



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20233211

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 08/06/2023 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BAYRAM ŞAKAR

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	CISH EBER	400,00	TEST
2	HPV DNA PROBU	150,00	TEST
3	HER2/NEU/ALPHASAT.17	150,00	TEST

TEKLİF NO : 20233211
NOT : ÖDEME VADESİ 180 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : ERİNÇ ERGEN
TEL :
E-MAIL : erinc.ergen@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

02/06/2023 15:19:02

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

157.0358.000	CISH EBER	TEST	400
157.0362.000	HPV DNA PROBU	TEST	150
149.0155.000	HER2/NEU/ALPHASAT.17	TEST	150

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

6. k. m

EBER /PNA PROBE / FITC TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. EBER PNA Probe / FITC probu formalin fikse parafine gömülü dokularda ISH tekniği ile latent EBV enfekte dokuları tespit etmelidir.
2. Prob haptin 5- karboksi-flouresan görüntüleme kitinide beraberinde içermelidir.
3. Kit ve prob kullanıma hazır olmalıdır.
4. Prob ve görüntüleme kiti IVD işaretli olmalıdır.
5. Toplam çalışma süresi denatürasyon-hibridizasyon aşamaları dahil 4,5 saat olmalıdır.
6. Prob ile kullanılacak deparafinizasyon solüsyonu, yıkama solüsyonu, tampon solüsyonu, antijen retrieval solüsyonları, borkod etiketi, lizinli lam ve detection kit gibi sarf malzémeler beraberinde teslim edilmelidir.
7. Reaktifler karanlıkta 2-8 C de muhafaza edilebilmelidir
8. Teslim alınmadan önce laboratuvarda denenmeli veya probun çalışmaması durumunda: yüklenici firma yenisi ile değişimini garanti etmelidir.
9. Ürünle birlikte MSDS formu teslim edilmelidir.
10. Ürün ambalajı üzerinde kimyasal maddenin tehlike niteliğini gösteren işaretler mevcut olmalıdır.
11. Sol kullanma tarihi en az 6 (altı) ay olmalıdır. Tüketilmeyen kitler 2 (iki) ay öncesinden laboratuvarın haber vermesi dahilinde firma tarafından ücretsiz olarak yeni tarihliler olarak değiştirilmelidir.


Doç. Dr. Burçin Pehlivanoglu
T. Patoloji Öğretim Üyesi


Prof. Dr. Özgül Sağol
T. Patoloji Anabilim Dalı Bşk.

7. Kurum

PATOLOJİ

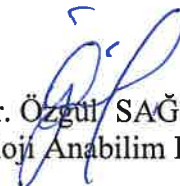
HPV İN-SITU HİBRİDİZASYON DETEKTİON KİTİ (YÜKSEK RİSK GRUBU İÇİN) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün In Vitro teşhiste kullanılmalıdır.
2. HPV yüksek risk testlerini yapmak için kullanılacak reaktifi çalışmaya yönelik tüm sarf malzemeler (Prob, deparafinizasyon solüsyonu, yıkama solüsyonu, tampon solüsyonu, antijen retrieval solüsyonları, barkod etiketi, lizinli lam, kapama malzemeleri vb.) kit ile birlikte verilmelidir.
3. Formaline fikse edilmiş parafine gömülü histoloji preparatlarında ve sitolojik metaryalde (örneğin vaginal smear) uygulanabilir olmalıdır
4. In situ hibridizasyonda kullanıldığında, problar sadece HPV taşıyan hücrelerle reaktivite göstermelidir.
5. Probu hangi HPV leri tanıdığı firma tarafından listelenmelidir.
6. Ürünle birlikte MSDS formu teslim edilmelidir.
7. Ürün orijinal ambalajında olmalı, seri numarası, son kullanma tarihi (en az 6 ay), katalog numarası belirgin şekilde yazılmış olmalı ve ürünün tehlike niteliğini gösteren işaretlemeleri olmalıdır.
8. Tüketilmeyen kitler 2 ay öncesinden laboratuvarın haber vermesi dahilinde firma tarafından ücretsiz olarak yeni tarihliler ile değiştirilmelidir
9. Ürün 2-8 C de muhafaza edilebilmelidir.
10. Üretici firma tarafından temin edilen kullanım belgelerini ve skorlamaya (tanıya) yardımcı kılavuzu içermelidir.
11. Kullanım belgesi sonunda bulunan protokol kontrol listesi, skorlama tablosu, kullanılacak mikroskop özelliklerini belirten rapor örnekleri bulunmalıdır.
12. Teslim alınmadan önce laboratuvarında denenmeli veya probun çalışmaması durumunda: yüklenici firma yenisi ile değişimini garanti etmelidir.
13. HPV Yüksek risk testlerini yapmak için verilen tüm sarf malzemeler, hastanemiz T.Patoloji laboratuvarında kurulu olan cihazlarda kullanılabilir olmalıdır.

Prof. Dr.E.Çağnur ULUKUŞ
T. Patoloji Öğretim Üyesi



Prof. Dr. Özgül SAĞOL
T. Patoloji Anabilim Dalı Bşk.



f.1421

MOLEKÜLER PATOLOJİ UYGULAMALARINDA KULLANILACAK OLAN silver in situ hybridisation (SISH) KİTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kit In Vitro teşhiste kullanılmalıdır.
2. Ürün orijinal ambalajında olmalı, seri numarası, son kullanma tarihi, katalog numarası belirgin şekilde yazılmış olmalıdır.
3. Üretici firma tarafından temin edilen kullanım belgelerini ve skorlamaya (tanıya) yardımcı kılavuzu içermelidir.
4. Boyama sonuçları ışık mikroskobu ile incelenebilmelidir.
5. Ürün 2-8 °C de muhafaza edilebilmelidir.
6. Formaline fikse edilmiş parafine gömülü histoloji preparatlarında uygulanabilir olmalıdır.
7. Kromozom 17 üzerinde lokalize ve HER2 proteinini kodlayan, HER2 geninin amplifikasyonuna spesifik olmalıdır.
8. *HER2* SISH kit içeriği, SISH prosedürü sırasında ihtiyaç duyulan tüm reaktifleri kapsamalıdır.
9. Pozitiflik-negatiflik siyah (*HER2*) ve kırmızı (*CEP17*) gümüş sinyallerinin saptanması ile belirlenmelidir.
10. Son kullanma tarihi en az 6 ay olmalıdır. Tüketilmeyen kitler 2 ay öncesinden laboratuvarın haber vermesi dahilinde firma tarafından ücretsiz olarak yeni tarihliler ile değiştirilmelidir.
11. Teslim alınmadan önce laboratuvarında denenmeli veya probun çalışmaması durumunda: yüklenici firma yenisi ile değişimini garanti etmelidir.
12. Kit içeriğindeki reaktifler kite özel olarak formüle edilmiş olmalıdır ve kit şunları içermelidir:
 - Ultraview AP red dig Ish kit
 - Hybready solution
 - HER 2/chr 17 DNA probe mix
 - ISH protease
 - Hemotoxylin
 - Bluing reagent
 - E2 prep , LCS Reaction buffer CC2 Silver wash

Doç.Dr.Merih GÜRAY DURAK

Prof.Dr.Özgül SAĞOL