

T.C.  
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi  
Döner Sermaye İşletmesi  
Sağlık Uyg. ve Arş. Merkezi(Hastane)

**TEKLİF İSTEME FORMU**

İstem / Alım No: 88921 : 88921  
Talep Eden Birim: TIBBİ MALZEME ECZANESİ

09.04.2026

Üniversitemiz Sağlık, Uygulama ve Araştırma Hastanesinin ihtiyacı olan malzemenin alınması gerekmektedir. Bu iş ile ilgili son ve kesin teklifinizi Döner Sermaye İşletmesi Satınalma Müdürlüğüne göndermenizi veya yetkili elemanımıza elden vermenizi rica ederim.

**ÖNEMLİ NOT: TEKLİFİNİZE MAİL ADRESİNİZİ ve İLETİŞİM NUMARANIZI YAZINIZ. TEKLİFİNİZİ butceplan@ogu.edu.tr (Telefon: 1093-1094) MAİL ADRESİNE GÖNDERİNİZ. (Teklifini kapalı zarf ile elden teslim etmeyen yada butceplan@ogu.edu.tr mail adresine göndermeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmayacaktır.)**

**İdare Yetkilisi**  
**Esra GÜLTEKİN**  
**Mali Hizmetler Müdürü**

**Son Teslim Tarih & Saat : 14.04.2026 14:00**

**İHTİYAÇ LİSTESİ**

Sıra No	Kodu	Malzeme Cinsi	Açıklama	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	38.418	POLYGLACTIN KESKİN İĞNE NO:0 30 MM(270011464)		96,00	ADET		
2	38.009E	SERBEST POLYGLACTİNE 4/0(270006796)		1.320,00	ADET		
3	38.090	POLYPROLEN YUVARLAK ÇİFT İĞNE 4/0 20 MM 90 CM(270007158)		1.320,00	ADET		

1- İNTERNET ADRESİMİZ: <https://hastane.ogu.edu.tr/> ---- HIZLI ERİŞİM--- İHALE İLANLARI (sağ köşede) ADRESİNDEN İHALE İLANLARINA ULAŞABİLİRSİNİZ.

2- TEKLİF YAZINIZDA MALZEMELERİN VE HİZMETLERİN TESLİM SÜRELERİ BELİRTİLECEK, VERECEĞİNİZ FİYATLAR YAZI İLE DE YAZILACAKTIR. VERİLEN FİYATLAR TL CİNSİNDEN VE FİYATLAR KDV HARİÇ OLMALIDIR.

3- SİPARİŞ VERİLEN MALZEMELERİN VE HİZMETLERİN BEDELLERİ 150 GÜN İÇİNDE ÖDENECEKTİR.

4-ONAYLANMIŞ ÜRÜN NUMARASI (BARKOD) OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR.AYRICA 31.12.2008 TARİH 27097 SAYILI RESMİ GAZETEDE YAYINLANAN TEBLİĞİN 13. MADDESİ DİSTİRİBÜTÖR VEVEYA ANABAYİCE ALT BAYİLERİNDE UBB DE TANIMLANMIŞ OLMASI GEREĞİ BAYİ TANIMLAYICI NUMARASI OLMAYAN FİRMALARIN MALZEMELERİ TESLİM ALINMAYACAK VE FATURALARI İŞLEME ALINMAYACAKTIR.ÜRÜN KODLARI (BARKOD) BELİRTİLMELİDİR.

5- TEKNİK ŞARTNAMEDE NUMUNE İSTENMESİ DURUMUNDA NUMUNELER TEKLİF İLE BİRLİKTE TESLİM EDİLECEKTİR.

6- TIBBİ MALZEME ALIMLARINDA SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİNDE YER ALAN SUT KODUNUN VE UBB KODUNUN TEKLİF MEKTUBUNDA VE FATURADA YAZILMASI ZORUNLUDUR.

**Adres:** Eskişehir

**Tel:** 0222 239 29 79 Dahili : 1048

**Fax:** 0222 239 2446

Sayfa 1

7-KİK TARAFINDAN HAZIRLANAN EKAP (ELEKTRONİK KAMU SATINALMA PLATFORMU)SİSTEMİNE KAYIT YAPTIRMAYAN FİRMALARIN ALIM SONUÇLARI İLE UBB KAYDININ HANGİ FİRMA YAPTIRDIYSA (TEDARİKÇİ,BAYİ, ALT BAYİ)FİRMAYA AİT VERGİ KAYIT NUMARASINI TEKLİFİNDE BELİRTMEYEN FİRMANIN ALIM SONUÇLARI KİK ve SGK YA BİLDİRİLMEDİĞİNDEN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAK VEYA FATURALARI ÖDENMEYECEKTİR. 8-FİRMA TEKLİFİNİN EKİNDE ÜRÜNÜN GMDN KODUNUN ONAYLI OLDUĞUNU VE POZİTİF LİSTEDE YER ALDIĞI BELGE İLE SUNMALIDIR. AKSI TAKDİRDE BU BELGELERİ SUNMAYAN VEYA NEGATİF LİSTEDE YER ALAN VE ONAYSIZ OLAN ÜRÜNLERİN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

9-SGK TARAFINDAN YAPILAN İNCELEMELERDE TEKLİF ETTİĞİNİZ ÜRÜNE AİT UBB KODU İLE ETİKET ADI VEVEYA GMDN KATEGORİSİNDE UYUMSUZLUKTAN DOLAYI VEYA BUNA BENZER BAŞKA UYGUNSUZLUKTAN DOLAYI YAPILAN TÜM KESİNTİLER YÜKLENİCİ FİRMA TARAFINDAN KARŞILANACAKTIR.

10-YUKARIDA BELİRTİLEN TEKLİF YAZIMIZIN TARİH VE NUMARASI TEKLİF ZARFININ ÜZERİNE YAZILMASI GEREKMEKTEDİR.

**Adres:** Eskişehir

**Tel:** 0222 239 29 79 Dahili : 1048

**Fax:** 0222 239 2446

**Sayfa 2**

T.C.  
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 44974

**TEKNİK ŞARTNAME**

Şartname Tarihi : 03.10.2018

Basım Tarihi : 02.01.2026

KOD : GH04

MALZEME ADI : AMELİYAT İPLİĞİ GENEL HÜKÜMLERİ

1. Tüm sütün kalemlemlerinin iğne boyları; 5mm ve altında olanlar için  $\pm 0.25$  mm, 5 mm ve 10 mm ( 10mm dahil) arası olanlar için  $\pm 0.5$ mm, 10 mm ve 20 mm arası olanlar için  $\pm 1$  mm, 20 mm ve üzerindeki için de  $\pm 2$  mm tolerans tanınacaktır.
2. Birim ambalaj; Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere iki ayrı veya tek alüminyum folyo poşette ambalajlanmış olmalıdır. Ürünlerin tek alüminyum folyo poşette ambalajlanması halinde poşet üzerinde yer alan bilgilerin poşet açıldığında ürünün bulunduğu iç kartonda da yer almalıdır.
  - 2.a) Dış ambalajın iç yüzü şeffaf, yırtılmayan, dış etkilere dayanıklı malzemeden oluşmuş olmalıdır. İplik dış etkilerden korunacak şekilde steril pakette olmalıdır. Sterilizasyon Gamaını veya eş değer bir teknikle (Ethilen oksit gibi) steril edilmiş olmalıdır.
  - 2.b) İç ambalaj sütün kırılmasını engelleyecek şekilde ambalajlanmış olmalıdır.
  - 2.c) Birim ambalajı orijinal olmalı, üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde aşağıdaki bilgiler yazılmış olmalıdır.
    - 2.c.1. İmalatçı firmanın ticari adı ve/veya kısa adı,
    - 2.c.2. İğne cinsi (yuvarlak, keskin, spatul tapercut, künt uçlu) iğne adedi (tek çift olduğu görülecek şekilde), iğne boyu (mm olarak),
    - 2.c.3. İğne büyüklüğü 1/1 oranında, İğnesiz ise sütün adedi,
    - 2.c.4. Sütün kalınlığı (E.P. ve U.S.P. olarak),
    - 2.c.5. Sütün uzunluğu, sütün rengi,
    - 2.c.6. Steril ibaresi, sterilizasyon metodu,
    - 2.c.7. Üretim tarihi veya son kullanma tarihi.
3. İhale değerlendirme esnasında genel sütün değerlendirme kriterleri aşağıda belirtilmiştir.
  - 3.1. Her sütün ambalaj, iplik ve iğne özellikleri ile tek tek değerlendirilecek, uygunluk test edilecektir. Kullanım sırasında hastaya zarar verme ihtimali olan özelliklerin tespiti sütün değerlendirilmesinde önemli bir kriter olacaktır.
  - 3.2. Genel sütün değerlendirme kriterleri;
    - 3.2.a. Ambalaj kriterleri;
      - 3.2.a.1. Ürün tanıma : sütün kalınlığı, iğne profili, iğne ucu, sterilizasyon metodu, son kullanma tarihi, ürün kodu, lot numarası, farklı ürün grupları için renk kodu, ambalaj bilgisinin basılı olması yapıştırılmış olmaması,
      - 3.2.a.2. Paketin dayanıklılığı-depolanma uygunluğu, kolay açılabilirlik,
      - 3.2.a.3. İğne ve sütün paket içi korunması, iğneye kolay erişme, sütün kolay çıkarma,
      - 3.2.a.4. İplik kullanım kılavuzu, okunmasını kolaylaştıracak ve kaybolmasını önleyecek şekilde ürün iç kutusuna basılı olmalıdır,
    - 3.2.b. İplik kriterleri;
      - 3.2.b.1. Paketten çıkarılan ipin hafızası,
      - 3.2.b.2. İpliğin homojenitesi,
      - 3.2.b.3. Doku geçişinde akıcılık (yapay doku testi),
      - 3.2.b.4. Çekiş gücüne direnç, elastisite ve düğüm emniyeti,

HAZIRLAYANLAR

Nihal BAYSAL  
Sağlık Hizm. Müdür Yrd.  
İmzası

Serpil YAVUZ  
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi  
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN  
Başhekim Yrd.  
İmzası

T.C.  
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 44974

**TEKNİK ŞARTNAME**

Şartname Tarihi : 03.10.2018

Basım Tarihi : 02.01.2026

KOD : GH04

MALZEME ADI : AMELİYAT İPLİĞİ GENEL HÜKÜMLERİ

- 3.2.b.5. Tiftiklenme(örgülü sütürler);  
3.2.b.6. Uzunluğun doğrulanması.  
3.2.c. İğne Kriterleri;  
3.2.c.1. İğne iplik bağlantı çap farkı (mikrometre testi),  
3.2.c.2. İğne ip birleşim kalitesi,  
3.2.c.3. Bağlantı sağlamlığı,  
3.2.c.4. Portegü sabitleyici özellik,  
3.2.c.5. Bükülme ve kırılma dayanıklılığı,  
3.2.c.6. Penetrasyon kalitesi (rahatlık ve süreklilik yuvarlak iğne için koban bandajda, keskin iğnede kösele üzerinde denenecektir).

**HAZIRLAYANLAR**

Nihal BAYSAL  
Sağlık Hizm. Müdür Yrd.  
İmzası

Serpil YAVUZ  
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi  
İmzası

**ONAYLAYAN**

Doç. Dr. Gürkan BOZAN  
Başhekim Yrd.  
İmzası

T.C.  
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM : AMELİYATHANE

Şartname Numarası : 43935

**TEKNİK ŞARTNAME**

Şartname Tarihi : 15.08.2016

Basım Tarihi : 07.04.2026

KOD : 31.008

MALZEME ADI : POLYGLACTİNE (AMELİYAT İPLİĞİ)

1. Sütür malzemesi "% 90 glikolik % 10 laktik asit" veya lactomer 'den oluşmalıdır.
2. Kaplama "glikolik ve laktik asit" veya " glycolid/caprolactone copolyment ve calcium stearoyl lactylate'den oluşmalıdır. Bu sayede lineer absorpsiyon profili çizmeli böylece implante edildiği dokuda hammadde ile aynı süre ve şekilde emilerek reaksiyon ve enfeksiyon riski oluşturmamalıdır.
3. Düğüm güvenliği yüksek olmalı, düğüm atarken kaymalı ve üzerinden sıyrılmamalıdır.
4. Aksi istenmedikçe sütürler renkli olmalıdır.
5. İğneler doku reaksiyonu yapmaması için silikon kaplı olmalıdır.
6. Doku desteği 30-40 gün, absorbe süresi 56-70 gün olmalıdır.
7. İplikler kolay kopmamalıdır.
8. İplikler saçaklanma yapmamalıdır.
9. Birim ambalaj; Kullanım anına kadar sterilitesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere iki ayrı veya tek alüminyum folyo poşette ambalajlanmış olmalıdır. Ürünlerin tek alüminyum folyo poşette ambalajlanması halinde poşet üzerinde yer alan bilgilerin poşet açıldığında ürünün bulunduğu iç kartonda da yer almalıdır.  
a) Birim ambalajın üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde aşağıdaki bilgiler yazılmış olmalıdır.
  - İmalatçı firmanın ticari adı ve/veya kısa adı,
  - İğne cinsi (yuvarlak, keskin, spatul tapercut, künt uçlu) iğne adedi (tek çift olduğu görülecek şekilde), iğne boyu (mm olarak)
  - İğne büyüklüğü 1/1 oranında, İğnesiz ise suture adedi
  - Suture kalınlığı (E.P. ve U.S.P. olarak),
  - Suture uzunluğu, suture rengi
  - Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
  - Son kullanma tarihi
10. Tüm ipliklerin raf ömrü 3 yıl olmalıdır. Hastanemize teslimat tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olması yeterlidir.
11. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.
12. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır. Gerektiği takdirde numuneler açılıp denenecektir.
13. Genel hükümlerde belirlenen "genel suture değerlendirme kriterlerine" göre hastaya zarar verme ihtimali olan veya kolayca kullanılamaz hale gelme özelliklerini taşıyan sutureler ilgili madde belirtilerek değerlendirilme dışı bırakılacaktır.

HAZIRLAYANLAR

Nihal BAYSAL  
Sağlık Hizm. Müdür Yrd.  
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN  
Başhekim Yrd.  
İmzası

T.C.  
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 46130

**TEKNİK ŞARTNAME**

Şartname Tarihi : 11.10.2019

Basım Tarihi : 07.04.2026

KOD : 31.016

MALZEME ADI : SERBEST POLYGLACTİNE

1. Sütür malzemesi "% 90 glikolik % 10 laktik asid" veya lactomer 'den oluşmalıdır.
2. Sentetik, emilen, örgülü yapıda olmalıdır.
3. İplikler kolay kopmamalıdır.
4. İplikler saçaklanma yapmamalıdır.
5. Sütürler; kaplamalı olmalıdır.
6. Kaplaması dokudan geçerken sıyrılmamak, tiftiklenmemelidir, dokuyu yırtmamalıdır.
7. Minimum 28 gün doku desteği sağlamalıdır.
8. Vücuttan tamamen atılımı 45-70 gün içerisinde olmalıdır.
9. Sütür yüzeyi pürüzsüz olmalıdır. Üzerine bakteri yerleşek boşluklar olmamalıdır.
10. Kolay düğüm kaydırılmalıdır.
11. Düğüm hafızası olmamalıdır.
12. Ambalaj sütürün kıvrılmasını engelleyecek şekilde yapılmış olmalıdır.
13. Su ve nemden etkilenmemelidir.
14. Ürün ile ilgili tüm bilgiler dış ambalaj üzerinde basılı olmalıdır.
15. Teklif veren firmanın ürünleri için teklif dosyasında, ameliyat ipliklerinin USP ve Avrupa Farmakopesine (Uluslararası Standartlara) göre yapılmış kopma dayanım test sonuçlarını gösteren belgeyi bulduracaktır.
16. Dış paketten çıkarıldığında masa üzerinde diğer malzemelerle karışmaması için iç ambalaj üzerinde de aynı bilgiler yer almalıdır.
  - a) Birim ambalajın üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde aşağıdaki bilgiler yazılmış olmalıdır.
    - İmalatçı firmanın ticari adı ve/veya kısa adı,
    - Sütürün kalınlığı (E.P. ve U.S.P. olarak),
    - Sütürün uzunluğu, sütürün rengi
    - Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
    - Son kullanma tarihi
17. Dış ambalaj kolay açılabilmelidir.
18. Malzemeler tek tek steril poşetlerde olmalıdır.
19. 6x45 cm olmalıdır. Paket içinde farklı bir uzunluk olması halinde toplam uzunluk ölçüsüne göre fiyat değerlendirilecektir.
20. İpliklerin birbirine karışmaması için iplik grubunu toplu tutacak klips (alüminyum folyo vb.) olmalıdır, iplikler açıldığında birbirine karışmamalıdır.
21. Tüm ipliklerin raf ömrü 3 yıl olmalıdır. Hastanemize teslimat tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olması yeterlidir.
22. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır. Gerektiği taktirde numuneler açılıp denenecektir.
23. Genel hükümlerde belirlenen "genel sütür değerlendirme kriterlerine" göre hastaya zarar verme ihtimali olan veya kolayca kullanılamaz hale gelme özelliklerini taşıyan sütürler ilgili madde belirtilerek değerlendirilme dışı bırakılacaktır.
24. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim tarihi veya son kullanma tarihi vb. bilgiler olmalıdır.

HAZIRLAYANLAR

Nihal BAYSAL  
Sağlık Hizm. Müdür Yrd.  
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN  
Başhekim Yrd.  
İmzası

T.C.  
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM : AMELİYATHANE

Şartname Numarası : 43982

**TEKNİK ŞARTNAME**

Şartname Tarihi : 19.06.2023

Basım Tarihi : 02.01.2026

KOD : 31.003

MALZEME ADI : POLYPROPİLEN SÜTÜR

1. Malzeme sentetik monofilament polypropilene ve/veya polybutester'den imal edilmiş olmalıdır.
2. Malzemenin ambalajında iğne cinsi, iğne adeti, iğne boyu(mm), iğne büyüklüğü 1/1 oranında, suture kalınlığı ( EP ve USP) suture uzunluğu, sterilizasyon metot ve son kullanma tarihi hakkında bilgiler basılı olacaktır.
3. İğnelerin dokudan rahat geçişini sağlamak ve dayanıklılığını arttırmak için silikon ve benzeri madde ile kaplı olmalıdır.
4. Cerrahi Suture İğneleri portegüde sabit kalacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
5. Malzemenin lineer uzaması kontrollü olmalı, kopma noktası tahmin edilebilir olmalıdır.
6. Suture renkli ( mavi) olmalıdır.
7. İplikler saçaklanma yapmamalıdır.
8. İplikler kolay kopmamalıdır.
9. Birim ambalaj; Kullanım anına kadar sterilesinin korunmasını sağlayacak şekilde iç ve dış olmak üzere iki ayrı veya tek alüminyum folyo poşette ambalajlanmış olmalıdır. Ürünlerin tek alüminyum folyo poşette ambalajlanması halinde poşet üzerinde yer alan bilgilerin poşet açıldığında ürünün bulunduğu iç kartonda da yer almalıdır.
- a) Birim ambalajın üzerinde okunaklı ve bozulmayacak biçimde aşağıdaki bilgiler yazılmış olmalıdır.
  - İmalatçı firmanın ticari adı ve/veya kısa adı,
  - İğne cinsi (yuvarlak, keskin, spatul tapercut, küt uçlu) iğne adedi (tek çift olduğu görülecek şekilde), iğne boyu (mm olarak)
  - İğne büyüklüğü 1/1 oranında, İğnesiz ise suture adedi
  - Suture kalınlığı (E.P. ve U.S.P. olarak),
  - Suture uzunluğu, suture rengi
  - Steril ibaresi, sterilizasyon metodu
  - Son kullanma tarihi
10. Tüm ipliklerin raf ömrü 3 yıl olmalıdır. Hastanemize teslimat tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olması yeterlidir.
11. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir.(Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.Gerektiği taktirde numuneler açılıp denenecektir.
12. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.
13. Genel hükümlerde belirlenen "genel suture değerlendirme kriterlerine" göre hastaya zarar verme ihtimali olan veya kolayca kullanılamaz hale gelme özelliklerini taşıyan sutureler ilgili madde belirtilerek değerlendirilme dışı bırakılacaktır.

**HAZIRLAYANLAR**

Hemşire Serpil YAVUZ  
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi  
İmzası

Nihal BAYSAL  
Sağlık Hizmetleri Müdür Yard.  
İmzası

**ONAYLAYAN**

Doç. Dr. Gürkan BOZAN  
Başhekim Yrd.  
İmzası