



TC
KONYA VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
KONYA ŞEHİR HASTANESİ
TEKLİF MEKTUBU

20.11.2023

İlgili Firmaya;

Satın almaya esas olmak üzere, AMELİYATHANE CERRAHİ SÜTÜR ihtiyacı, aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler için KDV HARIÇ BİRİM FİYAT ÜZERİNDEN teklifinizi 22.11.2023 Tarihi saat 14:00:00'a kadar bildirmeniz gerekmektedir.

Mucip No: 2023/1907

SATINALMA KOMİSYON BAŞKANLIĞINA

S.N.	MALZEMENİN CINSİ	MIKTARI	BİRİMİ	UBB NO	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTARI
1	CS POLİGLİKOLİD(75%) KO KAPROLAKTON(25%) (PGCL/POLİGLEKAPRON 25) NO: 3/0 30 (±5) MM 3/8 KESKİN 75 CM	1200	ADET			
2	CS POLİGLİKOLİD(75%) KO KAPROLAKTON(25%) (PGCL/POLİGLEKAPRON 25) NO: 4/0 20 (±3) MM 3/8 KESKİN 75 CM	1200	ADET			
3	POLİPROPİLEN NO: 0 30 (±5) MM 3/8 TERS KESKİN 75 CM	600	ADET			
4	POLİPROPİLEN NO: 1 40 (±5) MM 3/8 TERS KESKİN 75 CM	600	ADET			
5	IPEK İPLİK BAĞLAMA (İĞNESİZ)/ÇİLE NO:2/0 17X45 CM	600	ADET			

Yukarıda yazılı mal/hizmet/yapım işlerine ait isteginizin 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-Şartnameyi tamamen okudum ve şartnameye uygun "mal/hizmet/yapım" vereceğimi taahhüt ederim.
- 3-İdare ürün/hizmeti alıp almamakta veya bir kısmını almakta serbesttir.
- 4-TİTUBB da sağlık bakanlığı tarafından onaylı olması ve isteklerin bu durumu tekliflerinde belgelendirmesi zorunludur. Ürün (barkod) numarası, SUT kodları, etiket, marka ve model teklif mektuplarında yazılı olacaktır (T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası çıktısı teklife eklenecektir.)
- 5-Firma tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre eşleştirilen malzemelere ilişkin teklif vermeyi kabul eder.
- 6-Firma MEDULA sistemine tanımlamadığı barkodlu ürünleri teklif etmeyeceğini kabul eder.
- 7-Firma MEDULA sistemine tanımlamadığı barkodlu ürünleri teklif edemez.
- 8-Firma MEDULA sistemine tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre eşleştirilmeyen barkodlu ürünleri teklif ederse ve kamu zararına sebebiyet verirse o ürünlerin bedelleri ödenmez.
- 9-Teklif verilmiş olması şartların tamamı kabul edilmiş ve taahhüt altına girilmiş sayılır. Teklifler hiçbir suretle iade edilmez, geri çekilemez.
- 10-Firmalar, Hastanemiz Satınalma Doğrudan Temin Birimine teklif edecekleri mal/hizmet/yapım ile ilgili numune, katalog veya demo uygulamalarını kompetan üyenin isteği doğrultusunda beyan edeceklerdir.
- 11-Alınacak mal/hizmet/yapım ile ilgili KDV hariç bütün vergi, resim, harç, taşıma, nakliye sigorta vs. yükleniciye ait olacaktır.
- 12-Alternatif ve şartlı teklif kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 13-Alım işlemleri, tabi olunan Sağlık Bakanlığı ödeme politikaları ve mevzuat çerçevesinde gerçekleştirilecektir.
- 14-Mail ve Faks yoluyla gönderilen tekliflerin aslı aynı iş günü içerisinde, Satınalma (Doğrudan Temin birimine) getirilmesi teklifinizin değerlendirilmesi için önemle gerekmektedir.

Adres:

Doğrudan Temin Birimi Tel:

Mail: ksh_temin@gmail.com

NOT: ŞARTNAMELER HASTANE WEB SITEMİZDEN TEMİN EDİLEBİLİR.

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

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün Doğal İpekten elde edilmiş, multiflament yapıda cerrahi iplik olarak dizayn edilmiş ve kaplamalı olarak imal edilmiş olmalıdır.
SMT Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre İğneli ve iğnesiz (bağlama) türleri olmalı, bu türlerinde farklı ebat, boy ve çapta seçenekleri sunulmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<p>3. Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri iplik USP ve Avrupa Farmakopisi standartlarına uygun olmalıdır.</p> <p>4. Atravmatik iğneliler paslanmaz çelik alaşım olacaktır, iğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemesi, kırılmaması için güçlü olmalı. Yüksek alışımlı çelikten imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>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/sivriliğini operasyon boyunca devam ettirmelidir.</p> <p>6. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmeli ve Cerrahi sütün iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>7. İğne ve sütün çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne sütün birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalı ve İğne ile sütün birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır, iğne iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir.</p>

KONYAŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Gülcan ŞİMŞEK
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 132963

KONYAŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Mustafa TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139845

KONYAŞEHİR HASTANESİ
Dr. Ali Rıza KIZILIP
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 136630

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

	<p>8. Cerrahi ipliğin kaplaması dokudan geçerken sıyrılmamalı, iplik yapısı ile uyumlu olmalıdır. Kaplaması dokudan geçerken sıyrılmamalıdır.</p> <p>9. İplik pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir, kolay düğüm kaydırılmalı, Düğüm güvenliği sağlamalı ve Üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.</p> <p>10. İplik rengi siyah veya mavi veya boyasız (doğal rengi) olmalıdır.</p> <p>11. İplik paketten çıkarıldığında masa üzerinde diğer malzemelerle karışmaması için iç ambalaj [blister/plastik/ karton) üzerinde de aynı 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 İçi kullanımlarda enflamasyon, doku reaksiyonu vermemeli ve İplik materyaline bağlı komplikasyon olmadan iyileşme sağlanabilmelidir.</p>
Genel Hükümler:	<p>14. Kutularda 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, suture 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 İçin Dış ambalajı; soyulabilir nitelikte alüminyum folyo veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü su ve nem geçirmeyen kağıt, iç ambalajı; soyulabilir alüminyum folyo veya blister/plastik/karton olmalıdır.</p> <p>17. Sterilizasyonu Etilen oksit veya Gama ile yapılmış olmalıdır.</p>

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Gürhan ŞİMŞEK
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139333

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ersin TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139345

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Fikret ÖZALP
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139350

SMT2788-CERRAHİ SÜTÜR, 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. Ürün kullanım yeri ve amacına göre farklı boy, ebat ve çapta seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<p>3. Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopisi standartlarına uygun olmalıdır.</p> <p>4. Atravmatik iğneliler paslanmaz çelik olacaktır, iğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemesi, kırılmaması için güçlü olmalı. Yüksek alışım çelikten imal edilmiş olmalıdır. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla olmalıdır veya krom oranı %10 dan fazla olmalıdır. Yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivrilğini operasyon boyunca devam ettirmelidir. Kırılmaya karşı direncini kaybetmemelidir.</p> <p>5. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemelidir. Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir. Cerrahi suture iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. 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.</p>

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Güray SİMŞEK
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139853

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ali İzzet TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139845

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Ali İzzet TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139845

SMT2788-CERRAHİ SÜTÜR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT, EMİLEMEYEN

	<p>6. Sütür pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir, kolay düğüm kaydırılmalıdır.</p> <p>7. Düğüm güvenliği sağlamalı. Üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.</p> <p>8. 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>9. Çift iğneli süturlerde paket içerisindeki iğneler ulaşmayı kolaylaştıracak şekilde ayrı ayrı sabitlenmiş olmalıdır.</p> <p>10. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.</p> <p>11. Sütür ile iğne birleşme noktası dokulardan geçerken dokuları travma etmemeli, bu nedenle iğne ile sütür birleşme noktası çapı uyumlu olmalıdır.</p>
Genel Hükümler:	<p>12. Tek tek steril paketlerde, etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.</p>


MONTAŞIR HASTANESİ
Doç. Dr. Mehmet TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 39845


MONTAŞIR HASTANESİ
Doç. Dr. Mehmet TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 39845


MONTAŞIR HASTANESİ
Doç. Dr. Mehmet TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 39845

SMT2795 CERRAHİ SÜTUR, POLİGLEKAPRON® (PGCL) VEYA GLİKOLİD-DİOKSANON-TRİMETİLEN KARBONAT (GLİKOMER), SENTETİK, MONOFLAMENT

SMT Temel İşlevi:	1. Ürün Bileşimi %75 glikolid %25 kaprolakton (PGCL) yada %60 glikolid, %14 dioksanon ve %26 trimetilen (Glikomer) karbonat olan cerrahi sutur olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Ürünün kullanım yeri veya amacına göre farklı boy, ebat ve çap seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
Teknik Özellikleri:	<p>3. Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopisi standartlarına uygun olmalıdır.</p> <p>4. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli ve Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.</p> <p>5. Cerrahi sütünun iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.</p> <p>6. İğne ve sütün çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne sütün birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır.</p> <p>7. İğne ile sütün birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır. İğne iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir.</p> <p>8. Sütün pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir, kolay düğüm kaydırılmalıdır. Düğüm güvenliği sağlamalı. Üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.</p> <p>9. Monofilament sentetik emilebilir olmalıdır ve 80 ile 115 gün arasında emilmelidir. Doku desteği minimum 21 gün, maksimum 28 gün olmalıdır.</p> <p>10. İğneler silikon kaplı olmalıdır.</p> <p>11. Vücut içi kullanımlarda doku reaksiyonu vermemeli ve sütün materyaline bağlı komplikasyon olmadan iyileşme sağlanabilmelidir.</p> <p>12. İğnelerin çelik alaşımları dayanıklılığı ve esnekliği sağlayabilmesi amacıyla %11-18 arasında krom içermelidir. İğne bağlantı yerinden çıkmamalı ve kolayca kopmamalı. İğnelerin dokudan geçerken kolay eğilip bükülmemesi, kırılmaması için yüksek alaşımlı çelikten meydana gelmelidir. İğneler dokudan geçerken travma oluşturmamalıdır.</p> <p>13. İğnelerin gövdesinde portegüden her yöne doğru kaymasını engelleyecek yapılar olmalıdır.</p>

KONYA GENEL HASTANESİ
Doç. Dr. C. Ersin TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tel. No: 139845

KONYA GENEL HASTANESİ
Doç. Dr. C. Ersin TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tel. No: 139845

KONYA GENEL HASTANESİ
Doç. Dr. C. Ersin TURAN
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tel. No: 139845

SMT2795 CERRAHİ SÜTÜR, POLİGLEKAPRON' (PGCL) VEYA GLİKOLİD-DİOKSANON-TRİMETİLEN KARBONAT (GLİKOMER), SENTETİK, MONOFLAMENT

Genel Hükümler:

14. Ürünler tek ambalaj içerisinde soyulabilir nitelikte alüminyum folyo ambalajdan oluşmalı, veya bir yüzü şeffaf diğer yüzü Tyvek, iç ambalajı soyulabilir veya yırtılabilir alüminyum folyo veya bilister / karton / plastik makara olmalıdır. ambalaj açıldıktan sonra içinden çıkan ambalaj üzerinde ürün ile ilgili tüm bilgiler bulunmalıdır.
15. Problem durumunda ürünün takip edilebilmesi için steril olarak masaya açılan iç paketlerin üzerinde ürün lot numarası bilgisi bulunmalıdır. Ayrıca, malzeme ile ilgili tüm bilgiler, okunaklı ve bozulmayacak şekilde dış ve iç ambalaj üzerindeki bilgiler aynı olmalıdır.
16. Sütür paketten çıkarıldığında masa üzerinde diğer malzemelerle karışmaması için iç karton makara üzerinde de aynı bilgiler yer almalıdır. Etiket steril alana partikül düşmeyecek ve bilgi kaybına yol açmayacak özellikte olmamalıdır.
17. Etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Mustafa Yılmaz
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139845

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Mustafa YILMAZ
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139845

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Doç. Dr. Mustafa YILMAZ
Genel Cerrahi Uzmanı
Dip. Tes. No: 139845