

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

11/09/2025

İlan No : 2025-09-3473
İstem No : 82420
Alım No :
Talep Eden Birim : Tüp Bebek Merkezi(Ü.Y.T.M.) / Tüp Bebek Günübirlık
Konu : SARF MALZEME ALIMı

6T

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 16/09/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	VİTRİFİKASYON EMBRİYO DONDURMA MEDYUMU	3	Set					
2	VİTRİFİYE EMBRİYO ÇÖZDÜRME MEDYUMU	3	Set					

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

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dökümanının 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 Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı ürünler için barkod numarası, kapsam dışı ürünler için kapsam dışı olduğunun belirtilmesi/ yazılması,
- 4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilip,birim fiyatlarının rakamla ve/veya yazıyla yazılması,
- 5-Üzerinde kazıntı,silinti,düzeltilme bulunmaması,
- 6-Ad,Soyad 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

Önemli : Yukarıda sayılan maddelerde belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

İrtibat TLF: 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 yayımlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

1. VİTRİFİKASYON EMBRİYO DONDURMA MEDYUMU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kit oosit, embriyo ve blastosistlerin dondurulması amacı ile kullanılmalıdır.
2. Kit içeriği doğrudan kullanıma hazır sıvı solüsyonlardan oluşmalıdır.
3. Kit içeriğindeki solüsyonlar için CO2 inkübasyonu gerekmemelidir.
4. Kitin içeriği, 1x1 washing, 3x1 ml Equilibration (dengeleyici), 3x1 ml vitrification (dondurma) solüsyonlarından oluşmalıdır.
5. Ürün kryoprotektan olarak DMSO, etilen glikol, trehaloz ve dekstran içermelidir.
6. Solüsyonlar, pH tamponu olarak hepes içermelidir.
7. Solüsyonlar, antibiyotik olarak gentamisin sülfat içermelidir.
8. Solüsyonlar, protein kaynağı olarak dekstran serum takviyesi (Dextran Serum Supplement-DSS) içermelidir.
9. Solüsyonlar membran filtreli olup USP sterilite testinden geçmiş olmalıdır. Sterilite güvence düzeyi (Sterility Assurance Level-SAL) 10-3 olmalıdır. İstenildiğinde lot numarasına özel sertifika sunulmalıdır.
10. Ürünler endotoksin (Limulus Amebocyte Lysate-LAL) testinden <0,6 EU/ml ile geçmiş olmalıdır.
11. Ürünlerin tek hücreli fare embriyo biyoyumluluk testinden %80'in üzerinde gelişim oranı ile geçmiş olmalıdır.
12. Kit içeriğini osmolalite değerleri sırasıyla 1732-1912mOsm/Kg H2O, 857-910mOsm/Kg H2O ve 268-292 mOsm/Kg H2O aralıklarında olmalıdır.
13. Ürün, HBV-HCV-HIV testlerinden geçmiş olmalıdır.
14. Ürün pH 7,1-7,4 Aralığında olmalıdır.
15. Ürünler 2-8°C arasında saklanmalıdır.
16. Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalı; teslim tarihi itibariyle de en az 4 ay miadlı olmalıdır.
17. Teknik şartnamenin her maddesine tek tek cevap verilerek teklifle sunulmalıdır.
18. **Vitrifiye Embriyo Çözdürme Medyumu ile uyumlu olmalı, bir seriden olmalı ve aynı firmadan temin edilmesi gerekmektedir.**

2. VİTRİFİYE EMBRİYO ÇÖZDÜRME MEDYUMU TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kit dondurulmuş haldeki oosit, embriyo ve blastosistlerin çözündürülmesi amacı ile kullanılmalıdır.
2. Kit içeriği doğrudan kullanıma hazır sıvı solüsyonlardan oluşmalıdır.
3. Kit içeriğindeki solüsyonlar için CO2 inkübasyonu gerekmemelidir.
4. Kit, eritme solüsyonundan (Thawing Solution-TS) 6 x 2 mL vial, dilüsyon solüsyonundan (Dilution Solution-DS) 2x1 mL vial, yıkama solüsyonundan (Washing Solution-WS) 4x1 mL vial içermelidir.
5. Ürün kryoprotektan olarak DMSO, etilen glikol, trehaloz ve dekstran içermelidir.
6. Solüsyonlar, pH tamponu olarak hepes içermelidir.
7. Kit içeriğindeki eritme ve dilüsyon solüsyonları sırasıyla 1M ve 0.5M süktroz veya trehaloz içermelidir.
8. Solüsyonlar, antibiyotik olarak gentamisin sülfat içermelidir.
9. Solüsyonlar, protein kaynağı olarak dekstran serum takviyesi (Dextran Serum Supplement-DSS) içermelidir.

Dr. Feriye Çiğdem Akın
MED. SAĞLIK BİLİMLERİ
Dip. No: 10. 890 0

Mr. Ariszet Çiğdem
Dip. No: 107383

10. Solüsyonlar membran filtreli olup USP sterilité testinden geçmiř olmalıdır. Sterilité güvence düzeyi (Sterility Assurance Level-SAL) 10-3 olmalıdır. İstenildiğinde lot numarasına özel sertifika sunulmalıdır.
11. Ürünler endotoksin (Limulus Amebocyte Lysate-LAL) testinden <0,6 EU/ml ile geçmiř olmalıdır. Ürünlerin tek hücreli fare embriyo biyouyumluluk testinden %80'in üzerinde gelişim oranı ile geçmiř olmalıdır.
12. Kit içeriğini osmolalite değerleri sırasıyla 1732-1912mOsm/Kg H₂O, 857-910mOsm/Kg H₂O ve 268-292 mOsm/Kg H₂O aralıklarında olmalıdır.
13. Ürün, HBV-HCV-HIV testlerinden geçmiř olmalıdır.
14. Ürün pH 7,1-7,4 Aralığında olmalıdır.
15. Ürünler 2-8°C arasında saklanmalıdır.
16. Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalı; teslim tarihi itibarıyla de en az 4 ay miadlı olmalıdır.
17. Teknik şartnamenin her maddesine tek tek cevap verilerek teklifle sunulmalıdır.
18. **Vitrifikasyon Embriyo Dondurma Medyumu ile uyumlu olmalı, bir seriden olmalı ve aynı firmadan temin edilmesi gerekmektedir.**

Prof. Dr. E. Gülkan YAZICI
Kocaeli Üni. Tıp Fak. ve
Dip. Tez. No: 83910

Prof. Dr. E. Gülkan YAZICI
Apterno:
107383