

ANKARA İL AMBULANS SERVİSİ BAŞHEKİMLİĞİ

İLAÇ VE SERUM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Teklif edilecek ilaçlar ve serumlar için Sağlık Bakanlığında ruhsat alınmış olacak ve Sağlık Bakanlığınca çıkarılmış genelge ve tüzüklere uygun olan ilaçlar alınacaktır.
2. Teklif edilecek ilaçların etken maddeleri muhakkak ihale listesindeki etken madde ile tam olarak aynı olacak, istenen "mg" veya "ml" ye uygun olarak getirilecektir. Teslimat sırasında doğabilecek yanlışlıklar iade sebebi sayılacaktır.
3. Etken maddesi aynı olan ilaçların muadilleri kabul edilebilecektir. Ancak aynı etken maddeleri içeren ilaçlar için tercih hakkı kullanılabilir.
4. İlaçların ve serumların üzerindeki etikete, ruhsat tarihi ve seri numarası, imalat tarihi ve kontrol numarası, son kullanma tarihi yazılacak ve ambalaj içerisinde ilacın prospektüsü bulunacaktır, ilaç üzerindeki etiketler düşmeyecek şekilde olacağı ampullerin ise üzerindeki isimler ve miatlar silinmeyecek şekilde olacaktır.
5. Yerli üretim ilaçlar ve serumlar teslim alınırken 1 (bir) yıl miatlı olanlar teslim tarihinde en az 10 (on) ay, 2 (iki) yıl miatlı olanlar en az 20 (yirmi) ay; 3 (üç) yıl miatlı olanlar en az 2,5 (ikibuçuk) yıl; 5 (beş) yıl miatlı olanlar en az 4 (dört) yıl miatlı olacaktır.
6. İthal kalem ilaçlar teslim alınırken 1 (bir) yıl miatlı olanlar teslim tarihinden en az 8 (sekiz) ay, 2 (iki) yıl miatlı olanlar en az 18 (onsekiz) ay, 3 (üç) yıl miatlı olanlar en az 27 (yirmiyedi) ay miatlı olacaktır.
7. Müteahhit firma teslim ettiği teslim ettiği ilaç miatlarını, seri numaralarını ve hangi seriden ne kadar teslim ettiğini irsaliyede yazılı olarak belirtecektir. İlaçların depodaki yerine kadar taşınması firmaya aittir ve teslimat ilgili firmanın yetkili elemanlarınca yapılacaktır.
8. Ambalajı bozuk, kırık, çatlak ilaçların ve serumların tümünden ilgili firma sorumludur.
9. Teslim edilen ilaçlar karekodlu olacaktır.
10. İhaleyi alan firma tarafından büyük harflerle kırmızı renkte ve okunabilir puntoda "İHALE MALİDİR SATILAMAZ" ibaresi yazılacaktır. Fiyat küpürü varsa, delinmiş olarak teslim edilecektir.
11. Muayene komisyonu gerek duyduğu zaman ilaçların kabulünde gerekse preparatların kullanımı sırasında, belirli aralıklarla her seriden numune alıp Halk Sağlığı Kurum Başkanlığına veya Türkiye İlaç Ve Tıbbi Cihaz kurumu laboratuvarına analiz için gönderecek; analiz ücreti ile gönderilecek numune kadar ilaç firma tarafından karşılanacaktır.
12. Satın alınan ilaçların etiketi üzerinde belirtilen kullanma süresi içinde stabilite yönünden bir bozulma olduğu ve bu durum Halk Sağlığı Kurum Başkanlığı raporu ile tespit edildiğinde, firma bozulan miktarı kadar ilaç veya serumu 30 (otuz) gün içerisinde teslim edecektir.
13. İlaçlar karışık miatlı olmayacaktır. Son kullanma tarihinin dolmasına 3 (üç) ay kala bildirildiği takdirde, 15 (onbeş) gün içinde ilgili firma tarafından daha uzun süreli ilaçlar ile değiştirilecektir.
14. İlaçların ampul formlarında hastane ambalajı, kapsül, tablet, draje g, b, formlarında blister ambalaj tercih sebebidir.
15. Teklif veren firmalar, teklif mektuplarında hangi kaleme teklif verilerse ilacın ticari adını ve hangi firmaya ait olduğunu belirteceklerdir. Teslimde ihale teklif ettikleri ilacı vereceklerdir.
16. Ecza deposu ve imalatçı firmalar dışındaki kişi ya da şirketler ilaç ihalesine katılamazlar.
17. İdari ve Teknik şartnamede bulunmayan hükümler için, muayene ve kabul işleri hakkında yönetmelik hükümleri uygulanır.
18. Sağlık Bakanlığınca hatalı üretim veya herhangi başka bir sebepten toplatılmasına karar verilen ilaçlar firma tarafından geri alınıp, fiyat farkı aranmaksızın aynı miktarda ve o seri dışındaki başka bir ilaç serisi ile en geç bir hafta içinde değiştirilecektir.
19. İlaçlar talep doğrultusunda istenilen zamanda, istenilen miktarda (kısmi olarak) teslim edilecektir.

S. B. Akın

Ar

Am

20. Kabul ve muayene sırasında ihale konusu malın teknik özelliklerinden ve muayenede oluşabilecek kaza ve hasarlardan yüklenici firma sorumludur.
21. Firma temsilcisi olmadan ilaçlar kargo ile gönderilmeyecek eğer gönderilirse teslim alınmayacaktır.
22. Yüksek riskli ilaçları kazanan istekli, konsantre elektrolit çözeltileri, opioidler, narkotikler vb. kutu içeriğindeki her bir ampul, flakon, blister vb. üzerine kırmızı uyarı etiketi yapıştırılmakla yükümlüdür.
23. Teklif edilecek ilaçların etken maddeleri muhakkak ihale listesindeki etken madde ile tam olarak aynı olacak, teslimat sırasında doğabilecek yanlışlıklar iade sebebi sayılacaktır.
24. Narkotik ve kardiyak ilaçların üzerine yapıştırmak için kırmızı (DİKKAT) ibaresi bulunan 0.5-1cm.'lik arkası yapışkanlı uyarı etiketi verilmelidir.

ASETİLSALİSİK (ENTERİK KAPLI OLMAYAN) 300MG TABLET: Her bir tablette asetilsalisilik asit 300 mg etken madde ihtiva eden orijinal kutu ambalajlarda olmalıdır.

AMİNODORON HCL: Her bir ampülünde 150 mg amiodoron etken maddesi içeren 3 ml'lik ampul orijinal kutu, ambalajlarda olmalıdır.

İZOZORBİD: Her bir tablette 5 mg izosorbid dinirat etken maddesi bulunan sublingual tablet şeklinde, orijinal kutu ve ambalajlarda olmalıdır.

KAPTORİL 25 MG: Her bir tabletinde 25 mg captopril etken maddesi ihtiva eden orijinal kutu ve ambalajlarda olmalıdır.

NİTRODERM TTS 10: Her bir flasterde Nitrogliserin 50MG etken madde ihtiva eden orijinal kutu ve ambalajlarda olmalıdır.

NİTRODERM TTS 5: Her bir flasterde Nitrogliserin 25 mg etken madde ihtiva eden orijinal kutu ve ambalajlarda olmalıdır.

SALBUTAMOL SÜLFATE İNHALER: Her tatbikte 100 mikrogram salbutamol püskürten özel olarak hazırlanmış uygulama parçasıyla(actuator) oral inhalasyona mahsus ölçülü dozlu bir aerosoldür. Her bir ölçülü dozda 100 mikrogram salbutamol ve kloroflorokarbon (CFC) içermeyen itici gaz HFA134a bulunur. Her aerosol tübü 200 doz içerir. Her bir ürün orijinal kutu ambalajlarda olmalıdır.

AKTİF KÖMÜR: En fazla 50g/240 ml kullanıma hazır sulu aktif karbon içeren oral solüsyon şeklinde olmalıdır. Her bir ürün orijinal ambalajlarda olmalıdır.

METOPROLOL TARTRAT: Her bir ampulde 50mg metoprolol tartrat ihtiva eden 5mg lık orijinal ambalajlarda olmalıdır

Sonnet Bostan

[Signature]

Abdullah KIBAR

[Signature]

Mustafa Uğur

[Signature]