

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

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem / Alım No: 90398 : 90398
Talep Eden Birim: TIBBİ MALZEME ECZANESİ

17.07.2026

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 değerlendirmeye alınmayacaktır.)

İdare Yetkilisi
Esra GÜLTEKİN
Mali Hizmetler Müdürü

Son Teslim Tarih & Saat : 21.07.2026 13:00

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Kodu	Malzeme Cinsi	Açıklama	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	38.837A1	MİKRO ONKORLU İĞNELİ YARA KAPAMA MATERYALİ NO:0 30 CM		12,00	ADET		
2	38.146	POLYPROLEN YUVARLAK İĞNE 5/0 13 MM(270013516)		216,00	ADET		
3	38.624M	SENTETİK HIZLI EMİLEBİLEN YUVARLAK İĞNE 2/0 35 MM(270014417)		480,00	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 BAYI 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

Adres: Eskişehir

Tel: 0222 239 29 79 Dahili : 1048

Fax: 0222 239 2446

Sayfa 1

MEKTUBUNDA VE FATURADA YAZILMASI ZORUNLUDUR.

7-KİK TARAFINDAN HAZIRLANAN EKAP (ELEKTRONİK KAMU SATINALMA PLATFORMU)SİSTEMİNE KAYIT YAPTIRMAYAN FİRMALARIN ALIM SONUÇLARI İLE UBB KAYDININ HANGİ FİRMA YAPTIRDIYSA (TEDARİKÇİ,BAYI, ALT BAYI)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. AKSİ 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 VE/VEYA GMDN KATEGORİSİNDE UYUMSUZLUKTAN DOLAYI VEYA BUNA BENZER BAŞKA UYGUNSUZLUKTAN DOLAYI YAPILAN TÖM KESİNTİLER YÜKLENİCİ FİRMA TARAFINDAN KARŞILANACAKTIR.

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

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 46513

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 03.10.2018

Basım Tarihi : 10.07.2026

KOD : GH04

MALZEME ADI : AMELİYAT İPLİĞİ GENEL HÜKÜMLERİ

1. Tüm suture kalemalarının iğne boyları; 5mm ve altında olanlar için ± 0.25 mm, 5 mm ve 10 mm (10mm dahil) arası olanlar için ± 0.5 mm, 10 mm ve 20 mm arası olanlar için ± 1 mm, 20 mm ve üzerindeki için de ± 2 mm tolerans tanınacaktır.
2. Birim ambalaj; Kullanım anına kadar sterilitésinin 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 etkilere korunacak şekilde steril pakette olmalıdır. Sterilizasyon Gama ışını veya eş değeri bir teknikle (Ethilen oksit gibi) steril edilmiş olmalıdır.
- 2.b) İç ambalaj suturen kıvrılmasını 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, küt uçlu) iğne adedi (tek çift olduğu görülecek şekilde), iğne boyu (mm olarak),
- 2.c.3. İğne büyüklüğü 1/1 oranında, İğnesiz ise suture adedi,
- 2.c.4. Suturen kalınlığı (E.P. ve U.S.P. olarak),
- 2.c.5. Suturen uzunluğu, suturen rengi,
- 2.c.6. Steril ibaresi, sterilizasyon metodu,
- 2.c.7. Üretim tarihi veya son kullanma tarihi.
3. İhale değerlendirme esnasında genel suture değerlendirme kriterleri aşağıda belirtilmiştir.
- 3.1. Her suture ambalaj, iplik ve iğne özellikleri ile tek tek değerlendirilecek, uygunluk test edilecektir. Kullanım sırasında hastaya zarar verme ihtimali olan özelliklerin tespiti suturen değerlendirilmesinde önemli bir kriter olacaktır.
- 3.2. Genel suture değerlendirme kriterleri;
- 3.2.a. Ambalaj kriterleri;
- 3.2.a.1. Ürün tanıma : suture 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 suturen paket içi korunması, iğneye kolay erişme, suturen 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

Serpil YAVUZ
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi
İmzası

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 : 46513

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 03.10.2018

Basım Tarihi : 10.07.2026

KOD : GH04

MALZEME ADI : AMELİYAT İPLİĞİ GENEL HÜKÜMLERİ

- 3.2.b.5. Tiftiklenme(örgülü sutureler);
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

Serpil YAVUZ
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi
İmzası

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 : 46907

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 12.01.2026

Basım Tarihi : 10.07.2026

KOD : 38.837A1

MALZEME ADI : MİKRO ONKORLU İĞNELİ YARA KAPAMA MATERYALİ NO:0 30 CM

1. Cerrahi sentetik monofilament absorbe olabilen polyglyconate ipliklerin kalınlıkları, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopisine uygun olmalıdır.
2. Monofilament Absorbe olan cerrahi iplikler 2. haftada en az %75, 3. haftada en az %65, 4. haftada en az %50 doku destek kuvvetini korumalıdır.
3. Sentetik monofilament absorbe olan cerrahi iplik 180-210 günde vücutta absorbe olmalıdır.
4. Bir ucunda cerrahi iğne diğer ucunda loop şeklinde emilebilir halka uçdan oluşmalıdır. Halka uç ve loop tasarımı aproksimasyon sırasında düğüme gerek kalmadan yaklaştırmasına izin vermelidir.
5. Sütürün etrafını saran barbları dokuya eşit miktarda tutunmasını sağlamalı böylece gerilimi eşit yaymalıdır
6. Sütür boyu 45 cm'nin üzerindeki için $\pm$ %10, iğne boyu 10 mm'nin üzerindeki için $\pm$ %10 tolerans tanınacaktır.
7. İğne iç yüzeyi düz ve kanalsız olmalıdır, iğneler dokudan çok rahat geçmeli, güçlü olmalı, iğne, kalsifiye dokularda rahatlıkla kullanılmalıdır. Kırılmaya karşı dirençli olmalıdır.
8. İğne yüzeyi pürüzsüz olmalı, keskinliğini/sivrilğini, operasyon sonuna kadar sürdürmeli, kırılmaya karşı dirençli olmalıdır.
9. Sentetik monofilament absorbe olabilen cerrahi iplik polyglyconate'den veya benzer özellik gösterebilecek materyalden imal edilmiş olmalıdır.
10. Birim ambalajı üzerinde imalatçı firmanın ticari adı veya kısa adı, iğne cinsi, iğne adedi ve iğne boyu (mm olarak), son kullanma tarihi, sterilizasyon şekli, lot numarası, sütür kalınlığı, sütürün uzunluğu, sütürün rengi, 1/1 oranında iğne büyüklüğü ve diğer özellikleri görülebilir tarzda okunaklı ve bozulmayacak tarzda belirtilmelidir.
11. 12 paket ihtiva eden kutularda ambalajlanmış olmalı, içerisinde birim ambalajdan kaç adet olduğu belirtilmelidir. Işıktan, nemden ve sıcaktan korunmasına dair yazı olmalıdır. Seri ve kontrol numarası olmalıdır. Kutu ambalajın üzerinde, birim ambalajının üzerinde yazması gereken bilgilerin tamamı olmalıdır.
12. Sütür ambalajının kullanım esnasına kadar nemden, ısıdan, ışıktan korunması için bir yüzü şeffaf film diğer yüzeyi kağıttan (Örn:TYVEK)olmalıdır.Ayrıca iç ambalajı plastik/ambalajda olmalıdır.
13. İç ambalajdaki iğne, portekü ile tutulması için kolay görülebilmelidir. İğnenin ucu travmatize olmaması için sliken veya köpük tampon ile korunmalıdır.
14. Sütür, iç paketten hafızalı çıkmaması/düğümlememesi için, makara sistemi ile veya kartonda ise düğümlemeyi/hafızayı engelleyecek şekilde bulundurulmalıdır.
15. Kutu ambalaj üzerindeki bilgiler poşet ambalajın üzerine görülebilir şekilde olmalıdır.
16. Kutu ambalaj içerisinde ürüne ait prospektüs olmalıdır.TÜRKÇE açıklamalı prospektüs olmalıdır.
17. Birim ambalajın üzerinde imalatçı firmanın ticari adı veya kısa adı, iğne cinsi, iğne adedi ve iğne boyu (mm olarak), lot numarası, sütür kalınlığı, sütürün uzunluğu, sütürün rengi, 1/1

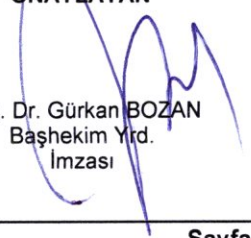
HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr. V. Yavuz TOKGÖZ
Kadın Hast. ve Doğum A.D. Öğr. Üyesi
İmzası



ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası



T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 46907

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 12.01.2026

Basım Tarihi : 10.07.2026

KOD : 38.837A1

MALZEME ADI : MİKRO ONKORLU İĞNELİ YARA KAPAMA MATERYALI NO:0 30 CM

oranında iğne büyüklüğü ve diğer özellikleri görülüp, okunaklı ve bozulmayacak tarzda belirtilmelidir.

18. Kutu ambalajın üzerinde, birim ambalajının üzerinde yazması gereken bilgilerin tamamı olmalıdır.

19. Antialerjik, nonantijenik ve steril olmalıdır.

20. Ürün en az 2 yıl miadlı olarak üretilmelidir ve teslim tarihinde en az 1 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.

21. 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.

22. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.

HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr. V. Yavuz TOKGÖZ
Kadın Hast. ve Doğum A.D. Öğr. Üyesi
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 : 10.07.2026

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'nun 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 sterilitésinin 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
 - Suturen kalınlığı (E.P. ve U.S.P. olarak),
 - Suturen uzunluğu, suturen 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 takdirde 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

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM : AMELİYATHANE

Şartname Numarası : 45862

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 15.08.2016

Basım Tarihi : 10.07.2026

KOD : 31.009

MALZEME ADI : SENTETİK HIZLI EMİLEBİLEN SÜTÜR

1. Glycomer veya poliglecaprone içermelidir.
2. Monofilament yapıda sentetik absorbe edilebilen olmalıdır.
3. Düşümlenebilme ve iğne-iplik uyumu USP ve Avrupa farmakopisine uygun olmalıdır.
4. Doku destek süresi 20-28 gün, vücuttan atılım süresi 90-120 gün arasında olmalıdır.
5. Sütürler en az 45 cm uzunluğunda olmalıdır.
6. İplikler kolay kopmamalıdır.
7. 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 sütür adedi,
 - Sütürün kalınlığı (E.P. ve U.S.P. olarak),
 - Sütürün uzunluğu, sütürün rengi,
 - Steril ibaresi, sterilizasyon metodu,
 - Son kullanma tarihi.
8. Teklif veren firma, ameliyat ipliklerinin USP ve Avrupa Farmakopesine (Uluslararası Standartlara) göre yapılmış kopma dayanım test sonuçlarını gösteren belgeyi istenildiğinde vermelidir.
9. Tüm ipliklerin raf ömrü 3 yıl olmalıdır. Hastanemize teslimat tarihi itibari ile en az 2 yıl miadlı olması yeterlidir.
10. 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.
11. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.
12. 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.

HAZIRLAYANLAR

Serpil YAVUZ
Ameliyathane Sorumlu Hemşiresi
İmzası

Nihal BAYSAL
Sağlık Hizm. Müdür Yrd.
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası