

**T.C.**  
**MERSİN ÜNİVERSİTESİ REKTÖRLÜĞÜ**  
**DÖNER SERMAYE İŞLETME**  
**TEKLİF İSTEME FORMU**

16/03/2020

İlan No : 2020-03-1265  
İstem No : 53014  
Alım No :  
Talep Eden Birim : Tüp Bebek Merkezi(Ü.Y.T.M.) / Tüp Bebek Günübürlük  
Konu : SARF VE LABORATUVAR MALZEMESİ ALIMI

AA

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 02/06/2020 10:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	ASPIRASYON SETİ, OOSİT, ÇİFT LÜMENLİ	100	Adet					
2	COVER KİT	100	Adet					

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

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-lhale dökümanının 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 kazıntı,silinti,düzeltilme bulunmaması,
- 6-Ad,Soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7-Teklif verilmeyecekse FAKS mesajının bir açıklama ile gönderilmesi,
- 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.
- Önemli 10-**Teklif edilen kalem T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TITUBB) kayıtlı ve bu kayıt teklif tarihi itibariyle geçerli olmalıdır. Alıma çıkılan her kalem/kalemler için ayrı ayrı TITUBB da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olduğunu gösterir, Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinden alınmış, İlaç ve Tıbbi Cihaz Tanımlama Formunu teklif zarfı içinde sunacaklardır.TITUBB na kayıtlı ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan kalem/kalemlere ait teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- Önemli 11-**Teklif edilen her kalem için, ayrı ayrı teklif tarihi itibariyle teklif vermeye yetkili ithalatçı, tedarikçi veya bayi olduklarını gösterir, Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinden alınmış, Ana Bayi Bilgi Formunu teklif zarfı içinde sunacaklardır.
- Önemli 12-** Fiyat teklif cetveline teslimat süreleri mutlaka yazılmalıdır.

**TESLİMAT SÜRESİ,UBB KODU,MARKA BELİRTİLMİYEN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI OLACAKTIR,TEKLİFLER SIRA NUMARASINA GÖRE VERİLMELİDİR.**

İrtibat Fax: 0324 241 00 90 TLF: 0324 241 00 00 - 22570-22571  
Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

Serdar ÇUKUR  
Hastane Müdür Yrd.

**NOT : İlanlarımız [www.mersin.edu.tr](http://www.mersin.edu.tr) adresinde yayımlanmaktadır.**

2.KEZ İLANA ÇIKILMIŞTIR

## 53014 NO'LU İSTEME AİT TEKNİK ŞARTNAME

### 1- EMBRİYO YÜKLEME GEREÇİ, AÇIK SİSTEM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Vitrifikasyon işlemlerinde oosit ve/veya embriyo yüklemek için kullanılmalıdır.
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 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. Gereç gama radyasyonla sterilize edilmiş olmalıdır.
8. Miyadı teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalıdır.

### 2-ASPIRASYON SETİ, OOSİT, ÇİFT LÜMENLİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- İnsan oosit toplama amacıyla kullanılmalıdır.
- 2- Aspirasyon iğnesi 16 G/ 17 G ve en az 35 cm olmalıdır.
- 3- Ürün flush yapmaya uygun çift lümenli olmalıdır.
- 4- İğne ucu ultrason görüntüsünün daha iyi alınabilmesi için kabartma yöntemi kullanılarak üretilmiştir.
- 5- Ürün set şeklinde iğne, silikon tıpa ve üç adet line'dan oluşmalıdır. Linelar, aspirasyon line, flush ( yıkama ) line ve aspirator bağlantı line' dan oluşmalıdır Flashing line ısı kaybını en aza indirmek için yaklaşık 90 veya 100 er cm uzunluğunda olmalıdır. Aspirator bağlantı line silikon tıpaaya bağlı setin içinde olmalıdır.
- 6- Ürün lineleri soft olmalıdır. Bükülüp kapanacak şekilde sert olmamalıdır.
- 7- Ürün üretim aşamasında toksisite etkisi göstermediğine dair Fare Embryo Testi (MEA) (<%80 olmalıdır)ve LAL testlerinden geçmiş olmalı ve anti toksik özelliği kanıtlanmış olmalıdır.
- 8- Ürün tek tek steril paketlerde olmalıdır.
- 9- Ürünün uç keskinliği çok iyi olmalı, 2-3 follükül aspirasyonundan sonra ucu kütleşmemeli ve çadır etkisi yapmamalıdır.
- 10- Sterilizasyon şekli Gamma radyasyon ile olmalıdır.
- 11- Ürün orijinal ambalajında, tek kullanımlık olmalıdır.
- 12- Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az iki yıl olmalıdır
- 13- Ürünün iğne kısmı paslanmaz çelikten, stoperi silikondan üretilmiş olmalıdır.
- 14- İğnenin uç kısmı ultrason cihazında kolaylıkla gözlenebilmelidir.
- 15- Teklif edilen ürün TC. ilaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TITUBB) kayıtlı ve TC. Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır.
- 16- Ürün uluslararası kalite standartlarından ( ISO-CE-TUV, Vb.) en az birine sahip olmalıdır.

Dr. Öğr. Üyesi Safiye TAĞA  
MEÜ Sağlık Araştırma  
ve Uygulama Merkezi  
Üniversitesi  
Dip. Tes. No.: 143

Prof. Dr. Faik Gürkan Yılmaz  
Miyad Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi  
Dip. No: 33910

### 3- COVER KİT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Probe kılıfı ultrason işleminde ultrasonik guide'a uyacak şekilde steril olarak kullanıma hazır olmalıdır.
2. Probe kılıf tek kullanımlık olmalıdır.
3. Ölçüleri 5.1 cm – 12.7 cm x 61 cm olmalıdır.
4. Probe kılıfın üretiminde kullanılan malzeme poliüretan olmalıdır.
5. Probe kılıflar Latex olmamalıdır.
6. Probe Kılıfı Etilen Oksit ile steril edilmiş olmalıdır
7. Ürün içeriğinde 1 adet steril edilmiş tek kullanımlık jel bulunmalıdır.
8. Ürün içeriğinde probe kılıfını sabitlemek için 2 adet bant bulunmalıdır.
9. Ürün içeriğini oluşturan kılıf, jel ve bantlar bir bütünlük oluşturacak şekilde iç paketinde sarılı olacak ve sterilizasyon poşeti içerisinde bulunmalıdır.

  
Dr. Öğr. Üyesi Safiye TAĞA  
MEÜ Sağlık Araştırma  
ve Uygulama Merkezi  
Üye Tıp Fakültesi  
Dip. Tes. No: 143

  
Prof. Dr. Fazlülhüsnâ RAUF  
M.E.U. Sağlık Araştırma ve  
Uygulama Merkezi  
Keçiören Hastahane Bld. 06100  
Dip. Tes. No: 85910