

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88
MAIL:erudsim@erciyes.edu.tr

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

KAYSERİ
12.12.2024

Üniversitemiz Tıp Fakültesi Hastanemizin BAKTERİYOLOJİ LAB. 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.İşlt. Müd.

S.no	MALZEMENİN CİNSİ	Miktarı	Birim fiyatı
1.	11 KALEM LABORATUVAR MALZ.		
2.	MALZEME LİSTESİ EKTEDİR.		
3.	TEKNİK ŞARTNAMESİ EKTEDİR.		
	*Ürünlerin marka ve modelleri belirtilecektir. *Teklif veren firmalar antetli formlarında firma bilgileri vergi numarası,mail,telefon v.s. okunaklı olmalıdır. *Ürünün UBB-SUT kodu-Barkod nosu formda yazılı olmalıdır.		
	TEKLİFLE BİRLİKTE NUMUNE GÖNDERİLECEKTİR. NUMUNESİ OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRME DIŞI KALACAKTIR		
A	SİLİNTİ VE KAZINTI OLAN TEKLİFLER REDDEDİLİR.		
B	TEKLİF MEKTUPLARI FİRMA BAŞLIKLİ KAĞITLARINA YAZILACAK.		
C	ZAMANINDA VERİLMİYEN, AÇIK ADRES, KAŞE VE İMZA OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEZ.		
D	TEKLİF ZARFLARI KAPALI OLMALI VE TEKLİF KONUSU ZARFİN ÜZERİNE YAZILI OLMALIDIR.		
E	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, MARKASI VE AMBALAJ ŞEKLİ YAZILMALIDIR.		
F	TEKLİF EDİLEN ÜRÜNLERİN, BİRİM FİYATI RAKAM VE YAZI İLE YAZILMALIDIR.		
G	YÜKLENİCİ FİRMALARIN TEKLİFLERİYLE BİRLİKTE ADLİ SİCİL KAYIT BELGESİNİ SUNMALARI ZORUNLUDUR.		
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 SİRASININ 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	SİPARİŞLER TEK PARTİ HALİNDE TESLİM EDİLMELİDİR.		
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 yapılamadığı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca adına Kurumun hazırlamış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdaremizce; 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. İdaremizce; 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.

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

Teklif mektuplarının en geç 19/12/2024 günü mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederiz.

MAİL:erudsim@erciyes.edu.tr

Sıra No	Depo Malzeme Kod Numarası	SUT Kodu	SUT Adı	SUT Fiyatı	Malın veya Hizmetin Cinsi	Kağ Aylık İhtiyacı	Birimi	İstenen Miktar	Karşılanan Miktar	Depo Stok Durumu
1	150.03.04.02.21.01.001				Steril Petri Kutusu	1,5	ADET	20000		
2	150.03.03.01.99.02.002				Koyun kanlı agar(hazır besiyeri)	1,5	ADET	25000		
3	150.03.02.99.05.07.009				Çikolata agar(hazır besiyeri)	1,5	ADET	1000		
4	150.03.02.99.05.07.165				VRE için kromojenik agar	1,5	ADET	400		
5	150.03.02.99.05.07.169				KPC için kromojenik agar	1,5	ADET	400		
6	150.03.02.99.05.07.005				Basitrasızlık çikolata agar (hazır besiyeri)	1,5	ADET	1000		
7	150.03.03.01.99.02.010				Mueller Hinton Agar Defibrine At Kanı Ve B-Nad (Mhf) Plagi	1,5	ADET	400		
8	150.03.02.99.05.07.139				Kristal viyole	1,5	LITRE	16		
9	150.03.02.99.05.07.140				İyodin(Lugol)	1,5	LITRE	10		
10	150.03.02.99.05.07.141				Sulu fuksin(safranin)	1,5	LITRE	16		
11	150.03.03.01.99.09.231				Muhtelif Antibiyotik Diski	1,5	KARTUŞ	100		

- * Malzeme isteklerinde teknik şartnamenin eklenmesi zorunludur.
- * Depo malzeme kod numarası depo görevlisinden alınacaktır.
- * İlk defa alınacak malzemeler için gerekçeli rapor eklenecektir.
- * Hastalar için yapılan malzeme isteklerinde SUT bilgilerinin doldurulması zorunludur.

38039 Melikgazi-KAYSERİ
Tel: 0 352 207 66 66

Faks: 0 352 437 52 73

e-mail:tfh@erciyes.edu.tr

Dök. Kodu: MC.FR.01

Yayın Tar.: Ağustos 2002

Rev. No: 08

Rev. Tarih: Mayıs 2022

SIRA NO: 1 ; PLASTİK PETRİ KUTUSU TEKNİK ÖZELLİKLERİ

- 1-Tek kullanımlık ve plastikden mamül olmalıdır
- 2-90 mmçapında olmalıdır
- 3-20 lik paket halinde şeffaf vedayanıklı poşetle ile paketlenmiş olmalıdır.
- 4-Steril olarak teslim edilmeli ve paketlerin üzerinde hangi yöntemle steril edildiği yazılı olmalıdır.
- 5-Besiyerinin dökülmesini kolaylaştırmak için petriler üst üste konulduğunda dengeli ve düzgün olmalıdır
- 6- Petrilerin kapaklarının ne çok sıkı nede çok gevşek olmalıdır
- 7-Paketlerin konduğu mukavva kutular dayanıklı sert mukavvadan mamul olmalı kutuların taşınması sırasında içerik zarar görmemelidir
- 8- Seçim aşamasında örnekler laboratuvarımızda kullanan teknisyen tarafından değerlendirilecektir.

SIRA NO: 2-7 ; KULLANIMA HAZIR BESİYERLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

GENEL ŞARTLAR

- 1- Mikrobiyolojik kültür işlemlerinde kullanılmaya uygun olmalıdır.
- 2- Besiyerleri 90 mm'lik bölmesiz plastik petrilere kullanıma hazır olmalıdır.
- 3- Her ambalajın üzerinde besiyerinin son kullanma tarihi, üretim lot numarası, besiyerinin adı silinmeyecek ve kazınmayacak şekilde yazılmalıdır.
- 4- Üretici firma CE belgesine sahip olmalıdır.
- 5- Her 10,20 veya daha fazla petri, steriliteyi koruyucu poşet ile kapatılmış ve ambalajlanmış olmalıdır.
- 6- İstenilen besiyerleri tüketilemediği durumlarda firma yenileri ile değiştirmelidir.
- 7- Teslim edilecek besiyerleri en az iki ay matlı olmalıdır; aksi halde kabul edilmeyecektir.
- 8- Talep edilen besiyerleri en geç 25 iş günü içerisinde teslim edilmelidir. (ayda en az 2 kere besiyeri sipariş talebi alınmalı). Besiyeri teslimatında yaşanacak aksamalarda yüklenici firma laboratuvarın iş akışını aksatmayacak şekilde besiyeri temin etmekle yükümlüdür.
- 9- Besiyerleri steril olmalıdır. Sterilitesi bozulmuş (kontaminasyon) veya zarar görmüş besiyerlerini firma yenileri ile değiştirmelidir.
- 10- Bu kısma teklif veren tüm firmalar, tüm besiyerleri için laboratuvara örnek besiyeri getirmelidir. Bu numunelerin her birinin lot numarası için hazırlanmış kalite kontrol sertifikalarını teslim etmelidir. Bu numuneler laboratuvarımızda bulunan standart kalite kontrol suşları ile test edilecektir. Muayene sonucu kabul edilebilir sınırlarda çıkan numuneler kabul edilerek onaylanacaktır.

Prof. Dr. N. A. S. T. A. V.
Tıbbi Mikrobiyoloji Uzmanı
Dip. No: 10958
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri

11- İhale süresi boyunca madde 10 'da belirtilen muayene ve kalite kontrol işlemleri laboratuvar sorumlusunun gerek gördüğü durumlarda tekrar edilecektir. Uygunsuz durum söz konusu olduğunda yüklenici firma laboratuvarın iş akışını aksatmayacak şekilde uygun besiyerlerini getirmekle yükümlüdür.

SIRA NO: 2; Koyun kanlı agar besiyeri

- 1- % 5 defibrine koyun kanı içermelidir.

SIRA NO: 3; Çikolata Agar besiyeri

1- Besiyeri, zor üreyen (fastidious) organizmaları (*H.influenzae*, *N.gonorrhoeae*, *N.meningitidis* *S.pneumoniae*) bilimsel olarak tanımlanabilecek nitelikte üretebilmelidir.

2- Faktör X (Hemin) ve V (NAD) ,B 12, tiyamin gibi vitaminler, sistein glutamin gibi amino asitleri içermelidir

SIRA NO: 6; Basitrasinli Çikolata agar besiyeri

1- *Haemophilus* için seçici besiyeri içerisinde X ve V faktör, B 12 , tiyamin gibi vitaminler, sistein glutamin gibi aminoasitleri içermeli ve normal boğaz florasını inhibe edecek basitrasin bulunmalı, besiyeri ATCC kökenlerini istenilen kalitede üretebilmeli ve flora içeren örneklerden *H.influenzae*'yı izole edebilmelidir.

SIRA NO: 7; Mueller Hinton Agar Defibrine At Kanı Ve B-Nad (Mhf) Plağı besiyeri

1- Plaklar Mueller Hinton agar, %5±0,5 (yüzde beş artı eksi sıfır virgöl beş) defibrine at kanı ve 20±0,5 (yirmi artı eksi sıfır virgöl beş) mg/lb-NAD agar içermelidir.

2- Plakların içindeki besiyerlerinin kalınlığı 4±0,5 (dört artı eksi sıfır virgöl beş) mm olmalıdır.

3- Besiyeri performansı EUCAST ve CLSI tarafından tanımlanan kalite kontrol suşları kullanılarak değerlendirildiğinde sonuçlar beklenen değerlerde çıkmalıdır. Aksi durumda firma besiyerini yenisi ile değiştirmelidir.

4- *Streptococcus pneumoniae*, Grup A, B, C ve G streptokok, *viridans* grubu Streptokoklar, *Haemophilus* türleri, *Moraxella catarrhalis*, *Listeria monocytogenes*, *Pasteurella multocida*, *Campylobacter jejuni* ve *Campylobacter coli* gibi güç üreyen mikroorganizmaların antimikrobiyal duyarlılık testlerini çalışmaya uygun olmalıdır.

SIRA NO: 4; VRE için hazır kromojenik besiyeri

1- Rektal sürüntü gibi karışık örneklerden enterokok izolasyonu için kullanılabilir.

2- Besiyeri alfa-glukozidaz, beta-galaktozidaz ve 6–8 mikrogram/mL vankomisin içermelidir.

3- Enterococcus faecalis ve E.faecium dışındaki enterokokları ve barsak flora bakterilerini inhibe edebilmelidir.

4- Vankomisine dirençli Enterococcus türleri farklı renkte koloni oluşturmali ve renk farkı kolayca ayırt edilebilmelidir (pembe-mavi gibi). Eskülin hidrolizi esasına dayanan ve siyah koloni oluşturan klasik seçici besi yerleri kabul edilmeyecektir.

SIRA NO: 5; KPC için hazır kromojenik besiyeri İÇİN TEKNİK ŞARTNAME

1- Rektal sürüntü gibi karışık örneklerden karbapeneme dirençli Klebsiella izolasyonu için kullanılabilir.

2- Diğer flora bakterilerini inhibe edebilmelidir.

3- Karbapeneme dirençli Klebsiella türleri farklı renkte koloni oluşturmali ve renk farkı kolayca ayırt edilebilmelidir (pembe-mavi gibi).

**SIRA NO:8-9-10 ; GRAM BOYAMA SETİ (KRİSTAL VİYOLE, LUGO, SULU FUKSİN) İÇİN
TEKNİK ŞARTNAME**

- 1- Her boya kiti (seti veya paketi) kristal viyole, lugol ve fuksin (safranin) boyalarını ve dekolorizasyon sıvısını içermelidir, hepsi aynı üreticiye ait olmalıdır.
- 2- Boyaların her biri en az 500 mL'lik saklama kapları içinde olmalı, üzerinde üretim tarihi, lot numarası ve son kullanma tarihi olmalıdır
- 3- Set içindeki boyalar kullanıma hazır solüsyonlar halinde olmalı ve laboratuvar kullanımında ek hazırlama işlemi gerektirmemelidir.
- 4- Lugol çözeltisi PVP ile stabilize olmalıdır.
- 5- Kullanım süresi teslim tarihinde itibaren en az bir yıl olmalıdır. Teslimat laboratuvarın belirteceği zamanlarda firma tarafından yapılacaktır.
- 6- Sağlık Bakanlığının ürüne vermiş olduğu UBB kaydı olmalıdır.

SIRA NO:8-9-10 : MUHTELİF ANTİBİYOTİK DİSKLERİ İÇİN TEKNİK ŞARTNAME

- 1- Tüm antibiyotik diskleri için son kullanma tarihi teslimden itibaren en az 2 yıl olmalıdır.
- 2- Antibiyotik diskleri, her kartuşta 50 disk olacak şekilde blister ambalajlarda olmalıdır.
- 3- Tüm antibiyotik ve tanımlama diskleri, standardizasyonu ve en iyi sonuç alabilmek için aynı üretici firmadan sağlanmalıdır.
- 4- Bu kalemde alınacak disklerdeki antibiyotik çeşitleri, miktarları ve konsantrasyonları ilgili birimin isteği doğrultusunda olacaktır.
- 5- Antibiyotik diskleri CLSI/EUCAST kurallarına uygun olmalıdır. Kalite kontrolünde hatalı sonuç veren diskler ilgili firma tarafından değiştirilecektir.
- 6- Diskler CE belgeli olmalıdır.
- 7- Her kartuşun üzerinde içerdiği antibiyotığın adı, potensi, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8- Antibiyogram diskleri seçim aşamasında laboratuvarımızda standart ATCC kalite kontrol suşları ile denenecek ve sonuca göre karar verilecektir. ATCC suşları ile doğru netice alınsa bile daha önce sorun yaşanan diskler değerlendirilmeye alınmayacaktır.

Prof. Dr. M. Altay ATALAY
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri
Erciyes Üniversitesi Tıp Fakültesi Hastaneleri