

T.C.  
AĞRI VALİLİĞİ  
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü  
Ağrı Eğitim ve Araştırma Hastanesi

TEKLİFE DAVET

25.05.2021

Sayı: 236

Konu: 3 KALEM PCR MALZEMESİ ALIMI

Hastanemizin ihtiyacı olan ve aşağıda cinsi, miktarı ve özellikleri yazılı malzemelerin alımı 4734 sayılı Kamu İhale Kanununun 22/d maddesine göre Doğrudan Temin Usulü ile yapılacaktır. Söz Konusu alım için KDV hariç birim fiyat tekliflerinizi TL üzerinden 31.05.2021 saat: 12:00 'a kadar [satinalma004@gmail.com](mailto:satinalma004@gmail.com) adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Beymal ULUTAS  
İdari ve Mali İşler Müdürü

**İHTİYAÇ LİSTESİ**

S.No	Malzeme Adı	Sut Kodu	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	KSİLEN			200	Litre		
2	BEYAZ RODAJLI LAM			16000	Adet		
3	PERİYODİK ASİT (TOZ)			75	GRAM		
<b>Genel Toplam</b>							

Teklif Eden

.../.../2021

Kişi / Oda / Firmanın Adı veya Ticaret Ünvanı - Kaşe/İmza

Ek : Teknik Şartname

Satılmanın Yapılacağı Birim:

- Malzemeler siparişten sonra Hastanemiz Ambarına mesai saatleri içerisinde Ambar Teslimi olarak teslim edilecektir.
- Malzemenin şartnameye uygunluğunun değerlendirilmesi için idarenin talep etmesi durumunda numune verilecektir.
- Alternatif Teklif Kabul edilmeyecektir
- Teklifler Birim Fiyat üzerinden değerlendirilecektir.
- Teklif edilen malzemelerin "T.C.İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası" na kaydedilerek onaylanmış ürün numarası (barkod) olmalıdır.
- Teklif edilen ürünlerin onaylanmış ürün numarası (barkodu) liste halinde verilmelidir. Aksi takdirde değerlendirilmeyecektir.
- İdare, Muayene ve Kabul komisyonunca Kabul Raporu düzenlenmesinden itibaren yüklenicinin yazılı talebi üzerine en geç 180 gün içinde Yükleniciye veya vekiline ödemeyi yapacaktır.
- Firma veya Bayii Numarası da belirtilecektir.
- Teknik Şartname ektedir.
- En geç 7 (yedi) gün içerisinde faturası kuruma ulaştırılmayan Mal /Hizmetin ödemesi yapılmayacaktır.
- Bu alımdan ortaya çıkacak olan ihtilafların halinde Ağrı Mahkemeleri ve İcra Daireleri Yetkilidir.
- Teklif veren Firma/Firmalar yukarıdaki maddeleri kabul etmiş sayılır.

## KSİLEN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Açık formülü  $C_6H_4(CH_3)_2$  molekül ağırlığı 106,17 olmalıdır.
2. Minimum % 99'luk ve yoğunluğu 0,86 g/ml (20 C'de) olmalıdır.
3. En fazla 5 (Beş)Lt.'lik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
4. Malzemenin bileşimindeki xylene izomeri oranı % 98,5-99,5 arasında olmalıdır.
5. İçerdiği su oranı % 0,01-0,02 arasında olmalıdır.
6. İçerdiği Ethylebenzene oranı maksimum % 4-5 olmalıdır.
7. Bileşimindeki Toluene oranı max. % 0,1 olmalıdır.
8. Kükürt oranı max. % 0,003 olmalıdır.
9. Üretici tarafından verilen sertifikası teslim edilmelidir.
10. Tekliflerde üretici, marka, kod ve ürün adı yanında belirttiğimiz özellikler yazılmalıdır. Farklı özelliklerde ürün veya alternatif ürün teklif edilmemelidir.
11. Ürüne ait katalog veya broşür teklif öncesi laboratuvarımıza teslim edilmeli ya da teklif zarfına konulmalıdır.
12. Teklif edilen üründen numune gönderilmelidir; numune laboratuvarında denenip uygunluğuna karar verilecektir.
13. Ürün özelliklerinin kontrolü ve verimlilik testi laboratuvarımızda yapılacaktır. Numunesi teslim edilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir. Numunelerin değerlendirmesi 1 hafta içerisinde yapılacaktır.
14. Onaylanan numunesinden ürün teslim etmeyen firma hakkında yasal işlem yapılacaktır
15. Bütün kimyasal maddeler için ürün güvenlik formu verilmesi zorunludur.

Adem YİĞİT  
MEMUR  
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi  
Ağrı Devlet Hastanesi

Uzm. Dr. Erdem AYIK  
Patoloji Uzmanı  
Dip. Tescil No: 158478  
Ağrı Devlet Hastanesi

# RODAJLI LAM (BEYAZ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün aşağıda belirtilen özelliklerde olmalıdır.
  - a. Doku ve Sıvı örneklerinin mikroskopik analizine uygunluğu üretici tarafından onaylanmış ve garanti edilmiş olmalıdır.
  - b. Refractive indeksi  $n(\lambda)$  - 1,513 - 1,523 olan, extra beyaz camdan imal edilmiş olmalıdır.
  - c. 76x26mm ölçülerinde 1mm kalınlıkta cam olmalıdır.
  - d. Kenarları rodajlı (traşlanmış), köşeleri 45° olmalıdır, ele batmamalıdır.
  - e. Yüzeyi tozsuz, temiz, kullanıma hazır formda olmalıdır.
  - f. Bir ucu kimyasallara dirençli özellikte renklendirilmiş olmalıdır.
  - g. Renkli alan, okunabilir olarak rahatlıkla yazılabilir özellikte olmalıdır.
  - h. Renklendirilmiş alan 100°C de Xylene, Aseton ve Alkol' e dirençli olmalı, kabarma, soyulma, atma ve renk kaybı olmamalıdır.
  - i. Renkli alan boyama solüsyonlarında renk almamalı, orijinal renginde değişim olmamalıdır.
  - j. Doku penetrasyonu kuvvetli olmalı, kesit alma ve boyama aşamalarında dökülme yapmamalıdır.
  - k. Ürünün Avrupa Birliği harmonize standartlarına uygunluğu belgelenmiş ve bu durum üretici firma tarafından deklare edilmiş olmalıdır. Ürün etiketinde CE işareti taşınmalıdır.
  - l. İnsan vücudundan elde edilen örneklerin incelenmesi için gerekli normlara uygun olduğu belgelenmiş ve bu durum üretici firma tarafından deklare edilmiş olmalıdır. Ürün etiketinde IVD (In Vitro Diagnostic) işareti taşınmalıdır.
  - m. Ambalaj Şekli: 50 adetlik ışık ve neme karşı korumalı ambalajlarda
2. Üretici adı ve adresi, Ürün adı ve kodu, Ambalaj miktarı, Lot numarası veya Üretim tarihi, Varsa Son Kullanım Tarihi ve saklama koşulları, ambalaj üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
3. Üretici firma ISO 9001 üretim kalite belgesine sahip olmalıdır.
4. Ürün üretici tarafından hazırlanmış orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
5. Lam'ın materyal alınacak yüzü yazı ya da simge ile işaretli olmalıdır.
6. Ürün ve üreticinin belirtilen özellikleri taşımasına rağmen laboratuvarımızda kullanımında verim alınmayan veya son kullanım tarihine kadar ilk verimliliğini sürdürmeyen ürünler için teklif eden firmadan, tarafımızdan belirtilecek süre içerisinde (min. iki iş günü) aplikasyon istenecektir.
7. Aplikasyonu yapmayan veya aplikasyonu başarısız olan firmadan, ürünü iki iş günü içerisinde başka bir lot veya kod veya marka ürünle değiştirmesi istenecektir.
8. Teslim edilen yeni ürün içinde bu teknik şartnamede belirtilen koşullar aranacak ve uygulanacaktır.

9. Teslim edilen ve sonuç alınmayan tüm ürünler, sonraki tedariklerimizde alım öncesinde laboratuvarımızda sorunun çözüldüğü ispatlanıncaya kadar, teknik şartnamede belirtilen özellikleri taşıyor olması durumunda dahi değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. Tekliflerde üretici, marka, kod ve ürün adı yanında belirttiğimiz özellikler yazılmalıdır. Farklı özelliklerde ürün veya alternatif ürün teklif edilmemelidir.
11. Ürüne ait katalog veya broşür teklif öncesi laboratuvarımıza teslim edilmeli ya da teklif zarfına konulmalıdır.
12. Referans kabul edilmeyecek, ürün özelliklerinin kontrolü ve verimlilik testi laboratuvarımızda yapılacaktır. Numunesi teslim edilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.
13. Numunelerin değerlendirmesi 1 hafta içerisinde yapılacaktır. Onaylanmayan ve tüketilmeyen numuneler iade alınmalıdır. İade alınmayan numuneler saklanmayacak ve sorumluluk kabul edilmeyecektir.

Uzm. Dr. Erdem AYK  
Patoloji Uzmanı  
Dip. Tescil No: 758178  
Ağrı Devlet Hastanesi

## PERİYODİK ASİT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. KRİSTAL TOZ HALDE VE KOLAY ÇÖZÜLEBİLİR OLMALIDIR.
2. EN FAZLA 25 GR LİK ORJİNAL AMBALAJINDA OLMALIDIR.
3. KİMYASAL İÇERİKLERİ(SPECİFİCATION) VE SON KULLANMA TARİHİ AMBALAJ ÜZERİNDE GÖSTERİLMELİDİR.
4. FİRMA DATA-SHETLERİ VE ANALİZ SERTİFİKALARINI BİRLİKTE SUNMALIDIR.
5. ULUSLARARASI STANDARTLARA UYGUN OLMALIDIR.
6. ÜRÜN KULLANIM SÜRESİ TESLİM TARİHİNDEN İTİBAREN EN AZ 18 AY OLMALIDIR.
7. KULLANIM KLAVUZU TÜRKÇE OLMALI VE BİLGİ GÜVENLİK FORMU GÖNDERİLMELİDİR.
8. NUMUNE GÖNDERİLEREK LABORATUVARDA DENENİP UYGUNLUĞUNA KARAR VERİLECEKTİR.
9. GÖNDERİLEN VE LABORATUVARDA DENENMİŞ NUMUNENİN YERİNE GETİRDİĞİ ÖZELLİKLERİN TESLİM EDİLEN ÜRÜNÜN TAMAMINDA GÖZLENMESİ GEREKMEKTEDİR. BU DURUM TESLİMAT AŞAMASINDA GEREKLİ GÖRÜLÜRSE YENİDEN TEST ETTİRİLECEK VE UYGUN OLMAMASI HALİNDE ZARAR FİRMA TARAFINDAN KARŞILANACAKTIR.

Uzm. Dr. Erdem AYIK  
Patoloji Uzmanı  
Dip. Tes. No: 158173  
Ağrı Devlet Hastanesi