



TC
ANKARA VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
ANKARA ETLİK ŞEHİR HASTANESİ
TEKLİF MEKTUBU

02.07.2025

İlgili Firmaya;

Satın alıma esas olmak üzere, KİT SERVİSİ (T6-GC) ADEM KARA ihtiyacı, aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler için KDV HARİC BİRİM FİYAT ÜZERİNDEN

teklifinizi 04.07.2025 Tarihi saat 10:00:00'a kadar bildirmeniz gerekmektedir.

Dosya Numarası: 2025/5273

SATINALMA KOMİSYON BŞKANLIĞINA

S.N.	MALZEMENİN CİNSİ	MIKTARI	BİRİMİ	BRANS KODU	UBB NO	SUT KODU	SUT FİYATI	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTARI
1	Alfa-1-Antitripsin (Alfa-1-Proteinaz inhibitörü) 1000 mg IV Flakon	20	ADET						

Yukarıda yazılı mal/hizmet/yapım işlerine ait isteğinizin numunesine/şartnamesine uygun olarak yukarıda verdiğimiz fiyatlar doğrultusunda vereceğimizi taahhut ederiz.

Firma Kaşesi- İmza

FİRMALARIN FİYAT TEKLİFI VERİRKEN DİKKAT ETMESİ GEREKEN HUSUSLAR:

- 1-Teklif edilen fiyat KDV hariç olarak belirtilmeli.
- 2-Teklif esas malzemelerin markası ve modeli ile testim müddeti açıkça belirtilmeli.
- 3-Teklif mektubuna ad, soyad veya ticari unvanı yazılacak suretiyle yetkililerin imzalanmış olması zorunlu.
- 4-Malzeme tesliminde, teknif davalı mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer muadili vb. ifadelerle malzeme teslim etmeye yetenenlerin malzemeleri kabul edilmeyecek ve bir dahaki tarih için teknif davalı mektubu gönderilmeyecaktır.
- 5-Bu mektupla birden fazla malzeme için teknif davalı mektubu gönderilmiş ise her kalemlerde teknif fiyat yazılacak, oksik teknifler değerlendirilmeyecaktır.
- 6-İşbu teknif davalı mektubu tanzim edildikten sonra bir zarfın içerişine konulacak, zarfın kapaklı kagelenip imzalanarak üzerinde Ankara Etlik Şehir Hastanesi Komisyon Başkanlığına KİT SERVİSİ (T6-GC) ADEM KARA doğrudan temin no 10090 ibaresi yazılacaktır.
- 7-Teknif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
- 8-Malzeme bedelleri, malzememin teslimine miticakip Kurumumuz Döner Sermaye Saymanlığı/ Muhabere Birimi tarafından 120 (Yüz Yirmi) gün içerisinde ödenecektir. Ancak, Nakit Yetersizliği Durumunda Muhabere Genel Müdürlüğü 12.02.2009 Tarih ve 2277 Sayılı yazısına ve Sağlık Bakanlığı Strateji Geliştirme Başkanlığı 2010/14 Sayılı Genelgesine İstinaf Faturalar Muhabere kayıtlarına almış sırasında göre ödenecektir.
- 9-Firma TİBİ SİRF ve CİHAZ ALİMLARINDA TEKLİF ETTİĞİ MALZEMELERİN ÜTS (Ürün Takip Sistemi) 'ne kayıtlı Sağlık Bakanlığında onaylı ürünlerde ait Ürün barkod numarasını teknifinde belirtecektir.
- 10-İstekçilerin teknif etiketleri malzemelerini, Sosyal Güvenlik Kurumuna dayurulan yöntemlerle ve/veya Sosyal Güvenlik Kurumuna yaygın olarak kullanılan Tıbbi Malzeme Bayoru Kılavuzu kapsamında Sağlık Uygulama Tebliği (SUT) eki EK-3 listelerindeki (EK: RG-26/11/2016- 29900/ 11 md. Yürürlük: 01/12/2016) (Ek-3/C listeler hariç) tıbbi malzeme alan tanımlarına (SUT kodlarına), kuresel ürün numarası (barcode) başında tanımlanmalıdır.
- 11-İstekli Firma Teknif davalı tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçı ise kendilerine ait Firma Tanımlayıcı Numaraları varsa KEP (Kamu Elektronik Posta) Adresini teknifinde belirtecektir. İstekli Firma Teknif davalı tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçı firmaları adı altında ithalatçı istekli veren bayileri ise teknif davalı tıbbi malzemelerin üretici ve/veya ithalatçı firmaların firma tanımlayıcı numaraları ve/veya ilgili internet çıktıları ile kendilerinin bayi tanımlayıcı numaraları ve/veya internet çıktılarını teknif ile beraber verecektir.
- 12-Bu Teknif Davet Mektubuna Olumlu Ya Da Olumsuz Mutlaka 02.07.2025 13:05:31 kadar cevap verecektir.

Adres: Varlık Mahallesi, Halil Sezai Erkut Caddesi Yemimahalle / Ankara

Doğruan Temin Bitti Tel: 0312 797 0000

Mail: eflksl.22f@saglik.gov.tr

NOT: ŞARTNAMELER HASTANE WEB SİTEMİZDEN TEMİN EDİLEBİLİR.

ESRA DURU
Sağlık Teknikeri

İLAÇ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Teklif edilecek ilaçların T.C. Sağlık Bakanlığı'ndan ruhsatlı, mevzuata uygun ve Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından kabul edilebilir düzeyde kalite kriterlerine sahip olması zorunludur. Bu maddede belirtilen koşullara uygun olmadığı anlaşılan ilaçlar iade edilecektir.
2. Teklif edilecek ilaçların etken madde/maddeleri muhakkak ihalede listesinde belirtilen etkin madde/maddeler ile tam olarak aynı olmalı, aynı oranda ve miktarda içermelidir. Teslimat sırasında doğabilecek yanlışlıklar iade sebebi sayılacaktır.
3. Aynı etken maddeyi içeren ve biyoesdeğerlilik gerektiren jenerik ilaçlara ait orijinal ilaca biyoesdeğer olduğunu gösteren T.C Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından verilen biyoesdeğerlilik onayı bulunmalıdır.
4. Teklif edilen fiyatlar ihalenin yapıldığı tarihteki Sağlık Bakanlığının yayımlanmış olduğu KDV hariç Depocu Satış Fiyatından yüksek olmayacaktır.
5. Aynı etken madde/maddeleri aynı oranda ve miktarda içeren birden fazla firmanın imalatı olan (esdeğer) ilaçlar için tekli edilecek preparatların hangi müstahzara ait olduğu tekli mektuplarında belirtilmeli, teslimat sırasında ihalede hangi müstahzar tekli edildi ise o teslim edilmelidir. Ancak, tekli edilen müstahzarin ithal edilememesi veya üretilmemesi nedeniyle ya da firmada mevcut stokların miyat açısından teknik şartnamenin 7. Maddesine uygun olmaması nedeniyle tedarikçi firma tarafından temin edilemediği durumlarda, bu durumun ithalatçı/ üretici firma tarafından belgelendirilmesi koşuluyla yerine Sosyal Güvenlik Kurumunun belirlemiş olduğu 'Kamu Ödenen Fiyatı' esas alınarak daha ucuz olmayan bir başka ürün teslim edilebilecektir. Teslim öncesinde bu değişiklik hakkında sağlık tesisi eczacısının onayı alınmalıdır. (KDV hariç depocu satış fiyatı eşit veya yüksek bedelli ürün bulunamazsa hastane eczanesinin talebi üzerine düşük bedelli ürünlerden kurum zararı olmayacağı şekilde toplam yekün bedelini sağlayacak şekilde ürün teslim edilecek ya da düşük bedelli ürünün fiyat farkını faturaya yansıtacaktır.)
6. İlaçların üzerindeki etikete, ruhsat tarihi, seri numarası, kontrol numarası, son kullanma tarihi yazılacak ve ambalaj içerisinde ilaçın prospektüsü bulunacaktır. İlaç üzerindeki etiketler düşmeyecek şekilde olacak, ampullerin ise üzerindeki isimler ve miyatlar silinmeyecek şekilde yazılacaktır.
7. İlaçlar teslim alınırken 1 (bir) yıl miyatlı olanlar teslim tarihinde en az 10 (on) ay; 2 (iki) yıl miyatlı olanlar en az 20 (yirmi) ay; 3 (üç) yıl miyatlı olanlar en az 2,5 (iki büyük) yıl; 5 (beş) yıl miyatlı olanlar en az 4 (dört) yıl miyatlı. İthal ilaçların partiler şeklinde teslimi halinde, ilk teslimattan sonraki parti malların tesliminde ilaçın miyat yönünden 2 (iki) aya kadar tolerans tanınabilir.
8. Yüklenici firma teslim ettiği ilaçların barkodunu, seri numaralarını, son kullanma tarihini ve hangi seriden ne miktarda teslim ettiğini irsaliye ve faturada yazılı olarak bildirecektir. İlaçların depodaki yerine kadar taşınması yükleniciye aittir ve teslimat yüklenici firmanın yetkili elemanlarına yapılacaktır.
9. Teslimat sırasında ambalajı bozuk, kırık veya çatlak olduğu belirlenen ürünler yüklenici firma tarafından sağlam olları ile değiştirilecektir.
10. Muayene Kabul Komisyonu gerek duyduğu zaman gerek ilaçların kabulünde, gerekse ürünlerin kullanımı sırasında, belirli aralıklarla her seriden numune alıp S.B. Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Analiz ve Kontrol Laboratuvarına analiz için gönderebilecek; analiz sonucunun uygunluğuna bakılmaksızın analiz ücreti ile gönderilecek numune kadar ilaç firma tarafından karşılanacaktır. Analiz sonucunda uygun olmadığı anlaşılan ilaçların seri numarasına sahip ürünleri iade edilecektir.

S.B. Ankara Şehir Hastanesi
Ecz. M. Nihal İLMAZ
Sicil No: ECZ 13508

S.B. Ankara EÜK Satılık Hastanesi
Ecz. Ayşen ÇAĞLAR
Sicil No: ECZ 5171

S.B. ANKARA EÜK
ŞEHİR HASTANESİ
Ecz. Nihal Melisa SÜKAYDIN

1. Teslim alınan ilaçların etiketi üzerinde belirtilen kullanma süresi içerisinde stabilité yönünden bir bozulma olduğu ve bu durum S.B. Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Analiz ve Kontrol Laboratuvarları raporu ile tespit edildiğinde, firma bozulan miktarı kadar ilaç 30 (otuz) gün içerisinde sağlam olanları ile değiştirecektir.
12. Soğuk zincirle dağıtım ve saklanması zorunlu olan ilaçlar bu şartlara uygun şekilde teslim edilecektir. İlaç tesliminde kullanılan kutuların içerisinde yüklenici tarafından sıcaklık ve nem ölçen indikatörler bulunacak, soğuk zinciri kırılmış olduğu tespit edilen ilaçlar teslim alınmayacak, emanete alınmayacak ve sorumluluk kabul edilmeyecektir.
13. İlaçlar karışık miatlı olmayacağından emin olmak için, son kullanma tarihinin dolmasına 2 (iki) ay kala sağlık tesisi tarafından bildirildiği takdirde, 15 (on beş) gün içinde yüklenici firma tarafından daha uzun miatlı ilaçlar ile değiştirilecektir. İlaçlar tüketilinceye kadar bu şekilde miat yenilemesi tekrar yapılacaktır.
14. Yüklenici ecza deposunun herhangi bir nedenle faaliyeti durmuş olsa dahi ilaç teslim edilen üretici veya ithalatçı firma stoklar tükeneinceye kadar miat ve her türlü sebeple (toplama, yasaklanma vb.) değişimden sorumludur.
15. İlaçlar, raflara düzgün bir şekilde yerleştirilecek biçimde ve sayım işleminin kolay olması amacıyla standart miktarda naylon vb. şeffaf malzeme ile ambalajlanmış şekilde teslim edilecektir.
16. Yüklenici firma satışı ilaçların satış bildirimlerini ITS'ye bildirdiğine dair belgeyi teslim edecektir.
17. İlaç ihalesine sadece ecza depoları, teklif edilen ürünün ithalatçısı veya imalatçısı firmalar katılabılır.
18. Serumlar Vakoliter olarak imal edilmiş olmalıdır.
19. Serumlar (PVC, PP, şişe), kapaklar ve paranteral solüsyonlar T.F.'ne göre, farmakopede bulunmayan hususlar için USP XXI ve Avrupa farmakopesine uygun olarak imal edilmiş olacaktır.
20. Paranteral ilaçlarapirojen olmalı veya bakteriyel endotoksin içermemelidir.
21. PVC/PP ambalajlı serumlar steril koruyucu dış kılıfı, ölçü çizgili ve askılık olmalıdır.
22. Serum kolilerinde şiselere uygun özel askılık tertiibi olacaktır.
23. Serumlar, ezilmeyecek şekilde istiflemeye uygun, çift destekli koliler içinde ambalajlanmış olacaktır.
24. Serumlar teslim edilirken seri numaralarına göre, o serinin fabrika çıkış analiz raporları muhakkak getirilecektir.
25. Teslim edilmiş olan ilaçları T.C. Sağlık Bakanlığı TİTCK tarafından tüm serilerinin geri çekilmesi durumunda firma ürünlerini geri alıp Sosyal Güvenlik Kurumunun belirlemiş olduğu 'Kamu Ödenen Fiyatı' esas alınarak daha ucuz olmayacak başka ürünler ile değiştirmek zorundadır. Değiştirilecek ürün hakkında sağlık tesisi eczacısının onayı alınmalıdır. Belli seri ürünlerin geri çekildiği durumlarda ise aynı ürünün farklı seri numarasına sahip ürünlerle değiştirilmesi zorunludur.
26. İdari ve Teknik Şartnamede bulunmayan hükümler için Muayene ve Kabul İşleri Hakkında Yönetmelik hükümleri uygulanır.

S.B. Ankara Eczacılar Şube
Hastanesi
Ecz. Nurihan GÜLAYDIN
Sicil No: ECZ 13506

S.B. ANKARA EÇZAKİ
ŞEHİR İSTASYONU
Ecz. Nihal Melisa GÜLAYDIN

S.B. Ankara Eczacılar Şube
Hastanesi
Ecz. Ayşenur DAĞLAR
Sicil No: ECZ 5171