



T.C
ADNAN MENDERES ÜNİVERSİTESİ
UYGULAMA VE ARAŞTIRMA HASTANESİ
ENFEKSİYON LABORATUVARI 38 KALEM
MALZEME ALIMI TEKNİK ŞARTNAMESİ

SAYI: 934-16
İTK NO:322

A)MALZEME LİSTESİ

SIRA NO	MALZEMENİN ADI	MİKTAR	BİRİM
1.	AMİKASİN	3250	Adet
2.	AMOKSİSİLİN-KLAVULANİK ASİT	3250	Adet
3.	SEFAPERAZON	2000	Adet
4.	AZTREONAM	3750	Adet
5.	KLİNDAMİSİN	2000	Adet
6.	CEFPDOKSİM	3250	Adet
7.	CEFTAZİDİME 30 MCG	2750	Adet
8.	CEFOTAXİME	3500	Adet
9.	SEFAZOLİN	2750	Adet
10.	SEFTRİAKSON	3000	Adet
11.	SEFUROKSİM	3250	Adet
12.	CİPROFLOXACİN	4250	Adet
13.	ERITROMİSİN	750	Adet
14.	ERTAPENEM	2500	Adet
15.	NİTROFURANTOİN 100 MCG	500	Adet
16.	SEFEPİM	3250	Adet
17.	GENTAMİSİN 10	2750	Adet
18.	İMİPENEM	3250	Adet
19.	LEVOFLOKSASİN	1750	Adet
20.	PENİSİLİN 10 ÜNİTE	500	Adet
21.	RİFAMPİSİN	1500	Adet
22.	AMPİSİLİN /SULBAKTAM	3250	Adet
23.	CEFOPERAZONE+SULBACTAM	3750	Adet
24.	TRİMETHOPRİM SULFAMETOKSAZOL	3750	Adet
25.	PİPERASİLİN-TAZOBAKTAM	3500	Adet
26.	VANKOMİSİN	3500	Adet
27.	SEFOKSİTİN	3250	Adet
28.	SEFTAZİDİM+KLAVULANİK ASİT	3000	Adet
29.	NORFLOXACİN (NOR)	2250	Adet
30.	MİO MEDIUM 500 GR	3	Adet
31.	ÜRE %40'LİK SOLÜSYON 5 ML. FLAKON	50	Adet
32.	ÜRE AGAR BASE (500 GR)	3	Adet
33.	Sodyum Sitrat 500 gr	3	Adet
34.	KANLI AGAR 500GR.	3	Adet
35.	BİLE ESCULİN AGAR 500 GR	1	Adet
36.	KOVAC'S İNDOLE REAGENT 100 ML	10	Adet
37.	TSİ(TRIPLE-SUGAR-IRON AGAR)	1	Adet
38.	EKÜVYON ÇUBUĞU STERİL	12000	Adet

3

[Handwritten signature]

B) MALZEMELERİN TEKNİK ÖZELLİKLERİ

SIRA NO 1-2-3-4-5-6-7-8-9-10-11-12-13-14-15-16-17-18-19-20-21-22-23-24-25-26-27-28-29 ANTİBİYOTİK DUYARLILIK DİSKLERİ

1. Her biri 50 disk içeren orijinal etiketli, etiket üzerinde antibiyotik adı ve miktarı ile son kullanma tarihi bulunan kartuşlarda olmalıdır.
2. Her disk üzerinde antibiyotik adını belirten CLSI standartları veya uluslararası normlara uygun kısaltma bulunmalıdır.
3. Diskler 20°C'da saklanmaya uygun olmalı ve bu durum ambalajlarda belirtilmelidir.
4. Diskler CLSI tarafından tanımlanan standartlara uygun olmalı ve laboratuvarda yapılacak kalite kontrol çalışmalarında laboratuvarın belirlediği disklerde belirtilen zon çaplarına uygun sonuçlar elde edilebilmeli, sonuç stabilitesi olmalıdır.
5. Antibiyotik duyarlılık testinde kullanılmak üzere disklerin standart dizilimini sağlamak amacıyla 1 adet, 90 mm 8 kartuşluk, 2 adet 150 mm 15 kartuşluk disk dispenser sağlanacaktır.
6. Bu kalemde belirtilen diskler laboratuvarın isteği doğrultusunda parti parti teslim edilecektir.
7. Antibiyotik disklerine toplu teklif verilecektir, kısmi teklif verilemez.

SIRA NO 30-32-33-34-35-37: TOZ BESİYERİ VE SUPPLEMENTLERİ

1. Besiyerleri 500 gramlık orijinal ambalajlarında olmalıdır.
2. Ambalaj malzemeleri nem, sıcaklık vb dış ortam etkilerine karşı korunmuş olmalıdır.
3. İmalat kontrol sertifikaları ya da ithal izin belgeleri bulunmalıdır.
4. Teklif edilen besiyerleri bölüm tarafınca kalite kontrol suşlarıncı denenerak kabul edilecektir. Deneme kültür ekimlerinde sorun çıktığında 1 ay içinde yenisi ile değiştirilecektir.
5. Ambalaj üzerinde üretim tarihi, lot numarası, son kullanma tarihi, besiyerinin formülü ve kullanılış şekli yazmalıdır.
6. Mueller-hinton besiyeri CLSI önerilerine uygun olarak katyon içeriği ayarlanmış (20-25mg/L Ca++, 10-12,5 mg/L Mg++) olmalıdır.
7. Besiyerlerinin miyadı en az 2 (iki) yıl olmalıdır. Miadı dolmadan en az 2 ay kala firmaya bildirilesi dahilinde ücretsiz olarak uzun miadlılar ile değiştirilecektir.
8. Besiyerinin bozulması ve niteliğini kaybetmesi sonucunda hatalı sonuçlar verdiğinde bu besiyerleri firma tarafından itirazsız geri alınıp yenileri ile değiştirilmelidir.

SIRA NO 31: ÜRE SOLİSYONU

1. En küçük volümlerde verilmelidir.
2. %40 ÜRE ORASNINDA OLMALIDIR
3. Bakteriyolojik çalışmaya uygun olmalıdır.
4. Üre agar besiyerinde kullanılmalıdır.
5. Steril olmalıdır.

SIRA NO 36: KOVAC'S İNDOLE REAGENT 100 ML

1. Mikroorganizmaların triptofandandan indol oluşturma özelliklerini test etmeye yönelik ve kullanıma hazır olmalıdır.
2. En az altı ay miyadlı olmalıdır.

SIRA NO 38 : STERİL EKÜVYON ÇUBUĞU.

1. Steril eküvyon çubukları en az 2 (iki) yıl miadlı olmalıdır.
2. Çubuklar kırılmaya dayanıklı olmalıdır.
3. Çubukların ucu pamuk ile sarılmış olmalıdır

C. GENEL HUSUSLAR

1. Teklif edilen ürünlere ait marka, tip, ambalaj/kutu şekli ve ambalajdaki miktarları teklifte belirtilecektir.

2

Mus

2. Tıbbi malzemeler orijinal ambalajlarında olacak, ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no ve ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
3. Ürünlerin üzerinde bulunan kullanıma yönelik bilgileri içeren yazı, şekil, vb. malzemenin üzerine etiket veya benzeri malzemelerle yapıştırılmış olmamalı, malzemenin kendi üzerinde sabit olmalı ve Türkçe/ İngilizce prospektüsü olmalıdır.
4. Steril olarak alınacak olan tıbbi malzemelerin sterilizasyonunun geçerlilik süresi ve sterilizasyon şekli ambalaj üzerinde basılı bulunacak, sonradan yapıştırılabilecek etiket gibi eklentiler kabul edilmeyecektir.
5. Teslim edilen malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 (iki) yıl miyatlı olmalıdır. Son kullanma tarihi geçmek üzere olan malzemeler miyadının dolmasına 3 (üç) ay kala (Hastane tarafından bildirilmek kaydı ile) 1 (bir) ay içerisinde yeni miyadlı malzemeler ile firma tarafından değiştirilecektir.
6. Firma, kullanım esnasında ortaya çıkan olumsuz herhangi bir nedenden dolayı kullanılamayan ya da eksik veya bozuk malzemelerin tamamını herhangi bir ücret talep etmeksizin en fazla 1(bir) ay içinde değiştirmelidir.
7. Fatura üzerinde malzemenin güncel SGK eşleşmesindeki ÜTS kodu (kayıt dışı olanlar eklenmeyecek), SUT kodu, miyad tarihi ve firma tamamlayıcı numaraları yazılacaktır. Bu bilgileri içermeyen faturalar teslim alınmayacaktır.
8. Teklif edilen ürünü temsil edecek nitelikte ve yeterlilikte numune istenebilir. Numuneler kullanıcı tarafından değerlendirilecektir. Kullanıcı, numuneyi kullanım amacına uygun bulmadığı, kullanımda herhangi bir olumsuzluk gördüğü veya Teknik Şartnameye uymadığı takdirde teklif edilen malzemeyi reddetme hakkına sahiptir. Kullanılan numuneler için ücret talebinde bulunulmayacak ve ihalede istenen miktarlardan düşülmeyecektir.
9. Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamında olan tüm sarf malzemeler ÜTS'ye kayıtlı olmalıdır. Ancak, Tıbbi Cihaz Yönetmeliği kapsamında olmayan sarf malzemeler CE veya FDA belgeli olmalıdır.
➤ **ÜTS kaydı olmayan sarf malzemeler için kayıt dışı yazısı verilecek olup, aşağıdaki maddelerden muafırlar.**
10. Malzemenin satın alındığı tarih itibarıyla ÜTS sisteminde 'Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de MEDULA sisteminde tanımlı olması gerekmektedir. ÜTS sistemine kayıt olduğuna dair belge verilecektir.
11. T.C. Sağlık Bakanlığı ÜTS'den Firmanın Bayi, Anabayı ve Tedarikçi kodunu gösterir belgeyi teklif ile birlikte sunacaktır.
12. SGK ile yüklenici firma arasında imzalanan taahhütname gereği teklif edilen ürünler için medula üzerinde yapılan sut kodu eşleşmelerinde hata olması, SGK ve/veya Tarafımızca yapılacak inceleme sonucunda aksinin tespit edilmesi durumunda oluşacak kurum zararı ile ilgili tüm mali ve hukuki sorumluluğun yüklenici firmaya ait olduğunu kabul edecektir. Bu mali kayıplar firmadan tahsil edilecektir(faturalarının geri ödenmemesi durumu vs.)

TEKNİK ŞARTNAME HAZIRLAMA KOMİSYONU

Üye
Prof.Dr.Serkan ÖNCÜ
Enfeksiyon AD Öğretim Üyesi

Üye
Demet DİLEK DEMİREL
Biyomedikal Teknikeri

Başkan
Doç.Dr. Mutlu ÇOBANOĞLU
Başhekim Yardımcısı