

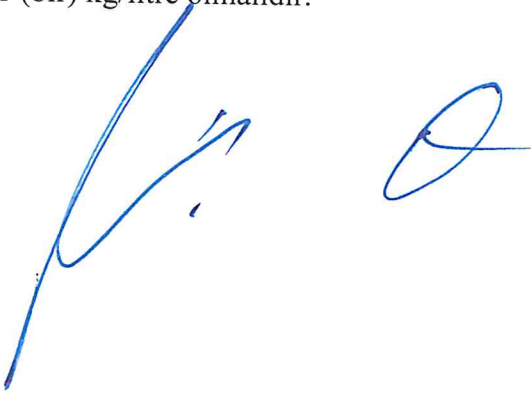
Oleik Asit Teknik Şartnamesi

1. CAS Numarası 112-80-1 olmalıdır.
2. Aşağıdaki özelliklere sahip olmalıdır.
 - Buhar basıncı: 1 mmHg (176 ° C)
 - Form: sıvı
 - Kırılma indisi: n₂₀ /G 1.459
 - Bp: 194-195 ° C / 1,2 mmHg
 - Pp : 13-14 ° C (aydınlık)
3. Yoğunluk 25 ° C'de 0,89 g/mL olmalıdır.
4. Molekül ağırlığı 282.46 olmalıdır.
5. 1 (bir) kg/litre olmalıdır.



Butirik Asit Teknik Şartnamesi

1. CAS Numarası 107-92-6 olmalıdır.
2. Aşağıdaki özelliklere sahip olmalıdır.
 - Buhar basıncı: 0,43 mmHg (20 ° C)
 - Form: sıvı
 - Kırılma indisi: n₂₀ /G 1,459
 - Bp: 162 ° C / 1,2 mmHg
 - Mp : -6--3 ° C
 - pH: 2 (25 ° C, 10 g / L)
3. Yoğunluk 25 ° C'de 0.964 g/mL olmalıdır.
4. Molekül ağırlığı 88.11 olmalıdır.
5. 1 (bir) kg/litre olmalıdır.



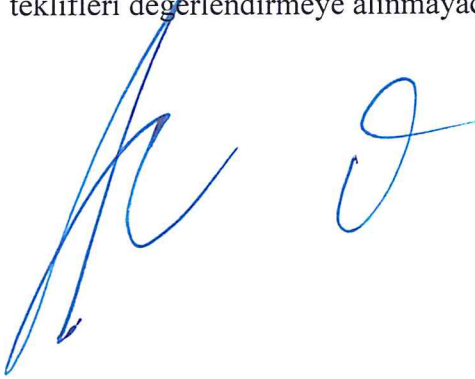
Kaprilik Asit Teknik Şartnamesi

1. CAS Numarası 124-07-2 olmalıdır.
2. Aşağıdaki özelliklere sahip olmalıdır.
 - Buhar basıncı: 1 mmHg (78 ° C)
 - Kırılma indisi: n_{20/D} 1.428
 - Bp: 237 ° C /
 - Mp : 15-17 ° C
3. Yoğunluk 25 ° C'de 0.91 g/mL olmalıdır.
4. Molekül ağırlığı 144.21 olmalıdır.
5. 1 (bir) kg/litre olmalıdır.

Two handwritten signatures in blue ink. The first signature is a large, stylized 'A' with a long tail. The second signature is a smaller, more compact, stylized 'O' or 'Q' shape.

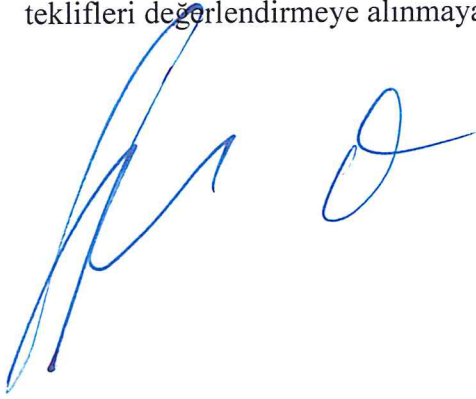
Rat Leptin ELISA Kit Teknik Şartname

1. Sıçandan elde edilen serum, plazma ve doku gibi biyomateryaller ile çalışmaya uygun olmalıdır.
2. Kit ile 96 test çalışılabilir.
3. Kit sandviç ELISA yöntemi ile çalışmalıdır.
4. Kit Protokol süresi 4,5 saati geçmemelidir.
5. Sonuçlar 450nm' de ölçülmelidir.
6. Renkli deteksiyon metodunu kullanmalıdır.
7. Kit düşük örnek hacimle çalışabilir.
8. Mikro ELISA Plate Leptin 'e spesifik olarak kaplanmış olmalıdır.
9. Kit kullanımı öncesi hazırlık gerektirmemelidir. Kullanıma hazır olmalıdır.
10. Kit içeriğinde ELİSA için gerekli olan tüm reaktifler ve sarfları içermelidir.
11. Daha önce laboratuvar ortamında kullanılmış olmalıdır.
12. Gerektiğinde numune verilmelidir.
13. Marka- katalog bilgisi belirtilmelidir.
14. En az 6 aylık kullanım süresi olmalıdır.
15. Kullanıcı hatası dışında nedenlerden dolayı kit çalışmadığı takdirde firma yenisi ile değiştireceğini taahhüt etmelidir.
16. Firmalar teknik şartnamenin her maddesine uymak zorundadır. Uymayan firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.



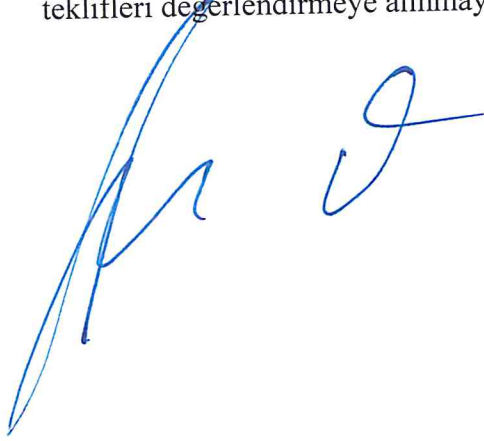
Rat Insulin ELISA Kit Teknik Şartname

1. Sıçandan elde edilen serum, plazma ve doku gibi biyomateryaller ile çalışmaya uygun olmalıdır.
2. Kit ile 96 test çalışılabilir.
3. Kit sandviç ELISA yöntemi ile çalışmalıdır.
4. Kit Protokol süresi 4,5 saati geçmemelidir.
5. Sonuçlar 450nm' de ölçülmelidir.
6. Renkli deteksiyon metodunu kullanmalıdır.
7. Kit düşük örnek hacimle çalışabilir.
8. Mikro ELISA Plate İnsülin 'e spesifik olarak kaplanmış olmalıdır.
9. Kit kullanımı öncesi hazırlık gerektirmemelidir. Kullanıma hazır olmalıdır.
10. Kit içeriğinde ELISA için gerekli olan tüm reaktifler ve sarfları içermelidir.
11. Daha önce laboratuvar ortamında kullanılmış olmalıdır.
12. Gerektiğinde numune verilmelidir.
13. Marka- katalog bilgisi belirtilmelidir.
14. En az 6 aylık kullanım süresi olmalıdır.
15. Kullanıcı hatası dışında nedenlerden dolayı kit çalışmadığı takdirde firma yenisi ile değiştireceğini taahhüt etmelidir.
16. Firmalar teknik şartnamenin her maddesine uymak zorundadır. Uymayan firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmayacaktır.



Rat Osteocalcin ELISA Kit Teknik Şartnamesi

1. Rat'a ait plazma, serum, doku ve diğer biyolojik sıvı örneklerinde çalışabilir nitelikte olmalıdır.
2. 96 well plate olmalıdır
3. Kolorimetrik, Sandwich ELISA prensibine göre çalışmalıdır.
4. 450 nm dalga boyunda okuma yapabilmelidir.
5. Bu ürünlerdeki standart protein olgunlaşmış olmalıdır.
6. Deneyin gerçekleşmesi için gerekli tüm reaktifler kitin içerisinde yer almalıdır.
7. Daha önce laboratuvar ortamında kullanılmış olmalıdır.
8. Gerektiğinde numune verilmelidir.
9. Marka- katalog bilgisi belirtilmelidir.
10. En az 6 aylık kullanım süresi olmalıdır.
11. Kullanıcı hatası dışında nedenlerden dolayı kit çalışmadığı takdirde firma yenisi ile değiştireceğini taahhüt etmelidir.
12. Firmalar teknik şartnamenin her maddesine uymak zorundadır. Uymayan firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmayacaktır.



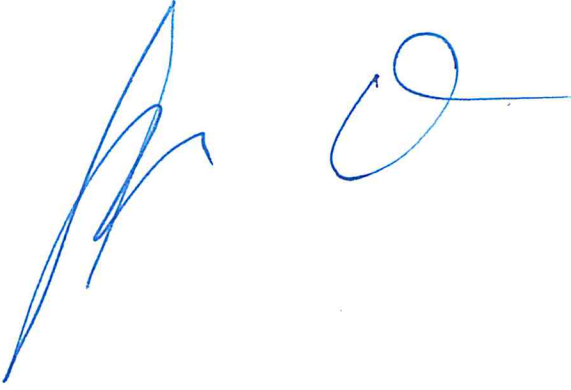
ENJEKTÖR İNSULİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tek kullanımlık ve non toksik tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Her çeşit iğne ucuna, katetere, stepkak v.b.malzemelerle kullanıldığında uymalı, ajutaj ucu pürüzsüz olmalıdır.
3. Enjektör üzerinde cc ve dizyem çizgileri olmalıdır.
4. cc ve dizyem çizgisi O'dan başlamalıdır.
5. Çizgi ve rakamlar belirgin olmalı, rakamlar gövdenin sağ tarafında düzgün olarak okunabilmeli, rakamlar ters basılmamalı ve ıslandığında silinmemelidir.
6. Pistonu kauçuk / lastik başlı olmalı, pistonu kolay hareket edebilir olmalı, sıvı verirken veya çekerken aşırı güç gerektirmemeli ve pistonun ileri geri hareketiyle enjektör gövdesi çizilmemelidir.
7. Negatif basınç uygulandığında hava kaçağı yapmamalıdır.
8. 26 G x1/2 kapaklı iğne ucu bulunmalı ve iğne ucu enjektörden ayrılabilir özellikte olmalı
9. Tekli, şeffaf ambalajlarda olmalıdır.
10. Ambalaj kenarları iyi preslenmiş olmalıdır.
11. Ambalaj sterilitiyi bozmayacak şekilde kolay açılabilir olmalıdır.
12. Ambalajın üzerinde steril olduğunu gösteren işaret olmalıdır.
13. Ambalajın üzerinde üretim ve son kullanma tarihi olmalı ve raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az iki yıl olmalıdır
14. ce'sinde 100 ünite olmalıdır.



Kan Alma Tüpü Teknik Şartnamesi

1. Tüpler 5 ml kan çekmelidir.
2. Sarı kapalı ve jelli olmalıdır.
3. Tüpler polietilentereftalat (pet) malzemeden yapılmış kırılmaz plastik olmalıdır.
4. Tüpler 16x100 mm boyunda silindir şeklinde olmalıdır.
5. Tüpler vakumlu olmalıdır.
6. Tüplerin içinde serum ve kan hücrelerini santrifüj işlemi ile ayıran ve aralarında bariyer oluşturan jel bulunmalıdır.
7. Tüp etiketleri üzerinde ürün kod numarası, lot numarası, son kullanma tarihi, tek kullanımlık işareti, CE işareti, ürün adı, sterilizasyon metodu, dolum hacmi (ml. cinsinden) ve üretici firma logosu bulunmalıdır.

Two blue ink signatures are present. The first signature on the left is a stylized, cursive mark. The second signature on the right is a more complex, circular cursive mark.

Mikropipet Ucu Teknik Şartnamesi

1. Non-steril ve filtresiz olmalıdır.
2. Pipetleme hacmi 100 μ L olmalıdır.
3. Aktarılan sıvıyı eksiksiz transfer edebilmelidir.
4. Mikro pipetin uç kısmına iyice oturmalıdır.

