

BİRİM FİYAT TEKLİF CETVELİ

İdarenin Adı : YÜKSEKÖĞRETİM KURUMLARI UŞAK ÜNİVERSİTESİ Ağız ve Diş Sağlığı Uygulama ve Araştırma Merkez Müdürlüğü
Doğrudan Temin Numarası :
Malın/Hizmetin Adı : 11 DENTAL CERRAHİ MALZEMESİ ALIMI

Sıra No	A		B		
	Mal Kaleminin Adı ve Kısa Açıklaması	Birimi	Miktarı	Teklif Edilen Birim Fiyat (Para birimi belirtilerek)	Tutarı (Para birimi belirtilerek)
1	Ankaferd (enjekte form)	Paket	3		
2	Ankaferd (pad form)	Paket	3		
3	Piyasemen açılı	adet	10		
4	Cutter	adet	10		
5	Elastik sabitleme bandı	adet	10		
6	Koter plağı	paket	50		
7	Koter kalem ucu	adet	50		
8	Bipolar koter ucu	adet	2		
9	Aspirasyon ucu (seyyar)	adet	500		
10	Alveogel	adet	3		
11	Genel anestezi çantası	adet	1		
Toplam Tutar (K.D.V Hariç)					

Adı - SOYADI / Ticaret unvanı
Kaşe ve İmza

İLETİŞİM BİLGİLERİMİZ

Telefon	0276 221 22 31/ 5823
e-posta	dishekimligi@usak.edu.tr
Adres	Uşak Üniversitesi
Ayrıntılı Bilgi	Ali ALSAY-Bilgisayar İşletmeni

Not:

- 1-Teklifler Türk Lirası üzerinden ve KDV hariç verilecektir.
- 2-Varsa nakliye, hamaliye, kurulum, montaj, iş makinası kiralama gibi ilave ödemeler teklife dahil edilecektir. Ayrı bir kalem olarak gösterilmeyecektir.
- 3-Hizmet Alımı, Bakım Onarım, Baskı ve Cilt Giderleri gibi ödemelerde KDV tevkifatı uygulanacaktır.
- 4-Mal alımlarında sipariş onayından itibaren 45 gün içerisinde mal teslimi idarenin göstereceği yere yapılacaktır.
- 5-Muayene ve/veya kabul esnasında teknik şartnameye uymadığı tespit edilen mal veya hizmetler alınmayacaktır.
- 6-Kısmi teklifli alımlarda her kısım ayrı değerlendirilecektir.
- 7- Firma kaşesinde bulunan VKN veya TCKN numaraları okunaklı olacak şekilde basılmalıdır. Gerekirse boş bir alana ikinci defa kaşe vurulabilir.
- 8-Teklifler **03/04/2026** tarihi saat **15:00**'a kadar e-posta veya elden kaşeli ve imzalı olarak idaremize ulaştırılacaktır. Kaşe ve imzası eksik olan teklif belgeleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 9-Üniversitemiz e- fatura mükellefidir. Kazanan firma/firmalardan e- fatura mükellefi olanlar faturalarını e- fatura olarak kesecektir

TEKNİK ŞARTNAMESLER

SIRA	ÜRÜN	TEKNİK ÖZELLİK
1	Ankaferd (enjekte form)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ürün lokal kanama kontrolü amacıyla kullanılabilir. 2. Ürün enjekte edilebilir formda olmalıdır. 3. Ürün steril olmalıdır. 4. Tek kullanımlık ambalajlarda sunulmalıdır. 5. Ürün hızlı hemostaz sağlayabilir. 6. Ürün bitkisel içerikli olmalıdır. 7. İçeriğinde Ankaferd Blood Stopper standardize bitkisel ekstrakt karışımı bulunmalıdır. 8. Sistemik koagülasyon mekanizmasını etkilemeden lokal etki göstermelidir. 9. Doku ile temas ettiğinde eritrosit agregasyonu sağlayabilir. 10. Ürün çene cerrahisi işlemlerinde kullanıma uygun olmalıdır. 11. Her bir ürün tekli paketlenmiş olmalıdır. 12. Ambalaj üzerinde aşağıdaki bilgiler bulunmalıdır: üretici firma adı, lot numarası, üretim tarihi ve son kullanma tarihi.
2	Ankaferd (pad form)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Ürün, cerrahi işlemler sırasında lokal kanamaların kontrolünde kullanılan, topikal uygulamaya uygun, emdirilmiş pad (tampon) formunda, bitkisel içerikli hemostatik ajandır. 2. Diş çekimi sonrası soket kanamaları, oral ve maksillofasial cerrahi işlemler, yumuşak doku kanamaları ve periodontal işlemler sonrası kanama kontrolünde kullanılmalıdır. 3. Bitkisel ekstraktlar içermeli, eritrosit agregasyonu oluşturarak hızlı hemostaz sağlamalı ve koagülasyon faktörlerinden bağımsız etki göstermelidir. 4. Pad formunda olmalı, esnek ve kolay şekil verilebilir yapıda olmalı, kanama bölgesine adapte olmalı ve gerektiğinde kesilerek kullanılabilir. 5. Ürün steril olmalı ve açılmadığı sürece sterilitesini koruyan ambalajda sunulmalıdır. 6. Her pad ayrı steril ambalajda olmalı ve üzerinde ürün adı, üretici, lot numarası, SKT ve sterilizasyon yöntemi bulunmalıdır. 7. En az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır. 8. TİTCK onaylı olmalı, CE belgeli olmalı ve GMP standartlarına uygun üretilmiş olmalıdır. 9. Ağız içi kullanıma uygun olmalı, doku irritasyonu yapmamalı ve hızlı hemostaz sağlamalıdır. 10. Gerek görüldüğünde numune talep edilebilir ve uygun bulunmayan ürünler iade edilir.
3	Piyasemen açılı	<ol style="list-style-type: none"> 1. Piyasemenin en az dönüş hızı 40.000 devir/dakika olmalıdır. 2. Özellikle Ağız, Diş ve Çene Cerrahisinde kullanılmak üzere tasarlanmış bir mikro cerrahi piyasemeni olmalıdır. 3. Piyasemen açısı 20 derece olmalıdır. 4. Hız aktarımı 1:1 oranında olmalıdır. 5. Kullanılan frezlerin shaft çapı 2,350 mm. Olmalıdır. 6. Piyasemende, yüksek hızla çalışmasına rağmen herhangi bir titreşim görülmemelidir. 7. Soğutma kapasitesi 5.5 ile 9.5 Nl/dk aralığında olmalıdır. 8. Dıştan spreyle soğutması olmalı ve kurumumuzda kullanılan dıştan sulu mikromotora bağlandığında su soğutma sistemi çalışabilir. 9. Piyasemen ile birlikte yağlama adaptörü ve harici soğutma ucu ücretsiz verilmelidir. 10. Seramik rulmanlı olmalıdır.

		11. Paslanmaz çelik kaplama olmalıdır.
4	Cutter	<ol style="list-style-type: none">1. Kesici kısmı tungsten olmak üzere tamamı paslanmaz çelik alaşımdan imal edilmiş olmalıdır.2. 270 F (132 C) dereceye kadar otoklavda steril edilmelidir.3. Kalın Ark tellerini (21x25 ss) ve 0.9 mm telleri ağız içinde kesebilmelidir.4. Kontrollü kavramaya imkan sağlamalıdır.5. Sapı ergonomik tasarlanmış olmalıdır. f) Düz açılı olmalıdır
5	Elastik Sabitleme Bandı	<ol style="list-style-type: none">1. Elastik dokumasız (nonwoven) kumaştan yapılmış, hipook tıbbi flasterdir.2. 10 mx 10 cm ecatlarında olmalıdır.3. Eneklili yapıları cilt nemini geçirir ve cildin hava almasını . sağlayan yapıda olmalıdır.4. Hipook yapışkanı sayesinde cildi tahriş etmemelidir., maserasyona neden olmamalıdır.5. Arkasındaki koruyucu kağıdı kolaylıkla açılır ve uygulanır olmalıdır.6. Röntgen ışınlarını geçirgen, çıkarılmadan röntgen çekilebilir olmalıdır.
6	Koter plağı	<ol style="list-style-type: none">1. Monopolar elektrokoter işlemleri sırasında hastada güvenli akım dönüşünü sağlamak ve yanık riskini önlemek amacıyla kullanılan nötr elektrot plağıdır.2. Ürün, monopolar elektrokoter cihazları ile tam uyumlu olmalıdır.3. Homojen akım dağılımı sağlayan iletken yüzeye sahip olmalıdır.4. Cilt ile tam temas sağlayacak esneklikte olmalıdır.5. Yanık riskini minimize edecek güvenlik yapısına sahip olmalıdır.6. Tek kullanımlık olmalıdır.7. Yetişkin ve/veya pediatrik kullanım için uygun seçenekleri bulunabilmelidir.8. Kurumda mevcut cihaz bağlantı sistemleri ile uyumlu olmalıdır.9. Ürün steril veya steril kullanıma uygun olmalıdır.10. Hipoalerjenik yapışkana sahip olmalı, cilt irritasyonu yapmamalıdır.11. Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.12. ÜTS kayıtlı olmalıdır.13. CE belgeli olmalıdır.14. ISO 13485 kalite standartlarına uygun üretilmiş olmalıdır.
7	Koter kalem ucu	<ol style="list-style-type: none">1. Elektrokoter cihazlarında kesme ve koagülasyon işlemlerinde kullanılan monopolar elektrot uçlarıdır.2. Yüksek iletkenliğe sahip metal alaşımdan üretilmiş olmalıdır.3. Stabil enerji iletimi sağlamalıdır.4. Farklı uç tipleri (iğne, bıçak vb.) sunulabilmelidir.5. Koter kalemine güvenli şekilde monte edilebilmelidir.6. Kurumda mevcut monopolar koter kalemleri ile uyumlu olmalıdır.7. Tek kullanımlık veya steril edilebilir olmalıdır.8. Kullanım sırasında kıvılcım ve doku hasarını minimize etmelidir.9. En az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.10. ÜTS kayıtlı ve CE belgeli olmalıdır.11. ISO standartlarına uygun üretilmiş olmalıdır.
8	Bipolar koter ucu	<ol style="list-style-type: none">1. Bipolar elektrokoter işlemlerinde, hassas koagülasyon ve kanama kontrolü sağlamak amacıyla kullanılan cerrahi penslerdir.2. Paslanmaz çelik veya eşdeğer dayanıklı materyalden üretilmiş olmalıdır.3. Yüksek iletkenlik ve minimum ısı yayılımı sağlamalıdır.4. İnce ve hassas uç yapısına sahip olmalıdır.5. Ergonomik tutuş sağlamalıdır.6. Mevcut bipolar elektrokoter cihazları ile uyumlu olmalıdır.7. Tekrar steril edilebilir olmalıdır.8. Otoklav sterilizasyonuna uygun olmalıdır.

		<ol style="list-style-type: none">9. Uzun süreli kullanıma uygun dayanıklı yapıda olmalıdır.10. ÜTS kayıtlı ve CE belgeli olmalıdır.11. ISO 13485 standartlarına uygun olmalıdır.
9	Aspirasyon ucu (seyyar)	<ol style="list-style-type: none">1. Yankauer aspirasyon ucu ve bağlantı hortumundan oluşan, cerrahi aspirasyon amacıyla kullanılan set olmalıdır.2. Endikasyon3. Oral ve maksillofasiyal cerrahi işlemlerde sıvı ve kan aspirasyonu için kullanılmalıdır.4. Biyouyumlu, tıbbi malzemeden üretilmiş olmalıdır.5. Yankauer ucu ergonomik ve atraumatik yapıda olmalıdır.6. Uç kısmında yan delikler bulunmalı, tıkanmaya karşı dirençli olmalıdır.7. Hortum esnek, yeterli uzunlukta (en az 1.5 m) ve standart vakum sistemleri ile uyumlu olmalıdır.8. Bağlantılar sızdırmaz olmalıdır.9. Tek kullanımlık ve steril olmalıdır.10. Her set ayrı ambalajlı olmalı; üzerinde ürün bilgileri, lot numarası ve SKT bulunmalıdır.11. En az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.12. TİTCK onaylı, CE belgeli ve ilgili kalite standartlarına uygun olmalıdır.13. Gerek görüldüğünde numune istenebilir.
10	Alveogel	<ol style="list-style-type: none">1. Diş çekimi sonrası gelişen alveolit (dry socket) tedavisinde kullanılan lokal uygulamalı medikal materyaldir.2. Ürün, analjezik ve antiseptik özellikte aktif bileşenler içermelidir.3. Alveol içerisinde lokal etki göstererek ağrıyı azaltmalı ve enfeksiyon riskini düşürmelidir.4. Doku iyileşmesini destekleyici ortam oluşturmalıdır.5. Kolay uygulanabilir kıvamda olmalıdır.6. Alveol içinde stabil kalmalıdır.7. Rezorbe olabilir veya kolay uzaklaştırılabilir olmalıdır.8. Oral mukozaya uyumlu olmalıdır.9. Doku irritasyonu yapmamalıdır.10. Steril veya steril kullanıma uygun olmalıdır.11. Güvenli ve biyouyumlu olmalıdır.12. En az 2 yıl raf ömrüne sahip olmalıdır.13. ÜTS kayıtlı ve CE belgeli olmalıdır.14. ISO standartlarına uygun üretilmiş olmalıdır.15. Ürün, Alveogyl veya dengi olmalıdır.
11	Genel anestezi çantası	<ol style="list-style-type: none">1. Valiz, darbelere dayanıklı ABS, polikarbon veya eşdeğer malzemeden üretilmiş olmalıdır.2. Su sıçramalarına dayanıklı, kolay temizlenebilir ve dezenfekte edilebilir yüzeye sahip olmalıdır.3. İç yapısı modüler olmalı; çıkarılabilir ve düzenlenebilir bölmeler içermelidir.4. Malzemelerin sabitlenmesini sağlayacak elastik bant, bölücü veya benzeri sistemler bulunmalıdır.5. Valiz ölçüleri yaklaşık olarak:<ul style="list-style-type: none">o Yükseklik: 60–70 cmo Genişlik: 40–45 cmo Derinlik: 25–30 cm(±%10 tolerans kabul edilebilir)6. Ergonomik taşıma sapı bulunmalı, çekme kolu ve tekerlek sistemi olmalıdır.7. Valiz hafif olmalı ve tek kişi tarafından kolay taşınabilir özellikte olmalıdır.

		<p>8. Dış yüzeyi pürüzsüz yapıda olmalı ve mikrobiyal tutunmayı azaltacak özellikte olmalıdır.</p> <p>9. Ürün, tıbbi kullanıma uygun ve piyasada yaygın olarak temin edilebilir olmalıdır.</p> <p>10. Ürün en az 2 yıl garantili olmalı ve yedek parça temini sağlanabilmelidir.</p>
--	--	--