

2245

SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
22.12.2023

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizi **TIBBİ GENETİK A.D.** kullanılmak üzere ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarla belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

TACİM DEMİRTAŞ
Dön.Ser.İslt. Müd.Vek.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1	HUNGTİNGTON HTT DELECTOR	50 TEST	
2	KONJENİTAL ADRENAL HİPERPLAZİ	50 TEST	
	(TEKNİK ŞARTNAME EKTEDİR)		
	YÜKLENİCİ FİRMALARIN TEKLİFLERİYLE BİRLİKTE ADLİ SİCİL KAYIT BELGESİNİ SUNMALARI ZORUNLUDUR.		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANINDA VERİLMEYEN,ACIK ADRES,KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
D	TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFIN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALIDIR.		
G	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERDEN, TEKLİF MEKTUPU İLE BİRLİKTE NUMUNE GETİRİLECEKTİR. .NUMUNESİ GETİRİLEMeyecek CİHAZLAR İÇİN KATOLOG GÖNDERİLECEKTİR.		
H	İSTEKLİ FİRMALARIN T.C. SAĞLIK BAKANLIĞININ ÜRÜN TAKİP SİSTEMİNE (ÜTS) KAYITLI OLDUĞUNU TEŞVİK EDİCİ T.C. BAKANLIĞININ İLGİLİ WEB SİTESİNDEN ALINAN KAYIT BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR. (ÜTS KAYIT		

	ZORUNLULUĞU OLMAMAMSI HALİNDE BU BELGE ARANMAYACAKTIR)		
I	TEKLİF EDİLEN TIBBİ MALZEMELERİN T.C. İLAÇ VE TIBBİ CİHAZ ULUSAL BİLGİ BANKASI'TARAFINDAN ONAYLANMIŞ ÜRÜN (BARKOD) NUMARASI ÜRÜNÜN ÜZERİNDE, ÜRÜN KODU VE BRANŞ KODU ETİKET VE MARKA ADI TEKLİF MEKTUPLARINDA YAZILI OLACAKTIR.		
K	İSTEKLİ FİRMALAR; SOSYAL GÜVENLİK KURUMUNUN YAYINLAMIS OLDUĞU SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİ (SUT) HÜKÜMLERİNE GÖRE TEKLİF ETMİŞ OLDUKLARI MALZEMELER İLE İLGİLİ, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLUP OLMADIĞINI, MALZEMENİN EK-3 LİSTESİNDE OLMASI DURUMUNDA SUT KODUNU FİRMA ORJİNAL ANTETLİ KAĞIDA YAZARAK BİLDİRECEKLERDİR.		
L	İSTEKLİ FİRMALARIN TEKLİF EDİLEN ÜRÜNÜNÜN İMALATÇISI VEYA İTHALATÇISI OLMADIĞI DURUMLARDA ÜRÜNÜN TEDARİKÇİ FİRMASININ BAYİSİ OLDUĞUNU GÖSTERİR ÜTS KAYITLI BELGESİNİ EKLEMESİ GEREKMEKTEDİR.		
M	ÖDEME SIRASININ VE GÜNÜNÜN BELİRLENMESİNDE; DÖNER SERMAYELİ İŞLETMELER BÜTÇE VE MUHASABE YÖNETMELİĞİNİN 22. MADDESİ HÜKÜMLERİ UYGULANACAKTIR.		
N	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERE AİT KALİTE BELGELERİNDE BİRİSİ VE CE BELGESİ VERİLMELİDİR. O NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR. P TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		
O	NUMUNESİ OLMAYAN FİRMALARIN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR		
P	TEKLİF EDİLEN ÜRÜN FİYATLARININ DEĞERLENDİRİLMESİNDE SUT FİYATLARI DİKKATTE ALICAKTIR.		

NOT:SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI'NIN 26.11.2015 TARİHLİ DUYURUSUNDA,

'Yatarak tedavide kullanılan ancak MEDULA sisteminde SUT kodlarına tanımlı olmayan hiçbir tıbbi malzemenin 01/12/2015 tarihinden itibaren sağlık hizmeti sunucuları tarafından MEDULA sistemine hizmet kaydının yapılamamağı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca anılan Kurumun hazırlanmış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdareimizce; Eşleştirilen ürünlerin tamamen firmaların beyanı esas alınarak Medula sistemine kaydedilmiş olması sebebi ile yanlış eşleştirme olduğunun herhangi bir tespit edilmesi halinde oluşan zararlar firmalardan tazmin edilecektir. İdareimizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibarıyla TİTUBB sisteminde 'Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)' durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.' Hususları belirtilmiştir.

İdareimizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunulması,

Teklif mektuplarının en geç 08/01/2024/günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Hidroksilaz Eksikliği CYP21A2 Geni Sekans Kiti (Tüm gen)

Kit dizi analizi istenen CYP21A2 geninin hastalıkla ilişkili regülatör bölgelerinin (5' ve 3'ucu) ve tüm ekzon intron bölgelerinde bilinen tüm mutasyon, polimorfizm, varyant ve bunlara ek olarak bilinmeyen mutasyonları da tarayabilen nitelikte olmalıdır.

Teklif edilen ürün hazır kit formatında, tek bir kit şeklinde ve orijinal ambalajlı olmalıdır.

Kit CYP21A2 geninin pseudogenlerini ekarte edebilecek ve sadece CYP21A2 genini amplifiye edecek özellikte Long PCR metodu ile çalışıyor olmalıdır.

Sanger Sekanslama temelli olmalıdır ve tüm ABI genetik analizör cihazlarına uyumlu olmalıdır.

Kit içeriğinde tüm PCR bileşenleri ve Sanger sekans bölgelerinin primerleri yer almalıdır.

Teklif edilen kitin Sağlık Bakanlığı UTS kaydı olmalıdır.

Kiti primer, hot start taq polimeraz, buffer gibi bileşenleri bulundurmamalı, test tüplerine dağıtılan mikslerin üzerlerine örnek DNA'dan başka ek bileşen koyma gereği olmamalıdır.

Kit, dizi analizi cihazında fragman yöntemiyle çalışmalı ve tüm ABI genetik analizör cihazlarına uyumlu olmalıdır.

Teklif edilen kitin Sağlık Bakanlığı UTS kaydı olmalıdır.

Huntington Fragman Analiz Kiti

Teklif edilen kit kapiler elektrofez cihazında fragman analizi tabanlı mutasyon tespit yöntemiyle çalışmalıdır.

Kit insan HTT geninin Ekzon 1 bölgesindeki CAG tekrarlarının sayıca kantitatif tespiti yapmalıdır.

Kit tam kan'dan (whole Blood) veya taze dokudan izole edilmiş DNA örneklerinden PCR yöntemiyle çoğaltmak için gerekli tüm reaktifleri ve kullanıcı kılavuzunu içermelidir.

Kit içerisinde yer alan miksler, yanlış bağlanmalar sonucu oluşabilecek hatalı sonuçların önlenmesi için hot start taq polimeraz içermelidir.

Kullanıma hazır miksler bileşiminde amplifikasyon için gerekli olan dNTP, işaretli primer, hot start taq polimeraz, buffer gibi bileşenleri bulundurmamalı, test tüplerine dağıtılan mikslerin üzerlerine örnek DNA'dan başka ek bileşen koyma gereği olmamalıdır.

Kit, dizi analizi cihazında fragman yöntemiyle çalışmalı ve tüm ABI genetik analizör cihazlarına uyumlu olmalıdır.

Prof. Dr. Munis DÜNDAR
Tıbbi Genetik ABD.
Dip. No: 328
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri