

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

20/10/2025

AK

İlan No : 2025-10-3968
İstem No : 83135
Alım No :
Talep Eden Birim : Tüp Bebek Merkezi(Ü.Y.T.M.) / Tüp Bebek Günöbirlik
Konu : SARF MALZEMESİ ALIMI

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 24/10/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	ZOR EMBRİYO TRANSFER KATETERİ	50	Adet					
2	TÜP, KÜLTÜR, DÜZ DOKU, 14ML	500	Adet					
3	TUTUCU (HOLDİNG) PİPETİ	40	Adet					
4	PİPET, MİKROENJEKSİYON, (ICSI)	20	Adet					
5	ASPIRASYON SETİ, OOSİT, ÇİFT LÜMENLİ	60	Adet					
6	ASPIRASYON SETİ, OOSİT, TEK LÜMENLİ	40	Adet					
7	EMBRİYO YÜKLEME GEREÇİ, AÇIK SİSTEM	50	Adet					

Mersin Üniversitesi Hastanesince aşağıda cins, miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proför 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 Kurum 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.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

ZOR EMBRİYO TRANSFER KATETERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün insan embriyolarının transferinde kullanılmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Ürün iç ve dış kateterlerden oluşmalıdır.
3. İç ve dış kateterin üzerinde penetrasyon derinliğini gösteren 1 cm aralıklarla çizgiler olmalıdır.
4. Ürün kolayca açılabilen iç paket ve dış sterilizasyon paketinden oluşmalı ve çift korumalı olmalıdır.
5. Dış kateter daha önceden anatomik şekle uygun şekillendirilmiş olmalıdır. İstenirse elle kolayca şekil alabilecek özellikte olmalıdır.
6. Dış kateterin uç kısmı top şeklinde yuvarlatılmış ve atravmatik olmalı ve penetrasyonu kolaylaştırmalıdır.
7. İç kateter ön kısmı sert metalden, orta ve uç kısmı soft ve atravmatik olmalıdır. Ön kısmın sert olması iç kateterin dış kateter içerisine geçirilmesini kolaylaştırmalıdır.
8. İç kateterdeki metal kısım içerisinde non toksik iç kateter bulunmalı ve embriyolarla metal destek arasında hiçbir temas bulunmamalıdır.
9. Ürün 19 -24cm uzunluğunda olmalıdır.
10. Ürün tek tek steril pakette olmalıdır.
11. Ürün Gamma sterilizasyon yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır ve paket üzerinde belirtilmelidir.
12. Ürün MEA ve LAL toksite testlerinden geçirilmiş olmalıdır ve paket üzerinde belirtilmelidir.

TÜP, KÜLTÜR, DÜZ DOKU, 14 ML TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün tek tek steril pakette veya 10'lu steril pakette, 500 adetlik kutuda olmalıdır.
2. Ürünün tabanı düz olmalı çift basmalı kapaklı olmalıdır.
3. Ürün 14 ml hacminde olmalıdır. Ağız genişliği oosit aspirasyon setine uygun olmalı ve herhangi bir aspirasyona engel durum oluşturmamalıdır.
4. Ürün 17 mm çapında ve 100 mm boyunda olmalıdır.
5. Ürün insan IVF kullanımına uygun non toksik olmalıdır.
6. Ürün polisitrenden üretilmiş olmalıdır.
7. Ürün üzerinde hacim ml değerlerini gösteren cetvel olmalıdır.
8. Ürün hücre kültürüne uygun olmalıdır ve. IVF testinden geçmiş olmalıdır.

TUTUCU (HOLDİNG) PİPETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İnsan yumurtalarını aspire ederek tutup bırakabilecek ve bu işlemi yaparken yumurtanın membranına zarar vermeyecek ve mikroyenjeksiyon işlemi sırasında yumurtanın dönmesini ve kaymasını engelleyecek yapıda olmalıdır.
2. Mikropipetler borosilikat cam kapillerden imal edilmiş olmalıdır. Bu tüplerin OD $120 \pm 10 \mu\text{m}$ ve ID $15 \pm 3 \mu\text{m}$ olmalıdır.
3. Gama sterilizasyonu ile tek tek steril edilmiş ve paketlenmiş olmalıdır.
4. Endotoksin ve fare embriyo testleri yapılmış olmalıdır.
5. Holding pipetin başlangıç (arka) çapı 1mm olup pipet boyu 60- 70 mm ve eğimli kısım uzunluğu 0.9 mm olmalıdır.
6. Holding pipetin tutucu uç boyutları $16 \mu\text{m}$ ' ye $104 \mu\text{m}$ olmalıdır.
7. Holding pipetin eğim açısı 300 olmalıdır.
8. Holding pipeti DNA-Free (DNA içermeyen) özellikte olacaktır ve teklif veren firma tarafından belgelenmelidir.
9. Mikropipetlerin uç kısmına 30 (otuz derece) ölçüsünde açı verilmiş olmalıdır.
10. Mikropipetler steril olarak kendine özel ve tek tek paketlenmiş olmalıdır.

PİPET, MİKROENJEKSİYON, (ICSI) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İnsan gametlerinde kullanılacak, sitoplazma içine girebilecek ve sitoplazma sıvısını aspire edip enjeksiyon yapmaya uygun olmalıdır.

YAZICI DOKÜMAN

DTN: 107383

DTN: 107383

2. 'Açık sistem' embriyo yükleme gereci olmalıdır (dondurulmak üzere gerece yüklenen embriyolar/oositler sıvı nitrojenle direk temas ederek donmalıdır.)
3. Gerecin en uç kısmı (embriyo/oositlerin yüklendiği kısım), yaprak şeklinde düz veya hafif oyuklu olmalı ve materyalin kalınlığı mikroskop altında görüntüleme zorluğu yaratmamalıdır.
4. Gerece yüklenerek dondurulan embriyo/oositleri korumak amacıyla strawa entegre bir kılıfı olmalıdır.
5. Yüklü strawu sıvı nitrojen tankında saklama kolaylığı sağlayacak yüklü gerecin içine konduğu ayrı bir dış strawa sahip olmalıdır.
6. Tek hücre fare embriyo testi yapılmış ve %80 ve üzeri başarıyla geçmiş olmalıdır.
7. Sıvı nitrojen içinde; -196°C kadar çok düşük sıcaklıklarda uzun süreli olarak biyolojik materyallerin saklanması amacıyla kullanılmalıdır
8. Gereç, gama radyasyonla sterilize edilmiş olmalıdır.

Prof. Dr. Faik Gürken Yavaş
İktisadi ve İdari Bilimler Fakültesi
Kısmi Öğretim Üyesi ve Uzman
Dip. No. 83310

16.10.2025
gözetim Dr. / net ÖGÜT
ATN: 107883