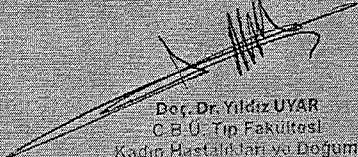


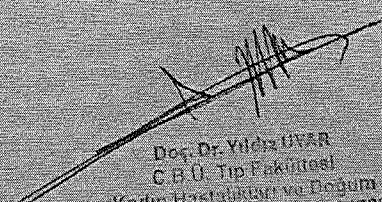
22)MEDYUM KAPLAMA YAĐI

1. Ürünün endotoxin LAL testi yapılmış olmalıdır.
2. Tek hücreli MEA testi olmalıdır.
3. Sterilite seviyesi (SAL) 10-3 olmalıdır.
4. Kullanıma hazır olmalıdır.
5. Ürün 15-30 derece arasında saklanmalıdır.
6. Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıl olmalıdır.
7. Ürün 100 ml ve 500 ml ambalajda olmalıdır.
8. Ürün kullanıma hazır olmalı ve yıkama gerektirmemelidir


Doç. Dr. Yıldız UYAR
C.B.Ü. Tıp Fakültesi
Kadın Hastalıkları ve Doğum
Dip. No: 6768 Tescil No: 64222

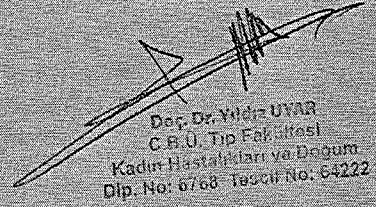
19)DIŞ ORTAM MEDİUMU

1. Ürün atmosferik ortamda gamet ve embryonun mikromanipilasyon işlemlerine olanak sağlamalıdır.
2. Co2 inkubatör kullanımı gerektirmemelidir.
3. Ürün içeriğinde tamponlama için 21 mM hepes ve 4 mM sodyum bikarbonat kullanılmalıdır.
4. Ürün antibiyotik olarak gentamycin içermelidir.
5. Ürünün endotoxin LAL testi yapılmış olmalıdır.
6. Tek hücreli MEA testi olmalıdır.
7. Sterilite seviyesi (SAL) 10-3 olmalıdır.
8. Ürün 2-8 derece arasında saklanmalıdır.
9. Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren 180 gün olmalıdır.
10. Ürün 100 ml ve 500 ml ambalajda olmalıdır.


Doç. Dr. Yılmaz UYAR
C.B.U. Tıp Fakültesi
Kadın Hastalıkları ve Doğum
Dip. No: 64222 Tescil No: 64222

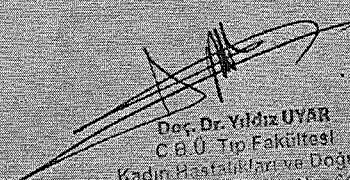
17) OOSİT KUMULUS HÜCRE TEMİZLEME ENZİMİ (Hyaluronidase Solution)

1. Ürün HSA'lı tamponlanmış HTF medium ile birlikte kullanılmalıdır.
2. Ürün 10ug/ml gentamicinsulfate içermelidir ve 5 mg/ml HSA ile kullanılmalıdır.
3. Ürün 80 IU/ml Hyaluronidase enzimi içermelidir.
4. Ürün kullanıma hazır olmalıdır.
5. Her ürün lotu analiz sertifikası içermelidir.
6. Ürünün enzim aktiviteleri kontrol edilmiş olmalıdır.
7. Ürün üretim tarihinden itibaren 2-8 derecede 9 ay saklanabilmelidir.
8. Ürün 2-8 derecede transport yapılabilirdir.
9. Ürün 5x1.0mL ambalajda olmalıdır.


Doç. Dr. Yıldız UYAR
C.B.U. Tıp Fakültesi
Kadın Hastalıkları ve Doğum
Dip. No: 6768 Tescil No: 64222

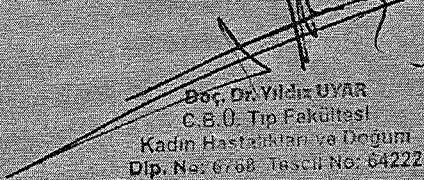
18)Sperm Immobilizasyon Solusyonu

1. Ürün sperm immobilizasyonu için 10% PVP içermelidir.
2. Ürün 5 mg/ml (0.5%) human serum albumin içermelidir.
3. Ürünün endotoxin LAL testi yapılmış olmalıdır.
4. Sterilite seviyesi (SAL) 10-3 olmalıdır.
5. Ürün 2-8 derece arasında saklanmalıdır.
6. Ürünün raf ömrü üretim tarihinden itibaren 6 ay olmalıdır.
7. Ürün 5x0.5 ml ambalajda olmalıdır.


Doç. Dr. Yıldız UYAR
C.B.Ü. Tıp Fakültesi
Kadın Hastalıkları ve Doğum
Dip. No: 8768 Tescil No: 64222

51) 10 ml DISPOSABLE PIPET ŞARTNAMESİ

1. Pipetler steril ve tıpalı olmalıdır.
2. Pipetin malzemesi polystrene olmalıdır.
3. Pipet 10 ml taşıma hacmine sahip olmalıdır.
4. Pipetler üzerinde rahatlıkla okunabilir skala olmalıdır.
5. Turuncu renkli tekli paketlerde olmalıdır.
6. Non-projenik ve non-toksik sertifikalı olmalıdır.
7. Pipetler 200 adetlik kutularda satışa sunulmalıdır.


Doç. Dr. Yıldız UYAR
C.B.Ü. Tıp Fakültesi
Kadın Hastalıkları ve Doğum
Dip. No: 6768 Tescil No: 64222