

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi
Döner Sermaye İşletmesi
Sağlık Uyg. ve Arş. Merkezi(Hastane)

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem / Alım No: 84171 : 84171
Talep Eden Birim: MİKROBİYOLOJİ

16.05.2025

Üniversitemiz Sağlık, Uygulama ve Araştırma Hastanesinin ihtiyacı olan malzemenin alınması gerekmektedir. Bu iş ile ilgili son ve kesin teklifinizi Döner Sermaye İşletmesi Satınalma Müdürlüğüne göndermenizi veya yetkili elemanımıza elden vermenizi rica ederim.

NOT: ÖNEMLİ MAİL ADRESİNİZİ YAZINIZ. hastanesatinalma@ogu.edu.tr

on Teslim Tarih & Saat : 22.05.2025 13:00

ESRA GÜLTEKİN
MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Kodu	Malzeme Cinsi	Açıklama	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	42.561	KAN KÜLTÜR ŞİŞESİ (OTOMATİK SİSTEM)		3.000,00	ADET		
2	24.004	MİKRO ORGANİZMA TANIMLAMA VE ANTİ MİKROBİYAL DUYARLILIK TESTİ		2.500,00	ADET		

- 1- İNTERNET ADRESİMİZ: www.ogu.edu.tr ---- HASTANE--- İHALE İLANLARI (sağ köşede) ADRESİNDEN İHALE İLANLARINA ULAŞABİLİRSİNİZ.
- 2- TEKLİF YAZINIZDA MALZEMELERİN VE HİZMETLERİN TESLİM SÜRELERİ BELİRTİLECEK, VERECEĞİNİZ FİYATLAR YAZI İLE DE YAZILACAKTIR. VERİLEN FİYATLAR TL CİNSİNDEN VE FİYATLARKDV HARIÇ OLMALIDIR.
- 3- SİPARİŞ VERİLEN MALZEMELERİN VE HİZMETLERİN BEDELLERİ 60 GÜNDE ÖDENECEKTİR.
- 4-ONAYLANMIŞ ÜRÜN NUMARASI (BARKOD) OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR.AYRICA 31.12.2008 TARİH 27097 SAYILI RESMİ GAZETED E YAYINLANAN TEBLİĞİN 13. MADDESİ DİSTİRİBÜTÖR VE/VEYA ANABAYİCE ALT BAYİLERİNDE UBB DE TANIMLANMIŞ OLMASI GEREĞİ BAYİ TANIMLAYICI NUMARASI OLMAYAN FİRMALARIN MALZEMELERİ TESLİM ALINMAYACAK VE FATURALARI İŞLEME ALINMAYACAKTIR.ÜRÜN KODLARI (BARKOD) BELİRTİLMELİDİR.
- 5- TEKNİK ŞARTNAMEDE NUMUNE İSTENMESİ DURUMUNDA NUMUNELER TEKLİF İLE BİRLİKTE TESLİM EDİLECEKTİR.
- 6- TIBBİ MALZEME ALIMLARINDA SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİNDE YER ALAN SUT KODUNUN VE UBB KODUNUN TEKLİF MEKTUBUNDA VE FATURADA YAZILMASI ZORUNLUDUR.
- 7-KİK TARAFINDAN HAZIRLANAN EKAP (ELEKTRONİK KAMU SATINALMA PLATFORMU)SİSTEMİNE KAYIT YAPTIRMAYAN FİRMALARIN ALIM SONUÇLARI İLE UBB KAYDININ HANGİ FİRMA YAPTIRDIYSA (TEDARİKÇİ,BAYİ, ALT BAYİ)FİRMAYA AİT VERGİ KAYIT NUMARASINI TEKLİFİNDE BELİRTMEYEN FİRMANIN ALIM SONUÇLARI KİK ve SGK YA BİLDİRİLMEDİĞİNDEN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAK VEYA FATURALARI ÖDENMEYECEKTİR.
- 8-FİRMA TEKLİFİNİN EKİNDE ÜRÜNÜN GMDN KODUNUN ONAYLI OLDUĞUNU VE POZİTİF LİSTEDE YER ALDIĞI BELGE İLE SUNMALIDIR. AKSİ TAKDİRDE BU BELGELERİ SUNMAYAN VEYA NEGATİF LİSTEDE YER ALAN VE ONAYSIZ OLAN ÜRÜNLERİN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- 9-SGK TARAFINDAN YAPILAN İNCELEMELERDE TEKLİF ETTİĞİNİZ ÜRÜNE AİT UBB KODU İLE ETİKET ADI VE/VEYA GMDN KATEGORİSİNDE UYUMSUZLUKTAN DOLAYI VEYA BUNA BENZER BAŞKA UYGUNSUZLUKTAN DOLAYI YAPILAN TÜM KESİNTİLER YÜKLENİCİ FİRMA TARAFINDAN KARŞILANACAKTIR.
- 10-YUKARIDA BELİRTİLEN TEKLİF YAZIMIZIN TARİH VE NUMARASI TEKLİF ZARFININ ÜZERİNE YAZILMASI GEREKMEKTEDİR.

Adres: Eskişehir

Tel: 0222 239 29 79 Dahili : 1048

Fax: 0222 239 2446

Sayfa 1

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 44988

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 05.05.2025

Basım Tarihi : 05.05.2025

KOD : 24.000

MALZEME ADI : MİKROBİYOLOJİ ANABİLİM DALI SARF MALZEMELERİ

KAN KÜLTÜR SİSTEMİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

KAN KÜLTÜRÜ ŞİŞESİ (SÜREKLİ MONİTERİZE KAN KÜLTÜR SİSTEMİ)

- a) Kan kültür şişesi kan örneğinin ekilebileceği steril, sıvı besiyeri içeren, kapalı şişe sistemi olmalıdır.
- b) Kan örnekleri kapak açılmadan şişelere enjekte edilebilmelidir.
- c) Kan kültür şişelerinde bakteri ve/veya maya üremesi olduğunda bu üremeyi florometrik veya kolorometrik olarak saptayan, sesli ve görüntülü sinyalle üremeyi bildiren bir sistem olmalıdır.
- d) Acil durumlarda pozitif kan kültürü şişesinden direkt identifikasyon ve antibiyogram çalışabilmelidir. Doğrudan pozitif kan kültürlerinden hızlı duyarlılık testi çalışabilmesi için teklif edilecek sistemler EUCAST tarafından belirtilmiş olan (RAST - Rapid AST) sistemlerden olmalıdır.
- e) Kan kültür şişelerinin ekim sonrası inkübasyonu ve bilgisayar kontrollü monitorizasyonu için en az 40 şişelik bir adet, en az 50 şişelik bir adet ve 200 şişelik iki adet olmak üzere toplam 4 adet cihaz malzemelerle birlikte kurulmalıdır. Kan kültür sistemi, kan kültür şişelerinin tamamı kullanılıncaya kadar laboratuvarımızda kurulu kalması sağlanmalıdır.
- f) Aşağıda belirtilen özelliklere sahip kan kültür şişeleri, toplam şişe sayısı teslim takvimine uygun olarak toplam sayıya ulaşana kadar istenilen miktarlarda teslim edilmelidir.
- * Pediatrik kan kültür şişesi (Aerop)
 - * Erişkin kan kültür şişesi (Aerop)
 - * Anaerop kan kültür şişesi (Litik)
 - * Mikobakteri/fungus kan kültür şişesi
 - * Maya/mantar seçici kan kültür şişesi
- g) Laboratuvara kurulacak olan kan kültür sistemi; pozitif üreme sinyali veren kan kültür şişelerinden hızlı mikroorganizma tanımlanmasına yönelik olarak laboratuvarında bulunan identifikasyon sistemleri ile tam uyumlu çalışmalıdır. Bu amaçla kullanılacak kit CE-IVD onaylı olmalıdır.
- h) Cihaz, hastanemiz LIS sistemine bağlanabilmen ve bu bağlantı panel kullanım süresince sağlanmalıdır.
- i) Cihaz arızası durumunda 24 saat içinde müdahale edilmelidir. Arıza 48 saat içinde giderilemez ise firma laboratuvara yeni bir cihaz hemen kurmalıdır.
- j) Kan kültür şişeleri oda sıcaklığında saklanabilmelidir.
- k) Şişelerin son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren en az 6 ay olmalıdır.
- k) 6331 sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu gereğince Malzeme Güvenlik Bilgi Formu (MSDS) verilmelidir.

MİKROORGANİZMA TANIMLAMA VE ANTİMİKROBİYAL DUYARLILIK TESTLERİ TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- a) Kurulacak sistemler tezgah üstü olmalıdır.
- b) Laboratuvara kurulacak identifikasyon sistemlerden biri hızlı identifikasyon (bakteri ve mantar kolonilerinden 5 dk içinde tanımlama) sağlamalıdır.
- c) Yukarıdaki özelliklere sahip sistemlerden biri MALDI-TOF yöntemi ile çalışmalıdır ve bu sistem en az 700 mikroorganizma cins ve türünü (bakteri ve mantar) tanımlayabilecek kapasiteye sahip olmalıdır.
- d) 20000 adet bakteri, 5000 adet maya ve 200 adet küf tanımlama yapılabilmesi için gerekli malzemelerin tamamı firma tarafından sağlanmalıdır. Maya ve küf idenfikasyonu için ön işlem gerekmemelidir.
- e) Söz konusu sistemler hastanenin LIS sistemine entegre olmalıdır.
- f) Tanımlama sistemlerinden biri için en az 2 adet (her biri 96 kuyucuklu) paslanmaz çelik numune plakası temin edilmelidir.
- g) 20000 adet antibakteriyel duyarlılık testi için gerekli panel ve reagentler teslim edilmelidir.
- h) Bakteri ve mantar identifikasyon ve antibiyotik duyarlılık testleri için senede en az bir defa çalışılacak

HAZIRLAYANLAR

Prof. Dr. Gül DURMAZ
Tıbbi Mikrobiyoloji Anabilim Dalı Başkanı

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 44988

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 05.05.2025

Basım Tarihi : 05.05.2025

KOD : 24.000

MALZEME ADI : MİKROBİYOLOJİ ANABİLİM DALI SARF MALZEMELERİ

şekilde dış kalite kontrol programına üyelik sağlanmalıdır.

i) Antibiyotik duyarlılık testleri için kullanılan uzman sistem EUCAST kriterlerine göre değerlendirme ve yorum yapmalıdır.

j) Laboratuvara teslim edilecek identifikasyon ve duyarlılık test cihazların her biri 5 yaşından büyük olmamalıdır.

k) Tanımlama ve duyarlılık testlerinin son kullanma tarihleri teslim tarihinden sonra en az 6 ay olmalıdır ayrıca panellerden 500 adet seftazidim avibactam içeren panellerden olmalıdır.

l) Firma, cihazların onarımlarını üstlenmeli ve yedek parçalarını temin etmelidir. Cihaz arızası durumunda 24 saat içinde müdahale edilmelidir arıza 48 saat içinde giderilemez ise firma hemen laboratuvara yeni bir cihaz kurmalıdır. Arızadan kaynaklanan test kayıpları olmuşsa, bunların tamamı firma tarafından karşılanmalıdır. Cihazların bakımları periyodik olarak firma tarafından yapılmalıdır.

m) Teklif edilen kitlere ait bir numune test edilmeli ve/veya kit-cihaz demonstrasyonu istenildiği zaman firma tarafından gerçekleştirilebileceği taahhüt edilmelidir.

n) Bakteri süspansiyonlarının hazırlanmasında ve panellere inokülasyonunda kullanılmak üzere pipet, büyyon, tek kullanımlık öze, tüp gibi gereçler firma tarafından sağlanmalıdır.

o) İç kalite kontrollerinde kullanılmak üzere E. coli ATCC 25922, Enterococcus faecalis ATCC 51299 standart suşları temin edilmelidir.

p) 6331 sayılı İş Sağlığı ve Güvenliği Kanunu gereğince Malzeme Güvenlik Bilgi Formu (MSDS) verilmelidir.

HAZIRLAYANLAR

Prof. Dr. Gül DURMAZ
Tıbbi Mikrobiyoloji Anabilim Dalı Başkanı

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası