

T.C.
MERSİN ÜNİVERSİTESİ HASTANESİ

TEKLİF İSTEME FORMU

23/05/2025

İlan No : 2025-05-1945
İstem No : 80755
Alım No :
Talep Eden Birim : Kan Merkezi / Kan Merkezi
Konu : LABORATUVAR MALZEMESİ ALIM

BA

Talep Edilen Hasta :

Son Teslim Tarihi & Saat : 26/05/2025 17:00:00

S.No	Malzeme Açıklaması	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Tutar	Marka	UBB kodu	Test. Süresi (Gün)
1	İNDİREKT COOMBS KARTI	600	Test					

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

- 1-Tekliflerin yazılı olması,
- 2-İhale dokümanının 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 Sistemine (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, düzeltme bulunmaması,
- 6-Ad, Soyadı 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: Yukarı da sayılan maddelerde belirtilen şartlara uygun olarak verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.

İrtibat Telefon: 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 yayınlanmaktadır.

Bünyamin GÜLTEKİN
HASTANE MÜDÜR YRD.

İNDİREKT COOMS KARTI TEKNİK ŞARTNAMESİ:

1. AHG'li test ortamında indirekt coombs yapmaya uygun olarak mikrotüp ihtiva etmelidir.
2. Mikrotüpler içerisindeki reaktifler monoklonal olmalıdır.
3. yüklenici firma antikor taramaya en az 2 li hücrelerle çalışmaya uygun olmak kaydıyla düzenli olarak, istenilen miktarlarda ücretsiz olarak temin edeceklerdir.

İMMÜNOHEMOTOLOJİK TESTLERİN ÇALIŞMALARINDA REAKTİFLER İLE BİRLİKTE KULLANILACAK OLAN TAM OTOMATİK İMMÜNOHEMOTOLOJİ ANALİZÖR CİHAZI ÖZELLİKLERİ:

1. Sistem jel santrifügasyon ile kan grup tayini ve diğer immünohematolojik testleri çalışmaya uygun olmalıdır.
2. Otomatik ve manuel barkod okuma ve otomatik sonuç depolama özelliği olmalıdır. Barkod okuyucu hem hasta numunelerini hem de reaktifleri okuyabilmelidir.
3. Sistem tam otomatik olmalıdır, otomatik ön hazırlama ve pipetleme ünitesi, inkübatör, santrifüj ve okuyucudan oluşmalıdır. Cihaz tam otomatik olarak eritrosit süspansiyonu hazırlanması, hazırlanan süspansiyonun veya serum örneklerinin pipetlenmesi, test prosedürlerinin gerektirdiği tüm solüsyon ve reaktiflerinin pipetlenmesi, inkübasyon gerektiren testlerin kullanıcı tarafından bir müdahale gerektirmeden sistem üzerinde bulunan bir inkübatör üzerinde inkübe edilmesi gibi tüm işlemleri otomatik olarak yapabilmelidir.
4. Cihaz, kartın alüminyum folyolarının otomatik delinmesi, numune ve reaktif dilüsyonu ve/veya pipetlenmesi, otomatik santrifügasyon, sonuçlarının okunması ve değerlendirilmesi, cihazda çıkan sorunların ve uyumsuzlukların yanı sıra cross-match uyumsuzluklarının uyarı olarak verilmesi gibi işlemleri tam otomatik olarak (dışarıdan hiçbir müdahaleye gerek duymaksızın) yapabilir özellikte olmalıdır.
5. Cihaza, çalışmanın her aşamasında sürekli numune girişi ve acil numune girişi yapılabilmelidir. Cihaz testleri çalışmaya başladıktan sonra, test çalışmaları durdurulmadan reaktif ve test küvetleri sürekli olarak cihaza yüklenmelidir.
6. Cihazda otomatik sıvı düzeyi ve pıhtı dedektörü bulunmalıdır. Cihaz, kullanacakları kartları ve reaktifleri, yıkama solüsyonlarını, seviyelerini, lot numaralarını ve en son kullanma tarihlerini otomatik olarak kontrol etmeli, doğruluk ve yeterliliğini saptar ve kullanıcıyı uyarır özellikte olmalıdır.
7. Cihaz en az 200 kart yüklenebilir özellikte olmalıdır.
8. Sistem ve kartlar 16–30 santigrat derece ortam sıcaklığında çalışabilmelidir.
9. Cihaz hastane otomasyonuna çift yönlü olarak bağlanabilmelidir.

Dr. Öğrt. Üyesi Fatma DURAK
Mersin Üniversitesi Hastane
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Dip. Tes. No: 106692

Biyolog Tuğba TEN
MEÜ Sağlık Aracılığı
ve Uygulama Merkezi
Kan Transfüzyon Merkezi