

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

10/03/2025

İlan No : 2025-03-997
İstem No : 79667
Alım No :
Talep Eden Birim : Patoloji / Patoloji
Konu : LABORATUVAR MALZEMESİ ALIM

ES

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 17/03/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Tesl. Süresi (Gün)
1	HER2 DUAL ISH	60	Test					

Mersin Üniversitesi Hastanesince aşağıda cins,miktar ve özellikleri belirtilen malzemelerin satın alınmasına ihtiyaç duyulmuştur. Proforma faturanın aşağıdaki şartlara göre düzenlenerek Satınalma Birimine gönderilmesini rica ederim.

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dökümanının tamamen okunup kabul edildiğinin belirtilmesi,
- 3-Teklif verilen malzemelerin kdv hariç birim fiyatları, kdv hariç toplam tutarları, marka ve teslim süreleri, T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı ürünler için barkod numarası, kapsam dışı ürünler için kapsam dışı olduğunun belirtilmesi/ yazılması,
- 4-TL (Türk Lirası) olarak fiyat verilip,birim fiyatlarının rakamla ve/veya yazıyla yazılması,
- 5-Üzerinde kazıntı,silinti,düzeltilme bulunmaması,
- 6-Ad,Soyad veya ticaret unvanı yazılmak suretiyle yetkili kişilerce imzalanmış olması,
- 7-Teklif verilmeyecekse faks veya mail yoluyla cevap verilmesi,
- 8- Malzemeler ilgili firma yetkilisince depoya teslim edilecektir. **Kurum bilgisi ve izni dışında kargo ile yapılan malzeme,fatura,irsaliye teslimatları kesinlikle kabul edilmeyecektir.**
- 9- Teklif verilen malzemelerin, idarenin kesin siparişine müteakip teslim sürelerinin teklif mektubunda bildirilmesi zorunludur,Teslim süresi ve opsiyon süresi bildirilmeyen teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 10-Teklif edilen kalemlerden tıbbi cihaz kapsamında olan ürünler için T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtlı olmalı ve bu kayıt bildirim işlemlerini eksiksiz olarak tamamlamış olmalıdır.
- 11-Geri ödeme kapsamında olan ürünlerin T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne ve T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını yapmış ve tamamlamış olmalıdırlar
- 12-T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Ürün Takip Sistemi 'ne (ÜTS) kayıtsız , Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmayan, T.C Sosyal Güvenlik Kurumu medula sistemine kayıtlarını tam olarak yapmamış olan kalem/kalemlere ait teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır

Önemli : Yukarıda sayılan maddelerde belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

İrtibat TLF: 0324 241 00 00 - 22570-22593-22598

Mail adresi: hastanesatinalma@mersin.edu.tr

Fiyat opsiyonu en az 45 gün olacaktır.

NOT : İlanlarımızı” <https://hastane.mersin.edu.tr/tr/kurumsal-satin-alma-ilanlari/>” adresinde yayımlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

HER2 DUAL SISH DNA TESTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Testler in-Vitro diagnostik amaçlı olmalıdır.
2. Testler aşağıdaki malzemeleri içermelidir :
 - a. Her2 DNA ve Kromozom 17 Prob Kokteyli
 - b. Doku Kurumasını Önleyici Ajan Hybready
 - c. SISH DNP Detection Kiti
 - d. Red ISH DIG Detection Kit
 - e. Deparafinizasyon Solüsyonu
 - f. Yıkama Solüsyonu
 - g. ISH Tekniğine Uygun Yüksek Isıya Uygun Buffer (Tampon Solüsyon)
 - h. ISH Tekniğine Uygun Yüksek Isıya Uygun Likid Kaplama Solüsyonu
 - i. ISH Tekniğine Uygun Antijen Retrieval Solüsyonları
 - j. Lamları Etiketlemek Üzere Barkod Etiketi
 - k. Zıt Boyama İçin Hematoksilen
 - l. Anti-Zıt Boyama İçin Bluing Reagent
3. Kullanılan kit ile dual boyama yapılmakta ve aynı slayt üzerinde Her2 siyah ve kromozom 17 kırmızı ile işaretlenmelidir. Görüntüleme ışık mikroskobu ile yapılabilir ve sinyallerle birlikte hücre morfolojisi de izlenebilir.
4. Testlerde kullanılacak reaktifler barkodlanmış olarak gelmektedir. Bu barkodlar aracılığı ile reaktifin cinsi, seri numarası, lot numarası, son kullanım tarihi, kaç test olduğu vb. kalite kontrol bilgileri bir barkod okuyucu vasıtası ile otomatik olarak sisteme tanıtılabilir.
5. Test sonuçlarının görüntülenmesi floresan mikroskobu gerektirmemelidir.
6. Tampon solüsyonlar hariç diğer reaktifler kullanıma hazır ambalajlı olmalıdır.
7. Reaktifler orijinal ambalajında olmalı ve ambalajlar üzerinde herhangi bir tahrifat veya sonradan yazılmış bir şey olmamalıdır.
8. Kurumda ki cihaza uyumlu olmalıdır. (VENTANA BENCHMARK ULTRA)
9. Cihaz arızası sebebiyle ya da tanı koymak için yeterli bulunmayan boyamalardan oluşabilecek kayıplar ve tekrar yapılan boyamalarda kullanılacak kitler firma tarafından karşılanacaktır.
10. Reaktifler orijinal ambalajında olmalı ve ambalajlar üzerinde herhangi bir tahrifat veya sonradan yazılmış bir şey olmamalıdır.

Prof. Dr. Mehmet YALDIZ
MEÜ Sağlık Araştırma
ve Uygulama Merkezi
Patoloji
Dip. Tes. No.: 42634

Doç. Dr. Ferah TUNCEL
Mersin Üniversitesi Hastanesi
Tıbbi Patoloji
Dip. Tes. No.: 42634