



T.C  
GAZİ ÜNİVERSİTESİ  
Sağlık Uygulama ve Araştırma Merkezi

**TEKLİF İSTEM FORMU**

İstem No/Alım No : 2392025-02-350  
Konu : Kemik İliği Nakil Ünitesi İçin (Nazır KARTAL adına 1.Doz) Mezenkimal Kök Hücre Üretim Hizmeti İşi Alımı  
Talep Eden Birim : Servis Depoları / Kemik İliği Nakil Ünitesi Şöglü  
Son Teslim Tarih & Saat : 13/02/2025 17:00:00  
İlan Tarihi : 13/02/2025

Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezimiz için aşağıdaki cins, miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proforma fakturamızın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek, belirtilen tarih ve seade kadar Satın Alımı Bürosuna göndereilmesini rica ederim.

- 1- Tekliflerin yazılı olması,
- 2- İhale dokümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3- Teklif verilen malzemelerin teslim süreleri, barkod numarası, markaları ve ambalajı sekillerinin yazılması,
- 4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilip, birim fiyatlarının rakamı ve yazılı yazılması
- 5-Üzerinde kazanı, silindi, düzeltme bulunmaması,
- 6-Ad ,soyad veya ticaret unvanı yazılmasının yetkili kişi/lerce imzalanmış olması,
- 7-Teklif verimleyeceğe FAKS mesajının bir açıklama ile gönderilmesi ,
- 8-Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim süresinin teknik mektubunda bildirilmesi zorunludur. Teslim Süresi ve Opsiyon Süresi bildenmeyen teklifler kabul edilmeyecektir.

Önemli 9-Teklif edilen her kalemin UBB kodu tekliffe yer alacaktır.  
UBB kodu,T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TTUBB) ve/veya Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ye kayitlı ve bu kayit teknik tarihi itibarıyle geçerli olmalıdır. Alınma çekilleri için ayrı ayrı TTUBB'da ÜTS'de Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olduğuğun gösterilmesi ve tedarikçi firma ve bayi konumunda olma şartı aranacaktır.  
TTUBBU TS ye kayitlı, firma, bayi konumunda olmayan ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan kalemleri ait teknik değerlendirmeye alınmeyecektir.

Önemli 10-Teklif edilen her kalem için ayrı teknik tarihi itibarıyle teknik İthalatçı, tedarikçi veya bayi olduktan sonra gösterir , Ulusal Bilgi Bankası internet sitesinde alınmış, Ana Bayi Bilgi Formunu teknik zarf içinde sunacaklardır.

\*\*\*ÜRÜNLERİN ÜZERİNDE (HER BİR ADET ) BARKOD NUMARASI OLACAKTIR.

\*\*\*TALEP YASAKLISI FİRMALARIN TEKLİF DEĞERLENDİRİLMEMECEKTİR.  
Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

\*FİRMALAR KENDİ PROFORMA FATURALARI İLE TEKLİF VERECESİKTİR.

\*FİRMALAR VERGİ NUMARALARINI AÇIKCA BELİRTECEKTİR.  
TEKLİFLER BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR.

ODEMELER MAAL MUYENE KABULUNDEN 180 GÜN İÇİNDE YAPILACAKTIR.  
E-POSTA :[hastanesatinalma@gazi.edu.tr](mailto:hastanesatinalma@gazi.edu.tr)

**İHTİYAC LISTESİ**

S.No	M.Kodu	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim
1	TM4970	MEZENKIMAL KOK HÜCRE ÜRETİM HİZMETİ İŞİ.	1	ADET

Memis COBAN  
HASTANE MÜDÜR YRD

İstem No/Alım No

: 2392025-02-350

Konu : Kemik İliği Nakil Ünitesi İçin (Nazır KARTAL adına 1.Doz) Mezenkimal Kök Hücre Üretim Hizmeti İşi Alımı

Talep Eden Birim : Servis Depoları / Kemik İliği Nakil Ünitesi Şöglü

Son Teslim Tarih & Saat : 13/02/2025 17:00:00

İlan Tarihi : 13/02/2025

Opsiyon :

Teslimat :

Ek :

[www.ihis.ezgi.edu.tr](http://www.ihis.ezgi.edu.tr)  
Şartname Eski Dosyada Sunulmaktadır.



TEKNİK ŞARTNAME LİSTESİ

İstem No : -1

Döküm Tarihi : 11/02/2025 11:23:00

İstem Tarihi : 11/02/2025

Bölüm Adı : Kemik İliği Nakil Ünitesi Stoğu

Malzeme Kodu

Malzeme Adı

TM4970

MEZENKIMAL KÖK HÜCRE ÜRETİM HİZMETİ İŞİ.

### Kemik İliği Nakil Ünitesi Mezenkimal Kök Hücre Üretim Hizmeti Satın Alma Teknik Şartnamesi

#### 1. TANIM

İhaleye konu olan hizmet; Gazi Üniversitesi Hastanelerinde yapılamayan insandan toplanan kemik iliği örneğinden "iyi Üretim" (GMP) koşullarında mezenkimal kök hücre üretilmesi ve bu hücrelerin dondurulması ve/veya çoğaltılması hizmetin kurum dışı bir merkezden satın alınmasıdır.

#### 2. AMAÇ VE KAPSAM

Bu hizmet alımının amacı, hastanemizde kemik iliği ünitesinde yatan ve Bakanlıktan mezenkimal kök hücre tedavisi için izni alınmış hastaların tedavisi amacıyla hastadan, vericiden veya üçüncü şahıslardan toplanmış kemik iliği örneğinin mezenkimal kök hücre üretilecek merkeze taşınmasını, orada gerekli testlerin yapılmasını, mezenkimal kök hücre üretilmesini ve üretilen bu hücrelerin dondurulması ve/veya çoğaltılmasını ve bu hücreleri hastaya nakledecek olan kemik iliği nakil ünitemize taşınmasını ve ayrıca sürecin tüm basamaklarıyla ilgili öngörülen geribildirimin yapılmasını sağlamaktır.

#### 3. TANIMLAR

Kat.

a) Bakanlık: T.C. Sağlık Bakanlığı

b) KIT Ünitesi: Gazi Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastanesi Kemik İliği Transplantasyon Ünitesini,

c) Yüklenici: Kemik iliği örneğini, KIT Ünitesinden alıp bu hücrelerden mezenkimal kök hücre üretimi yapacak ve üretilen bu hücreleri donduracak ve/veya çoğaltacak ve bu hücreleri tekrar KIT Ünitesine taşıyacak merkezi

d) Kemik İliği örneği: Hastadan, vericiden veya üçüncü şahıslardan KIT ünitesi doktoru tarafından alınan kemik iliği hücrelerini

e) Mezenkimal kök hücre (MKH): Kemik iliği örneğinden elde edilen, in-vitrokültür ortamında tabana yapışan, akım sitometri ile stromal özelliklere sahip olduğu gösterilen ve farklılaşma potansiyeli taşıyan iğsi hücrelerini

#### HAZIRLAYANLAR

#### ONAYLAYAN

Dr. Merve Yıldız  
Gazi Üniversitesi  
Tıp Fakültesi  
Hastanesi  
Kemik İliği Transplantasyon Ünitesi  
Birim Sorumlusu  
11/02/2025

f) GMP koşulları: Uluslar arası belirlenmiş standartları taşıyan iyi üretim koşullarını

g) Verici kan örneği: Yüklenicinin yapacağı hücre kültür işlemlerinde serum kaynağı olarak kullanılması amacıyla, yüklenicinin temin ettiği steril kan alma torbalarına veya tüplerine doldurulan en az 300 cc olan vericiden, hatadan yada üçüncü şahıslardan alınan kan ifade eder.

#### 4. HİZMETİN SATIN ALINACAGI MERKEZE ve YAPILACAK İŞLEME AİT ÖZELLİKLER

4.1. Kemik iliği örneği, Türkiye Cumhuriyeti sınırları içerisinde bulunan, "iyi üretim" (GMP) koşullarında hücreleri test edebilen, bu hücrelerden MKH üretemek ve bu üretilen hücreleri dondurabilen ve/veya çoğaltabilen, Bakanlık tarafından MKH üremek üzere faaliyet izni verilmiş olan bir merkez tarafından işleme alınmalıdır.

4.2. Kemik iliği örneği yüklenici tarafından ikinci bir laboratuvara gönderilemez ve yurtdışına çıkarılmaz.

4.3. MKH talebi yükleniciye yazılı olarak gönderildikten sonra yüklenici KIT Ünitesine yazılı teyit verebilmelidir.

4.4. Yüklenici klinik ekip tarafından alınacak kemik iliği örneğini, KIT Ünitesinden teslim aldıktan sonra kemik iliği örneğinin üretmeye uygunluğunu kontrol edip, KIT Ünitesi sorumlu doktorunun bilgilendirip, yazılı onay aldıktan sonra MKH üretimine başlamalıdır.

4.5. Yüklenici, KIT Ünitesi sorumlu doktoru tarafından talep edilen hücre sayısına ulaşıcaya kadar kemik iliği örneğinden çoğaltmalıdır. Gereğinde kullanılmak üzere üretilen MKH'lerin veya kemik iliği örneğinin bir bölümü dondurularak saklanmalıdır. Talep edilen hücre sayısına ulaşılmadığı takdirde KIT Ünitesi bilgilendirilmeli ve ortak plan yapılmalıdır.

4.6. Kemik iliği örneğinin KIT Ünitesinden alınması, taşınması ve bu hücrelerden MKH üretilmesi ve üretilen bu hücrelerin dondurulup ve/veya çoğaltılarak KIT Ünitesine tekrar teslim edilmesi aşamalarında "iyi üretim" (GMP) koşullarının sağlanması yüklenici garantisinde olmalıdır.

4.7. Kemik iliği örneğinden MKH üretilmesi ve bu hücrelerin dondurulması ve/veya çoğaltılması işlemi sırasında kullanılacak tüm sarf malzemeleri ve hücre kültür solüsyonları "iyi üretim" GMP koşullarında kullanıma uygun olmalıdır.

4.8. MKH üremek için kullanılacak serum, gerekli testleri yapılmış insan kaynaklı serum olmalı, temin edilemediği takdirde hayvan serumu kullanılacaksa "Advanced Treated Medical Product" (ATMP) onaylı olmalıdır.

4.9. Üretim sürecinde hücrelerin canlılığı, üreme özellikleri, hücrelerin nakle hazır olacağı tarih, işlemlerin herhangi bir aşamasında karşılaşılan problem, istenmeyen durum, sapmalar düzenli aralıklarla (ürün nakline kadar en az bir kez) KIT Ünitesine bildirilmelidir.

4.10. MKH hazırlık aşamasında önceden belirlenmiş koşullar/özelliklerden sapma olduğu takdirde bu durum yazılı bir rapor halinde KIT Ünitesi sorumlu doktoruna bildirilmeli, KIT Ünitesi sorumlu doktoru tarafından hastaya naklin uygunluğu onaylandıktan sonra yüklenici tarafından taşınması ve teslimi gerçekleştirilmelidir.

4.11. Hücre kalitesi, sterilitesi veya üretimi ile ilgili problemlerde üretim aşamasını yerinde denetleme hakkı kullanıcıya aittir.

#### 5. MKH'LERİN TAŞINMASI İÇİN GEREKLİ ŞARTLAR

5.1. Kemik iliği örneğinin ve bundan üretilen MKH'lerin taşınması için gerekli olan steril sarf malzemeleri, transfer koşulları (+4-8°C) ve diğer tüm donanım yüklenici tarafından sağlanmalıdır. Taşıma esnasında her türlü maddi ve manevi sorumluluk yükleniciye aittir.

5.2. Taşınacak MKH'lerin etiketinde ürüne özel bir numara ve ürğne ait temel bilgiler (canlılık, farklılaşma, akım-sitometrik analiz)

#### HAZIRLAYANLAR

Özelikli Birim Servis Ünite Sorumlu Hemşiresi Suzan BERKİTEN  
Gazi Üniversitesi Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi

#### ONAYLAYAN

sonuçları, mikrobiyolojik test sonuçları vb.) bulunmalıdır.

**5.3.** Her hasta için tek bir uygulamada vücut ağırlığı başına canlı (viabl) 1-3 milyon MKH, steril solüsyon içerisinde süspansiyon şeklinde, +4-8 °C'de 24 saat içerisinde KİT Ünitesine ulaşacak şekilde GMP transfer şartlarına uygun olarak gönderilmelidir. Üretici firma tarafından gönderilen üründe MKH miktarı 1 milyon/kg'dan (hastanın vücut ağırlığına göre) daha az olduğu takdirde kullanıcının ürünü iade hakkı olacaktır.

**5.4.** Gönderilecek MKH teknik özellikleri transfer öncesi faks veya e-posta yoluyla KİT Ünitesine bildirilmeli ve KİT Ünitesi sorumlu doktorunun yazılı onayı alındıktan sonra gönderilmelidir.

**5.5.** MKH'lerin hastaya uygulama tarihi KİT Ünitesi sorumlu doktoru ve yüklenici tarafından beraber planlanmalı ve MKH'lerin canlılığı ve etkinliği açısından ürünün uygulama tarihine kesinlikle uyulmalıdır.

#### HAZIRLAYANLAR



Özellikli Birim Servis Ünite Sorumlu Hemşiresi Suzan BERKİTEN  
Gazi Üniversitesi Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi

#### ONAYLAYAN

