

## 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 Merkezine 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 ampu, flakon için kırmızı uyarı etiketi teslim edilecektir.
- 14) Paklitaksel etken maddesi içeren ilaçlarla birlikte aynı sayıda paklitaksel seti istenecektir.