. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla olmalıdır veya krom oranı %10 dan fazla olmalı, yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivrilğini operasyon boyunca devam ettirmelidir. 6. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmeli ve cerrahi sütünun iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. 7. İğne ve sütünun çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne sütünun birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalı ve iğne ile sütünun birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır. İğne iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir.
	8. Cerrahi ipliğin kaplaması dokudan geçerken sıyrılmamalı, iplik yapısı ile uyumlu olmalıdır. Kaplaması dokudan geçerken sıyrılmamalıdır. 9. İplik pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir, kolay düğüm kaydırılmalı, düğüm güvenliği sağlamalı ve üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır. 10. İplik rengi siyah veya mavi veya boyasız (doğal rengi) olmalıdır. 11. İplik paketten çıkarıldığında masa üzerinde diğer malzemelerle karışmaması için iç ambalaj (blister/plastik/ karton) üzerinde de aynı

KONYA SEYHAN HASTANESİ
Genel Cerrahi Uzmanı
Doç. Dr. Ersin Turgut
192704

KONYA SEYHAN HASTANESİ
Genel Cerrahi Uzmanı
Doç. Dr. Ersin Turgut
192704

KONYA SEYHAN HASTANESİ
Genel Cerrahi Uzmanı
Doç. Dr. Ersin Turgut
192704

SMT2801-CERRAHİ SÜTUR, İPEK, DOĞAL, MULTİFLAMENT, EMİLEMEYEN

	<p>bilgiler yer almalıdır. (Steril alana partikül düşmemesi ve bilgi kaybına yol açmaması için yapıştırma etiket veya sadece seri-lot numarası yazılı olmamalıdır)</p> <p>12. İplik paketten çıktığında minimum paket hafızasına sahip olmalıdır ve çoklu poşet içi adetler birbirine dolanmamalı, düğümlememelidir.</p> <p>13. Vücut içi kullanımlarda enflamasyon, doku reaksiyonu vermemeli ve iplik materyaline bağlı komplikasyon olmadan iyileşme sağlanabilmelidir.</p>
Genel Hükümler:	<p>14. Kutulardaki ürün en az 12 paket ile ambalajlanmış olmalı, içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir.</p> <p>15. Birim ambalajı veya kutu üzerinde imalatçı firmanın ticari adı veya kısa adı, üretim yeri, filament cinsi, son kullanma tarihi, sterilizasyon şekli, lot numarası, suture kalınlığı, suturen uzunluğu ve diğer özellikleri görülebilir, okunaklı ve bozulmayacak tarzda belirtilmelidir. Her poşet üzerinde metrik sisteme göre ölçü ve USP karşılığı, ürün katalog numarası, ürün tanıtımı, rengi, yapısı ve sterilizasyon şekli baskılı olmalıdır. Bu bilgiler yapıştırma etiket olmamalıdır, baskılı olmalıdır. Kutu ambalajın üzerinde yazması gereken bilgiler Türkçe olmalıdır.</p> <p>16. İplik ambalajının kullanım esnasına kadar sterilizasyonu bozulmayacak şekilde su, nemden, ısıdan, ışıktan korunması için dış ambalajı; soyulabilir nitelikte alüminyum folyo veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü su ve nem geçirmeyen kâğıt, iç ambalajı; soyulabilir alüminyum folyo veya blister/plastik/karton olmalıdır.</p> <p>17. Sterilizasyonu Etilen oksit veya Gama ile yapılmış olmalıdır.</p> <p>18. Ürünler teslim edildikten sonra en az 24 ay son kullanma tarihi olmalıdır.</p>

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Mehmet SİMŞEK
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. No: 139944

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ersin TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. No: 139943

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ersin TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. No: 139945

**SMT2788-CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT,
EMİLEMEYEN**

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün monofilament yapıda ve polipropilen'den imal edilmiş, emilemeyen suture olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre farklı boy, ebat ve çap seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. İğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemeli ve kırılmaması için güçlü olmalıdır. 4. Yüksek alışım çelikten imal edilmiş olmalıdır. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla paslanmaz çelik iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla olmalıdır veya krom oranı %10 dan fazla olmalıdır. 5. Yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivriliğini operasyon boyunca devam ettirmeli, kırılmaya karşı direncini kaybetmemelidir. 6. Cerrahi sutureun iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. 7. İğne ve suture çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne suture birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır. İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır, iğne iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir. 8. Suture pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir, kolay düğüm kaydırılmalıdır
Teknik Özellikleri:	9. Suture düğüm güvenliği sağlamalı, üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır. 10. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.
Genel	14. Tek tek steril paketlerde, etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Kalyon ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No: 182943

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Prof. Dr. Kadir DURGUT
Kalyon ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No: 54859

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Dr. İlyas Feyzi YILMAZ
Kalyon ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 39777/110514

**SMT2788-CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT,
EMİLEMEYEN**

Hükümler	<p>15.Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır.</p> <p>16.Ürün ambalajı nemden ve sudan etkilenmeyecek biçimde, bir yüzü şeffaf poşet diğer yüzü ise yırtılmayan kâğıttan ya da alüminyum folyo ambalajdan imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>16. Çift iğneli süturlarda paket içerisindeki iğneler ulaşmayı kolaylaştıracak şekilde ayrı ayrı sabitlenmiş olmalıdır.</p> <p>17.Ürünler teslim edildikten sonra en az 24 ay son kullanma tarihi olmalıdır</p>
-----------------	---

KONYA SEHIR HASTANESI
Prof.Dr.Kadir DURGUT
Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No. 54839

KONYA SEHIR HASTANESI
Dr. İlyas DEMİROK
Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No: 182973

KONYA SEHIR HASTANESI
Dr İlyas DEMİR YILMAZ
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 19777/110514

**SMT2788-CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT,
EMİLEMEYEN**

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün monofilament yapıda ve polipropilen'den imal edilmiş, emilemeyen suture olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre farklı boy, ebat ve çap seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	3. İğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemeli ve kırılmaması için güçlü olmalıdır. 4. Yüksek alışım çelikten imal edilmiş olmalıdır. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla paslanmaz çelik iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla olmalıdır veya krom oranı %10 dan fazla olmalıdır. 5. Yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivriliğini operasyon boyunca devam ettirmeli, kırılmaya karşı direncini kaybetmemelidir. 6. Cerrahi sutureun iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. 7. İğne ve suture çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne suture birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır. İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır, iğne iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir. 8. Suture pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir, kolay düğüm kaydırılmalıdır
Teknik Özellikleri:	9. Suture düğüm güvenliği sağlamalı, üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır. 10. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.
Genel	14. Tek tek steril paketlerde, etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Uzm. Dr. ~~Emil BEKİR~~
Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No: 142943

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Prof. Dr. Kadir DURGUT
Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No: 54859

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Dr. İlyas ~~BEKİR~~
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 142777/110514

**SMT2788-CERRAHİ SÜTUR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT,
EMİLEMEYEN**

Hükümler	<p>15.Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır.</p> <p>16.Ürün ambalajı nemden ve sudan etkilenmeyecek biçimde, bir yüzü şeffaf poşet diğer yüzü ise yırtılmayan kâğıttan ya da alüminyum folyo ambalajdan imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>16. Çift iğneli süturlarda paket içerisindeki iğneler ulaşmayı kolaylaştıracak şekilde ayrı ayrı sabitlenmiş olmalıdır.</p> <p>17.Ürünler teslim edildikten sonra en az 24 ay son kullanma tarihi olmalıdır</p> <p>18.İstenilen süturların ölçüleri aşağıdaki gibi olmalıdır</p> <p>POLİPROPİLEN NO: 4/0 16 (±3) MM 3/8 YUVARLAK (ÇİFT) 80(±10) CM</p> <p>POLİPROPİLEN NO: 4/0 25 (±5)MM 3/8 KESKİN ,75 (±5) CM</p> <p>POLİPROPİLEN NO: 4/0 25 (±5) MM 1/2 YUVARLAK (ÇİFT) 80 (±10) CM</p> <p>POLİPROPİLEN NO: 4/0 25 (±5) MM 1/2YUVARLAK 75 (±5) CM</p> <p>POLİPROPİLEN NO: 2/0 25 (±5) MM 3/8 KESKİN 75(±5) CM</p> <p>POLİPROPİLEN NO: 3/0 25 (±5) MM 3/8 KESKİN 75 (±5)CM</p> <p>POLİPROPİLEN NO: 5/0 13 (±2) MM 4/8 KESKİN 75 (±5)CM</p>
-----------------	--

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Prof. Dr. Kadir DURGUT
Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No: 54859

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Dr. İlyas Selim ALNAZ
Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı
Dip. Tes. No: 182943

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Prof. Dr. Ali Kemal KALINOK
Kalp ve Damar Cerrahisi
Dip. Tes. No: 182943