



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2026967

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 26/02/2026 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	HIZLI VIRAL MENENJIT PANELİ KITI	36,00	TEST
2	SOLUNUM VIRUSLARI PANELİ (7 ETKENLİ)	800,00	TEST

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026967

NOT : MOLEKÜLER MİKROBİYOLOJİ

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.

142.0568.000	HIZLI VIRAL MENENJIT PANELİ KITI	TEST	36
142.0571.000	SOLUNUM VIRUSLARI PANELİ (7 ETKENLİ)	TEST	800

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

MOLEKÜLER MİKROBİYOLOJİ LABORATUVARI

HIZLI SOLUNUM ve HIZLI MENEJİT PATOJENLERİ PANELİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Hızlı solunum ve menenjit patojenleri panelleri, multipleks PCR / RT-PCR teknolojisini, strip/kartuş bazlı yöntem ile kullanan, numunelerin tek tek ve 7/24 çalışılabilmesine olanak veren tam otomatize bir test olmalıdır.
2. Analizör cihazı ve diğer tüm sarf malzemeleri kit ile birlikte ve tüm kitler tüketilene dek ücretsiz olarak temin edilmelidir. Kullanım süresi içinde oluşabilecek tüm sorun ve arızalarda teknik bakım ve onarım firma tarafından ücretsiz sağlanmalıdır.
3. Bir hasta sonucu en geç 90 dk içinde alınabilmelidir.
4. Hızlı solunum paneli, nazofarenjiyal örnekten çalışmaya uygun olmalı ve test paneli içinde influenza (A/B tip ayrımı olacak şekilde) virus, parainfluenza (1-4) virus, koronavirus (4 alt tip) RSV (A/B), adenovirüs, rino/enterovirus, bocavirus, metapnömovirus, *M.pneumoniae*, *L.pneumophila*, *B. pertusis* bulunmalıdır.
 - a. Panel ile birlikte valide edilmiş örnek alma eküvyon ve taşıma tüpleri ücretsiz sağlanmalıdır.
5. Hızlı menenjit paneli, BOS'dan çalışmaya uygun olmalı ve test paneli içinde, HSV tip 1 ve 2, HSV 6, VZV, enterovirus, parechovirus, *M.pneumoniae*, *S. pyogenes*, *S. pneumoniae*, *S. agalactiae*, *N. meningitidis*, *L. monocytogenes*, *H. influenzae*, *E. coli* K1, *C. gattii*/*C. neoformans* bulunmalıdır.
6. Kitlerin IVD-CE belgesi olmalı ve Sağlık Bakanlığı Bilgi Sistemine kayıtlı olmalıdır.
7. Kitler orijinal ambalajında teslim edilmelidir; kitin ve kutunun içerisindeki bileşenlerin üzerinde üretici firma adı, testin adı, test sayısı, lot numarası ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.

Doç. Dr. Özgür Appak

Prof. Dr. A. Arzu Sayiner

MOLEKÜLER MİKROBİYOLOJİ LABORATUVARI

SOLUNUM VİRÜS PANELİ (7 ETKENLİ) KİTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kit, SARS-CoV-2, influenza A, influenza B, respiratuar sinsityal virüsü (RSV), rhinovirüs, adenovirüs, S.pyogenes etkenlerini iki tüp içinde ters transkripsiyon (RT) ve gerçek zamanlı PCR (qPCR) (RT-qPCR) ile saptayabilmeli ve saptanan etkenler birbirinden ayırt edebilmelidir.
2. Kit, nazofaringeal (NF) sürüntü ile valide edilmiş olmalıdır.
3. Otomatize nükleik asid ekstraksiyon sistemi ve kitleri ile birlikte temin edilmelidir. Acil durumlarda ve gereğinde, numune, kit ile valide olan taşıma sıvısına alınmasından 5 dakika sonra direkt olarak çalışılabilmeli, ekstraksiyon aşaması gerektirmemelidir.
4. Kit reaktifleri (PCR miksi) stripler üzerinde kullanıma hazır olmalı, numune ihtiyaca göre direkt taşıma sıvısından veya ekstraksiyon sonrası kuyucuklara pipetlenebilmelidir.
5. Test sonuçları otomatik olarak analiz edilmeli ve LIS'e direkt aktarılabilmelidir.
6. Kit içinde pozitif, negatif ve internal kontrol bulunmalıdır.
7. Kit ile sonuç verme süresi numuneden sonuca 60 dakikayı aşmamalıdır.
8. Hasta numunelerinin (NF sürüntü) alımı için uygun eküvyon, taşıma sıvısı, test için gerekli tüm malzeme (solüsyonlar, sarf malzemeleri, pipet uçları, pcr tüpleri, vorteks, ısı bloğu vb.) sağlanmalıdır.
10. Teklif edilen kitin miadı en az 4 ay olmalıdır.
11. Kitin IVD-CE belgesi olmalı ve Sağlık Bakanlığı Bilgi Sistemine kayıtlı olmalıdır.
12. Üretici firma ISO 9001 ve ISO 13485 kalite belgelerine sahip olmalıdır.
13. Kitler orijinal ambalajında teslim edilmelidir; kitin ve kutunun içerisindeki bileşenlerin üzerinde üretici firma adı, testin adı, test sayısı, lot numarası ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
14. Kit için gerekli qPCR cihazı, sonuçların değerlendirilmesi amaçlı bilgisayar ve hasta numunesinden otomatik nükleik asid ekstraksiyonu yapan cihaz, kitlerin kullanım süresince ücretsiz olarak sağlanmalıdır.

Doç. Dr. Özgür Appak

Prof. Dr. A Arzu Sayiner