



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20252136

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 16/04/2025 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KIST HIDATIK	816,00	TEST
2	ENTAMOEBA HISTOLYTICA	96,00	TEST
3	SITMA HIZLI TANI TESTİ	25,00	TEST

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20252136

NOT : PARAZİTOLOJİ İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : ERİNÇ ERGEN

TEL :

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

142.0141.000	KIST HIDATİK	TEST	816
142.0357.000	ENTAMOEBA HISTOLYTICA	TEST	96
142.0458.000	SITMA HIZLI TANI TESTİ	TEST	25

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

**DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ MERKEZ LABORATUVAR 2025 YILI
PARAZİTOLOJİ LABORATUVARI İHALESİ
TEKNİK ŞARTNAMESLERİ**

1. Bu teknik şartname 6 maddeden ve 3 kalemde oluşmaktadır.
2. Her kalem için ayrı teklif verilebilir.
3. Bu teknik şartname ile aşağıda adları ve miktarları yazılı testlerin satın alınması istenmektedir.

SIRA NO	TEST ADI	MİKTAR	BİRİM
1	ENTAMOEBA HISTOLYTICA ANTİJEN TESTİ	96	test
2	KİST HİDATİK İHA KİTİ	816	test
3	SITMA HIZLI TANI TESTİ	25	test

4. ENTAMOEBA HISTOLYTICA ANTİJEN TESTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 4.1. Entamoeba histolytica adhezin antijeni saptamaya yönelik ELISA kiti olmalıdır.
- 4.2. Dışkı örnekleriyle çalışabilmelidir.
- 4.3. Kit içindeki ELISA plağı 12'lik stripler halinde bulunmalıdır (12x8=96 çukur).
- 4.4. En az 7 ml peroxidase enzimiyle işaretlenmiş Entamoeba histolytica adhezin antijenine özgü antikor içermelidir.
- 4.5. İçinde en az 40 ml diluent, 14 ml peroxidase enzim substratı ve 7 ml reaksiyonu durdurma solusyonu (stop solution) bulunmalıdır.
- 4.6. Testin kendi pozitif kontrolü olmalıdır.
- 4.7. Son kullanım tarihi laboratuara teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalıdır.
- 4.8. Kitin kullanım süresi bitmeden çalışmadığı tespit edilmişse firma ücret talep etmeden yeni kitle değiştirmelidir.
- 4.9. Testin saklama koşulları 2-8 °C olmalı ve ulaşım üretici firmadan soğuk zincir şartlarında sağlanmalıdır.
- 4.10. Üretici firma, ISO 9000 serisi belgelerden birisine ve ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
- 4.11. Teklif edilen kitle ihale günü ve saatinden itibaren 7 gün (168 saat) içinde Merkez laboratuvarının belirleyeceği koşullar çerçevesinde denenmesi için hazırlanacak ve laboratuvar sorumluları tarafından denenecektir. En az 10 test denenmesi için uygun miktar temin edilmelidir. Merkez laboratuvarı tarafından daha önce kullanılmış ve/veya denenmiş kitlelerden tekrar demonstrasyon istenmeyebilir. Demonstrasyonu yapılmayan kitle ile ilgili teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.

5. KİST HİDATİK İHA KİTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 5.1. Echinococcus granulosus (kistik ekinokokkozis) serolojik tanısında kullanılacak indirekt hemagglütinasyon testi olmalıdır.
- 5.2. Bir kutu kit içeriğinde en az 2 ml sensitize eritrosit (Echinococcus granulosus antijeni ile duyarlaştırılmış koyun eritrositleri) özel metal uçlu damlalığı ile birlikte bulunmalıdır.
- 5.3. Bir kutu kit içeriğinde en az 1 ml unsensitize eritrosit özel metal uçlu damlalığı ile birlikte bulunmalıdır.
- 5.4. Bir kutu kit içeriğinde Ph: 7.2 olan en az 50 ml fosfat tampon bulunmalıdır.
- 5.5. Bir kutu kit içeriğinde en az 0,2 ml pozitif kontrol ve 0,2 ml negatif kontrol bulunmalıdır.
- 5.6. Bir kutu kit içeriğinde 2 ml hayvan kökenli adsorbant bulunmalıdır.
- 5.7. Bir kutu kit içeriğinde 2 adet U tabanlı 96 çukurlu sulandırım plağı bulunmalıdır.
- 5.8. Testin saklama koşulları 2-8 °C olmalı ve ulaşım üretici firmadan soğuk zincir şartlarında sağlanmalıdır.
- 5.9. Son kullanım tarihi laboratuara teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalıdır.
- 5.10. Kitin kullanım süresi bitmeden çalışmadığı tespit edilmişse firma ücret talep etmeden yeni kitle değiştirmelidir.
- 5.11. Üretici firma, ISO 9000 serisi belgelerden birisine ve ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
- 5.12. Teklif edilen kitle ihale günü ve saatinden itibaren 7 gün (168 saat) içinde Merkez laboratuvarının belirleyeceği koşullar çerçevesinde denenmesi için hazırlanacak ve laboratuvar sorumluları tarafından denenecektir. En az 10 test denenmesi için uygun miktar temin

edilmelidir. Merkez laboratuvarı tarafından daha önce kullanılmış ve/veya denenmiş kitlerden tekrar demonstrasyon istenmeyebilir. Demonstrasyonu yapılmayan kitler ile ilgili teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.

6. SITMA HIZLI TANI TESTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 6.1. Tam kanda Plasmodium lactate dehydrogenase enzimini ve P. falciparum HRP-II proteinini saptayan test ile Plasmodium türlerinin varlığının saptanmasını ve tür ayrımının (P. falciparum ve diğerleri (P. vivax/ P. malariae/ P. ovale)) yapılmasını sağlamalıdır.
- 6.2. Hemolitik, ikterik ve lipemik kan örnekleriyle çapraz reaksiyon vermediği kit prosedüründe belirtilmiş olmalıdır.
- 6.3. Kit kutu içeriğinde en az 25 adet test kasedi ayrı ayrı paketlenmiş olarak bulunmalıdır.
- 6.4. Kit kutu içeriğinde en az 25 adet test çalışmaya yetecek miktarda tampon bulunmalıdır.
- 6.5. Test en fazla 30 dakika içinde sonuç vermelidir.
- 6.6. Kit içeriği 1-40°C' de saklandığında son kullanım tarihine kadar stabil olmalıdır.
- 6.7. Son kullanım tarihi laboratuvara teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl olmalıdır.
- 6.8. Kitin kullanım süresi bitmeden çalışmadığı tespit edilmişse firma ücret talep etmeden yeni kitle değiştirmelidir.
- 6.9. Üretici firma, ISO 9000 serisi belgelerden birisine ve ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
- 6.10. Teklif edilen kitler ihale günü ve saatinden itibaren 7 gün (168 saat) içinde Merkez laboratuvarının belirleyeceği koşullar çerçevesinde denenmesi için hazırlanacak ve laboratuvar sorumluları tarafından denenecektir. En az 5 test denenmesi için uygun miktar temin edilmelidir. Merkez laboratuvarı tarafından daha önce kullanılmış ve/veya denenmiş kitlerden tekrar demonstrasyon istenmeyebilir. Demonstrasyonu yapılmayan kitler ile ilgili teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.

Prof. Dr. Soykan Özkoc

Prof. Dr. Soykan ÖZKOC
Tıbbi Parazitoloji Uzmanı
Dipl. No: 9708
Dipl.Tes.No: 63920

Doç. Dr. Cem Ergon