



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20226852

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 12/10/2022 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KIST HIDATIK	408,00	TEST
2	ENTAMOEBA HISTOLYTICA	192,00	TEST

TEKLİF NO : 20226852
NOT : ÖDEME VADESİ 90 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.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

142.0141.000	KIST HIDATİK	TEST	408
142.0357.000	ENTAMOEBA HISTOLYTICA	TEST	192

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

**DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ MERKEZ LABORATUVAR 4 AYLIK (KASIM -2022/
ARALIK-2022/ OCAK-2023/ ŞUBAT-2023) PARAZİTOLOJİ LABORATUVARI İHALESİ
TEKNİK ŞARTNAMESLERİ**

1. Bu teknik şartname 5 maddeden ve 2 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	2	KUTU
2	KİST HİDATİK İHA KİTİ	4	KUTU

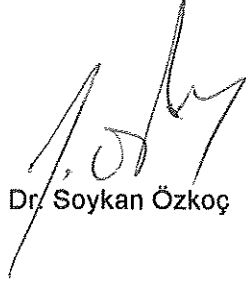
4. ENTAMOEBA HISTOLYTICA ANTİJEN TESTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 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 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 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 değerlendirmeye alınmayacaktır.

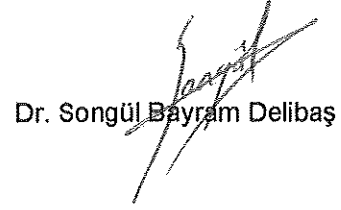
5. KİST HİDATİK İHA KİTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 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 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 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 değerlendirmeye alınmayacaktır.



Dr. Soykan Özkoç



Dr. Songül Bayram Delibaş