

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

04/06/2025

İlan No : 2025-06-2127
İstem No : 80922
Alım No :
Talep Eden Birim : Tüp Bebek Merkezi(Ü.Y.T.M.) / Tüp Bebek Günübürlük
Konu : SARF MALZEME ALIM

Yanpar

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 10/06/2025 12:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	DENÜDASYON PİPETİ, 275-300 MİKRON	300	Adet					
2	DENÜDASYON PİPETİ, 140 MİKRON	300	Adet					
3	DENÜDASYON PİPETİ, 170 MİKRON	200	Adet					

Mersin Üniversitesi Hastanesince aşağıda cins, miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proforma faturanın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek Satın Alma Birimine gönderilmesini rica ederim.

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dokümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3-Teklif verilen malzemelerin KDV hariç birim fiyatları, KDV hariç toplam tutarları, marka ve teslim süreleri, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı ürünler için barkod numarası, kapsam dışı ürünler için kapsam dışı olduğunun belirtilmesi/ yazılması,
- 4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilir, birim fiyatlarının rakamla ve/veya yazıyla yazılması,
- 5-Üzerinde kazıntı, silinti, düzeltme bulunmaması,
- 6-Ad, Soyadı veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7-Teklif verilmeyecekse faks veya mail yoluyla cevap verilmesi,
- 8- Malzemeler ilgili firma yetkilisince depoya teslim edilecektir. Kurum bilgisi ve izni dışında kargo ile yapılan malzeme, fatura, irsaliye teslimatları kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 9- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur. Teslim süresi ve opsiyon süresi bildirilmeyen teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 10-Teklif edilen kalemlerden tıbbi cihaz kapsamında olan ürünler için T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı olmalı ve bu kayıt bildirim işlemlerini eksiksiz olarak tamamlamış olmalıdır.
- 11-Geri ödeme kapsamında olan ürünlerin T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi'ne ve T.C Sosyal Güvenlik Kurumu Medula sistemine kayıtlarını yapmış ve tamamlamış olmalıdırlar
- 12-T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtsız, Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan, T.C Sosyal Güvenlik Kurumu Medula, sistemine kayıtlarını tam olarak yapmamış olan kalem/kalemlere ait teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır

ÖNEMLİ:

1) Yukarıda sayılan maddeler de belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

2) SİPARİŞ TUTARI 100.000,00 TL ALTINDAKİ MALZEMELER HASTANEMİZ DEPOSUNA KARGO YOLU İLE TESLİM EDİLEBİLECEKTİR.

İrtibat Telefon: 0324 241 00 00 - 22570-22593-22598

Mail adresi: hastanesatinalma@mersin.edu.tr

Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

NOT: İlanlarımız" <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/> adresinde yayınlanmaktadır.

Büyüamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

TEKNİK ŞARTNAME

1. DENÜDASYON PİPETİ 140 MİKRON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. ICSI'den önce oositin kümülüs kümesini soyarak, fertilizasyon kontrolü, oositin manipülasyonu, embriyolar, blastokistler ve blastomerler için kullanılmalıdır.
2. Pipetler esnek, kırılmaz ve Bisphenol A(BPA) içermeyen malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Pipetler yeniden kullanılabilir tutucu ile kullanılabilirdir.
4. Pipetlerin iç çapı 140 µm olmalıdır.
5. Pipetler steril edilmiş özel şişelerde satılmalıdır.
6. Pipet diplerinin kalınlıkları eşit olmalı ve var olan denüstasyon mikropipetörü (cs the stripper marka)ile uyumlu olmalıdır.
7. Şişede en az 10 adet ya da beş şişelik kutularda 50 adet olarak paketlenmelidir.
8. İnsan embriyo manipülasyonlarına uygunluğu, yani embriyo için toksik olmadığı, özellikle fare embriyo testi ile belirlenmiş özellikte olmalıdır.
9. Steril ve orijinal ambalajlarında olmalıdır ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmelidir.
10. Ürünün TS-EN-ISO-13485-2003 Kalite Yönetim Sistemine sahip tesislerde üretildiğine dair belgeye ve CE belgesine sahip olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB) kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
12. 1, 2 ve 3. Kalemler uyumlu bir seriden olmalı ve mikropipetöre uyumluluk açısından aynı firmadan temin edilmesi gerekmektedir.
13. Ürüne ait marka adı, onaylı ürün barkod numarası, üretici firma adı, varsa model, firmaya ait malzeme kodu bilgileri ürün tesliminde yazılı olarak sunulmalıdır.
14. Üretici, ithalatçı veya bayi olarak TITUBB a kayıtlı olmalı ve buna dair belge ibraz edilmelidir.
15. Teklif edilen ürüne dair firma, kullanıma hazır orijinal numune vermelidir. Kullanıcılar tarafından denenene, kullanım kolaylığı, malzemenin sağlamlığı, uygulama amacına, teknik şartnameye uygunluğu yönünden değerlendirilerek karar verilecektir.

2. DENÜDASYON PİPETİ, 275-300 MİKRON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. ICSI'den önce oositten kümülüs kümesini soymak, fertilizasyon kontrolü, oositin manipülasyonu, embriyolar, blastokistler ve blastomerler için kullanılmalıdır.
2. Pipetler esnek, kırılmaz ve Bisphenol A(BPA) içermeyen malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Pipetler yeniden kullanılabilir tutucu ile kullanılabilir.
4. Pipetlerin iç çapı 275 - 300 µm olmalıdır.
5. Pipetler steril edilmiş özel şişelerde satılmalıdır.
6. Pipet diplerinin kalınlıkları eşit olmalı ve var olan denüdasyon mikropipetörü (cs the stripper marka)ile uyumlu olmalıdır.
7. Şişede en az 10 adet ya da beş şişelik kutularda 50 adet olarak paketlenmelidir.
8. İnsan embriyo manipülasyonlarına uygunluğu, yani embriyo için toksik olmadığı, özellikle fare embriyo testi ile belirlenmiş özellikte olmalıdır.

Biyolog: Özgür Gök
Zeki

toksik olmadığı.

9. Steril ve orijinal ambalajlarındadır ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmelidir.
10. Ürünün TS-EN-ISO-13485-2003 Kalite Yönetim Sistemine sahip tesislerde üretildiğine dair belgeye ve CE belgesine sahip olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB) kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
12. 1, 2 ve 3. Kalemler uyumlu bir seriden olmalı ve mikropipetöre uyumluluk açısından aynı firmadan temin edilmesi gerekmektedir.
13. Ürüne ait marka adı, onaylı ürün barkod numarası, üretici firma adı, varsa model, firmaya ait malzeme kodu bilgileri ürün tesliminde yazılı olarak sunulmalıdır.
14. Üretici, ithalatçı veya bayii olarak TITUBB a kayıtlı olmalı ve buna dair belge ibraz edilmelidir.
15. Teklif edilen ürüne dair firma, kullanıma hazır orijinal numune vermelidir. Kullanıcılar tarafından denenen, kullanım kolaylığı, malzemenin sağlamlığı, uygulama amacına, teknik şartnameye uygunluğu yönünden değerlendirilerek karar verilecektir.

3. DENÜDASYON PİPETİ, 170 MİKRON TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. ICSI'den önce oositten kümülüs kümesini soymak, fertilizasyon kontrolü, oositin manipulasyonu, embriyolar, blastokistler ve blastomerler için kullanılmalıdır.
2. Pipetler esnek, kırılmaz ve Bisphenol A(BPA) içermeyen malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
3. Pipetler yeniden kullanılabilir tutucu ile kullanılabilmelidir.
4. Pipetlerin iç çapı 170 µm olmalıdır.
5. Pipetler steril edilmiş özel şişelerde satılmalıdır.
6. Pipet diplerinin kalınlıkları eşit olmalı ve var olan denüstasyon mikropipetörü (cs the stripper marka) ile uyumlu olmalıdır.
7. Şişede en az 10 adet ya da beş şişelik kutularda 50 adet olarak paketlenmelidir.
8. İnsan embriyo manipülasyonlarına uygunluğu, yani embriyo için toksik olmadığı, özellikle fare embriyo testi ile belirlenmiş özellikte olmalıdır.
9. Steril ve orijinal ambalajlarındadır ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmelidir.
10. Ürünün TS-EN-ISO-13485-2003 Kalite Yönetim Sistemine sahip tesislerde üretildiğine dair belgeye ve CE belgesine sahip olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na (TITUBB) kayıtlı ve T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
12. 1, 2 ve 3. Kalemler uyumlu bir seriden olmalı ve mikropipetöre uyumluluk açısından aynı firmadan temin edilmesi gerekmektedir.
13. Ürüne ait marka adı, onaylı ürün barkod numarası, üretici firma adı, varsa model, firmaya ait malzeme kodu bilgileri ürün tesliminde yazılı olarak sunulmalıdır.
14. Üretici, ithalatçı veya bayii olarak TITUBB a kayıtlı olmalı ve buna dair belge ibraz edilmelidir.
15. Teklif edilen ürüne dair firma, kullanıma hazır orijinal numune vermelidir. Kullanıcılar tarafından denenen, kullanım kolaylığı, malzemenin sağlamlığı, uygulama amacına, teknik şartnameye uygunluğu yönünden değerlendirilerek karar verilecektir.

Biyolog: Özgür Gök
Zelt

Prof. Dr. Tamer Sürean Yılmaz
İstanbul Sağlık Bilimleri Üniversitesi
Kadın Hastalıkları ve Doğum
Dip. No: 33011