



TC
KONYA VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
KONYA ŞEHİR HASTANESİ

05.05.2026

İlgili Firmaya,

Satın almaya esas olmak üzere, 1 KALEM ACIL İLAÇ ALIMI ihtiyacı, aşağıda cinsi ve miktarı yazılı olan malzemeler için KDV HARİÇ BİRİM FİYAT ÜZERİNDEN teklifinizi 06.05.2026 Tarihi saat 10:30:00'a kadar bildirmeniz gerekmektedir.

Mucip No: 2026/39

SATINALMA KOMİSYON BAŞKANLIĞINA

S.N.	MALZEMENİN CINSİ	MIKTARI	BİRİMİ	UBB NO	BİRİM FİYATI	TOPLAM TUTARI
1	Rekombinant Pıhtılaşma Faktörü VIIa (Aktive edilmiş eptakog alfa) 1.2 mg IV Flakon	72	ADET			

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

Firma Kaşesi- İmza

FİRMALARIN FİYAT TEKLİFİ VERİBKEN DİKKAT ETMESİ GEREKEN HUSUSLAR

- 1-Teklif edilen fiyatlar KDV hariç olacaktır.
- 2-Şartnameyi tamamen okudum ve şartnameye uygun "mal/hizmet/yapım" vereceğimi taahhüt ederim.
- 3-İdare ürün hizmeti alıp almamakta veya bir kısmını almakta serbesttir.
- 4-İTİT BB da sağlık bakanlığı tarafından onaylı olması ve isteklerin bu durumu tekliflerinde beygelenilmesi zorunludur. (Ürün (barkod) numarası, SUT kodları, etiket, marka ve modeli teklif mektuplarında yazılı olacaktır. (T.C. İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası çıktımlı teklife eklenecektir.)
- 5-Firm a tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre eşleştirilen malzemelere ilişkin teklif vermeyi kabul eder.
- 6-Firm a MEDULA sistemine tanımlanmadığı barkodlu ürünleri teklif etmeyeceğini kabul eder.
- 7-Firma MEDULA sistemine tanımlanmadığı barkodlu ürünleri teklif etmez.
- 8-Firma MEDULA sistemine tıbbi malzeme alan tanımlamalarına göre eşleştirilmeyen barkodlu ürünleri teklif etmez ve kamu zararına sebebiyet verirse o ürünlerin bedelleri ödemez.
- 9-Teklif verilmiş olması şartların tamamı kabul edilmiş ve taahhüt altına girilmiş sayılır. Teklifler hiçbir suretle sade edilmez, geri çekilmez.
- 10-Firmalar, Hastanemize Satınalma Doğrudan Temin Birimine teklif edebilecekleri mal/hizmet/yapım ile ilgili numune, katalog veya demo uygulamaların kompetan birimin isteği doğrultusunda beyan edeceklerdir.
- 11-Aktarılan mal/hizmet/yapım ile ilgili KDV hariç bedeli vergi, resim, harç, taşıma, nakliye süpürge vs. yüklenicisy e ait olacaktır.
- 12-Alternatif ve şartlı teklif kesinlikle kabul edilmeyecektir.
- 13-Alım işlemleri, tabii olan Sağlık Bakanlığı ödeme politikaları ve mevzuat çerçevesinde gerçekleştirilecektir.
- 14-Mail ve Faks yoluyla gönderilen tekliflerin aslı ayın 15 günü içerisinde, Satınalma (Doğrudan Temin birimine) getirilmesi teklifinizin değerlendirilmesi için önemli gereksinimdir.
- 15-Alıma esas teknik şartnameye rekabet koşullarını engelleyici bir husus olduğu iddiası olmayan halinde, İdaremize bu durumla ilgili teklif süresi içerisinde yazılı olarak itiraz edilebilecektir.

Adres:
Doğrudan Temin Birimi Tel:
Mail: kab.temini@gmail.com
NOT: ŞARTNAMESİLER HASTANE WEB SİTEMİZDEN TEMİN EDİLEBİLİR.

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
TIBBİ İLAÇ VE SERUM ALIM İHALESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1-Teklif edilecek ürünler, Sağlık Bakanlığından alınmış imal veya ithal ruhsatlı olacaktır. İstendiğinde firmalarca gösterilecektir.
- 2-Sadece jenerik adı belirtilmiş ürünlerin hangi ticari adı ile verileceği barkod numarası ile birlikte teklif mektuplarında açıkça belirtilmelidir. İhale listesi özellikli sütununda ilaçtan istenen tedaviyle doğrudan ilgili Sr-Mr-Sublingual-Divıtab-Ağızda Erime gibi özellikler dışındaki hususlarda bu ürünlerin SUT VE BUT eki listelerde eşdeğer kodu bulunan muadillerine de teklif verilebilecek ve değerlendirilmeye alınacaktır.
- 3-Avrupa Topuluğu Uygunluk Beyanı (CE) belgesi bulunmalıdır. Komisyonca talep edildiği takdirde CE belgesi firmaca ibraz edilmelidir. TITUBB tarafından onaylı UBB kodları olmalı ambalaj üzerinde olan ve gama veya EO sterilizasyon yöntemi ile steril edilmiş set verilmelidir. Teslimat sırasında serumlarla beraber teslim edilmesi zorunludur. Serum seti torba serum ve cam şişeye uygun olmalıdır. Setlerde akıtma problemi yaşanmaması için ve ürün güvenliği açısından set ve serum uyumlu olmalıdır. Kullanım esnasında serumla uyumlu olmadığı tespit edilen setler firma tarafından değiştirilecektir. Tüm serum setleri makaralı setli ve tam kapanmayı sağlayacak şekilde olmalıdır, basınç altında kaçak yapmamalıdır. Serum setlerinin ambalaj ve etiketlemeleri serum seti üretim standartlarına uygun olacaktır.
- 4-Piyasada torba formu mevcut olan serumların (listede cam olacağı özellikle belirtilmedikçe) torba formları değerlendirilmeye alınacak, cam formları değerlendirilmeye alınmayacaktır. Ancak piyasada torba formu mevcut olmayan serumların diğer formları değerlendirilecektir.
- 5-Lansoprazol 30 mg Kapsül ve Pantoprazol Sodiyum 40 mg Enterik Tabletin blister formu değerlendirilmeye alınacak, blistersiz formu değerlendirilmeye alınmayacaktır.
- 6-Teklif edilecek ürünün Sağlık Uygulama Tebliği' ne ekli bedelli ödenecek ilaçlar listesini' nde (EK-4/A) bulunmaması durumunda; EK-4/A listesinde yer alan tam eşdeğer ürünün teklifi değerlendirilmeye alınacaktır. EK-4/A listesinde tam eşdeğerinin bulunmaması durumunda da teklifin değerlendirilmesini ihale komisyonu yapacaktır.
- 7-Teklif edilen fiyatlar ihalenin yapıldığı tarihteki Sağlık Bakanlığı'nın yayınlamış olduğu KDV hariç Depocu Satış Fiyatından yüksek olmayacaktır (15/6/2015 tarihli ve 7752 sayılı Bakanlar Kurulu Kararı ile yürürlüğe konulan "Beşeri İlaçların Fiyatlandırılmasına Dair Karar ve 11/12/2015 tarihli ve 29559 sayılı Resmî Gazetede yayımlanan "Beşeri İlaçların Fiyatlandırılması Hakkında Tebliğ" hükümleri doğrultusunda). KDV hariç Depocu Satış Fiyatı üzerinde teklif verilen kalemler iptal edilir. Ayrıca ürünler faturalandırılırken fiyatlar güncel KDV hariç depocu satış fiyatını aşmayacaktır. Aksi durumun sehven gerçekleşmesinin ilerki tarihlerde idarece tespitinde, oluşacak kamu zararı yasal faiziyle birlikte yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.
- 8-Fibrin Doku Yapıştırıcı (Trombin çözeltisi ve Fibrinojen çözeltisi içeren) iki bileşenli kit / kutu için ihtiyaç halinde;
- a)-20 Adet hipofiz cerrahisinde kullanılmak üzere 20 Ga*10,4 cm'lik aplikatör ücretsiz olarak
- b)-20 Adet açık cerrahi ameliyathanelerinde kullanılmak üzere spreyleme seti teslim edilecektir.
- 9-Sevofluran etken madde alım ihalesinde aşağıdaki teknik şartlar dikkate alınacaktır.
- a)-Sevofluran etken maddeli inhalasyon ajanına yüklenici firma/depo, ameliyathane cihazlarına uygun, ameliyathane cihaz sayısı kadar Sevofluran vaporizatörü getirmekle mükelleftir. Bu vaporizatörlerin her türlü bakım onarım ve kalibrasyonlarını en az altı ayda bir ücretsiz olarak yapacaktır.
- b)-Diş ortama anestezi madde çıkışını engelleyecek şişe ile bütünüleşik sübaplı/valfli kapalı dolmuş sistemi olmalıdır veya her şişe için özel tasarlanmış doldurma aparatı getirilmelidir.
- 10-MANYETİK REZONANS kullanım amaçlı IV Kontrast Maddeler pediatrik kullanıma uygun olmalıdır.
- 11-Siparişler, Kurum tarafından faks, e-posta ya da posta yolu ile bildirilecek ve bildirim tarihinden itibaren en geç on takvim günü içerisinde 3 nüsha fatura beraberinde teslim edilecektir. Fiyat farkı olan kalemler için hazırlanacak olan fiyat farkı tablosu 3 nüsha halinde düzenlenip fatura ekinde teslim edilecektir. Ürünler faturasız teslim alınmayacak, fatura ve irsaliye uyumlu olacaktır. Teslim edilen ürünlerin seri numaraları ve hangi seriden kaç adet teslim edildiği bilgileri ve ihale bilgileri irsaliye/fatura üzerinde bulunacaktır. Faturalar teslimatı yapanlarca elden hastane eczane sorumlularına teslim edilecektir. Mesai saatleri dışında ve tatil günlerinde teslimat yapılmayacak ve kabul edilmeyecektir. Teslimat, muayene komisyonu üyelerine yapılacaktır (Acil ihtiyaç durumları hariç). Komisyonca yapılan muayenede ürünün bir kısmının yada tamamının hasarlı olduğunun tespiti halinde düzenlenen tutanakla birlikte firmaya faks ile bildirim yapılacak, bildirimden itibaren en geç üç iş günü içerisinde yüklenici firma kusurlu ürünün tamamlayacaktır. Yasal süre içerisinde tamamlanmayan idarece emanete alınmış ürünler iade edilecektir. Aksi hallerde doğacak sorumluluk satıcı firmaya aittir.
- 12-Üniteler tarafından yazılı sipariş belgesinde istenilmeksizin veya istenilen miktardan fazla gönderilen ürünlerin yükleniciye iade edilmesine ilişkin tüm giderler yükleniciye aittir. Bu ürünlere ait fatura, ödeme kapsamı dışında tutulur.
- 13-Tüm ürünler yürürlükte olan farmakope ve kodekslerde (TÜRK, USP, BP) belirtilen kurallara uygun olacaktır. Beşeri Tıbbi Ürünler Ambalaj ve Etiketleme Yönetmeliğine uygun olarak ambalajlanmış ve etiketlenmiş olacaktır. Koli üzerinde ürünün adı, miktarı ve miadı yazılı olacaktır.
- 14-a) Bütün ürünlerin üzerinde; preparat formu, etken madde miktarı, ihtiva ettiği hacim, adet, ünite, seri numarası, ruhsat tarihi, ruhsat numarası, varsa kontrol numarası, son kullanma tarihi yazılı olacak, her ilaca ait prospektüs kutusunda bulunacaktır (Klinik ambalaj hariç). Kan ürünleri mutlaka mezkur mevzuata uygun olacak ve idarece görülecek lüzum üzerine yüklenici firmalardan mevzuat dahilindeki belgeler istenebilecektir.
- b) Ampuller ve flakonlar üzerindeki etiketler; düşmeyecek şekilde olacak, üzerinde etken madde miktarları, hacmi, açık ve silinmeyecek bir şekilde yazılı olacaktır. Yabancı cisimler ve partikül (Süspansiyon için olanlar hariç) bulunmayacaktır.
- 15-Teslim edilen ürünler, teslim tarihinden itibaren; 1 yıl raf ömrü olanlar en az 10 ay, raf ömrü bir yıldan fazla olanlar raf ömrünün yarısı kadar miatlı olacaktır (Acil ihtiyaç durumları hariç). Yukarıdaki şartlara uygun olmayan miatlı ürünlerin; Kurum'a gönderilmesi halinde, Kurum'ca kabul edilmeyecek, söz konusu ürünler yükleniciye iade edilecek, iade ile ilgili tüm giderler yüklenici tarafından karşılanacaktır.
- 16-İhalede ticari adı ile kabul edilen ürün teslim alınacaktır. Ancak üretim veya ithal edilmeme, ruhsat iptali gibi yükleniciden kaynaklanmayan sebeplerle, taahhüt edilen ürünün teslim edilememesi durumunda, yerine ihale ve muayene komisyonlarının kabul edeceği tam muadiller kabul edilecektir. İlgili komisyonlarca kabul edilmiş olan ürünün KDV hariç depocu satış fiyatı ihalede teklif edilen ürünün KDV hariç depocu satış fiyatının altında ise, faturalandırma; yerine verilen muadil ürünün KDV hariç depocu satış fiyatı, ihalede teklif edilen ilacın KDV hariç depocu satış fiyatının ihalede yapılan teklife oranı ((muadil ihale depo fiyatı/ ilaç ihale depocu fiyatı) x ihale fiyatı)/büçsünde düşürülerek yapılacaktır. Yüksek ise ihale teklifi fiyatı üzerinde (varsa fiyat farkı uygulanarak) faturalandırma yapılacaktır. Yüklenici firma; ihale listesinde bulunan, ancak piyasada bulunmayan ürünlerle ilgili;
- a)- İthal ürünlerde lisanslı mümessil veya ithalatçılardan,
- b)- Yerli ürünlerde imalatçı firmalardan söz konusu ürünlerin stoklarında olmadığını veya üretilmediğini gösterir belgeyi eczane depo yetkilisine sunacaktır.
- 17-Muayene ve Tesellüm Komisyonu lüzumu halinde her seriden numune alıp Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumuna analiz için gönderebilecektir. Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumunca yapılan analizlerde uygun bulunmayan ürünler için analize gönderilen numuneler dahil uygun olmayan tüm ürünler ürünlerle yüklenici firma tarafından en geç otuz gün içerisinde bedelsiz olarak karşılanacak ve değiştirilecektir, analiz ve kontrol numune ücretleri ile diğer masraflar satıcı firma tarafından karşılanacaktır. İlaç kutularının içeriğinde tablet veya ampul-flakon eksikliğinin veya kırık olması durumlarının, serumlarda ise steril iç torbanın sızdırması veya yırtık olmasının kullanım esnasında tutanakla tespiti durumunda yüklenici bu tür preparatları onbeş gün içinde bedel talep etmeksizin yenisi ile değiştirecektir.
- 18-Teslim edilecek ürünler ITS çerçevesinde yapılan/yapılacak yönetmelik ve talimatlara uygun olmalıdır. Koli ile teslim edilecek ilaç ve serumların kolilerinde de içerisinde bulunan ilaç ve serumların kare kodları bulunmalıdır. Hastaneye teslim edilen ürünler ITS'ye satıcı tarafından bildirilecektir. Hastaneye ürünlerin teslimatı sisteme yapılan bildirim üzerinden yapılacaktır. Bildirime ait bilgiler irsaliye/fatura üzerinde bulunmalıdır. Firmalar ihale konusu ürünlere ait karekod bilgisini PTS XML standardı uyarınca hazırlanmış dosya halinde elektronik ortamda hastaneye aktaracaklardır. Satın alınan ürünler değiştirildiği zaman yerine verilen karekodlu ürünlerin de sisteme bildirmesi yapılacaktır.
- 19-Soğuk zincir ile nakli zorunlu olan maddelerin teslim tarihinden bir gün önce yazılı veya sözlü olarak bildirilecek ve en geç 24 saat içerisinde soğuk zincir koşullarına uygun olarak teslim edilecektir. Sevkiyatının soğuk zincir olarak yapıldığının bilinmesi amacıyla; ilaç kolisinde mutlaka indikatörlü etiket veya datalogger bulundurulacaktır. Ayrıca dış ambalajlar üzerinde nakledenlerin göreceği şekilde soğuk zincir ile naklinin zorunluğunu ve hangi dereceler arasında bulunması gerektiğini gösteren ibareler kesinlikle bulunacaktır.
- 20-a) Serumların teslim yeri Eczane Serum Deposu olup, teslim tarihi en az bir gün öncesinden yazılı veya sözlü olarak bildirilecektir. Nakil ve depo içi işleme satıcı firmaya aittir. Nakliyesi kargo veya ambar yoluyla gelen serumların depo içine taşıma ve istifleme için, yeterli eleman ve gerekli teçhizat (transpalet, tekerlekli taşıma aracı vb.) yüklenici firma tarafından sağlanacaktır. Depo içi yerleştirme mesai saati bitiminde tamamlanamaması durumunda takip eden mesai başlangıcında devam edilecektir. Teslim esnasında muayene komisyonunun gerekli duyması halinde satıcı firmanın elemanı hazır bulunacaktır.
- b) İlaçların (serum hariç) teslim yeri Eczane İlaç Deposu olup, Nakliyesi kargo veya ambar yoluyla gelen ilaçların eczane ilaç deposuna tesliminin sağlanmasındaki gerekli her türlü ekipman ve gerekli teçhizat (transpalet, tekerlekli taşıma aracı vb.) yüklenici firmaya aittir. Teslim esnasında muayene komisyonunun gerekli duyması halinde satıcı firmanın elemanı hazır bulunacaktır.
- 21-Torba solüsyonlar optik kontrole uygun, parlak ve net dış ambalajı ile iç torba arası steril, hacmi kadar ilaç ilavesine imkan verecek özellikte olacaktır. Solüsyonlar direkt tıpa ile irtibat halinde olmayıp, arada bariyer bulunmalıdır. Solüsyon ambalaj dışında bir metalle temas halinde olmamalıdır.
- 22-Solüsyonun üzerinde ölçü çizgileri bulunacaktır. Enjeksiyon portu ve set giriş kısmının bulunduğu bölüm ilaç ve mayı girişini sağlayacak yapı ve şekilde olmalıdır. Serumların şişe, kapakları ve diğer özellikleri Yürürlükteki Türk Farmakopesinin yürürlükteki versiyonlarına uygun olacaktır. İstendiğinde bunlar belgelendirilmelidir.
- 23-Herhangi bir sebeple Sağlık Bakanlığı veya üretici/ithalatçı firma tarafından piyasadaki toplatılmasına veya geri çekilmesine karar verilen ürünler masrafları yüklenici tarafından karşılanarak uyarıya gerek kalmaksızın en geç yedi iş günü içerisinde yüklenici tarafından yeni ve kullanılabilir olan ürünler ile değiştirilecektir. Değiştirmeye durumunda ise, iade aldığı ürünün miktarına ve son ihale fiyatına göre düzenlediği iade dekontunu en geç onbeş gün içinde ilgili üniteye teslim etmek zorundadır.
- 24-Ürünler, yüklenicinin sözleşmesi sona ermiş olsa bile, miadlarının dolmasına üç ay kala yazılı bildirmek kaydı ile bildirimden sonra en geç onbeş gün içerisinde bildirilen miktarı bedel talep etmeksizin uygun miadlarla değiştirecektir. İhale konusu ürünler tüketilene kadar yüklenicinin sorumluluğu devam edecektir.
- 25-İdari ve teknik şartnamede bulunmayan hükümler ve muayene ve kabul işleri için yürürlükteki mevzuat hükümleri uygulanacaktır.

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Ethem Ağababa OZ
Eczacı

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
İbrahim ÖZMAN
Eczacı

KONYA ŞEHİR HASTANESİ
Muhammed KARSLAN
Hemşire T.K.Y.