

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

TEKLİFE DAVET

13.01.2023

Sayı: 33

Konu: PATOLOJİ BİRİMİ İÇİN 7 KALEM MALZEME 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 19.01.2023 saat: 11:00 'a kadar satinalma004@gmail.com adresine ivedi olarak göndermeniz hususunda; Gereğini rica ederim.

Cevdet TAŞDEMİR
İdari ve Mali İşler Müdürü

İHTİYAÇ LİSTESİ

S.No	Malzeme Adı	Sut Kodu	UBB	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutar
1	EOZİN SOLÜSYONU ALKOL BAZLI			15	Litre		
2	KSİLEN			300	Litre		
3	SCHIFF SOLÜSYONU			12	Litre		
4	PERİYODİK ASİT (TOZ)			50	Gram		
5	HARRIS HEMATOKSİLEN			40	Litre		
6	LIZINLI LAM			200	Adet		
7	LABORATUVAR LAM TAŞIMA KABI			50	Adet		
Genel Toplam							

Teklif Eden

.../.../2023

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

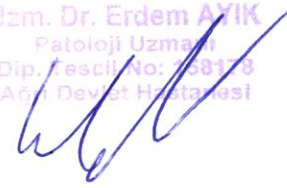
Ek : Teknik Şartname
Satılmanın Yapılacağı Birim:

- Teklifler yalnızca mail yoluyla kabul edilecektir.
- 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 hallinde Ağrı Mahkemeleri ve İcra Daireleri Yetkilidir.
- Teklif veren Firma/Firmalar yukarıdaki maddeleri kabul etmiş sayılır.
- Alımlarımız kısmi teklife açıktır.

EOZİN BOYA TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Patoloji laboratuvarında histolojik ve sitolojik boyama protokolüne uygun kullanımda olmalıdır.
2. Kullanımda çökelek oluşturmamalı ve süzmeye gerek duyulmamalıdır.
3. Tekrarlanabilir boyama kalitesi sağlamalıdır.
4. pH'sı ayarlanmış olmalıdır. Net ve parlak boyama yapmalıdır.
5. Tüm hematoksilen boyaları ile uyumlu çalışmalıdır.
6. Kullanıma hazır olmalıdır.
7. 1 litrelik orijinal ambalajında olmalıdır.
8. Ürünün 2 yıl kullanma süresi olmalıdır.
9. Ürün etiketinde saklama koşulları yazmalıdır.
10. Miadı yaklaşan solüsyonlar miadının dolmasına 3 ay kala firmaya bildirildiğinde, firma tarafından, daha ileri miadlı olanlarla değiştirilmelidir.
11. En az 500ml numune gönderilerek laboratuvarında denenip uygunluğuna karar verilecektir.
12. Gönderilen ve laboratuvarında denenmiş numunenin özelliklerinin teslim edilen ürünün tamamında gözlenmesi gerekmektedir. Bu durum teslimat aşamasında gerekli görülürse yeniden test edilecektir ve uygun olmaması halinde zarar firma tarafından karşılanacaktır.
13. Teklif ile birlikte otomatik boya cihazları için "Hematoksilen&Eozin boya" prosedürü de gönderilmelidir.

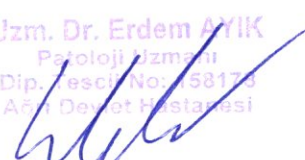
Özlem Alpazlı


Uzm. Dr. Erdem AYIK
Patoloji Uzmanı
Dip. Tesci No: 58178
Ağrı Devlet Hastanesi


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. Ürün 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. Ürün, patoloji laboratuvarının rutin teknik işlerinde (doku takibi, boyama vb.) kullanılmaya uygun olmalıdır.
10. Üretici tarafından verilen sertifikası teslim edilmelidir.
11. Tekliflerde üretici, marka, kod ve ürün adı yanında belirttiğimiz özellikler yazılmalıdır. Farklı özelliklerde ürün veya alternatif ürün teklif edilmemelidir.
12. Ürüne ait katalog veya broşür teklif öncesi laboratuvarımıza teslim edilmeli ya da teklif zarfına konulmalıdır.
13. Teklif edilen üründen en az 5-10 litre numune gönderilmelidir; numune laboratuvarında denenip uygunluğuna karar verilecektir.
14. Ürün özelliklerinin kontrolü ve verimlilik testi laboratuvarımızda yapılacaktır. Numunesi teslim edilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.
15. Numune laboratuvarımızda denenip uygunluğuna karar verilecektir.
16. Gönderilen ve laboratuvarında denenmiş numunenin yerine getirdiği özelliklerin teslim edilen ürünün tamamında gözlenmesi gerekmektedir. Bu durum teslimat aşamasında veya sonrasında tekrar test edilecek ve uygun olmaması halinde zarar firma tarafından karşılanacaktır.
17. Bütün kimyasal maddeler için ürün güvenlik formu verilmesi zorunludur.

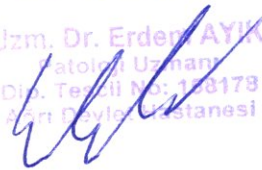
Özlem Altın


01.12.22
Uzm. Dr. Erdem AYIK
Patoloji Uzmanı
Dip. Tescil No: 158179
Ağrı Devlet Hastanesi


SCHIFF TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. PATOLOJİ LABORATUVARINDA, OTOMATİK BOYA CİHAZINDA PAS VE PAS-AB BOYAMA YÖNTEMİ İÇİN KULLANIMA UYGUN OLMALIDIR.
2. ALDEHİTLERİ PARLAK KIRMIZI RENKTE BOYAMALIDIR.
3. 4°C VE ÜSTÜ SICAKLIKLARDA SAKLANABİLMELİDİR. SAKLAMA KOŞULLARI BELİRTİLMEDİR.
4. 500 ML, 750ML VEYA 1000ML LİK ORJİNAL AMBALAJDA OLMALIDIR.
5. ORJİNAL RENGİNDE SIVI HALDE VE TORTUSUZ OLMALIDIR.
6. KULLANIMA HAZIR SIVI FORMDA OLMALIDIR.
7. KULLANIMA BAŞLADIKTAN SONRA EN AZ 2 HAFTA AYNI KALİTEDE BOYAMA ELDE EDİLMELİDİR.
8. ÜRETİCİ ÜRÜN İÇERİĞİ, KİMYASALDAN KORUNMA YÖNTEMLERİ VE SON KULLANMA TARİHİ AMBALAJ ÜZERİNDE OLMALIDIR.
9. ÜRÜN KULLANIM SÜRESİ TESLİM TARİHİNDEN İTİBAREN EN AZ 18 AY OLMALIDIR.
10. KULLANIM KILAVUZU TÜRKÇE OLMALI VE BİLGİ GÜVENLİK FORMU GÖNDERİLMELİDİR.
11. İHALEYE GİRECEK OLAN FİRMALAR TEKLİF ETTİKLERİ ÜRÜNLERE AİT NUMUNYİ LABORATUARIMIZA İLETMELİDİRLER. AKSİ TAKDİRDE TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR.
12. NUMUNE DENENDİKTEN SONRA UYGUNLUĞUNA KARAR VERİLECEKTİR.
13. 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.
14. TEKLİF İLE BİRLİKTE OTOMATİK BOYA CİHAZLARI İÇİN PAS VE PAS-AB BOYAMA PROSEDÜRÜ DE GÖNDERİLMELİDİR.

Özlen Alpey


01.12.22
Uzm. Dr. Erden AYIK
Patoloji Uzmanı
Dış. Tezeli No: 100179
Ağrı Devlet Hastanesi


PERİYODİK ASİT TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. KRİSTAL TOZ HALDE VE KOLAY ÇÖZÜLEBİLİR OLMALIDIR.
2. 25 GR VEYA 50 GR LİK ORJİNAL AMBALAJINDA OLMALIDIR.
3. KİMYASAL İÇERİKLERİ (SPECİFICATION) 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. MİADI YAKLAŞAN ÜRÜNÜN, MİADIN DOLMASINA 3 AY KALA FİRMYA BİLDİRİLDİĞİNE, FİRMA TARAFINDAN DAHA İLERİ MAİDLİ OLANLARLA DEĞİŞTİRİLMELİDİR.
8. KULLANIM KILAVUZU TÜRKÇE OLMALI VE BİLGİ GÜVENLİK FORMU GÖNDERİLMELİDİR.
9. ÜRÜNDEN EN AZ 5 GRAM NUMUNE GÖNDERİLMELİDİR; NUMUNE LABORATUVARIMIZDA DENENİP UYGUNLUĞUNA KARAR VERİLECEKTİR.
10. 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.
11. FİRMA, TEKLİF İLE BİRLİKTE OTOMATİK BOYAMA CİHAZI İÇİN PAS VE PAS-AB BOYAMA PROSEDÜRÜNÜ İLETMELİDİR.

Özlem Alpoğlu

13.12.2022
Uzm. Dr. Erdem AYIK
Patoloji Uzmanı
Dip. Teslim No: 58179
Açık Devlet Hastanesi

HARRİS HEMATOKSİLEN BOYA TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Patoloji laboratuvarında histolojik ve sitolojik boyama protokolüne uygun kullanımda olmalıdır.
2. Harris hematoksilen olmalıdır.
3. Hücre çekirdeğinin boyanması sağlanmalıdır.
4. İyi kalitede homojen boyamalı, çabuk bayatlamamalıdır.
5. Asitli formda, kullanıma hazır olmalıdır.
6. 1 litrelik orijinal plastik şişesinde olmalıdır.
7. Ürünün 2 yıl kullanma süresi olmalıdır.
8. Miadı yaklaşan solüsyonlar miadının dolmasına 3 ay kala firmaya bildirildiğinde, firma tarafından, daha ileri miadlı olanlarla değiştirilmelidir.
9. Teklif edilen üründen en az 1 litre numune gönderilmelidir; numune laboratuvarında denenip uygunluğuna karar verilecektir.
10. Gönderilen ve laboratuvarında denenmiş numunenin özelliklerinin teslim edilen ürünün tamamında gözlenmesi gerekmektedir. Bu durum teslimat aşamasında gerekli görülürse yeniden test edilecektir ve uygun olmaması halinde zarar firma tarafından karşılanacaktır.
11. Firma, teklif ile birlikte otomatik boya cihazı için H&E (Hematoksilen&Eozin) boyama prosedürünü de iletmelidir.

Özkan Alperçin

13.12.2022
Uzm. Dr. Erdem AYIK
Patoloji Uzmanı
Dip. Tescil No: 158179
Ağrı Devlet Hastanesi

LİZİNLİ LAM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Lam özel bir yapıştırıcı madde olan polysine ile kaplı olmalıdır.
2. Pozitif elektrikle yüklü olmalıdır.
3. Formalinle fikse doku kesitleriyle cam kısım arasında kovalent bağlar oluşturacak ve doku kaybını engelleyecek nitelikte olmalıdır.
4. Frozen ve parafin gömülü dokuların kesitleri, sitosantrifüj örnekleri için kullanıma uygun olmalıdır.
5. Özellikle immünohistokimya çalışmalarında etkili olarak kullanılabilmelidir.
6. İşlemler sırasında dokular lamlar üzerinden dökülmemelidir.
7. Arka plan renkleri oluşturmamalıdır.
8. Lamlar; kimyasallardan, enzim işlemlerinden ve ısıdan etkilenmemelidir.
9. Bir kenarı rodajlı ve beyaz renkli olmalıdır.
10. Lam üzerinde lizimli olduğunu belirten işaret olmalıdır.
11. 25x75x1mm ebatlarında olmalıdır.
12. Boyalı kısmına kurşun kalemle okunaklı şekilde yazılabilmelidir. Ürün bu özelliğini ksilol ve alkolde muhafaza etmeli, boyama işlemleriyle bozulup kalkmayan özellikte olmalıdır ve bu alana yazılacak notlar silinmemelidir.
13. Birbirine yapışmayan, iyi kaliteli ve temiz, şeffaf camdan yapılmış olmalıdır. Tortusuz olmalıdır.
14. Etiketli, özel ambalajında özenle muhafaza edilmiş olmalı; malzemenin tozdan ve nemden etkilenmemesi için dış ambalajı jelatinle kaplı olmalıdır; paketler açılmış, yırtılmış veya hasar görmüş olmamalıdır
15. Lamlar yakın zaman içinde üretilmiş olmalı ve miyadları uzun (en az 24 ay) olmalıdır. Miyadına 3 ay kala firma tarafından değiştirilmelidir.
16. Uluslararası üretim standartlarına uygunluğu belgelenmelidir.
17. Teklif veren firma üründen en az 10 adet numune gönderecektir. Ürün özelliklerinin kontrolü ve verimlilik testi yapılacaktır; uygun görülürse kabul edilecektir. Teslim edilen yeni ürün için de bu teknik şartnamede belirtilen koşullar aranacak ve uygulanacaktır.
18. Ürün ve üreticinin belirtilen özellikleri taşımasına rağmen kullanımında verim alınmayan veya son kullanım tarihine kadar ilk verimliliğini sürdürmeyen ürünler için teklif eden firmadan başka bir lot veya kod veya marka ürünle değiştirmesi istenecektir.

Özlem Akpaz

16.12.2022
Uzm. Dr. Erdem AYIK
Patoloji Uzmanı
Dr. Tesis No: 158178
T.C. Sağlık Bakanlığı
Hastanesi

LAM TAŞIMA, SAKLAMA VE GÖNDERME KABI ŞARTNAMESİ

1. Ürün güçlü plastik veya benzeri malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. Ürün lamları güvenle depolamaya ve taşımaya uygun olmalıdır.
3. Ürün, ölçüleri 76x25x1mm olan lamların taşınmasına uygun olmalıdır.
4. Ürünün içinde lamlarının birbirine temas etmeden taşınmasını sağlayan plastik çıkıntılar bulunmalıdır.
5. Ürün kapaklı olmalıdır.
6. Kapağı katıldığında, ürün ters çevrilse bile içindeki lamlar düşmeden ve lamlar kırılmadan taşınabilmelidir ve muhafaza edilebilmelidir.
7. Ürünün kapağı kolay kapatılabilmelidir; kapağı kapatılırken lamların bütünlüğünü riske sokmayan bir kapatma mekanizması olmalıdır.
8. Ürünün lam taşıma kapasitesi en az 5 olmalıdır.
9. Ürün, lamel veya lam kapama filmi ile kapatılmış en az 5 adet lamı taşıyabilmelidir.
10. Kapak kapatıldıktan sonra, kendiliğinden veya taşıma esnasındaki sarsıntılarda açılmamalıdır.
11. Ürünlerin içi temiz olmalı; içinde tortu, bulaş vb. bulunmamalıdır.
12. Ürünün temizliği veya sterilize edilebilme bilgileri paylaşılmalıdır.
13. Teklif edilen üründen en az 2 adet numune gönderilmelidir. Ürün özelliklerinin kontrolü ve verimlilik testi yapılacaktır; uygun görülürse kabul edilecektir. Teslim edilen yeni ürün için de bu teknik şartnamede belirtilen koşullar aranacak ve uygulanacaktır.
14. Ürün ve üreticinin belirtilen özellikleri taşınmasına rağmen kullanımında verim alınmayan veya son kullanım tarihine kadar ilk verimliliğini sürdürmeyen ürünler için teklif eden firmadan başka bir lot veya kod veya marka ürünle değiştirmesi istenecektir.

16.12.2022

Özlen Akpınar
Uzm. Dr. Erdem Alik
Patoloji Uzmanı
Dip. Mescl. No: 737/8
A6N Beşiktaş Hastanesi