

GENEL HÜKÜMLER

1. Malzemeler orijinal ambalajlarında teslim edilmelidir.
2. Ambalaj etiketi ambalajdan kolay ayrılmamalıdır.
3. Firma tarafından katalogdan değerlendirilmesi önerilen ürünlerde gerekli görülen kalemde numune getirilmesi istenebilir.
4. Teklif edilen ürün katalogdan gösteriliyorsa ürüne ait ilgili sayfa işaretlenmelidir.
5. Ürünlerde teslimat sonrası katalogdan veya numuneden farklı ve istenmeyen özellikler saptanırsa, ürün bozuk çıkar veya alımdan sonra kullanıcı hatası dışında bozulursa acilen değiştirilmesi (21 gün içinde) istenebilecektir.
6. Numune ve sonradan teslim edilen ürün aynı özellikte olmalıdır. Bu amaçla bırakılan numune ile sonradan teslim edilen ürünün aynı olduğunun tespit edilmesi açısından numuneleri firmalara iade edilmeyecektir.
7. Toksik, yanıcı, patlayıcı ve benzeri riskleri taşıyan ürünlerin ambalajı üzerinde riskleri belirleyici güvenlikle ilgili uyarılar bulunmalıdır.
8. Ambalaj ürünü dış etkenlerden koruduğu gibi, dış ortama da koku vb. vermeyecek nitelikte olmalıdır. Ancak numune kontrol sırasında uygun görülüp, sonradan kapak açılmadığı halde ambalajdan ürünün azaldığı görülürse geçen zamana bakılmaksızın firmaya iade edilecektir. Bu durumda genel hükümlerde belirtilen 6. madde geçerli olacaktır.
9. Bölümün rutin ihtiyacı göz önünde tutularak uygun miyadlı ürünler tercih edilecektir. Ürünün son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren en az 10 ay olmalıdır.
10. Soğuk zincire uygun saklanması gereken ürün, firma tarafından soğukta muhafaza edilmeli ve soğuk zincir şartlarına uygun olarak laboratuvarımıza teslim edilmesi sağlanmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün kullanım bilgilerinin (data sheet) fotokopisi ayrıca teslim edilmelidir.
12. Bölümün geçmiş yıllardaki deneyimi ve/veya diğer hastanelerin referansları numune değerlendirmesi ve/veya teklif sırasında göz önünde bulundurulacaktır.
13. Referans istenen kalemlerde referans gösterilen merkezin adı ile birlikte orada ilgili kişinin adı ve telefonu belirtilmelidir,

İMMUNOHİSTOKİMYASAL ANTİKORLAR İÇİN TEKNİK ŞARTNAME

- 1- Ürün listede belirtilen şekilde ya kullanıma hazır dilue ve damlalıklı 6 ya da 7 ml'lik formunda ya da belirtilen miktardaki konsantre formda olmalıdır.
- 2- Konsantre formlar için firma tarafından antikorun klonu, ön işlem uygulaması, kullanılması, önerilen dilüsyon aralıkları, (test sayısı en yüksek konsantrasyonuna göre hesaplanan fiyat dikkate alınarak) teklif mektubunda belirtilmelidir. Eğer istem listemizde olmayan enzimatik maddeler, ısı-tamponlu solüsyon vs. gerekiyorsa teklif verilirken bu maddelerin test miktarı kadarı kit ile birlikte teslim edilmelidir.
- 3- Ürün seçiminde birim miktar (ml/gr) başına düşen maliyet göz önüne alınacaktır.
- 4- İhaleye katılacak firmalar fiyat verdikleri antikorların klonlarını ve kod numaralarını da içerecek şekilde düzenlenecek detaylı bir listesini ve antijen açığa çıkarma (retrieval) işlemi de dahil olmak üzere tüm boyama prosedürünü de gösteren orijinal veri broşürlerini (data sheet) incelenmek üzere ihale komisyonuna vermelidirler.
- 5- Antikorların istenilen klonlarda olması; klonun uymadığı durumlarda ise laboratuvarımızın geçmiş yıllardaki deneyimi tercih sebebi olacaktır.
- 6- Daha önce laboratuvarımızda kullanılmamış olan markalar teklif edildiğinde, ürünlere ait numune getirilmelidir. Aksi takdirde diğer teklifler arasından laboratuvarımızda daha önce kullanılmış ve verimliliği kesinleşmiş olan ürünler tercih sebebi olacaktır.
- 7- Antikor ambalajı orijinal ambalaj olup, ilk kez kullanıcı tarafından açılacak nitelikte olmalıdır. (kilitli poşet vb. olmamalıdır.).
- 8- Kitlerin orijinal ambalaj üzerinde ve antikor şişesi üzerinde, üretici firma ismi, üretim tarihi, son kullanma tarihi, lot numaraları ve klon belirtilmelidir
- 9- Antikorlar aracı firma tarafından kuru buz içerisinde soğuk zincir korunarak nakledilmelidir.
- 10- Ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren, en az bir (bir) yıl olmalıdır.
- 11- Antikorlar tavşan veya farede hazırlanmış, insan antijenlerine karşı reaksiyon veren özel olarak klonu belirtilmiş monoklonal tipte ya da poliklonal antikorlar olmalıdır.
- 12- Antikorlar "in vitro diagnostic" (IVD) ibaresi taşımalıdır
- 13- Teklif edilen antikorlar kullanılan universal kit ile uyumlu olmalıdır.
- 14- Teslimatı takiben pozitif kontrol dokularında yeterli boyanma elde edilemeyen antikorlar ile son kullanma tarihinden önce boyanma niteliği bozulan antikorların bildirimini takiben en fazla 21 gün içerisinde üretici ve/veya satıcı firma tarafından aynı özelliklere sahip yeni bir ürün ile değiştirilmesi taahhüt edilmelidir.
- 15- Firma teklif ettiği malzemelerin yetkili temsilcisi olduğuna dair bir belgeyi ihale komisyonuna teklif mektubu ile birlikte vermelidir.
- 16- Teklifte antikorun markası mutlaka belirtilmelidir.
- 17- Antikorlar Roche Ventana Benchmark Ultra XT cihazında kullanılacağı için, teklif verilen antikorların cihaz ile uyumlu olması gerekmektedir.
- 18- Tercih edilen antikorun cihaz ile optimizasyonunu teklifi veren firma yapacaktır.
- 19- TAK-1 ANTİKORU MONOCLONAL olmalıdır.
- 20- CYCLIN D1 (SP4-R) ANTİKORU MONOCLONAL olmalıdır.

DAB DETECTION KİT ŞARTNAMESİ

1. Roche Ventana Benchmark Ultra XT cihazı ile uyumlu çalışmalı, teklif veren firma bunu belgelendirmeli ve kitin cihaz ile aplikasyonunu sağlamalıdır.
2. DAB Detection Kiti ile birlikte Ez Prep, Reaction Buffer, Lcs, Amplifier Kit, Ssc, Bluing Reagent, Hematoksilen, pozitif yüklü lam, lamel birlikte verilmelidir.
3. DAB kiti ile birlikte kapama filmi verilmeli ve teklifte belirtilmelidir.