

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Van İl Sağlık Müdürlüğü
Muradiye Devlet Hastanesi

Konu Mal Alımı

20.10.2021

PİYASA ARAŞTIRMA VE TEKLİF MEKTUBU

Hastanemizin ihtiyacı bulunan 2 Kalem Laboratuvar Tıbbi Sarf Malzemesi Alım İşi 4734 Sayılı Kamu İhale Kanunu gereğince "Doğrudan Temin Usulü"22/d ile satın alınacaktır.Asgari birim fiyatları yazılı teklifin :27.10.2021 11:00 kadar Hastanemiz Satın Alma Birimine teslim edilmesi, Nolu faksa fakslanması veya "vandhs8@saglik.gov.tr" adresine mail gönderilmesi ;
Bilgilerinize rica olunur.

Dr.Öğr.Üyesi Özkan ÖZAY
Baştabip

Sıra	MALIN CİNSİ	MİKTAR	BİRİMİ	BİRİM FİYATI	TUTARI
1	BRUCELLA LAM AGLÜTINASYON TESTİ (ROSE BENGAL)	10	Şişe		
2	GAİTADA GİZLİ KAN KART TEST	250	Adet		
Toplam					

- * Şartnameyi tamamen okudum ve şartnameye uygun malzeme vereceğimi taahhüt ediyorum.
- *Teknik şartnamede numune istenildiği takdirde son teklif verme tarihinden itibaren 5 takvim günü içinde numune gönderilecektir.5 takvim günü içinde numune göndermeyen firmaların teklifi geçersiz sayılacaktır.
- * Numunesi uygun görülmeyen firmanın teklifi değerlendirme dışı bırakılacaktır.
- * Fiyatlar Türk Lirası ve KDV hariç olarak verilecektir.Yabancı para birimi cinsinden verilen teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
- * Teklif mektubunda silinti ve kazıntı olmayacaktır.
- * Teklifte belirtilen fiyatların toplamı yazı ve rakamla yazılacaktır.
- * Malzemeler şartnameye uygun olup , teslimatı ona göre yapılacaktır.
- * Teklif mektubunda ad, soyad, vergi numarası ve ticaret unvanı yazılmak üzere yetkili kişilerce imzalanmış olacaktır.
- * Teklif edilen ürünün varsa markası teklifte belirtilecektir.
- * Teklif hastanemizin standart teklif formuyla doldurulacaktır.
- * Teklif edilecek ürünler Sağlık Bakanlığı Veri kayıt sistemine kaydedilmiş olacaktır. Sağlık Bakanlığınca onaylanmış ürün numarası (Barkot-SUT) olması zorunlu olup ve bu numaralar teklifte belirtilecektir. Ancak kapsam dışı ise ürün numaraları belirtilmeyecektir.

İMZA-KAŞE

İLETİŞİM BİLGİLERİ

GAİTDA GİZLİ KAN HIZLI TANI KİTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Test, gaitadan alınan örneklerde insan hemoglobini tespit edebilmedir.
- Kitin membranı testin duyarlılığı ve özgüllüğü açısından sadece monoklonal antikor ile kaplanmış olmalı ve immunokromatografik yöntemle çalışmalıdır.
- Test insan hemoglobinine spesifik olmalı ve inek,koyun, domuz vs gibi hayvanların hemoglobinlerinde çapraz reaksiyon vermemeli ve numune verme işlemi öncesinde hastaya diyet yaptırma gereği duyulmamalıdır.
- Test , en az 50ng/ml ve üzerindeki kontrasyonda insan hemoglobini içeren örneklerde %98 sensitivite ve spesifite ile pozitif sonuç verebilmelidir
- Çalışma kit haricinde başka bir malzeme gerektirmemelidir.Test rahat ve kullanışlı olarak uygulanabilmesi için kaset özelliğinde olmalıdır
- Test prosedürü santrifüj gerektirmemeli ve en az 5 en fazla 10 dakika içerisinde sonuç alınabilmelidir
- Seyreltici reaktif en az 1 ml kontaminasyonu önlemek için gaita toplama tüpleri içerisinde hazır bulunmalı ayrı bir şişeden damla sayarak numune tüplerine doldurulmaya gerek duyulmamalıdır
- İçerisinde hazır seyreltici bulunan gaita toplama tüpleri 10'luk veya katları olacak şekilde dik olarak paketlenmelidir
- Kit , reaktifleri çalışabilmek için ısıtma veya soğutma ile oda sıcaklığına getirmeye ihtiyaç duymadan reaktifleri 2-30 C 'de oda sıcaklığında saklanabilmelidir
- Her kutunun içerisinde test kasetleri , içerisinde hazır seyreltici reaktif bulunan gaita toplama tüpleri ,rak üzerinde testin çalışma prosedürü basılı olan ve ağız bulaşmaları engelleyecek kilt sistemine sahip taşıma poşeti , her kutuda en az 1 tane kullanım talimatı olmalıdır
- UBB kaydı olmalıdır.Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miiatlı olmalı
- Ürünler tekli ambalajda olmalı üzerinde lot numarası ,son kullanma tarihi ambalajında olmalıdır
- Son kullanma tarihinin bitimine 3 ay kalan ürünler tarafınızca hiçbir sebep göstermeksizin değiştirilecektir

İbrahim ALI
[Signature]

Gülistan COKYAMAN
Pekgöz
[Signature]

Mehmet ERTA
Lab. Bm. Sa.
[Signature]

BRUCELLA (ROSE BENGAL) ANTİJENİ

- 1-Şişeler 5 ml ambalajlı(100 TEST) olmalıdır.
- 2- Antijenler teslimat tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl miadlı olmalıdır.
- 3- Lam aglütinasyon metodu olmalıdır.
- 4- Ambalaj içinde 2 seviyeli kontrol serumları olmalıdır.
- 5-Şişe üzerinde üretici firma adı,son kullanma tarihi ve saklama koşullarının belirtildiği etiketi bulunmalıdır.
- 6- Antijenler CE belgeli olmalıdır.
- 7- Antijenler denenip test edildikten sonra alınacaktır.
- 8-Antijenlerin kullanımı süresince tüketim hızının yavaşlaması veya başka bir nedenle miadının yaklaşması durumunda ilgili firmaya en geç 2 ay öncesinden bildirilmesi halinde açılmamış ambalajları uzun miadlı olanları (en az 6 ay) ile ücretsiz olarak eşit test sayıda değiştirilecektir.
- 9- Kullanım esnasında antijen yapısının bozulması veya başka bir nedenle yanlış sonuç verdiği kullanıcılar tarafından belirlenmiş olan şişeler yenileri ile ücretsiz bire bir eşit test sayılarında değiştirilecektir.
- 10- İstenen test adeti kadar pipet ucu ücretsiz teslim edilmelidir
- 11-Teslim edilen pipet uçları ve laboratuvarlarda ki pipetlerle uyumlu çalışmalıdır.

Öibel AKILI
Lab. Tıp


Gülşen CORTAMAN
Pekgöz


Mehtap ETA
Lab. Bir. Ser.
