



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20244888

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/09/2024 TARİHİ, SAAT 13:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

AHMET OKAY ÇAĞLAYAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ANTI HCV	57.500,00	TEST
2	ANTI HIV 1/2	55.000,00	TEST
3	HBSAG	60.000,00	TEST
4	ANTI HBS	50.000,00	TEST
5	HBEAG	10.000,00	TEST
6	ANTI HBE	10.000,00	TEST
7	CMV IGG	10.000,00	TEST
8	ANTI HBC TOTAL	35.000,00	TEST
9	ANTI HBC IGM	27.500,00	TEST
10	HAV IGG TOTAL	25.000,00	TEST

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20244888

NOT : 24 AYLIK SEROLOJİ ANALİZÖR GRUBU TESTLERİ ALIM

İLGİLİ KİŞİ : ERİNÇ ERGEN

TEL :

E-MAIL : erinc.ergen@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20244888

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/09/2024 TARİHİ, SAAT 13:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

AHMET OKAY ÇAĞLAYAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	HAV IGM	20.000,00	TEST
12	TREPONEMA PALLIDUM ELISA	10.000,00	TEST
13	ANTI TOXO IGM	10.000,00	TEST
14	ANTI TOXO IGG	10.000,00	TEST
15	CMV IGM	12.500,00	TEST
16	ANTI RUBELLA IGG	10.000,00	TEST
17	ANTI RUBELLA IGM	10.000,00	TEST
18	ANTI TOKSOPLASMA IGG AVIDITE	2.000,00	TEST
19	ANTI CMV IGG AVIDITE	2.000,00	TEST
20	EBV EBNA-1 IGG	7.500,00	TEST

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20244888

NOT : 24 AYLIK SEROLOJİ ANALİZÖR GRUBU TESTLERİ ALIM

İLGİLİ KİŞİ : ERİNÇ ERGEN

TEL :

E-MAIL : erinc.ergen@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/4



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20244888

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/09/2024 TARİHİ, SAAT 13:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

AHMET OKAY ÇAĞLAYAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	EBV VCA IGM (ELIZA)	8.000,00	TEST
22	EBV VCA IGG (ELIZA)	7.500,00	TEST

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20244888

NOT : 24 AYLIK SEROLOJİ ANALİZÖR GRUBU TESTLERİ ALIM

İLGİLİ KİŞİ : ERİNÇ ERGEN

TEL :

E-MAIL : erinc.ergen@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

142.0008.000	ANTI HCV	TEST	57500
142.0009.000	ANTI HIV 1/2	TEST	55000
142.0010.000	HBSAG	TEST	60000
142.0015.000	ANTI HBS	TEST	50000
142.0016.000	HBEAG	TEST	10000
142.0018.000	ANTI HBE	TEST	10000
142.0025.000	CMV IGG	TEST	10000
142.0040.000	ANTI HBC TOTAL	TEST	35000
142.0041.000	ANTI HBC IGM	TEST	27500
142.0042.000	HAV IGG TOTAL	TEST	25000
142.0043.000	HAV IGM	TEST	20000
142.0047.000	TREPONEMA PALLIDUM ELISA	TEST	10000
142.0048.000	ANTI TOXO IGM	TEST	10000
142.0049.000	ANTI TOXO IGG	TEST	10000
142.0050.000	CMV IGM	TEST	12500
142.0051.000	ANTI RUBELLA IGG	TEST	10000
142.0052.000	ANTI RUBELLA IGM	TEST	10000
142.0053.000	ANTI TOKSOPLASMA IGG AVIDITE	TEST	2000
142.0054.000	ANTI CMV IGG AVIDITE	TEST	2000
142.0062.000	EBV EBNA-1 IGG	TEST	7500
142.0521.000	EBV VCA IGM (ELIZA)	TEST	8000
142.0522.000	EBV VCA IGG (ELIZA)	TEST	7500

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ MERKEZ LABORATUVARI 24 Aylık (2025-2026) SEROLOJİ ANALİZÖR GRUBU TESTLERİ İHALESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

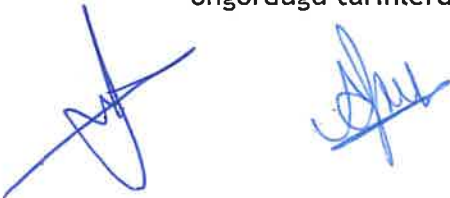
1. Bu teknik şartname 18 maddeden oluşmaktadır.
2. Bu teknik şartname ile 22 kalem test satın alınacaktır.
3. Bu teknik şartname ile aşağıda adları ve miktarları yazılı testlerin satın alınması istenmektedir.

SIRA NO	TEST ADI	TEST SAYISI
1	ANTİ HBs	50.000
2	ANTİ HBc total	35.000
3	ANTİ HBc IgM	27.500
4	HbeAg	10.000
5	Anti Hbe	10.000
6	ANTİ HAV IgM	20.000
7	ANTİ HAV total	25.000
8	ANTİ TOKSOPLASMA IgM	10.000
9	ANTİ TOKSOPLASMA IgG	10.000
10	ANTİ CMV IgM	12.500
11	ANTİ CMV IgG	10.000
12	ANTİ RUBELLA IgM	10.000
13	ANTİ RUBELLA IgG	10.000
14	HBsAg	60.000
15	ANTİ-HCV	57.500
16	HIV Ag/Ab	55.000
17	TREPONEMA pallidum IgM/IgG	10.000
18	ANTI EPSTEIN BARR VIRUS VCA IgM (EBV-VCA IgM) (EBV IgM)	8.000
19	ANTI EPSTEIN BARR VIRUS VCA IgG (EBV-VCA IgG)	7.500
20	ANTI EPSTEIN BARR VIRUS EBNA 1 IgG	7.500
21	Anti-CMV IgG avidite	2000
22	Anti-Toxoplasma IgG avidite	2000

4. Bu teknik şartname ile teklif veren firmalara kit karşılığı sistem kurma koşulu getirilmektedir. Kurulacak sistemler ile ilgili olarak aksi ya da istisnaları belirtilmediği sürece aşağıdaki koşullar geçerlidir:
 - 4.1. Firmalar önerilen sistemlerin teknik özelliklerini ayrı bir formda özetlemelidir. Bu formda sistemin adı, seri numarası, üretici firma adı, üretim yılı, önceden kullanıp kullanılmadığı, test kapasitesi ve hızı, LIS'e bağlanabilme özelliği gibi bilgilerin yanı sıra diğer teknik özellikler de tanımlanmalıdır.
 - 4.2. Yüklenici firma önerilen sistemin en az biri orijinal olmak kaydıyla 3 adet kullanım kılavuzu vermelidir.
 - 4.3. Yüklenici firma, sistemde yer alacak aygıtlar için Türkçe hazırlanmış günlük kullanım rehberleri sunmalıdır. Bu rehberde:
 - 4.3.1. Çalışma Prensipleri
 - 4.3.2. Çalışma Basamakları
 - 4.3.2.1. Kalibrasyon
 - 4.3.2.2. Kontrollerin çalışılması
 - 4.3.2.3. Örneklerin çalışılması
 - 4.3.2.4. Hasta girişi

4.3.2.5. Sonuçların rapor biçimde basılması basamakları açık ve anlaşılır bir dille yer almalıdır.

- 4.4. Yüklenici firma, sistemde yer alacak aygıtlar için Türkçe hazırlanmış Merkez laboratuvarı cihaz kullanım yönergelerini, cihaz bakım onarım takvimini Merkez laboratuvarı bakım onarım prosedürüne uygun olarak sunmalıdır. Önerilen sistemin kullanımına yönelik demonstrasyon ve kullanıcı eğitimi (Laboratuvar sorumlularının belirleyeceği koşullarda) verilmelidir. Teklif edilen sistemler ve kitler ihale günü ve saatinden itibaren 15 gün (360 saat) içinde Merkez laboratuvarın belirleyeceği koşullar çerçevesinde denenmesi için hazırlanacak ve laboratuvar sorumluları tarafından denenecektir. Her parametre için en az 100 test denenmesi için verilecektir. Yapılan çalışmada; Merkez laboratuvarı yöntem onayı prosedürü uygulanacaktır. Ayrıca, demonstrasyonda testlerin çalışma içi ve çalışmalar arası tekrarlanabilirlik (%CV) %10'dan düşük olma koşulu aranacaktır. Merkez Laboratuvarı tarafından daha önce kullanılmış ve/veya denenmiş, LIS bağlantıları yapılmış aygıtlar içeren sistem ve/veya kitlerden tekrar demonstrasyon istenmeyebilir. Demonstrasyonu yapılmayan sistemler ve kitler ile ilgili teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
- 4.5. Önerilen sistemlerin kurulması, işler hale getirilerek çalışır halde teslim edilmesi ilgili yüklenici firmanın sorumluluğundadır.
- 4.6. Sistemi kuracak firma, sistemi oluşturan tüm analizörlerin laboratuvar otomasyon sistemine iki yönlü olarak bağlanabilmesi için gerekli her türlü iş ve işlemleri yapmalıdır. Merkez Laboratuvar ve Bilgi İşlem Merkezi tarafından istenebilecek bilgilerin, dokümanların sağlanması zorunludur.
- 4.7. Kurulacak analizörün elektrik kesinti ve arızalarından etkilenmeden çalışabilmesi için gerekli önlemler ilgili firma tarafından alınmalıdır.
- 4.8. Analitik sistemler için madde 15'de belirtilen hızlar piyasada bulunan analizörlerin firmalar tarafından bildirilen kuramsal hızlarına göre verilmiştir. Bu nedenle, ihaleyi kazanan firma/firmalardan, uygulamada sorunla karşılaşılması durumunda Merkez Laboratuvarın belirleyeceği özelliklerde ek analizör isteme hakkı saklıdır. Bu istek firmaya yazılı olarak bildirildikten itibaren 30 gün içinde kurulup çalışır hale getirilmesi gerekmektedir. Bu ek sistem için firma ek ücret talep edemez; sarf, bakım, onarım için genel şartlar aynen uygulanır.
- 4.9. Sistemin verimli, güvenilir, yinelenebilir sonuç vermesi için laboratuvarın gerekli gördüğü tüm koşulların sağlanması ilgili firmanın sorumluluğundadır.
- 4.10. Sistemi kuracak firmalar analizör için gerekli olan her türlü sarf malzemeyi (kontrol, kalibratör, yıkama solüsyonları vs.) ve akışını sağlamalıdır. Cihazın servis ve bakımları yüklenici firma tarafından ihale süresince herhangi bir bedel beklenmeden sağlanmalıdır. Sarf malzemelerin teminindeki gecikmelerde laboratuvar "hizmetinde aksama" oluşacaktır.
- 4.11. Teklif edilen cihazlar reaktif barkodunu okuyabilme özelliğine sahip olmalıdır. Reaktifler cihaza yerleştirildikten sonra cihaz reaktif barkodunu hiçbir kullanıcı müdahalesine gerek olmadan otomatik şekilde okumalıdır.
- 4.12. Reaktifler ve kitlerin üzerinde barkod olmalı tüm reaktif ve kitler orijinal ambalajında olmalıdır. Ana ve yardımcı reaktifler kullanıma hazır olmalıdır.
- 4.13. Analitik sistemler ihalenin sonuçlanmasından sonra Merkez Laboratuvarın öngördüğü tarihlerde hemen kurulabilmeli ve işler hale getirilmelidir.



5. Bu teknik şartname ile bazı kalem ya da kalemlere teklif veren firmalardan konu ile ilgili aygıt (lar) ın teknik bakımı istenmektedir. Bu konuda aksi ya da istisnaları belirtilmediği sürece aşağıdaki koşullar geçerlidir:
 - 5.1. Aşağıdaki bilgi ve belgelerin sağlanması gereklidir:
 - 5.1.1. İlgili aygıtta teknik bakım verebileceğine ilişkin üretici firma belgesi
 - 5.1.2. Teknik bakım verecek elemanların listesi ve ikamet adresleri
 - 5.1.3. Bu elemanların şirket bünyesinde olduklarını gösterir belge
 - 5.1.4. Bu elemanlara ait üretici firmanın verdiği eğitim belgesi
 - 5.1.5. Arıza durumunda bildirimin yapılacağı tam adres, telefon (iş ve cep telefonları), faks, çağrı, vb numaraları
 - 5.2. Teknik bakım, analitik sistemler ve bunların eklerine ilişkin tüm bakım, onarım ve gerekirse değişimi kapsar ve tümüyle ücretsizdir.
 - 5.3. Teknik bakıma aygıt ve eklerine ait her türlü parça dahildir.
 - 5.4. Teknik bakımla ilgili ayrıntılı bir program ihale dosyası ile birlikte teslim edilmelidir. Bu program sistemin sürekli verimli çalışması amacıyla olup, kullanıcı ve ilgili teknik servis tarafından yapılması gereken günlük, haftalık, aylık vb. bakım ile hangi zamanlarda ne yapılacağını, nelerin değişeceğini gösteren ayrıntılı bir periyodik cetvel şeklinde düzenlenerek ayrıca sistemin yanında bulunmalıdır. Program değişiklikleri ilgili birim sorumlusuna 3 gün önceden haber verilerek ve onay alınarak yapılabilir. Onay alınmadan yapılan değişikliklerde iş yapılmamış kabul edilir. Teknik bakım programındaki teknik servis işlerinin zamanında yapıldığı birim sorumlularının imzası ile belgelenmelidir. Firma yaptığı her bakım için bakımı yapan sorumlu kişinin adı-soyadı, temsil ettiği firma, firmadaki konumu-unvanı ve bakım tarih ve başlayış-bitiş saatlerinin yer aldığı bir rapor tutacaktır. Bu raporun bir kopyası laboratuvar birim sorumlusuna teslim edilecektir.
 - 5.5. Teknik bakım hizmeti günde 24 saat, haftada 7 gün ve tüm bayram, resmi tatil günlerinde ilgili firma tarafından, sorunun kendilerine bildirimini izleyen en geç 8 saat içinde verilmelidir. Acil durumlarda aygıt için bu süre 2 (iki) saati aşmamalıdır. Bu süreyi aşan durumlarda "hizmet aksaması" oluşacaktır.
 - 5.6. Sistemde 5 gün içinde sorunun giderilememesi veya hasta hizmetini aksatacak şekilde sık sorun yaşanması durumunda, benzer teknik özelliklere sahip yeni ve sorunsuz bir aygıtın kurulması zorunludur. Acil durumlar için hizmetin her koşulda kesintisiz sürdürülmesi gereklidir ve bununla ilişkili her türlü önlemin alınması yüklenici firmanın sorumluluğundadır.
 - 5.7. Aygıtın aktif çalışma süresi en az 360 /365 gün olmalıdır.
 - 5.8. Teklif veren firmaların İzmir il sınırları içinde yetkili teknik servislerinin bulunması veya İzmir ili içinde ikamet eden teknik elemanlarının bulunması ve teknik servisin TSE belgeli olması gereklidir.
 - 5.9. Teknik bakım süresi aksi yazılı olarak belirtilmediği sürece kitlerin kullanımı sonuna kadardır.
6. Bu şartname ile istenen malzemelere verilen teklifle birlikte üretici firmanın (ISO) ve ürünün (CE ve varsa FDA) kalite kontrol belgelerinin onaylı bir kopyası da verilmelidir.
7. Bu şartname ile istenen kitlere verilen teklifler aşağıdaki bilgileri içermelidir:
 - 7.1. Tüm kitlerin ad, marka, ambalaj, üretici firma ve ülke, raf ömrü ve saklama derecesinin yer aldığı tablo
 - 7.2. Kitlerin orijinal prospektüslerinden birer adet

8. Kitler kapalı, orijinal ambalajında olmalıdır. Kitler laboratuvar sorumlusunun onayı alındıktan sonra merkez laboratuvara teslim edilecektir. Uygun görülmeyen kitler firma tarafından değiştirilmelidir. Değişirme nedeniyle firmanın kitleri temin edememesi ve bu nedenle hizmetin kesintiye uğraması "hizmet aksaması" olarak değerlendirilecektir.
9. Kullanım sırasında kite ilişkin bir sorun çıkması durumunda ilgili firma, tüm kitleri sağlıklı çalıştığı kanıtlanmış yeni lot numaralı kitler ile ücretsiz olarak değiştirmelidir. Değişirme nedeniyle firmanın kitleri temin edememesi ve bu nedenle hizmetin kesintiye uğraması "hizmet aksaması" olarak değerlendirilecektir.
10. Merkez Laboratuvarına teklif verilen kitlerin transport, kötü koşullarda saklanma, kit içeriklerinde fiziksel hasar dahil kendi denetimi dışında oluşabilecek her türlü sorun ile ilgili hiçbir sorumluluk taşımaz. İlgili firma bu tür durumlarda Merkez Laboratuvar tarafından yapılacak yazılı başvuruyu takip eden 15 gün içinde kitleri ücretsiz olarak yenileri ile değiştirmelidir. Benzer biçimde, kit içeriklerinin bildirilenden eksik çıkması durumunda ilgili firma tüm eksiklikleri öngörülen test çalışma koşullarına uygun biçimde gidermekle yükümlüdür. Değişirme nedeniyle firmanın kitleri temin edememesi ve bu nedenle hizmetin kesintiye uğraması "hizmet aksaması" olarak değerlendirilecektir.
11. Bu şartnamede tanımlanan kitler için laboratuvarın uygun bulacağı dış kalite kontrol programının sağlanması zorunludur. Bu program, kitlerin kullanıma girmesi ile başlayacak ve kitlerin kullanıldığı süre boyunca devam edecektir. Bu çerçevede laboratuvarın devam ettiği programların kesintisiz devamının sağlanması, yeni katılımlarda ise en fazla 1 ay içerisinde programa katılımın sağlanması gereklidir. Yüklenici firma dış kalite kontrol programının sağlıklı yürütülmesinden sorumludur.
12. Bir arada değerlendirileceği ifade edilen kalemlerde, laboratuvarın isteği doğrultusunda bazı kalemler diğerleri ile herhangi bir ücret talep edilmeksizin değiştirilebilmelidir.
13. Kitlerin çalışılabilmesi için sistem (aygıt) veren firmalar, sistemdeki her hangi bir arızaya bağlı test kaybı söz konusu olduğunda kaybedilen test miktarını ücretsiz olarak sağlamakla yükümlüdür.
14. Hizmet aksamalarında idari şartnameye göre ceza yaptırımı uygulanacaktır. Ayrıca, bu nedenlerle çalışılmayan testler tedarikçi firma tarafından akredite bir laboratuvarla çalıştırılacaktır. Hasta örneklerinin akredite laboratuvara uygun koşullarda ve 24 saat içinde ulaştırılması tedarikçi firmanın sorumluluğundadır.
15. Listede 1-22 numaralı kalemler bir arada değerlendirilecektir. Bu kalemlere ilişkin aşağıdaki koşullar geçerlidir.
 - 15.1. Teklif veren firmalar kendi sistemlerini kuracaktır. Seroloji laboratuvarına bir adet saatte en az 200 test çalışabilen, tam otomatik, rastgele erişim özellikli ve ölçümde kemilüminesans veya elektrokemilüminesans yöntem kullanan analizörler kurulmalıdır.
 - 15.2. Listede 1, 9, 11 ve 13 no'lu kalemde istenen anti-HBs, anti-Toxoplasma IgG, anti-CMV IgG ve anti-Rubella IgG kitleri kantitatif sonuç vermelidir.
 - 15.3. Listede 8 -13'cü kalemlerde istenen anti-Toxoplasma IgM ve IgG, anti-Rubella IgM ve IgG, anti-CMV IgM ve IgG kitleri ile 18, 19, 20 no'lu kalemlerde istenen anti-EBV IgM (veya EBV IgM), anti-EBV IgG ve anti-EBNA IgG kitleri ve ücretsiz olarak talep edilen avidite kitleri (madde 15.9) için ana analizörden ayrı olarak ELFA sistemi ile çalışan, uygun kapasiteye sahip ek bir sistem önerilebilir.
 - 15.4. Kitler için laboratuvarın çalışmakta olduğu dış kalite kontrol (DKK)

- programının sağlanması zorunludur. DKK programı, kitlerin kullanıma girmesi ile başlayacak ve kitlerin kullanıldığı süre boyunca devam edecektir.
- 15.5. HIV Ag/Ab testi, HIV-1, HIV-2, subtip O viruslara karşı antikor yanıtlarını ve HIV Antijenini tek bir test ile saptayabilmelidir.
- 15.6. Test sonuçlarının sağlıklı alınabilmesi amacıyla serum örneklerini yüksek devirde santrifüj edebilen 1 adet masaüstü mikrosantrifüj kitler kullanıldığı sürece laboratuvarlarda bulundurulacaktır.
- 15.7. Laboratuvarlarda testlerin kalibrasyonu her kitin kendi prospektusunda belirtilen koşullarda uygulanacaktır. Kalibrasyon işlemi için harcanan testler firma tarafından ücretsiz olarak teslim edilecektir.
- 15.8. Listede 18-19-20 no'lu kalemler (EBV testleri) aynı marka olmalıdır. Bu testler için kemilüminesans, elektrokemilüminesans veya ELFA esaslı otomatik ELISA test sistemleri teklif edilebilir.
- 15.8.1. Testler, otomatik, ölçümde kemilüminesans, elektrokemilüminesans veya ELFA yöntemi kullanan analizörlerde çalışılmalı ve bu sistem laboratuvara kurulmalıdır. Analizör laboratuvarında başka testler için kurulu ve kapasitesi yeterli ise, yeni bir analizöre gerek yoktur.
- 15.8.2. Testler ile birlikte yeter sayıda (haftanın 5 günü çalışılacaktır) kontrol ve kalibratör ücretsiz olarak temin edilmelidir. ELFA sistemli kitlerde kalibratör ve kontrol için harcanan test miktarı ücretsiz olarak laboratuvara teslim edilmelidir.
- 15.8.3. EBV VCA IgM (veya EBV IgM) testi için gp 125 veya p18 antijeni kullanılmalıdır. EBNA-1 için rekombinan/sentetik antijen/antijenler kullanılmalıdır.
- 15.8.4. Toplam inkübasyon süresi 100 dakikayı aşmamalıdır.
- 15.8.5. Kitler için laboratuvarın çalışmakta olduğu dış kalite kontrol programının sağlanması zorunludur. Bu program, kitlerin kullanıma girmesi ile başlayacak ve kitlerin kullanıldığı süre boyunca devam edecektir.
16. Analitik sistemler ihalenin sonuçlanmasından sonra 30 gün içerisinde, Merkez Laboratuvarın öngördüğü tarihlerde kurulabilmeli ve işler hale getirilmelidir.
17. Analitik sistemler sözleşmenin başlangıcından bitişine kadar Merkez Laboratuvarında bulundurulacaktır; hizmet artışı veya doğrudan alım yapılırsa veya aynı reaktif ya da sistemler ile hasta sonucu üretildiği sürece bu durum devam edecektir.
18. Testler için en ekonomik fiyatın belirlenmesinde kullanılan fiyat dışı unsurlar ve ağırlıkları aşağıdaki tabloda belirtilmiştir. Bu kriterler içinde yer alan özellikler firma tarafından ayrıca belgelenecektir.

Fiyat Dışı Unsurlar	Açıklamalar	Nispi Ağırlık Oranı
Teknik Değer	Teklif edilen tüm testlerin ön hazırlık gerektirmeyen, kullanıma hazır kitlerden oluşması	%4

Doç. Dr. Özgür APPAK

Prof. Dr. Alpaz ÖZBEK