

## İLAÇ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1) İlgili bakanlıkça verilmiş ruhsatı olan, listede belirtilen etken madde ve özellikleri içeren ilaçlar satın alınacaktır.
- 2) Kullanma süresi:
  - a) İmal tarihleri,ilaç partilerinin teslim tarihlerinde;
    - 1". 2 yıl ve daha kısa miadlı ilaçlarda kullanım süresinin 1/3'lük kısmını doldurmamış olmalıdır.
    - 2". 3 yıl ve daha uzun miadlı ilaçlarda imal tarihi teslim tarihinden en fazla 12 ay öncesine ait olmalıdır.
  - b) İlaçlar miadları itibarıyla karışık olmayacaklardır.
  - c) İlaçlar kullanma süreleri bitiminden en erken 4 ay önce bildirilmek şartıyla bildirilen adet kadarı fiat farkı gözetmeksizin müteahhit firma tarafından uzun miadlı ilaçla değiştirilecektir. Miadlar bitene kadar firma sorumluluğu devam eder.Sözleşme sona ermiş bile olsa 1 ay zarfında değişim yapılacaktır.
- 3) a) Bütün ilaçlarda ambalaj üzerinde preparat formu, etken madde ve miktarı,ihtiva ettiği hacim,adet,ünite,vs,seri numarası,ruhsat numarası,son kullanma tarihi yazılı olacaktır.
  - b) İlaçlarda listede belirtilen etken madde miktarı, preparat hacmi ile ilgili herhangi bir değişiklik aynı etken maddeyi içerse bile kabul edilmeyecektir.
  - c) Ampuller ve flakonlar üzerindeki etiketler hemen düşecek şekilde olmayacak,muallak cisimler ve partikül (süspansiyon için olanlar hariç) bulunmayacaktır.
  - d) Ampul ve flakonların taşınması ve depoya teslimi sırasında kırılarak zayi olan kadar mal teslim edilecektir.
- 4.) a) Etken maddesi belirtilmiş ilaçların teklifi verilirken hangi piyasa preparatı verilecekse ismi açık olarak belirtilecektir.İhalede kabul edilen ilaç teslim edilecektir.
  - b) Sipariş edilmiş olan ilaçlar siparişe uygun olarak teslim edilecek,jenerik eş değerleri kabul edilmeyecektir.
  - c) İhale listesinde belirtilmeyen tüm enjektabl preparatlar intravenöz kullanımına uygun preparatlar olarak teslim edilecektir.
- 5.) Bakanlıkca toplanmasına karar verilen ilaçlar geri alınıp toplanılan seri numaralılar dışındaki serilerle fiat farkı aranmadan aynı miktar olarak değiştirilecektir.
- 6) Soğuk zincirle dağıtım ve saklanması zorunlu olan ilaçlar bu şartlara uygun şekilde teslim edilecektir.Aksi takdirde teslim alınmayacaktır,emanete alınmayacak,sorumluluk kabul edilmeyecektir.
- 7) Muayene komisyonu gerek duyduğu ilaçlardan her seri için yeterli sayıda numune olarak Refik Saydam Hıfzısıhha Enstitüsüne analiz için gönderebilecek analiz ücreti satıcı firmaya ait olacaktır.Analiz sebebiyle stok firma tarafından tamamlanacaktır.
- 8) İlaçların geliş tarihi ve saati en az bir gün önceden müteahhit firma tarafından hastanede görevli eczacılara bildirilecektir.
- 9) Muayene Komisyonu gerektiği takdirde ilaçların ruhsatlarının örneğini isteyebilir.
- 10) Sağlık Bakanlığı tarafından istenen tüm şartlar aynen uygulanacak ve ürünlerde Karebarkot aranacaktır.
- 11) İlaçlara ait pts numarasının teslimatta bildirilmesi gerekmektedir.
- 12) Karebarkod uygulamasından dolayı ihale rakamlarına en yakın alt veya üst tam kutu adedi teslim edilecektir.
- 13) Sağlık Bakanlığı'nın belirlediği Yüksek riskli ilaçlarla birlikte kutu içeriğindeki her bir ampül,flakon için kırmızı uyarı etiketi teslim edilecektir.
- 14) Paklitaksel etken maddesi içeren ilaçlarla birlikte aynı sayıda paklitaksel seti istenecektir..

Er Meltem Aksoy  
LAW

İLAÇ TEKNİK ŞARTNAMESİ  
SAYI: 2020/100  
EYLÜL 2020