

**İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ**  
**ILAÇ VE SERUM TEKNİK ŞARTNAMESİ**

- 1-** Teklif edilecek ilaçlar Sağlık Bakanlığı'ndan ruhsat almış ve Sağlık Bakanlığı'ncı çıkarılmış genelge ve tüzüklere uygun olmalıdır.
- 2-** İstekliler TC Sağlık Bakanlığı tarafından verilmiş Ecza Deposu Ruhsatı veya İmalat İzin Belgesini teklifi ile birlikte İhale Komisyonu'na sunmalıdır. İthalatçı ise ithal ilaç için Sağlık Bakanlığı İthal İlaç İzin Belgesi İhale Komisyonu'na verilecektir.
- 3-** Değerlendirme birim fiyat üzerinden yapılacaktır. Birim olarak oral yolla alınan ilaçlar için adet, enjektabl ilaçlarda ampul/flakon olacaktır. Kutu olarak verilen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- 4-** İhale listesinde kullanım birimi farklı şekillerde (Örneğin; İÜ, KU, mcgr, gr, kg, lt, vb) belirtilen ilaçlarda; yüklenici firma, üretici firmanın piyasaya sunduğu ambalaj formları arasından idarenin talep ettiği formdakileri teslim edecektir.
- 5-** Teslim edilecek tüm ilaçların ambalajı üzerinde seri numarası, karekodu (serumlar için barkod), ruhsat ve son kullanma tarihi yer almalıdır. Ambalajında bu bilgileri bulundurmayan ilaçlar teslim alınmaz.
- 6-** İhale listesinde yer alan ilaçlar/serumlar için; yüklenici firma tarafından verilecek muadil ilaç teklifleri EK-4 A (tedavi yardımı uygulama tebliği ve SUT - Bedeli Ödenecek İlaçlar Listesi) listesinde yer almak zorundadır.
- 7-** İhale listesinde yer alan etken maddelere karşılık gelen muadil ilaç teklifi verilecektir. Teklif edilen ilaçların ihale neticelendikten sonra başka muadil ilaçla değiştirilmesi kabul edilmez. Ancak; Yüklenici firma; ihale listesinde bulunan, piyasada bulunmayan veya başka bir nedenden dolayı teslim edemediği ilaçlarla ilgili aşağıdaki hükümler gerçekleştiği takdirde başka muadil ilaç teslim edebilir:
- a)** Yerli ilaç ve serumlarda imalatçı firmalardan söz konusu ilaçların stoklarında olmadığını ve/veya üretmediğini gösterir belgeyi, ilgili Tıbbi İlaç Taşınır Kayıt Kontrol Birimi'ne teslim etmelidir.
  - b)** İthal ilaç ve serumlarda, söz konusu ilaçların ithalatının yapılamadığına dair belgeyi ve/veya stoklarında olmadığını ve/veya üretmediğine dair belgeyi lisanslı mümessilinden veya ithalatçı firmadan alıp ilgili Tıbbi İlaç Taşınır Kayıt Kontrol Birimi'ne teslim etmelidir.
  - c)** Bu durumda getirilen muadil ilaçın fiyatı ihale ilaç fiyatından fazla olamaz, dozajı farklı olamaz. Şayet muadil ilaçın kamu fiyatı ihaledeki ilaçın kamu fiyatından düşük ise aradaki fark kadar ihale fiyatından düşerek fatura edilir.
- 8-** İhaleye ait siparişler Tıbbi İlaç Taşınır Kayıt Kontrol Birimi'nin imzalı yazısı ile faxla veya e-mail yoluyla bildirilecek olup, bildirim tarihinden itibaren 7 (yedi) iş günü içinde belirtilen miktarlarda teslim edilecektir. Zamanında teslim edilmeyen kalemler için alım iptal edilecektir. İhale acil alım grubunda olduğu için teslim süreleri idarenin takdir yetkisindedir.

Ecz. Melih KAZAN  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ  
MECZANESİ

Ecz. MELİH KAZAN  
İSTANBUL TIP FAKÜLTESİ  
MECZANESİ

Ecz. Sevil Nur KALKAN  
İstanbul Tip Fakültesi  
Eczanesi

16- **Yüklenici**, T.C. Sağlık Bakanilığı tarafından yasaklı olan ilâcları, yasaklı olan ve yerine alımacak için yasaklı tarihindeki depoçuları satıcıları üzerrinden hapse planmak şartıyla idarece belirlenenek ilâclarla en geç 10 (on) iş günü içinde degisintirmeli dir. Bu maddede sözleşmeli suretinin sona ermesinden sonra da alınan ilâclar tüketilinceye kadar yıkleneçimin sorumluluğundadır.

**15- Saglik Bakani** tarafından hatalı üretim nedeni ile toplatlama sınına karar verilen ilâğalar yüklenici tarafından geri alındı. Aynı miktarada hatası serideki ilâğ ile en geç 10 (on) iş günü içinde değidişitilmeli dir. Aynı zamanda **Sağlik Bakani** hâlin piyasadan getirilen ilâçın maliyeti ve tasima maliyeti de yükleniciye aittir. Bu maddede, sözleşmelerdeki sınırlar dolmasından sonra da alınan ilâğalar tüketilinceye kadar yükleniciin sorumluluğundadır.

c) Ayı ilâcâ ait farâkî miyâdlâr âynî kalemler halinde miktarları ile beraber alt alta yazılacaktır.

barkod numarası ve miyad bilgilileri yer alacaktr.

b) İlaçlarin seri numarası/parti numarası, PTS numarası, İhale tarifi İhale numarası  
etmeliyecaktır.

a) İlaçlar adet olarak yazılıacaktır, kütü olarak dizelenlenmiş faktura/irsaliyeler kabul edilmeyecektir.

14- Fatura ve sevk irsaliyelerinin tanziminde;

**12- Saklanmasi ve dagnetimi** soğuk zincir gererektrilen ilâklär soğuk zincir konsüllerina ( $2-8^{\circ}\text{C}$ ) uygun olarakisi değisimlerini gösterebilcek olgum alerti (Data Logger) ile nakkil ve teslim edilecektir. Aksi halde teslim alımı yasağıdır.

III- Ambalajının bozuk veya kırık olduğunu sorardan tespit edilen ilâclarla yapıllan tebliğat takiben 5 (beş) iş günü içerişinde yenisi ile değiştiştirilecektir.

10- İlâçların İlçili Muayene Kabul Komisyonu tarafından kontrolü strasında: ambalajı bozuk ve sağlamdır. Teslim alımıyan ilaçların yerine yenisi en geç 5 (beş) iş günü içerişinde teslim edilir.

9- Siparişin verilen ilagaların teslim tarihleri itibarı ile miyadalarının dolmasına en az 6 (altı) ay süre olmalıdır.

- 17-** Yüklenici; idare eczanesinde bulunan ve EK-4/A listesinden çıkarılan ilaçların ödenen muadili varsa muadil ilaç getirecektir, yoksa EK-4/A listesinden çıkarılan ilaçın ve yerine alınacak ilaçın depocu satış fiyatı üzerinden hesaplanmak şartıyla idarece belirlenecek ilaçlarla en geç 10 (on) iş günü içinde takas yapacaktır. Bu madde sözleşme süresinin sona ermesinden sonra da alınan ilaçlar tüketilinceye kadar yüklenicinin sorumluluğundadır.
- 18-** İhale yapılip karar aşamasından sonra EK-4/A listesinden çıkarılan ilaçlar iptal edilecektir.
- 19-** Hastane eczanesinden tablet, ampul ve flakon formundaki ilaçlar hastalara günlük kullanım dozunda verildiğinden yüklenici firma teslim ettiği tablet, ampul ve flakon sayısı kadar  $6x7\text{ cm}^2$ ,  $13x16\text{ cm}^2$  ve  $35x43\text{ cm}^2$  boyutlarında şeffaf kilitli poşet teslim edecektir.
- 20-** Yüklenici, soğuk zincir koşullarında saklanması gerekenler dışındaki tüm ilaçları normal oda koşullarında depolanabilecek şekilde, orijinal ambalajında teslim edecektir.
- 21-** Yüklenici, teslim ettiği yüksek riskli ilaçlar için kırmızı etiket, soğuk zincir ilaçlar için mavi etiket, uyuşturucu ilaçlar için turuncu etiket, ışiktan korunacak ilaçlar için siyah etiket, son kullanım tarihi yaklaşan ilaçlar için yeşil etiket ve yazılışı-okunuşu benzer ilaçlar için pembe etiket teslim etmek zorundadır.
- 22-** Yüklenici, ihale konusu tüm ilaçlara ait karekod bilgisini Sağlık Bakanlığı'nın önerdiği PTS standarı uyarınca hazırlanmış dosyayı elektronik ortamda, teslim yeri olan İstanbul Tıp Fakültesi Eczanesi Tıbbi İlaç Taşınır Kayıt Kontrol Birimine aktarmak zorundadır.
- 23-** Sözleşme süresince ihale sonucu alınan ürüne ait olusacak fiyat düşüşü (T.C. Sağlık Bakanlığı'nın kurum indirimlerinde artış yapması ve/veya ilaç fiyatlarında indirim yapması sebebiyle), değişikliklerin yapıldığı tarihten itibaren kesilen faturalara aynı oranda yansıtılır.
- 24-** Serum poşetleri, polivinil klorür (PVC) yapısında olmalıdır ve iç torbanın dışının steril olmasını sağlayan kolay açılabilir dış ambalajı olmalıdır. Serumların steril,apirojenik ve fiziksel görünümü berrak olmalıdır.
- 25-** Serum poşetlerinde;
- a)** Poşetlerin alt tarafında; biri infüzyon setinin girişi, diğer ilaç uygulama girişi olmak üzere iki giriş yeri ve ml cinsinden birimlendirme çizgileri bulunmalıdır.
  - b)** Poşetler esnek yapıda olmalı, gerektiğinde poşete ilaç ve benzeri solüsyonların ilavesine olanak sağlamalıdır.
  - c)** Serumların içeriğini belirten etiketler üzerinde olup, etiketlerde üretim ve son kullanma tarih bilgileriyle seri numaraları yazılmış olmalıdır.
- 26-** İstekliler serum setleri ve aplikatörler için teklif ettikleri ürünlere ait T.C. Sağlık Bakanlığı Ulusal Bilgi Bankası (TITUBB)'ndan onaylandığını belirtir belgeleri ve onaylı firma bayi veya ana bayi veya tedarikçi koduna sahip olduğunu gösterir belgeleri, İhale Komisyonuna ibraz etmek zorundadır.
- 27-** Serumların setleri Gama Steril olmalıdır.
- 28-** Serumların ve ilaçların teslim yeri Tıbbi İlaç Taşınır Kayıt Kontrol Birimi deposudur. Gerekçinde ilgili alt birim depolarına da sevk işlemi yükleniciye aittir. Serumlar ve ilaçlar mesai saatleri dışında ve tatil günlerinde teslim alınmayacaktır.

**29-** İdare; setler dahil tüm ürünler için, kimyasal ve biyolojik muayenesine lüzum gördüğünde; İstanbul Hıfzıssıhha Enstitüsünde ve/veya Ankara Refik Saydam Enstitüsünde tahlil ve muayeneleri yapılacaktır. Her türlü masrafi yüklenici tarafından karşılanır.

**30- Fibrin doku yapıştırıcı için;**

- a) Ürün, insan fibrinojeni ve insan trombini içeren iki komponentli fibrin doku yapıştırıcı olmalıdır.
- b) Ürün, 72–110 mg/ml fibrinojen 500–1500 IU trombin olmak üzere iki komponentten oluşmalıdır.
- c) Ürün fizyolojik olmalı ve 2–8 °C'de muhafaza edilebilir.
- d) Ürünün, çeşitli alanlarda kanamaları durdurma, doku yapıştırma, ayrılmış dokuları yapıştırma ve güçlendirme, yara iyileşmesine destek olma gibi endikasyonda etkinliği kanıtlanmış olmalı ve ithalatçı kuruluş, istediği taktirde kanıtlayıcı literatürler sunabilmelidir.
- e) Aplikatörler ihtiyaç duyulan ameliyatlarda kullanılmak üzere firma tarafından ücretsiz temin edilmelidir.

**31-** Sevofluran, desfluran ve Izofluran etken maddeli inhalasyon ajanını verecek yüklenici hastanemizde kullanılan tüm anestezi cihazlarına uygun nitelik ve sayıda vaporizatörü temin etmelidir. Bu vaporizatörlerin arıza halinde onarım ve en az 6 (altı) ayda bir kez kalibrasyonları yüklenici tarafından yapılmalıdır. Doldurma adaptörü şişeye entegre olmalıdır ya da yüklenici şişe başına 1 (bir) adet doldurma adaptörü temin etmelidir.

**32-** Beslenme ürünleri; Enteral beslenme solüsyonlarında alınacak miktarı litre üzerinden belirlenenler için, fiyatlar da litre üzerinden değerlendirilecek ve litre üzerinden teslimat yapılacaktır. Aromalı enteral beslenme solüsyonlarının hangi aromadan ne kadar istediği sipariş sırasında ilgili depoya bildirilecek ve teslimat siparişe uygun yapılacaktır. Beslenme ürününü tarif ederken aromasız yazılmışsa aromasız ürün teklif verilecek ve ihale sonuçlandıktan sonra aromasız ürün getirilecektir.

**33-** Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunun uyuşturucu ve psikotrop ilaçlara ilişkin faturalar konulu genelgesine istinaden uyuşturucu ve psikotrop ilaçların etkin bir şekilde kontrollerinin yapılabilmesi için söz konusu ilaçlara ilişkin faturalar, diğer ilaçları içeren faturalardan farklı seri numaraları taşıyacak ve bu faturalarda diğer ilaçlar belirtilmeyecektir. Bu tür ilaçlara ait faturaların üzerinde etrafı yıldızlarla çevrilmiş bir dikdörtgenin içinde ''Reçetesи ve Faturası Saklanacak İlaçlar'' ibaresi yer alacaktır.