



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20231664

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 31/03/2023 TARİHİ, SAAT 13:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA
NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	IVF-ET İCİN 1CC ENJEKTOR	150,00	ADET
2	OOSİT KUMULUS HÜCRE TEMİZLEME ENZİMİ (HYALURONİDASE SOLUSYONU)	10,00	ADET
3	OOSİT ASPIRASYON MEDIUMU 500 ML	20,00	ADET

TEKLİF NO : 20231664
NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB KODU BELİRTİLMELİDİR
İLGİLİ KİŞİ : MÜGE SAL
TEL :
E-MAIL : muge.aker@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

236.0009.000	IVF-ET ICIN 1CC ENJEKTOR	ADET	150
236.0015.000	OOSIT KUMULUS HUCRE TEMİZLEME ENZİMİ (HYALURONIDASE SOLUSYONU)	ADET	10
236.0021.000	OOSIT ASPIRASYON MEDIUMU 500 ML	ADET	20

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7389) OOSIT ASPIRASYON MEDIUMU 500 ML

Açıklama : OOSIT ASPIRASYON MEDIUMU 500 ML

- 20 mM Hepes içermelidir.
- L-glutamin içermemelidir.
- 10mg/l fenol kırmızısı ve 1,2g/l NaHCO₃ içermelidir.
- Endotoksin testinden geçmiş olmalıdır.
- Steril-filtre edilmiş olmalıdır.
- 500ml lik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
- +2 ile +8 °C' de saklanmalıdır.
- Raf ömrü 10-12 ay (+2 ile +8°C'de saklamak şartı ile) olmalıdır.
- İn vitro diagnostik kullanım için uygun olmalıdır.
- Ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmiş olmalıdır.
- Son kullanma tarihi, üretim tarihinden başlamak üzere en az 10 hafta olmalıdır.

(7408) IVF-ET ICIN 1CC ENJEKTOR

Açıklama : IVF-ET ICIN 1CC ENJEKTOR

- 1 ml hacimli olmalıdır.
- Ucu siyah plastiksiz olmalıdır.
- Özel hava sıkıştırılmalı olmalıdır.
- MEA (Fare Embriyo Testi) olmalıdır.
- Ürünün CE Sertifikası olmalıdır.
- Steril ve orijinal ambalajlarında olup ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmiş olmalıdır.

(7395) OOSIT KUMULUS HUCRE TEMİZLEME ENZİMİ (HYALURONIDASE SOLUSYONU)

Açıklama : OOSIT KUMULUS HUCRE TEMİZLEME ENZİMİ (HYALURONIDASE SOLUSYONU)

1. Mikroenjeksiyon işlemi öncesinde oositin kumulus ve korona hücrelerinin temizlenmesi için konsantre solüsyon olmalıdır.
2. Kullanıma hazır olmalıdır.
3. HIV, Hepatit B, Hepatit C, Sifiliz ve diğer patojenler için test edilmiş olmalıdır.
4. HSA içermelidir sonradan herhangi bir protein ilavesine ihtiyaç duymamalıdır. Antibiyotik içermelidir.
5. MEA (Fare embryo testi) testi yapılmış olmalıdır ve testten %80 oranında geçmiş olmalıdır.
6. Ozmolarite aralığı 280 - 295 mOsm / kg olmalıdır.
7. %6 Karbondioksitli ortamda pH aralığı 7.3 - 7.5 olmalıdır.
8. Endotoksin oranı 1.0 EU/mL den az olmalıdır.
9. 2-8°C'de saklanmalıdır.
10. Steril ve orijinal ambalajlarda olup ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmiş olmalıdır.
11. Son kullanma tarihi, üretim tarihinden başlamak üzere en az 10 hafta olmalıdır.
12. İhale sonrası ürünler, bölüm tarafından ihtiyaç durumuna göre parti parti sipariş edilecektir.