



T.C
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

TEKLİF İSTEM FORMU

İstem No/Alım No : 23/2025-01-151
Konu : Anestezi Stoju için 2 kalem malzeme alımı
Talep Ecdan Birim : Anestezi Depoları / Anestezi Stoju
Son Teslim Tarih & Saat : 27/01/2025 17:00:00 İlan Tarihi : 24/01/2025

Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezimiz için aşağıda cins ,miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyac duyulmuştur. Protorma taluramını aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek, belirtilen tarih ve saate kadar Satın Alma Bürosuna gönderilmesini rica ederim.

- 1- Tekliflerin yazılı olması,
- 2- İhale dokümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3- Teklif verilen malzemelerin teslim süreleri, barkod numarası ,markaları ve ambalaj şekillerinin yazılması,
- 4- TL(Türk Lirası) olarak fiyat verilir. Birim fiyatlarının rakamla ve yazıyla yazılması
- 5- Üzerinde kazınmış silinti, düzeltilme bulunmaması,
- 6- Ad ,soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7- Teklif verilmeyecekseniz FAKS mesajının bir açıklama ile gönderilmesi , teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi
- 8- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur. Teslim Süresi ve Opsiyon Süresi bildirilmeyen teklifler kabul edilmeyecektir.

Önemli 9- Teklif edilen her kalemin UBB kodu teklife yer alacaktır.
UBB kodu T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TITUBB) ve/veya Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ye kayıtlı ve bu kayıtlı teklif tarihi itibarıyla geçerli olmalıdır. Alınma çıkılma her kalem kalemler için ayrı ayrı TITUBB' da/ ÜTS'de Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olduğunun gösterilmesi ve tedatçı firma ve bayi konumunda olma şartı aranacaktır. TITUBB/ÜTS ye kayıtlı, firma, bayi konumunda olmayan ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan kalemler/kalemlere ait teklif değerlendirilmeye alınmayacaktır.

Önemli 10- Teklif edilen her kalem için ayrı ayrı teklif tarihi itibarıyla teklif vermeye, yetkili ihaleci, tedatçı veya bayi olduklarını gösterir , Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinde almış, Ana Bayi Bilgi Formunu teklif zarfı içinde sunacaktır.

***ÜRÜNLERİN ÜZERİNDE (HER BİR ADET) BARKOD NUMARASI OLACAKTIR.
***İHALE YASAKLISI FİRMALARIN TEKLİF DEĞERLENDİRİLMEMEYECEKTİR.
Fiyat opsiyonunu en az 45 gün olacaktır.

*FİRMALAR KENDİ PROFORMA FATURALARI İLE TEKLİF VERECEKTİR.
*FİRMALAR VERGİ NUMARALARINI AÇIKÇA BELİRTMEKTEDİR.
TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR.
ÖDEMELER MAL MUAYENE KABULUNDAN 180 GÜN İÇİNDE YAPILACAKTIR.
E-POSTA :hastanesatinalma@gazi.edu.tr

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	M.Kodu	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim
1	J01-01G783	ROTEM SIGMA COMPLETE	20	ADET
2	J01-01G784	ROTEM SIGMA COMPLETE+HEP	20	ADET

Memiş COBAN
HAŞTANE MÜDÜR YRD

Opsiyon :
T teslimat
Ek :
www.ihis.gazi.edu.tr
Şartname Eklil Dosyada Sunulmaktadır.

ROTEM SIGMA KARTUŞ TEKNİK ŞARTNAMESİ

EXTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ekstrinsik koagülasyon sistemi ile Trombosit etkileşimini gösteren test olmalıdır.
2. Reaktif tromboplastin, tampon ve koruyucular içermelidir.
3. Trombosit fonksiyonu, plazmatik pıhtılaşma ve fibrin polimerizasyonu hakkında bilgi vermelidir. Heparine az duyarlı olmalıdır.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı, maksimum pıhtı sertliği hakkında bilgi vermelidir.

INTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İntrinsik koagülasyon sistemi ile trombosit etkileşimini gösteren test olmalıdır.
2. Reaktif parsiyel tromboplastin-fosfolipid, ellajik asit, tampon ve koruyucular içermelidir.
3. Trombosit fonksiyonu, plazmatik pıhtılaşma ve fibrin polimerizasyonu hakkında bilgi vermelidir. Heparin, LMWH ve hirudine duyarlı olmalıdır.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı ve maksimum pıhtı sertliği ile ilgili bilgi vermelidir.

FIBTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Fibrinojen seviyesi ve fibrin polimerizasyon kalitesini gösteren test olmalıdır.
2. Reaktif sitoçalsin D/DMSO solüsyonu, kalsiyum klorür, tampon ve koruyucular içermelidir.
3. Pıhtı oluşumuna trombosit katkısını engellemelidir. Pıhtılaşmanın sadece fibrinojen ile başlamasını sağlamalıdır ve fibrin polimerizasyonu göstermelidir.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı ve maksimum pıhtı sertliği ile ilgili bilgi vermelidir.

APTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Reaktif liyofilize olmalı, ekarın ve metalloproteaz içermelidir.
2. Liyofilize reaktif +2 ila +8 °C'de son kullanma tarihine kadar saklanabilmelidir. Reaktif sulandırıldıktan sonra - 20 °C'de saklanmalıdır.
3. Reaktif hirudin, agotropan gibi direkt trombin inhibitörlerinin varlığını tespit edebilmelidir.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı ve maksimum pıhtı sertliği ile ilgili bilgi vermelidir.

Nuri ÖZDEMİR
F.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Anestezi Sorumlu Teknikeri

F.C. Gazi Üniversitesi
T.C. Sağlık Bakanlığı
Anestezi Sorumlu Teknikeri

ROTEM SIGMA KARTUŞ TEKNİK ŞARTNAMESİ

EXTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ekstrinsik koagülasyon sistemi ile Trombosit etkileşimini gösteren test olmalıdır.
2. Reaktif tromboplastin, tampon ve koruyucular içermelidir.
3. Trombosit fonksiyonu, plazmatik pıhtılaşma ve fibrin polimerizasyonu hakkında bilgi vermelidir. Heparine az duyarlı olmalıdır.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı, maksimum pıhtı sertliği hakkında bilgi vermelidir.

INTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İntrinsik koagülasyon sistemi ile trombosit etkileşimini gösteren test olmalıdır.
2. Reaktif parsiyel tromboplastin-fosfolipid, ellajik asit, tampon ve koruyucular içermelidir.
3. Trombosit fonksiyonu, plazmatik pıhtılaşma ve fibrin polimerizasyonu hakkında bilgi vermelidir. Heparin, LMWH ve hirudine duyarlı olmalıdır.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı ve maksimum pıhtı sertliği ile ilgili bilgi vermelidir.

FIBTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Fibrinojen seviyesi ve fibrin polimerizasyon kalitesini gösteren test olmalıdır.
2. Reaktif sitoçalsin D/DMSO solüsyonu, kalsiyum klorür, tampon ve koruyucular içermelidir.
3. Pıhtı oluşumuna trombosit katkısını engellemelidir. Pıhtılaşmanın sadece fibrinojen ile başlamasını sağlamalıdır ve fibrin polimerizasyonu göstermelidir.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı ve maksimum pıhtı sertliği ile ilgili bilgi vermelidir.

HEPTEM TROMBOELASTOMETRİ REAKTİFİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Heparin etkisini gösteren test olmalıdır.
2. Reaktif heparinaz, tampon ve koruyucular içermelidir.
3. Reaktif 200 µl'lik şişelerde liyofilize olmalıdır.
4. Reaktif koagülasyon zamanı, pıhtı oluşma zamanı ve maksimum pıhtı sertliği ile ilgili bilgi vermelidir.

Juri ÖZDEMİR
F.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Resmi Sorumlu Teknikeri

Dr. Juri ÖZDEMİR
F.C. Gazi Üniversitesi
Gazi Hastanesi
Resmi Sorumlu Teknikeri