

T.C.
ADANA VALİLİĞİ
İl Sağlık Müdürlüğü
Adana Şehir Eğitim ve Araştırma Hastanesi

Sayı
Konu

: 2846
: Fiyat Teklifi

Tarih : 10.11.2022

Hastanemizin ihtiyacı olan 1 KALEM İLAÇ ALIMI Malzeme alımı işi satın alınacaktır. İlgilendiğiniz takdirde K.D.V.hariç fiyat teklifi göndermenizi, teklifinizde teslimat süresinin de bildirilmesini arz/rica ederim.

Nezir DEMİR

| Sıra | İş Kalemi Açıklaması | Miktar | Birim | SUT Kodu | SUT Fiyatı | UBB Kodu | Birim Fiyat |
|---------------|--|--------|-------|----------|------------|----------|-------------|
| 1 | Sodyum klorür 0.9 % 1000 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setli) | 10.000 | Adet | | 0 | | |
| Toplam | | | | | | | |

Son Teklif Verme Tarihi: 11.11.2022

Saat : 13:00

DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI

- 1-Teklif edilen Fiyat KDV hariç olacaktır.
- 2- Mal/ Hizmet ve Yapım işlerinde gerekli tüm nakliye işlemleri yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.
- 3- Alıma Hile, desise, vaat, tehdit, nüfuz kullanma suretiyle fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı Kİ Kanununun ilgili hükümleri uygulanacaktır.
- 4-Malzeme tesliminde teklifte belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadili vb. Malzemeler kabul edilmeyecektir.
- 5- Bu mektupla birden fazla malzeme için telif gönderilmiş ise her kalem malzeme için teklif fiyatı yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecek, değerlendirme tüm malzemenin toplam bedeli üzerinde veya ayrı ayrı yapılacaktır.
- 6-Verilen süre içerisinde teslim edilmeye teklifler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
- 7-Teklif veren firma yukarıda yazılı tüm şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
- 8-4734 sayılı kanunun 22-f bendine göre yapılan alımlarda malzeme kullanıldığı kadar faturu edilecektir.
- 9-Ödeme Zamanı: Fatura muhasebe birimine intikal etmesini müteakip () takvim günü içerisinde (Muhasebe biriminin nakit durumuna göre) ödeme yapılacaktır.
- 10-Tedarikçi firma alımına ilişkin olarak düzenleyeceği faturada malzemenin barkod numarası ile Sut kodunu belirtecektir. Tedarikçi firma bunların SUT hükümleri doğrultusunda doğru eşleştirilmiş almasından sorumludur. Geri ödeme kurumu barkod ve SUT kodlarının eşleştirilmesi ile ilgili olarak ÜTS kayıtlarını esas almadığında hastanemiz idaresi de bu kayıtları esas almayacaktır, yüklenicinin malzemesi herhangi bir surette malzeme barkod ve SUT kodunun doğru eşleşmediği, bayilik ve UBB kayıtları sistemden düşmesi nedeniyle geri ödeme yapmaması durumunda oluşan zarar idare tarafından tedarikçi firmaya rücu edilecektir.
- 11-Alımlarımız <http://adanasehir.saglik.gov.tr> adresinden de eş zamanlı olarak görülebilir. Ayrıca eposta adresinizi birimimize verdiğiniz takdirde alımlarımız konusuna göre eposta olarak da gönderilebilmektedir.

Not:1-Mal teslimi ile faturanın birlikte edilmesi (Aynı gün içinde) gerekmektedir.

2-Muayene kabul birimi dışındaki teslimatlarda oluşan sorumluluk ilgili yükleniciye aittir.

3-Ortopedi ve Beyin Cerrahi Alımlarında sterilizasyon ücreti %2 oranında alınacaktır.

FİRMA-KAŞE
İMZA

İLAC-SERUM-BESLENME ÜRÜNLERİ TEKNİK ŞARTNAMESİ II

A- İLAC TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-İlaçların hastane ambalajlı olanları tercih edilecektir. Ambalaj içerisinde çıkan eksik miktarlar fabrikasyon ambalajı olsa dahi tamamlattırılacaktır.
- 2-Raf ömrü 2 yıl ve daha uzun süreli olan ilaçların teslimat tarihi ile son kullanma tarihi arasında en az 12 ay süre bulunmalıdır. Miadı 2 yıldan az olanlar için teslimat tarihi ile son kullanma tarihleri arasında en az 9 ay süre bulunmalıdır.
- 3-Ampullerin ve flakonların üzerinde ilaç isimleri ve miadı silinmeyecek yazıyla okunaklı olarak belirtilecek, etiketleri düşmeyecek şekilde yapıştırılmış veya üzerinde baskılı olmalıdır.
- 4-İlaçlar Sağlık Bakanlığı'ndan ruhsatlı olacak, ilacın üzerindeki etikette **ruhsat tarihi, ruhsat no, imal tarihi, seri ve kontrol numarası** bulunacaktır.
- 5-Muayene komisyonu gerek gördüğü ilaçların her serisinden örnek alıp, gerektiğinde **Türkiye Halk Sağlığı Kurumu- Türkiye Halk Sağlığı Laboratuvarları Daire Başkanlığı'na** analiz için gönderilecek ve analiz ücreti, kontrol için gönderilen ilaçların maliyeti yüklenici firmaya ait olacaktır.
- 6-İthal ilaçların teslimi sırasında idare tarafından istenildiği takdirde Sağlık Bakanlığı tarafından verilmiş ithal izin belgesi getirilecektir.
- 7-Yüklenici firma teslim ettiği **ilaçların miktarlarını, birim fiyatlarını ve son kullanma tarihlerini** fatura üzerinde yazılı olarak belirtecektir. Malların idarenin gösterdiği depoya taşınması yükleniciye ait olup **Muayene Kabul Yönetmeliğine** uygun yapılacaktır.
- 8- İlaçlarda Hastanelerdeki sarf durumu göz önünde bulundurulacak, miadına 3 ay kala ilgili yüklenici firmaya haber verildiği tarihten itibaren 15 gün içinde yeni miadlılarla değiştirilecektir.
- 9- İstekliler tekliflerinde ürüne ait **13 haneli barkod numarasını** belirteceklerdir
- 10- Faturalar kaybolmamaları için ilaç kutularından ayrı teslim edilecektir. İTS kaydı zorunlu olan ilaçlar için fatura üzerinde firmaya ait GLN numarası ve PTS numarası yazılmış olmalıdır.
- 11- İlaç Takip Sistemi için ilaç kutularında **karekod zorunludur**. Bu karekodlar excel formatında elektronik ortamda ve/veya pts no olarak faturalara yazmak suretiyle hastanelere ve merkeze bildirilecektir.
- 12- Teslimat programı hastaneler tarafından belirlenir. Yüklenici buna uymak zorundadır.
- 13- İlaçlar depoya teslim işlemi tamamlanıncaya kadar oluşacak her türlü hasar ve zarar yükleniciye aittir. Soğuk zincire tabi olan ilaçlar soğuk zincir şartlarına uygun olarak içinde **Data Logger** ve/veya **İndikatör** bulunan köpük kutularla teslim edilecektir.
- 14- Muayene komisyonunun teslimat anında tespit ettiği kusurlu mallar (Ambalajı ezik, nemli, yazısı silinmiş olan vs. ürünler) teslim alınmayacaktır ve yüklenici tarafından **Muayene Kabul Yönetmeliği** çerçevesinde değiştirilmek zorundadır.
- 15- İhale listesinde etken madde adıyla yer alan ilaçlar için; istenen etken maddeyi, istenen miktarlarda ihtiva edecek ve istenen formda (tablet, draje, ampul, flakon vb.) olacaktır. Sehven bile olsa istenen miktar ve Etken madde değişikliği yapan yüklenici istenen etken maddeli ilacı getirmekle yükümlüdür.
- 16- Herhangi bir ilacın Sağlık Bakanlığı tarafından toplatılması veya imalatçı tarafından geri çekilmesi halinde yüklenici, aynı ilacın kullanıma uygun olan serisi ile değiştirecektir. İlacın imal veya ithalinin iptali veya yasaklanması halinde yüklenici idarelerde bulunan ilaçların bedellerini tanzim etmekte yükümlüdür.

B- SERUM TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Sağlık Bakanlığı'nca imal ruhsatı veya ithal ruhsatı / izni olan serumlar satın alınacaktır.
- 2- Serumlar Sağlık Bakanlığı'nın ruhsat formülüne uygun ve Bakanlıkça kabul edilip, onaylanan orijinal ambalajında olacaktır. İçeriğini belirten etiketleri veya yazıları üzerinde olacaktır.
- 3- İmal tarihi ve son kullanma tarihi etiketlerinde yazılı olmalıdır.
- 4- Raf ömrü 2 yıl ve daha uzun süreli olan serumların teslimat tarihi ile son kullanma tarihi arasında en az 12 ay süre bulunmalıdır. Miadı 2 yıldan az olan serumlar için teslimat tarihi ile son kullanma tarihleri arasında en az 9 ay süre bulunmalıdır.
- 5- Serumlar steril olmalı, pirojen madde içermemelidir.
- 6- Yüklenici firma teklif ettiği serumları teslimat öncesinde Muayene Kabul Komisyonuna kontrole sunacak, şartnameye uygunluk göstermeyen ürünler kabul edilemeyecektir.
- 7- Kimyasal ve Biyolojik muayenesinden lüzum görüldüğü takdirde masrafları müteahhide ait olmak üzere **Türkiye Halk Sağlığı Kurumu- Türkiye Halk Sağlığı Laboratuvarları Daire Başkanlığı**nda tahlil ve muayeneleri yaptırılacaktır.
- 8- Cam şişe serumlarda hacim göstergeleri etiket üzerinde belirlenmiş ve hacmi doğru gösterecek şekilde yapıştırılmış olacaktır.
- 9- Cam şişeler ve tıplar, serumlar için kullanılacak vasıfları taşıyacak, tıplar serum setinin kolayca girebileceği esneklikte, şişe içindeki düşük basıncı muhafaza edebilecek şekilde sıkı kapatılmış olmalıdır.
- 10- Cam şişe serumlar kolileri içinde her şişe için plastik askı bulunmalıdır.
- 11- Serumlarda Hastanelerdeki sarf durumu göz önünde bulundurulacak, miadına 3 ay kala ilgili müteahhide haber verildiği tarihten itibaren en geç 15 gün içinde yeni miadlılarla değiştirilecektir.
- 12- Serum küpürlerinin üzerine "**İHALE MALIDIR SATILAMAZ**" kaşesinin veya yazısının silinmeyecek şekilde serumların hastane ambarına tesliminden önce basılmış olması gerekir.
- 13- Yüklenici firma teslim ettiği serumların seri numaralarını, miktarlarını birim fiyatlarını ve son kullanma tarihlerini fatura üzerinde yazılı olarak belirtecektir.
- 14- Malların idarenin gösterdiği depoya taşınması yükleniciye ait olup teslimat yüklenici firmanın yetkili elemanları tarafından yapılacaktır. Teslimatlar mesai saatleri içerisinde tamamlanmış olmalıdır.
- 15- İstekliler tekliflerinde ürüne ait 13 haneli barkod numarasını belirteceklerdir.
- 16- Serum kolileri istiflenmeye dayanıklı materyalden yapılmış olmalıdır. Eğer kullanılan materyal mukavva ise en az 2 oluklu, metrekaeye düşen oluk sayısı en az 120 olmalıdır. Mukavva olan her bir koli içinde ayrıca aynı kalitede mukavva astar olmalıdır.
- 17- PVC ambalajlar kendinden askılı olmalıdır.
- 18- PVC ambalaj iç içe iki torbadan oluşmalıdır. İç torba steril olmalıdır.
- 19- Serumlar şeffaf ve renksiz olmalıdır. Göz ile yapılan kontrollerde sararmış ve mavileşmiş ürünler kabul edilmeyecektir. Geçici kabul işleminde göz ile yapılan muayenede bu durumun tespiti halinde teslimat kabul edilmeyip tüm ürün iade edilecektir. Vasfı gereği renkli olan serumlar bu madde kapsamı dışıdır. (Örneğin aminoasit solüsyonları ve lipit emülsiyonları.)
- 20- İç torba üzerinde ve cam şişe üzerinde ürüne ait bilgiler okunaklı dış torbanın iç yüzüne bulaşmayan bir mürekkeple yazılmış olmalıdır. Bu bilgiler;
 - Çözeltinin formülü, miktarı, elektrolit içeriği (meq/l),
 - Steril apirojen yazısı
 - Hacim göstergeleri
 - Ruhsat tarihi, numarası, üretim ve son kullanma tarihi
 - Solüsyon berrak değilse veya torba zedelenmiş ise kullanmayınız ibaresi
 - Zerkten sonra torbada kalan solüsyonun kullanılamayacağı ibaresi bulunmalıdır
- 21- Faturalar kaybolmamaları için serum kutularından ayrı teslim edilecektir.

22- Alınacak serumlar İlaç Takip Sistemi'ne giriyorsa Karekodu olmalıdır. Bu karekodlar Excel formatında elektronik ortamda hastanelere ve merkeze bildirilecektir.

C- ENTERAL ÜRÜN VE MAMA TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1- Beslenme Ürünleri orijinal ambalajlarında kolilenmiş olmalıdır. Gelen ürünlerden ambalajları bozulmuş ve zarar görmüş olanlar, üretim hatası bulunanlar alınmayacaktır. Böyle bir durumda firma en geç Muayene Kabul Yönetmeliği çerçevesi içinde eksik miktarı teslim edecektir.
- 2- Her bir beslenme ürününün ve kolilerin üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri (birbiri ile uyumlu olacak şekilde) bulunmalıdır.
- 3- Beslenme Ürünlerinin son kullanım tarihleri hastanelerimize teslim edildikleri tarihten itibaren en az 6 aylık miadı olmalıdır.
- 4- Beslenme Ürünlerinin son kullanım tarihlerinden 1 ay önce ilgili firmaya haber verilecektir. Firma haber verilen tarih itibari ile 7 gün içerisinde yeni miadlı ürünleri teslim edecektir.

1- Beslenme Ürünü Kusan Bebekler için Anne Sütüne İlave Edilen Kıvam Arttırıcı Toz

- Kusan ve regürjasyonu olan bebekler için anne sütü kıvam arttırıcı toz

2- Beslenme Ürünü 1 Yaş Üzeri Çocuklar İçin Hiperkalorik, Oral Kullanıma Uygun, Lifli (200-250 ml) Çilek Aromalı Enteral

- 1 Yaş üstü çocuklara malnütrisyon ve büyüme geriliğinin yönetiminde
- Yüksek Enerjili 1,5 kcal/ml
- Lif katkılı 1.1 g
- Gluten içermeyen
- Sadece enteral kullanılan
- İçime hazır 200-250 ml destek ürünü

3- Beslenme Ürünü Kronik Böbrek Hastalarına Özel Yüksek Kalorili, D Vitamini İçeriği Düşük, FOS İçeren 200 ml Enteral İndikatör

- Elektrolit ve sıvı kısıtlaması gereken diyaliz ve böbrek hastalarının beslenmesinde
- Oral beslenmeye uygun
- Gluten içermeyen
- Renal Solüt yükü;491-543 mosm/l. Olan
- Parenteral kullanımı olmayan
- Enerji bakımından yoğun destek ürünü

4- Beslenme Ürünü Kronik Böbrek Hastalarına Özel Yüksek Kalorili, D Vitamini İçeriği Düşük, FOS İçeren 500 ml Enteral İndikatör

- Elektrolit ve sıvı kısıtlaması gereken diyaliz ve böbrek hastalarının beslenmesinde
- Tüple beslenmeye uygun
- Gluten içermeyen
- Renal Solüt yükü;491-543 mosm/l. Olan
- Parenteral kullanımı olmayan
- Enerji bakımından yoğun destek ürünü

4- Oral Kullanıma Uygun Hiperkalorik Diyabetik Ürün

- Glukoz toleransı bozuk hastalarda hastalığa bağlı oluşan malnütrisyonun diyet tedavisinde
- Glisemik indeksi düşük
- Sodyum oranı düşük
- Yüksek enerjili 1,5 kcal/ml
- Lifli 2 g
- Gluten içermeyen
- Eser miktarda kafein ve laktoz içeren destek ürünü

Ecz. Ozan A. MED
ADANA ŞEHİR HASTANESİ
Sicil No : Ecz. 8897

Adana Şehir Hastanesi
Başeczacı
Mustafa Çarabalay ÖZDEMİR