

**T.C.NECMETTİN ERBAKAN ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
HASTANESİ**

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem No : 113087
Alım No : 26/496
Talep Eden Birim : TIBBİ MİKROBİYOLOJİ LABORATUVARI
Konu : TIBBİ MİKROBİYOLOJİ LABORATUVARI İÇİN 2 KALEM MALZEME ALIM
Son Teslim Tarih & Saat : 13.03.2026 10:00

10.03.2026

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Malzeme Cinsi	Açıklama	Resmi Kodu	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	HCV RNA			100,00	TEST		
2	CMV DNA			300,00	TEST		

AŞAĞIDA YER ALAN HUSUSLAR İDARİ ŞARTNAME HÜKÜMLERİNİ OLUŞTURMAKTADIR.
DOĞRUDAN TEMİN ALIMLARINDA TEKLİF VEREN FİRMALAR İDARİ ŞARTNAMEDEKİ HUSUSLARI KABUL ETMİŞ
SAYILACAKTIR.

- 1.Proforma asılları son teklif teslim saatinden önce Satınalma birimine teslim edilecektir.
- 2.Numune istenmişse yine son teklif teslim saatinden önce Satınalma birimine teslim edilecektir.
- 3.Firma teklif proformaları firma antetli kağıdına tarih, birim fiyat, toplam fiyat, markası,imza ve kaşeler açık bir şekilde yazılmış olarak verilecektir.
- 4.Fiyatlar KDV siz olarak verilecektir.
- 5.firmaların asıl teklifleri kapalı zarf içinde,dosya numarası ve bölümü yazmış şekilde vermeleri mecburidir.Faks yolu ile teklif gönderilebilir.
- 6.Firmaların 15 günden uzun süren malzeme teslimatlarında teslim süresini belirtmeleri gerekmektedir.
- 7.Firmaların tekliflerinde UBB çıktıları ve bayiilik belgeleri bulundurmaları mecburidir.
- 8.T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası (UBB) Bilgi Kayıt sistemine kayıtlı olmayan veya kodu doğru verilmeyen barkod numaraları nedeniyle, Ulusal Bilgi Bankası internet sitesi üzerinden yapılacak kontrollerde kullanılan malzemelere ilişkin alım tarihi/ameliyat tarihi/fatura tarihinde UBB kaydı, Sağlık Bakanlığı onayı, SGK onayı, üretici/ithalatçı ile bayiilik kaydı, EC/CE sertifika geçerliliği olmadığı için SGK tarafından hastanemize kesinti uygulanması halinde, oluşacak kurum zararkonu malzeme faturasyükleniciye ödenmeyecek olup, faturankesintiden önce ödenmesi halinde ise yüklenicinin dialacaklar tahsil edilecektir.
- 9,Malzeme teslim eden firmaların Ürün Takip Sistemi (ÜTS) kapsamında olan, tekil takip süreci başlatılmış veya sözleşme süresi boyunca tekil takip süreci başlatılan tıbbi malzemeler için ürün hareket bilgisini (verme bildirimini) idareye her teslimatta yapacaklardır. Muayene ve teslim aşamasında her faturada tıbbi malzemelere ait ürün barkod numarası, lot numarası, varsa seri numarası yer almalı, verme bildirimi aşamasında fatura numarası ile bildirim yapılmalı, irsaliye no ile bildirim yapılmamalıdır. Söz konusu işlemler satın alınan ve kullanım bildirimi suretiyle hastanemiz tarafından Sosyal Güvenlik Kurumu'na fatura edilmesinde zorunlu olduğundan ÜTS bildirimleri ile ilgili ihtiyaç duyulacak bilgi ve belgelerin idareye sunulması gerekmekte olup, ÜTS bildirimi yapılmayan veya bu nedenlerle yüklenici firma tarafından yerine getirilmeyen işlemler nedeniyle hastanemizin zararı söz konusu olursa ilgili yükleniciden tahsilâ yoluna gidilecektir.
- 10,Malzeme tesliminde her malzeme için, miktarı kadar yedek orjinal üretim barkodları(malzeme tanımlayıcı barkod) teslim edilecektir.yedek olarak verilecek barkodlar, malzeme üzerindeki orjinal barkodun birebir aynısı olmak zorundadır.
- 11, Doğrudan Temin birimi olarak kargo ile malzeme ve fatura teslimatı kabul edilmemektedir.
- 12,Sosyal Güvenlik Kurumu tarafından yayınlanan duyurulara istinaden, geri ödeme kapsamında bulunan tıbbi mazlemelerin TITUBB sisteminde Sağlık Bakanlığı (SB) durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de MEDULA sisteminde tanımlı olması , tanımlı sut koduyla eşleştirilmiş olması gerekmektedir.Bu nedenle MEDULA ve TITUBB sisteminde uygun olmayan ve tanımlama işlemi yapılmayan tıbbi malzeme

teklifleri kabul edilmeyecektir. Alım/ihale/işlem tarihinde tanımlı olduğu halde sonraki dönemlerde tanımlanan liste dışında kalması ve Sosyal Güvenlik Kurumuna fatura edilememesi durumunda ilgili malzemelere ait fatura bedeli yükleniciye/firmaya ödenmeyecektir. Fatura bedeli ödenmiş olsa bile alacaklarından tahsil edilecektir.

NOT:

- 1-FİRMALARIN TEKLİFLERİNDE MALZEME UBB KODLARINI VE BAYILIK BELGELERİNİ VERMELERİ MECBURDUR.
- 2-FİRMALARIN TEKLİF ETTİKLERİ ÜRÜNLERİN SGK VE SAĞLIK BAKANLIĞI ONAYI OLMASI ZORUNLUDUR.
- 3-UBB KODLARI OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.
- 4-UBB KODLARINDAN DOLAYI KURUMUMUZ ZARARA UĞRAMASI DURUMUNDA İLGİLİ FİRMAYA ÖDEME YAPILMAYACAKTIR.
- 5-ÖDEMELER;DÖNER SERMAYE HESAPLARIMIZDAKİ NAKİT DURUMUNA GÖRE,MALİYE BAKANLIĞININ BELİRLERİŞ OLDUĞU ÖDEME PLANI ÇERÇEVESİNDE YAPILACAKTIR.

...../...../2026 ve/...../2026 Tarihleri arasında internette ve ilan panosunda ilan edilmiştir..... Firma teklif vermiştir.

***** İstekler veya istekli olabilecekler mail adreslerini idaremize bildirmeleri durumunda tüm doğrudan temin satın alma ilanları mail adreslerine gönderilecektir.**

N.E.Ü TIP FAK. HASTANESİ AKYOKUŞ 42080 - SELÇUKLU / KONYA
FAKS :0(332) 223 77 86 TEL :0(332) 223 60 00
<https://hastane.erbakan.edu.tr>

MOLEKÜLER TANI TESTLERİ REAL TIME PCR TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Bu teknik şartname ile Ek tablo da adları yazılı olan testler alınacaktır.
2. HCV RNA /CMV DNA testlerini çalışacak sistem bir otomatik izolasyon ve PCR sistemi olarak 2 ayrı sistemden oluşmalıdır.
3. İzolasyon sistemi en az 48 örnek yükleme kapasiteli olmalı ve örneklerin izolasyonunu ve PCR set-up aşamasını (master mix hazırlama ve örneklerin PCR karışımına eklenmesi) otomatik olarak gerçekleştirmelidir. Böylece kontaminasyon riski ortadan kaldırılmalı ve manuel müdahale gerek duyulmamalıdır. Sistem, izolasyon ve PCR set up hazırlığını tamamladıktan sonra, örnekleri Real-time PCR cihazındaki amplifikasyon aşamasına hazır hale getirmelidir.
4. İzolasyon sistemi deney sırasında PCR mixlerinin stabilitesini korumak amacıyla aktif soğutucu blok içermelidir. Teklif edilecek sistem primer tüpten çalışabilmelidir.
5. Firma en az 96 örnek kapasiteli Real Time PCR cihazını laboratuvara kurmalıdır. Cihaz en az 2 termal protokolü aynı anda çalışarak laboratuvara hız ve esneklik kazandırmalıdır. Bu şartı sağlayamayan firmalar iki cihaz teklif etmelidir. Kitler ve cihazlar, IVD CE veya IVDR sertifikasına sahip olmalıdır.
6. Kitlerle birlikte verilecek Real-Time PCR cihazı peltier veya rotor sistem olmalı ve en az 48x0,2ml örnek tüpleriyle çalışabilmelidir.
7. Kitler ve cihazlar aynı marka olmalıdır.
8. Kitler ve cihazlar, Sağlık Bakanlığı Bilgi Sistemi'ne (ÜTS) kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen kit HCV RNA için 15 IU/ml veya daha düşük alt saptama limitine sahip olmalıdır.
10. Teklif edilen HCV RNA ve CMV DNA testlerinin klinik çalışmaları yapılmış olmalıdır. DSÖ HCV DNA Uluslararası standartlarına göre kalibre edilmiş olmalıdır.
11. Kit içerikleri, PCR master mix, internal kontrol, pozitif kontrol ve kantitasyon değeri bilinen en az 4 adet standardı ve 1 adet negatif kontrolden oluşmalıdır. Tüm bileşenleri kit ile birlikte teslim edilmelidir.
12. HCV RNA, CMV DNA kantitatif sonuç veren testler için sistemde ekstraksiyonun verimliliğini, reaksiyonun geçerliliğini ve inhibitör varlığını kontrol etmek için tanımı yapılmış, kitin orijinal ambalajı içinde olan, çalışılan bütün örneklerle; izolasyon aşamasından itibaren eklenen iç kontroller ("internal" kontrol) bulunmalıdır.

MOLEKÜLER TEST SAYILARI

	TEST ADI	TEST SAYISI	
	HCV PCR	100	
	CMV PCR	300	

Prof. Dr. Metin DOĞAN
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Mikrobiyoloji ve Klinik Mikro. A.D. Öğr. Üyesi
Dip. Tes. No: 987432-75822

Prof. Dr. Metin DOĞAN
N.E.Ü. Meram Tıp Fak. Hast.
Mikrobiyoloji ve Klinik Mikro. A.D. Öğr. Üyesi
Dip. Tes. No: 987432-75822