



Sağlık Market Beşeri Tıbbi Ürün Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar

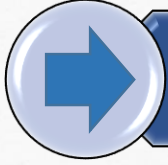
Tedarik Planlama, Stok ve Lojistik Yönetimi Dairesi Başkanlığı
Hastane Eczacılığı Yönetim Birimi

2024

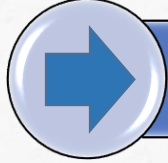
Ecz. Nergiz KAYAHAN



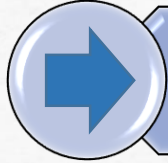
SUNUM PLANI



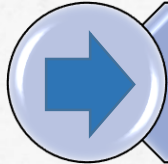
İhtiyaç Bildirimi



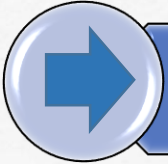
Talep Ölçü Birimleri



Serum Talebinde Materyal Seçimi



Grup Bazlı Talepler



Endikasyon Eşdeğeri Gruplar



SUNUM PLANI



RA Endikasyonu Olan Rituksimab Etken Maddeli İlacın Talebi



Beşeri ve Tıbbi Ürün Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar



Sağlık Market Beşeri Tıbbi Ürün İdari ve Teknik Hususları



Beşeri Tıbbi Ürünlerin Teslimatlarında Dikkat Edilecek Hususlar



İhtiyaç Bildirimi

Yapılacak olan ilaç alımı için İl Sağlık Müdürlükleri ve bağlı sağlık tesisleri tarafından 4 (dört) aylık ihtiyaç miktarı bildirilecektir. Bu miktarlar alım sonrasında 2 (iki) sipariş halinde teslim edilecektir.



Tıbbi Sarf İlaç

Arama...

NERGİZ KAYAHAN

Katalog

Hasta Başı Katalog

İhale



Malzeme Türü :

İlaç

Alım Durumu :

Kapalı

Başlangıç Tarihi :

Talep Başlangıç Tarihini giriniz..

+ -

Talep İşlemleri

Alım Listesi :

SAĞLIK MARKET OCAK 2024 İLAÇ ALIMI

İl :

Sağlık Tesisi :

Alım Durumu: KAPALI
Talep Durumu: İSM KESİNLEŞTİRDİ

Başlangıç Tarihi: 22/01/2024 09:00:00
Bitiş Tarihi: 09/02/2024 15:47:00

Girilen Malzeme Sayısı: 549
Talep Periyodu: 4 AY

+ Belge Yükle

Geçmiş dönem talep miktarınıza bağlı olarak yeni talep döneminde **maksimum %20 talep miktarı artış** yaparak ihtiyaç bildirimlerinizi oluşturabilirsiniz.

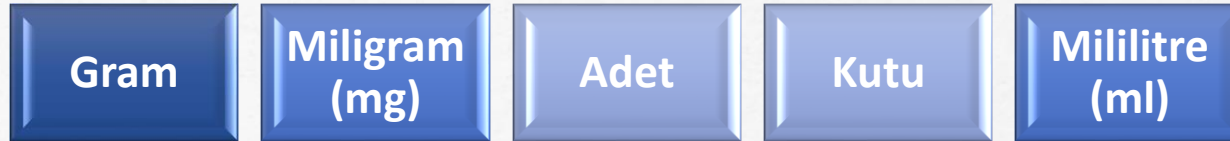
✓		J0269	Asetaminofen (Parasetamol) 10 mg/ml 100 ml İnfüzyon Solüsyon..	AV	N - SİNİR SİSTEMİ	N02 - ANALJEZİKLER	ADET	180000	TÜKETİM ARTMIŞTIR.	180000								
			Jenerik / Grup Adı				Ölçü Birimi	Talep Miktarı	Talep Açıklama / Gerekeç	Onay Miktarı								
Veri Listesi	Eşdeğer Listesi																	
Jenerik Kodu	DMO Anlaşma Durumu	Alım Yöntemi	Sağlık Market Doğrudan Sipariş Durumu															
J0269	VAR	İHALE	HAYIR															
Jenerik Kodu	Miktar Düzeyi	Stok Gün Düzeyi	Tutar	Stok Gün Düzeyi	Stok Miktarı	Stok Tutarı	Aylık Ortalama Tüketim Miktarı	Aylık Ortalama Tüketim Tutarı	4 Aylık Tüketim Miktarı	4 Aylık Tüketim Tutarı	6 Aylık Tüketim Miktarı	6 Aylık Tüketim Tutarı	12 Aylık Tüketim Miktarı	12 Aylık Tüketim Tutarı				
J0269	223	274			86,422	1,033,190.00	19,801	299,327.58	7,500	124,898.62			19,937	301,448.40				
Alım Dönemi	Talep Miktar	Onay Miktar	İhale Sonucu	İhale Tarihi	İKN	Sipariş Durum	Firma	Sipariş Tarihi	Firma Sipariş No	Sipariş Miktar	Birim Fiyat	Sipariş Tutar	Son Teslimat Tarihi	Ek Süre	Teslim Miktar	Teslimat Durumu	Teslimat Tarihi	Fatura Durumu



Ölçü Birimleri

İhale yöntemi jenerik ve grup bazında yapılmaktadır. Jenerik veya grup alımlarında alım türüne göre talep ölçü birimi (adet, kutu, gram, mililitre, miligram, ünite, vb.) farklılık göstermektedir.

Oluşturulan gruplar veya jenerikler için ;



bazında talep toplanacaktır. Sistemde bu birimler Jenerik Ölçü Birimi ve Grup Ölçü Birimi olarak belirtilmiş olup, bu ölçü birimlerine uygun olarak talep miktar girişi yapılmalıdır.



Grup Bazlı Talepler

Yapılacak olan alım listesinde yer alan ilaçlar değerlendirildiğinde endikasyon, farmasötik form, doz/hacim vb. parametrelere göre farklı jenerik kodlarında bulunan ilaçlar ile oluşturulan grup bazlı alımlarda talep ölçü birimi ve miktarına dikkat edilmelidir.



KAMU HASTANELERİ GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

SAĞLIK MARKET

TEDARİK PLANLAMA SİSTEMİ

Nergiz Kayahan

Anasayfa

Duyurular - Kılavuzlar

DMO Fatura Sorgulama

MKYS Malzeme Listesi

Katalog

İlaç

Tıbbi Sarf

İlaç Şartname İşlemleri

Alım Giriş İşlemleri

Teslim İşlemleri

Tedarik Planlama Raporu

Sipariş Listesi

Sipariş Giriş

Hasta Başı Sipariş Listesi

Güncel Tedarik Görmek İçin Tıklayın

gov.tr/Tip/Pages/IlaçSartnamelismlemleri.aspx

SAĞLIK MARKET

Nergiz Kayahan

Jenerik Kodu/Adı: Jenerik Kodu/Adı Seçin...

Görüş Durumu: Görüş Durumu Seçin...

İlaç Tanım Talep Durumu: İlaç Tanım Talep Durumu Seçin...

Şartname Durumu: Şartname Durumu Seçin...

Barkod - İlaç Adı: Barkod - İlaç Adı Seçin...

ABC - VED Matrisi: Değer Seçin...

Alım Yöntemi: Alım Yöntemi Seçin...

Görüş Bildirimi Yapan: Görüş Bildirimi Yapan Seçin...

İlaç Tanım Talep Bildirimi Yapan: İlaç Tanım Talep Bildirimi Yapan Seçin...

Ürün Özellik Görüş Bildirimi Yapan: Ürün Özellik Görüş Bildirimi Yapan Seçin...

Ürün Özellik Görüş Bildirimi Evet Cevabı Alan: Ürün Özelliği Seçin...

FİLTRELE

GÖRÜŞ BİLDİRİM AYARLARI

ÖZET BİLGİ

YENİ ÜRÜN TALEP LİSTESİ

DMO BAŞVURU DURUM

DMO GÖNDERİLEN VERİ

GRUP DMO GÖNDERİLEN VERİ

GRUP DMO GÖNDERİLEN VERİ



İlaç Grup DMO Web Servis Verisi (22.04.2024) - Excel

Veri Gözden Geçir Görünüm Geliştirici Yardım Tasarım Ne yapmak istediğinizi söyleyin

Metin veya CSV'den Son Kaynaklar Web'den Mevcut Bağlantılar Sorgular ve Bağlantılar Özellikler Bağlantıları Düzenle Tümüü Yenile

Sırala Filtre Temizle Yeniden Uygula Gelişmiş

Metni Sütunlara Dönüştür Hızlı Doldurma Yinelenenleri Kaldır Veri Doğrulama Birleştir İlişkiler Veri Modelini Yönet Durum Tahmin Çözümlemesi - Sayfası Tahmin Gruplandır Grubu Alt Toplam

Verileri AI ve Dönüştür Sorgular ve bağlantılar Sırala ve Filtre Uygula Veri Araçları Veri Araçları Ana Hat

U1 İhale Yöntemi

Grup Kodu	Grup Adı	Grup Türü	Grup Ambalaj Miktar	Grup Ölçü Birimi	İhale	Katalog	Hasta Başı Katalog	Talep Periyodu	Teslimat Şekli	Teslimat Süresi	Min Sipariş	Grup İlaç Eşleşme	Barkod	İlaç Adı	Firma Adı	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	Jenerik Ambalaj Mikta	Jenerik Ölçü Birimi	İhale Yöntemi
G0001	Ambroksol	A'dan Z'ye Sırala			True	False	False							AMOKSİLİN NOBEL İLA J0109	AMOKSİLİN	J0109	Ambroksol HCl 15 r	1	ADET	GRUP
G0001	Ambroksol	Z'den A'ya Sırala			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BİOFARMA J0109	AMOKSİLİN	J0109	Ambroksol HCl 15 r	1	ADET	GRUP
G0001	Ambroksol	Renge Göre Sırala			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BİOFARMA J0110	AMOKSİLİN	J0110	Ambroksol HCl 15 r	1	ADET	GRUP
G0001	Ambroksol	"Grup Ölçü Birimi" Filtresini Temizle			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL DROGSAN J0110	AMOKSİLİN	J0110	Ambroksol HCl 15 r	1	ADET	GRUP
G0002	Amoksisilin	Renge Göre Filtre			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BİLİM İLAÇ J0110	AMOKSİLİN	J0110	Ambroksol HCl 15 r	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin	Metin Filtreleri			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BİLİM İLAÇ J0198	AMOKSİLİN	J0198	Amoksisilin 125 mg	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin	Ara			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BID BERKO İLA J0200	AMOKSİLİN	J0200	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin	(Tümünü Seç)			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BID BERKO İLA J0199	AMOKSİLİN	J0199	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin	ADET			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL LAV DEVA HOL J0199	AMOKSİLİN	J0199	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin	GRAM			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL LAV DEVA HOL J0200	AMOKSİLİN	J0200	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin	MİLGİRAM			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BİLİM İLAÇ J0199	AMOKSİLİN	J0199	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin	MİLİLİTRE			True	False	False							AMOKSİLİN ORAL BİLİM İLAÇ J0200	AMOKSİLİN	J0200	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP
G0003	Amoksisilin				True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699508280155	CROXİLEX- MENARİNİ J0199	AMOKSİLİN	J0199	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP	
G0003	Amoksisilin				True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699508280148	CROXİLEX- MENARİNİ J0200	AMOKSİLİN	J0200	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP	
G0003	Amoksisilin				True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699569280231	KLAMOKS BİLİM İLAÇ J0200	AMOKSİLİN	J0200	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP	
G0003	Amoksisilin				True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699569280385	KLAMOKS BİLİM İLAÇ J0199	AMOKSİLİN	J0199	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP	
G0003	Amoksisilin				True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699717280120	KLAVUNAT ATABAY Kİ J0199	AMOKSİLİN	J0199	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP	
G0003	Amoksisilin				True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699717280076	KLAVUNAT ATABAY Kİ J0200	AMOKSİLİN	J0200	Amoksisilin 200 mg	1	ADET	GRUP	
G0005	Amoksisilin				True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699638284399	ALFOXİL Fİ TEVA İLAÇ J0204	AMOKSİLİN	J0204	Amoksisilin 250 mg	1	ADET	GRUP	
G0005	Amoksisilin trihidrat	İKAME ÜRÜN	80	MİLİLİTRE	True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699717280069	ATOKSİLİN ATABAY Kİ J5968	AMOKSİLİN	J5968	Amoksisilin 250 mg	1	ADET	GRUP	
G0005	Amoksisilin trihidrat	İKAME ÜRÜN	80	MİLİLİTRE	True	False	False	2	TEK TESLİMAT	30	JENERİK	8699569280033	LARGOPEN BİLİM İLAÇ J5968	AMOKSİLİN	J5968	Amoksisilin 250 mg	1	ADET	GRUP	



Grup Kodu	Grup Adı	Grup Türü	Grup Ambalaj Miktarı	Grup Ölçü Birimi	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İhale Yöntemi	İlaç Adı
G0003	Amoksisilin trihidrat 200 mg/5 ml + Potasyum klavulanat 28.5 mg/5 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	İKAME ÜRÜN	70	MİLİLİTRE	J0200	Amoksisilin 200 mg/5 ml + Klavulanik asit 28.5 mg/5 ml 70 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	GRUP	AKLAV BID 200 MG/28,5 MG PEDIATRİK SUSPANSİYON HAZIRLAMAK ICIN KURU TOZ
G0003	Amoksisilin trihidrat 200 mg/5 ml + Potasyum klavulanat 28.5 mg/5 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	İKAME ÜRÜN	100	MİLİLİTRE	J0199	Amoksisilin 200 mg/5 ml + Klavulanik asit 28.5 mg/5 ml 100 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	GRUP	AKLAV BID 200 MG/28,5 MG PEDIATRİK SUSPANSİYON HAZIRLAMAK ICIN KURU TOZ (100 ML)
G0003	Amoksisilin trihidrat 200 mg/5 ml + Potasyum klavulanat 28.5 mg/5 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	İKAME ÜRÜN	100	MİLİLİTRE	J0199	Amoksisilin 200 mg/5 ml + Klavulanik asit 28.5 mg/5 ml 100 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	GRUP	AMOKLAVIN BID 200/28,5 MG ORAL SUSPANSİYON HAZIRLAMAK ICIN KURU TOZ (100 ML)
G0003	Amoksisilin trihidrat 200 mg/5 ml + Potasyum klavulanat 28.5 mg/5 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	İKAME ÜRÜN	70	MİLİLİTRE	J0200	Amoksisilin 200 mg/5 ml + Klavulanik asit 28.5 mg/5 ml 70 ml Oral Süspansiyon Hazırlamak İçin Toz	GRUP	AMOKLAVIN BID 200/28,5 MG ORAL SUSPANSİYON HAZIRLAMAK ICIN KURU TOZ (70 ML)



Grup Kodu	Grup Adı	Grup Türü	Grup Ambalaj Miktarı	Grup Ölçü Birimi	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İlaç Adı
G0033	İnsan Normal İmmunglobulin (IVIG) 5 Gram IV Flakon	İKAME ÜRÜN	5	GRAM	J1772	İnsan normal immunglobulin (IVIG) 50 mg/ml 100 ml IV Flakon	CLAIRYG 50 MG/ML, 100 ML INFUZYONLUK COZELTI (1 FLAKON)
G0033	İnsan Normal İmmunglobulin (IVIG) 5 Gram IV Flakon	İKAME ÜRÜN	5	GRAM	J1772	İnsan normal immunglobulin (IVIG) 50 mg/ml 100 ml IV Flakon	FLEBOGAMMA % 5 DIF 5 G/100 ML INFUZYON ICIN COZELTI ICEREN 1 FLAKON
G0033	İnsan Normal İmmunglobulin (IVIG) 5 Gram IV Flakon	İKAME ÜRÜN	5	GRAM	J1769	İnsan normal immunglobulin (IVIG) 100 mg/ml 50 ml IV Flakon	FLEBOGAMMA% 10 DIF 5 G/50 ML IV İNFÜZYONLUK COZELTI (1 FLAKON)
G0033	İnsan Normal İmmunglobulin (IVIG) 5 Gram IV Flakon	İKAME ÜRÜN	5	GRAM	J1769	İnsan normal immunglobulin (IVIG) 100 mg/ml 50 ml IV Flakon	GAMUNEX-C %10 50 ML IV/SC ENJEKSİYON ICIN COZELTI ICEREN FLAKON
G0033	İnsan Normal İmmunglobulin (IVIG) 5 Gram IV Flakon	İKAME ÜRÜN	5	GRAM	J1772	İnsan normal immunglobulin (IVIG) 50 mg/ml 100 ml IV Flakon	GENIVIG HUMAN IMMUNGLOBULIN 5 G/100 ML INTRAVENOZ INFUZYON ICIN COZELTI ICEREN FLAKON



Grup Kodu	Grup Adı	Grup Ölçü Birimi	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İhale Yöntemi	İlaç Adı
G0093	LİNEZOLİD 2 MG/ML 300 ML IV İNFÜZYON ÇÖZELTİSİ	ADET	J2386	Linezolid 2 mg/ml 300 ml IV Flakon Cam şişe	GRUP	LİMEXİD 2 MG/1 ML I.V. İNFÜZYON İÇİN ÇÖZELTİ İCEREN FLAKON (1 ADET)
G0093	LİNEZOLİD 2 MG/ML 300 ML IV İNFÜZYON ÇÖZELTİSİ	ADET	J5961	Linezolid 2 mg/ml 300 ml IV PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba	GRUP	LINEJECT 600 MG/300 ML IV İNFÜZYONLUK ÇÖZELTİ (1 ADET)
G0093	LİNEZOLİD 2 MG/ML 300 ML IV İNFÜZYON ÇÖZELTİSİ	ADET	J2386	Linezolid 2 mg/ml 300 ml IV Flakon Cam şişe	GRUP	LINEZONE 2 MG/ML IV İNFÜZYON ÇÖZELTİSİ
G0093	LİNEZOLİD 2 MG/ML 300 ML IV İNFÜZYON ÇÖZELTİSİ	ADET	J2386	Linezolid 2 mg/ml 300 ml IV Flakon Cam şişe	GRUP	LIZOREX 600MG/300ML IV İNFÜZYON ÇÖZELTİ İCEREN FLAKON (1 FLAKON)



Serum Materyali Seçimi

Kemoterapi ilaçları gibi bazı ilaçların torba materyali ile geçimsizliğinin söz konusu olabileceği ve/veya bu ilaçların torba materyaline tutunduğundan doz kaybı yaşandığı çalışmalarda yer almaktadır. Türkiye ilaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından ilaçlara ilişkin yayımlanan Kısa Ürün Bilgilerinde (KÜB) de bu hususlara yer verilmektedir. Bu bilgiler ışığında ve Genel Müdürlüğümüz tarafından yayımlanan Hastane Eczacılığı Hizmetleri Talimatları doğrultusunda sağlık tesislerinde ilaç hazırlama işlemlerinde bahsi geçen bilgilere uygun şekilde ilaçlar hazırlanmaktadır.

Bu nedenle "**Polipropilen**" (PP) torba materyali baz alınarak serumların jenerik ve grup tanımlarında ayırım bulunmaktadır. **Sağlık tesislerinin serum ihtiyacı planlanırken bahse konu ilaçların tüketimi göz önünde bulundurularak jenerik ve gruplar üzerinden bildirilecek talep miktarları belirlenmeli** ve sistem üzerinden bildirim jenerik ve/veya grup bazlı yapılmalıdır.



Grup Kodu	Grup Adı	Grup Ölçü Birimi	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İlaç Adı	İhale Yöntemi
G0126	SODYUM Klorür 0.9 % 500 ML SOLÜSYON PP İNFÜZYONLUK ŞİŞE/İNFÜZYONLUK TORBA (SETSİZ)	ADET	J5531	Sodyum klorür 0.9 % 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setsiz)	BIOFLEKS %0.9 NAÇL 500 ML SOLUSYON(PVC TORBA) SETSİZ	GRUP+JENERİK
G0126	SODYUM Klorür 0.9 % 500 ML SOLÜSYON PP İNFÜZYONLUK ŞİŞE/İNFÜZYONLUK TORBA (SETSİZ)	ADET	J5531	Sodyum klorür 0.9 % 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setsiz)	LAFLEKS İZOTONİK SODYUM Klorur SOLUSYONU 500 ML (SETSİZ)	GRUP+JENERİK
G0126	SODYUM Klorür 0.9 % 500 ML SOLÜSYON PP İNFÜZYONLUK ŞİŞE/İNFÜZYONLUK TORBA (SETSİZ)	ADET	J5531	Sodyum klorür 0.9 % 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setsiz)	NEOFLEKS %0,9 İZOTONİK SODYUM Klorur SUDAKİ COZELTİSİ PP-TORBA500 ML(SETSİZ)	GRUP+JENERİK
G0126	SODYUM Klorür 0.9 % 500 ML SOLÜSYON PP İNFÜZYONLUK ŞİŞE/İNFÜZYONLUK TORBA (SETSİZ)	ADET	J5531	Sodyum klorür 0.9 % 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setsiz)	POLİFLEKS %0.9 İZOTONİK 500 ML SOLUSYON	GRUP+JENERİK



Endikasyon Eşdeğeri Gruplar

Endikasyon eşdeğeri olarak bilinen etken maddeler **hem jenerik hem grup ihalesi yapılacak şekilde** sistem üzerinde tanımlanmış olup, İhtiyaç Tespit Komisyonları tarafından verilecek karar neticesinde endikasyon eşdeğer grupları üzerinden de ihtiyaç bildirimini yapılabilecektir.



Grup Kodu	Grup Adı	Grup Türü	Grup Ölçü Birimi	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İhale Yöntemi	İlaç Adı
G0128	PROTON POMPA İNHİBİTÖRLERİ 40 MG IV FLAKON ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	İKAME ÜRÜN	ADET	J2941	Omeprazol 40 mg IV Flakon	GRUP+JENERİK	ERBINNA 40 MG IV ENJEKSİYON İCİN LIYOFİLİZE TOZ İCEREN FLAKON
G0128	PROTON POMPA İNHİBİTÖRLERİ 40 MG IV FLAKON ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	İKAME ÜRÜN	ADET	J2941	Omeprazol 40 mg IV Flakon	GRUP+JENERİK	ESELAN 40 MG IV ENJEKSİYON İCİN LIYOFİLİZE TOZ İCEREN FLAKON
G0128	PROTON POMPA İNHİBİTÖRLERİ 40 MG IV FLAKON ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	İKAME ÜRÜN	ADET	J1107	Esomeprazol sodyum 40 mg IV Flakon	GRUP+JENERİK	ESEMEPROL 40 MG IV İNFUZYON / ENJEKSİYON İCİN LIYOFİLİZE TOZ İCEREN 1 FLAKON
G0128	PROTON POMPA İNHİBİTÖRLERİ 40 MG IV FLAKON ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	İKAME ÜRÜN	ADET	J1107	Esomeprazol sodyum 40 mg IV Flakon	GRUP+JENERİK	ESOBLOK 40 MG IV İNFUZYON/ENJEKSİYONLUK COZELTI İCİN TOZ İCEREN FLAKON (1 FLAKON)
G0128	PROTON POMPA İNHİBİTÖRLERİ 40 MG IV FLAKON ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	İKAME ÜRÜN	ADET	J1107	Esomeprazol sodyum 40 mg IV Flakon	GRUP+JENERİK	ESPOVİL 40 MG IV ENJEKSİYON VE İNFUZYON İCİN LIYOFİLİZE TOZ İCEREN FLAKON (1 FLAKON)
G0128	PROTON POMPA İNHİBİTÖRLERİ 40 MG IV FLAKON ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	İKAME ÜRÜN	ADET	J2995	Pantoprazol sodyum 40 mg IV Flakon	GRUP+JENERİK	GASTRAZOL-L 40 MG IV ENJEKTABL LIYOFİLİZE TOZ İCEREN 1 FLAKON
G0128	PROTON POMPA İNHİBİTÖRLERİ 40 MG IV FLAKON ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	İKAME ÜRÜN	ADET	J2995	Pantoprazol sodyum 40 mg IV Flakon	GRUP+JENERİK	HELICRAZOL 40 MG I.V. ENJEKSİYONLUK COZELTIHAZIRLAMAK İCİN TOZ



Grup Kodu	Grup Adı	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İhale Yöntemi	İlaç Adı
G0130	NON STEROİDAL ANTIENFLAMATUVAR ETKİLİ 60 G TOPİKAL JEL/KREM ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	J0736	Deksketoprofen 1.25 % 60 g Jel	GRUP+JENERİK	ELEKTRA %1,25 JEL 60 GR
G0130	NON STEROİDAL ANTIENFLAMATUVAR ETKİLİ 60 G TOPİKAL JEL/KREM ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	J1742	İbuprofen 5 % 60 g Jel/Krem	GRUP+JENERİK	GEROFEN %5 JEL 60 GR
G0130	NON STEROİDAL ANTIENFLAMATUVAR ETKİLİ 60 G TOPİKAL JEL/KREM ENDİKASYON EŞDEĞERİ GRUBU	J2118	Ketoprofen 2.5 % 60 g Jel	GRUP+JENERİK	PROFENID %2,5 MG 60 GR JEL



Rituksimab Etken Maddeli İlaç Talebi

Rituksimab etken maddeli ilaca ilişkin ilacın endikasyonuna bağlı olarak farklı jenerik ve grup talebi yapılmalıdır. Bu kapsamda “**Romatoid Artrit**” endikasyonu için “**G0037 - Rituksimab 500 Mg/ 50 ml IV Flakon, RA Endikasyonu**” grubundan talep gerçekleştirilmelidir.

Diğer endikasyonlar için jenerik bazında talep gerçekleştirilmesi gerekmektedir.



Grup Kodu	Grup Adı	Grup Türü	Grup Ölçü Birimi	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İlaç Adı
G0037	RİTUKSİMAB 500 MG/ 50 ML IV FLAKON, RA ENDİKASYONU	İKAME ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	MABTHERA 500 MG/50 ML IV INFUZYON ICIN KONSANTRE COZELTI ICEREN FLAKON (50 ML, 1 FLAKON)
G0037	RİTUKSİMAB 500 MG/ 50 ML IV FLAKON, RA ENDİKASYONU	İKAME ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	RIXATHON 500 MG/10 ML INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK ICIN KONSANTRE
G0037	RİTUKSİMAB 500 MG/ 50 ML IV FLAKON, RA ENDİKASYONU	İKAME ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	RUXIENCE 500 MG/50 ML I.V. INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK ICIN KONSANTRE
G0037	RİTUKSİMAB 500 MG/ 50 ML IV FLAKON, RA ENDİKASYONU	İKAME ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	TRUXIMA 500 MG/50 ML IV INFUZYON ICIN KONSANTRE COZELTI ICEREN FLAKON



Grup Kodu	Grup Adı	Grup Türü	Grup Ölçü Birimi	Jenerik Kodu	Jenerik Adı	İlaç Adı
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3427	Rituksimab 100 mg/10 ml 10 ml IV Flakon	MABTHERA 100 MG / 10 ML IV INFUZYON İCİN KONSANTRE COZELTI ICEREN FLAKON (10 ML, 2 FLAKON)
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	MABTHERA 500 MG/50 ML IV INFUZYON İCİN KONSANTRE COZELTI ICEREN FLAKON (50 ML, 1 FLAKON)
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3427	Rituksimab 100 mg/10 ml 10 ml IV Flakon	NOVEX 100 MG/10 ML I.V. INFUZYONLUK COZELTI ICİN KONSANTRE
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	NOVEX 500 MG/50 ML I.V. INFUZYONLUK COZELTI ICİN KONSANTRE
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3427	Rituksimab 100 mg/10 ml 10 ml IV Flakon	REDDITUX 100 MG/10 ML INFUZYON COZELTESİ HAZIRLAMAK İCİN KONSANTRE COZELTI
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	REDDITUX 500 MG/50 ML INFUZYON COZELTESİ HAZIRLAMAK İCİN KONSANTRE COZELTI
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3427	Rituksimab 100 mg/10 ml 10 ml IV Flakon	RIXATHON 100 MG/10 ML INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK İCİN KONSANTRE
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	RIXATHON 500 MG/10 ML INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK İCİN KONSANTRE
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3427	Rituksimab 100 mg/10 ml 10 ml IV Flakon	RUXIENCE 100 MG/10 ML I.V. INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK İCİN KONSANTRE
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	RUXIENCE 500 MG/50 ML I.V. INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK İCİN KONSANTRE
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3427	Rituksimab 100 mg/10 ml 10 ml IV Flakon	TRUXIMA 100 MG/10 ML IV INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK İCİN KONSANTRE (2 FLAKON)
TG0036	RİTUKSİMAB 100/500 MG IV FLAKON	TAMAMLAYICI ÜRÜN	ADET	J3428	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon	TRUXIMA 500 MG/50 ML IV INFUZYON İCİN KONSANTRE COZELTI ICEREN FLAKON



Sağlık Market Eylül 2023 Rituksimab Etken Maddeli İlaç Talebi

İl Adı	Rituksimab 100 mg/10 ml 10 ml IV Flakon (J3427)	Rituksimab 500 mg/50 ml 50 ml IV Flakon (J3428)	Rituksumab 500 mg/ 50 ml IV Flakon, RA Endikasyonu (G0037)
• AKSARAY	90	Talep Yapılmamış	210
• DİYARBAKIR	228	Talep Yapılmamış	150
• MERSİN	152	Talep Yapılmamış	113
• YOZGAT	24	Talep Yapılmamış	46



Faturalandırma

Sağlık tesislerinin ihtiyaç bildirimleri doğrultusunda yapılacak alım neticesinde ilaçlar uhdesinde kalan firma tarafından adet bazında faturalandırılacaktır. Örneğin, sağlık tesisleri tarafından **Grup Ölçü Biriminde** belirtilen cinsten (Ör. 100.000 ml, 250.000 mg şeklinde) ihtiyaç miktarları ekran üzerinden girilecek ve alım sonrasında belirtilen 'mililitre veya miligrama karşılık gelen ürün adedi şeklinde' firma tarafından faturalandırma işlemi gerçekleştirilecektir.



Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar

Farklı kullanım yolları bulunan (**IV/IM/IV-IM**) aynı etken madde jenerik tanımlı ürünlerin talep işlemleri yapılırken, ürün formunun doğruluğu kontrol edilmesi gerekmektedir.

Jenerik Kodu	Jenerik Tanımı	İhale Yöntemi	Grup Kodu	Grup Adı
J5420	Seftriakson disodyum 1 g IV/IM Flakon	GRUP	G0137	Seftriakson disodyum 1 g IV Flakon
J3595	Seftriakson disodyum 1 g IV Flakon	GRUP	G0137	Seftriakson disodyum 1 g IV Flakon
J3594	Seftriakson disodyum 1 g IM Flakon	JENERİK		



Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar

Jenerik tanımlarında yer alan aynı etken maddelerin **tuzları** değişkenlik gösterebilir. Bu ürünlerin tuzlarına ait **Terapötik Endikasyonlar** farklı olduğu için talep aşamasında jenerik tanımına dikkat edilmelidir.

Jenerik Kodu	Jenerik Tanımı	Jenerik Ölçü Birimi	İhale Yöntemi	İlaç Adı
J2618	Metilprednizolon asetat 40 mg/ml Flakon	ADET	JENERİK	DEPO-MEDROL 40 MG/ML ENJ. SUS. ICEREN 1 FLAKON
J2618	Metilprednizolon asetat 40 mg/ml Flakon	ADET	JENERİK	DEPOMEDROL 40 MG 1 FLAKON
J2618	Metilprednizolon asetat 40 mg/ml Flakon	ADET	JENERİK	DEPO-MEDROL 40 MG/ML ENJ. SUS. ICEREN 1 FLAKON
J2623	Metilprednizolon sodyum süksinat 40 mg Ampul/Flakon	ADET	JENERİK	METICURE 40 MG IM/IV ENJ. ICIN LIYOFILIZE TOZ ICEREN FLAKON (1 FLAKON VE 1 COZUCU AMPUL)
J2623	Metilprednizolon sodyum süksinat 40 mg Ampul/Flakon	ADET	JENERİK	TREDISON 40 MG IM/IV ENJEKSİYONLUK/INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK ICIN TOZ VE COZUCU (1 FLAKON + 1 COZUCU AMPUL)
J2623	Metilprednizolon sodyum süksinat 40 mg Ampul/Flakon	ADET	JENERİK	PREDNOL-L 40 MG 1 AMPUL
J2623	Metilprednizolon sodyum süksinat 40 mg Ampul/Flakon	ADET	JENERİK	CORTIPOL 40 MG I.M./I.V. ENJEKSİYONLUK/INFUZYONLUK COZELTI HAZIRLAMAK ICIN TOZ VE COZUCU



Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar

Farklı jenerik formları bulunan aynı etken madde içerikli ilaçların (**tablet, enterik kaplı tablet, film kaplı tablet, ampül, suppozituar, süspansiyon...**) talep işlemi yapılırken ürün formunun doğruluğu kontrol edilerek talep yapılması gerekmektedir.

Jenerik Kodu	Jenerik Tanımı	İhale Yöntemi
J0269	Asetaminofen (Parasetamol) 10 mg/ml 100 ml İnfüzyon Solüsyonu	JENERİK
J0336	Asetaminofen (Parasetamol) 500 mg Film Tablet/Tablet	JENERİK
J0273	Asetaminofen (Parasetamol) 120 mg Supozituar	JENERİK
J0291	Asetaminofen (Parasetamol) 160 mg/5 ml 120 ml Şurup	JENERİK
J0293	Asetaminofen (Parasetamol) 240 mg Supozituar	JENERİK
J5418	Asetaminofen (Parasetamol) 500 mg Efervesan/Poşet/Saşe/Kaşe	JENERİK
J0284	Asetaminofen (Parasetamol) 160 mg Lak Tablet	JENERİK
J0340	Asetaminofen (Parasetamol) 650 mg Tablet	JENERİK



Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar

Jenerik Kodu	Jenerik Tanımı	İhale Yöntemi
J0939	Diklofenak sodyum 75 mg/3 ml IM Ampul	JENERİK
J0938	Diklofenak sodyum 75 mg SR Tablet	JENERİK

Jenerik Kodu	Jenerik Tanımı	İhale Yöntemi
J0739	Deksketoprofen 25 mg/ml 2 ml Ampul	JENERİK
J6072	Deksketoprofen 25 mg Film Tablet	JENERİK



Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar

Jenerik Kodu	Jenerik Tanımı	İhale Yöntemi
J7342	Lidokain 10 % 20 ml Sprey	JENERİK
J6692	Lidokain 10 % 40 ml Sprey	JENERİK
J2366	Lidokain 10 % 50 ml Sprey	JENERİK
J5348	Lidokain 4 % 5 g Krem	JENERİK
J2368	Lidokain 5% 30 g Merhem/Pomad	JENERİK
J6813	Lidokain HCl 1 % 15 ml Kulak Damlası	JENERİK
J2375	Lidokain HCl 20 mg/ml + Epinefrin HCl 0.0125 mg/ml 1.8 ml Karpül	JENERİK
J2376	Lidokain HCl 20 mg/ml + Epinefrin HCl 0.0125 mg/ml 2 ml Ampul	JENERİK
J2379	Lidokain HCl 20 mg/ml 2 ml Ampul	JENERİK
J2380	Lidokain HCl 20 mg/ml 5 ml Ampul	JENERİK
J2378	Lidokain HCl 20 mg/ml 10 ml Ampul	JENERİK
J2370	Lidokain HCl 100 mg/ml 5 ml Ampul	JENERİK



Talep Aşamasında Dikkat Edilecek Hususlar

Jenerik Kodu	Jenerik Tanımı	İhale Yöntemi
J2757	Multiple Dengeli Elektrolit Solüsyonu 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setsiz)	JENERİK
J5815	Multiple İdame Elektrolit Solüsyonu-M %5 Dekstrozlu 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setsiz)	JENERİK
J2765	Multiple Pediatrik İdame Elektrolit Solüsyonu %5 Dekstrozlu 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/ Torba (Setsiz)	JENERİK
J2759	Multiple Dengeli Elektrolit Solüsyonu-S (7,4 pH) 500 ml Solüsyon PE/PP/PVC İnfüzyonluk Şişe/İnfüzyonluk Torba (Setsiz)	JENERİK



ANLAŞMA METNİ

Beşeri Tıbbi Ürünler

Çerçeve Anlaşma İlanı

Malzeme Listesi

İdari Ve Teknik Hususlar

DAHA FAZLASI

T.C. Sağlık Bakanlığı (SB) bağlı kurum ve kuruluşları ile ihtiyaç sahibi diğer kamu kurum ve kuruluşlarının, sağlık hizmeti sunumlarının yürütülmesinde ihtiyaç duydukları beşeri tıbbi ürünlerin Devlet Malzeme Ofisi (DMO) aracılığıyla temini amacıyla "Sağlık Market"te (SM) yer alacak ürün ve firmaların belirlenmesi için firmalarla 1 yıl süreli "Sağlık Market Beşeri Tıbbi Ürünler Çerçeve Anlaşması" imzalanmaktadır.

T.C. Sağlık Bakanlığı (SB) bağlı kurum ve kuruluşları ile ihtiyaç sahibi diğer kamu, sağlık hizmeti sunumlarının yürütülmesinde ihtiyaç duydukları beşeri tıbbi ürünlerin Devlet Malzeme Ofisi (DMO) aracılığıyla temini amacıyla "Sağlık Market"te (SM) yer alan beşeri tıbbi ürünlere ulaşmak için aşağıdaki bağlantıyı kullanınız.

TÜM ÜRÜNLER

T.C. Sağlık Bakanlığı (SB) bağlı kurum ve kuruluşları ile ihtiyaç sahibi diğer kamu, sağlık hizmeti sunumlarının yürütülmesinde ihtiyaç duydukları beşeri tıbbi ürünlerine ilişkin idari ve teknik hususlar bulunmaktadır.

T.C. Sağlık Bakanlığı (SB) bağlı kurum ve kuruluşları ile ihtiyaç sahibi diğer kamu, sağlık hizmeti sunumlarının yürütülmesinde ihtiyaç duyulan beşeri tıbbi ürünlerin Devlet Malzeme Ofisi (DMO) aracılığıyla temini amacıyla "Sağlık Market"te (SM) yer alan beşeri tıbbi ürünlerine ilişkin idari ve teknik hususlar bulunmaktadır. (dmo.gov.tr/SM)

SAĞLIK MARKET BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNLERE AİT İDARİ VE TEKNİK HUSUSLAR
A- İDARİ HUSUSLAR- RADYOFARMASÖTİKLER HARİÇ 5.11.2021

MADDE 1- Genel Hususlar

(1) Her ilaç, kalenin Sağlık Bakanlığının ruhsat formüne uygun olarak Bakanlık tarafından kabul edilmiş ve onaylanmış orijinal ambalajında
(2) Taklif edilecek ilaçların ve ilahe listesindeki ilaçların etken maddeleri, dozlari, farmasöötik formları (*) ve birimleri/birimleri ile tam olarak aynı (*) ilaçların farmasöötik şekilleri herhalde aynı yapılmış ise listede yazılmıy bu ilaç için yüklenicisi tarafından satışa sunulmak üzere Sağlık Bakanlığında alımıy belirlenmiş ilahe ruhsatında kayıtlı farmasöötik şekli esas alınacaktır. (Örneğin dozajı yerine kapsül veya tablet, ampul yerine fişion, şırıngı yerine süspansiyon vb. yapılmış olabilir.)
(3) Müşterilerin talebi durumunda firma ürünü ait Sağlık Bakanlığınca onaylanmış olan teknik bilgi yerine bilgi belgesi (ünyeseydeğirlik belgesi, ilacın üretici firmasıy ruhsat dosyasında bulunması stabilite ve kimyasal bilgisi vb.) misliyeneye en kısa sürede teslim edilecektir.

MADDE 2- Mıat/Son Kullanılma Tarihi Ve Değeri

(1) İlaçlar ve serumlar, teslim alınırken; 1 (bir) yıldız (iki) yıl mıatlı olanlar en az 12 (on iki) ay, 2 (iki) yıl a) Üretici firmadan daha uzun mıatlı ürünü olmadıkça kabul edilebilecektir.
b) İlacın seçiliyeti gör önüne alındıkında tüketim miktar c) Tüketim dağılımı yapılmamış ve müşterilerde b belirlenmiş ürünler için 24 ay ve daha kısa mıatlı olan uzun mıatlı olan ürünler için ise en az 20 (yirmi) ay;
(2) Genek güvlenmesi halinde müşteri tarafından ürünü alımıy Sağlık Bakanlık analizi laboratuvarlarında de edilmeyi tepeit edilen miktar kadar ürünü bu maddede teslim edilecektir. Ayrıca yapılmış tabii, nakliye, amir
(3) Test için gönderilmiş olan ilahe ve serum ödesi fiş gönderilecek miktarda kadar ürünü firma tarafından kabul edilecektir.

MADDE 3- Etiket Ve Ambalaj

(1) Müşteriyeye teslim edilen ürünlerin iç ve dış ambalajı teslimat tarihinde geçerli olan genel "Beşeri Tıbbi İlaçlar Barkod Uygulanması Kılavuzu"na uygun olacak şekilde, miat, seri numarası vb. ifadeler silinmeyecek şekilde
(2) Ürünü uygun şekilde ambalajlanmasını esas alan komu ürünler firmayla bildirim yapılmaması münasele
(3) Ambalajı cam olan parenteral solüsyonlar için en az 4 (dört) yıldızlık parenteral solüsyonlar;
(4) Her torba kenetlenmiş şekilde olacaktır.
b) Torbaların üstünde ayrıca plastik bir zarfla kaplı olacak şekilde
(5) Farklı seri lot ve miatlı ürünlerin aynı kolide yer ambalajı vb.) Ayrıca kolli üzerinde ve irsalyede farklı olacaktır.

MADDE 4- Teslim Yeri, Şekli, Süresi

(1) İlaçların etken maddeleri, dozlari ve farmasöötik y olacaktır. Teslimat sırasında doğabilecek yanlışlıkların
(2) Yüklenicisi, sipariş komu ürünleri ambalajlanmamış "Kaliteli Alınması" kadar tutuşarak teslim edilmişinden veya kargo elemanları (nakliyeciler ilaçlar hariç) vasıtasıyla
(3) Müşterilerin teslim edilen ürünler ile, Takip Süresi belirlenmiş ürünler olacaktır. Bildirim yapılmış ürünler bildirimi olmayan ürünler teslim olunmayacaktır.
(4) Teslimat, mesai saatleri içerisinde tamamlanacaktır.

MADDE 5- Sevki İrsalyesi

(1) Yüklenicisi, düzenleyeceği sevki irsalyesinde; tebli barkod numaralarını ve son kullanma tarihlerini yazacaktır.

MADDE 6- Müayene Kabul

(1) Ürünün müşteriye teslimat sırasında veya sonra durumda olduğu tepeit edilen miktar kadar ve "Mıat yüklenicisi tarafından 10 (on) gün içinde müşteriye teslim edilecektir."

MADDE 7- Sipariş

(1) Müşteri tarafından siparişe belirlenmiş miktarda; aynı Bu ürünler ait fatura ödeme kapsamı dışında; (2) İlahe miktarlarında kamu birimi katsayısına makul (3) Müşteriyeye teslim edilecek Nakliyeciler (Kurum) ve

SAĞLIK MARKET BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNLERE AİT İDARİ VE TEKNİK HUSUSLAR
A- İDARİ HUSUSLAR- RADYOFARMASÖTİK 23.02.2022

MADDE 1- Genel Hususlar

(1) Ürününler gerekli Nitelikler Dışlanılması Kurumu (NDK), belgelesit, lisansları ve ilgili izinleri olacaktır.
(2) Ürününlerden T.C. Sağlık Bakanlık ruhsatı veya lisans belgesi veya ruhsat veya lisans alınacaktır.
(3) Radyoaktif ilaçların NDK, e devri işlemleri yüklenicisi tarafından yapılacaktır olup, masrafları tamamını yüklenicisiye aittir.
(4) Jeneratörlerin son kullanma tarihi sırasında zararlanmalarına (mıat) işlemleri için 30 gün içinde yüklenicisi tarafından geri alınacaktır. Jeneratörlerin ve diğer radyoaktif atıkların yüklenicisiye devri için gerekli masraf ve nakli işlemleri ilgili firma tarafından karşılanacaktır.
(5) F-131 kapsül ve solüsyonların kurupun zararları son kullanma tarihi sırasında 30 gün içinde sağlık tesisi tarafından firmaya teslim edilecektir.

MADDE 2- Etiket Ve Ambalaj

(1) Ürününler, orijinal paketlerinde, açıklanmış ve kullanılması talimatları ile teslim edilecektir. Firma vazoletinde olduğu her kolide münasele için ilk teslimatın ürünlerin kullanılmasını talimatlarını vazolet, ruhsat izinleri ile Türkiye çevrimli kullanılması talimatları verilecektir.
(2) Ürünü, radyoaktif korumasız (kirilimsiz) dışlanılacaktır. Ambar, sıvama ve saklanması olumsuz şekilde ambalajlanmıştır olacaktır. Ambalajlanmamış jeneratörün adı, radyoaktif miktari, kalibrasyon tarihi, son kullanma tarihi ve intravenöz formlarda steril olmasını hususunda yanlı olduğu bilgiletilmesi etikeit olacaktır.

MADDE 3- Teslim Yeri, Şekli, Süresi

(1) Teslimat siparişe belirlendiği şekilde kalibrasyon tarihinden/sonundan önce olacaktır.
(2) Takasayım-99m jeneratörleri, pazartesi sabahı 07:00-09:30 saatleri arasında talep edilen aktivite miktarlarında (teslim günü radyoaktifitesine uygun miktarda) olacak şekilde teslim edilecektir.
(3) Takasayım-99m jeneratörleri için yüklenicisi, belirlenmiş minimum aktivite tutarını her siparişe temin etmek zorundadır. Bahsi geçen minimum aktivite miktarı ilk gün için talep edilen radyoaktifite +/- %10 farklılık gösterilebilir. Ancak 2. gün için bahsi geçen minimum aktivite miktarı, talep edilen radyoaktifite miktarının uygun borusunu sıvama sırasında olacaktır. Yüklenicisi, jeneratör ile birlikte haftalık borusunu tablonun vazoletir.
(4) Yurtiçindeki nakliyecilerden ya da global nakliyecilerden kaynaklı olarak vazolet ya da benzeri nedenlerden dolayı gecikme veya etikeit alınması durumu oluştuğunda, belgelesitme kaydı ile jeneratör parçaları teslim olarak, etikeit aktivite miktarı %10 üzerinde olduğu durumlarda müşterinin daha önce bildirdiği kaydı ile etikeit kalan miktar yüklenicisi onay alınarak bir sonraki jeneratör/jeneratörleri ilave yapılabilir.
(5) Halinde belirlenmiş dağıtım listesine uygun şekilde sipariş talepleri en az 10 iş günü önce içinde yüklenicisiye bildirilecek olup, siparişi belirlenmiş süre içerisinde teslimat gerçekleştirilmelidir. Müşterinin talep emüsü halinde aynı il ve/veya bölge içerisinde olması kaydıyla dağıtım planı değiştirilebilir.
(6) Yüklenicisi, Takasayım-99m jeneratörlerinin tamamında ve etikeitler olarak teslim edilebilmesi için gerekli önlemleri almak zorundadır. Ürünün tabirindeki değişiklikler nedeniyle teslimat yapılmayacaktır. kaftanlar, en az 1 (bir) ay önceden bildirilmelidir.
(7) F-131 kapsül formları; kalibrasyon tarihinde ve saatinde irsalye aktivitede (teslim günü radyoaktifitesine uygun miktarda) olacak şekilde ilgili sağlık tesisine en geç kalibrasyon günü 09:30 da teslim edilecektir.
(8) Yüklenicisi, ilgili sağlık tesislerinin birimlerinde radyoaktif maddelerin transfer işlemlerini gerçekleştirecektir.

MADDE 4- Ayrılmış Mıat

(1) Tedarikçi, vazolet kurlarına göre komisyon miktarda siparişe ve ruhsat gerektirilmesi ilişkin yapılmış dışlanılmalara uygun mali teslim etmek zorundadır.
(2) Bakanlık tarafından belirlenmiş münaseleler karar verilmiş ürünler tedariçisi tarafından müşteriye bildirimini münaselelik en geç 10 gün içerisinde ücretsiz olarak yapılacaktır.
(3) Jeneratörlerin etikeit olarak çalışmasını veya kullanılmasını sağlayacağı, kullanılmasını kaynaklı olmayan herhangi bir sorun söz konusu olduğunda yüklenicisi jeneratör 1 iş günü içinde kontrol ederek sorunun tepeit edip lojistik parçaları uygun olduğu takdirde re-mıatını emüsü veya yeni jeneratör ile değiştirilecek Nitelikler Tep belirlenmesi teslim etilecektir.
(4) Bu maddede yer alan yüklenicinin/yüklenicinin yerine getirilmemesi halinde DMO, müşterinin de bilgisi dahilinde uygun gördüğü ünlü ile firmaya tedariçisi yoluna geçecektir. Bu durumda, tedariçisi siparişi olan münasele bedeline ilave olarak bu ürünlerin daha fazla bedelle teslim edilmesi halinde aradaki fiyat farkını da ödemeyi, aynı takdirde sırtaklılık durumunda kusurlarını kabul ve taahhüt eder. Bu maddede yazılmamış olmasına rağmen en kısa sürede ilgili münaselede alımıy olan ürünler son münasele tarihine kadar geçerli olacaktır.

MADDE 5- Geceleme

(1) Üretici ülkelerinde tıbbi, grv, reaktör bakımı gibi nedenlerle sevkiyet sırasında oluşabilecek kaza, uçak rötarı, uçak saati değişikliği vb. lojistik nedenlerden kaynaklanabilecek münasele sebepiler ile ilgili gecikmeler belgelesiterek teslimat tarihinden önce (reaktör bakımı ve tıbbi işe 1 ay içerisinde) bildirilmelidir. Önceden bildirilmeyen ve belgelesitilmeyen münaseleler kabul edilmeyecektir. Müşteri sebepiler dışında radyoaktif maddelerin belirlenmesi teslimat tarihinden ve saatinden daha geç teslim edilmesi radyoaktif münaseleler nedeniyle ile aktivite miktarı azalmasına ve borusunu işlemleri ile alaklı ve hasta ruhsatlarında emüsü içinde alınmaması yol alınacaktır. Bu nedenle belgelesitilecek münaseleler nedeniyle belirlenmiş gecikme söz konusu olduğunda yüklenicisi etikeit gelen miktar daha sonra talebi emüsü münaseleler olacaktır.

(2) Yüklenicisi F-131 kapsül ve solüsyonların tamamında ve etikeitler olarak teslim edilebilmesi için gerekli önlemleri almak zorundadır. Üretici ülkelerinde tıbbi, grv gibi nedenlerle ve münasele kaynaklı olarak etikeitlerden kaynaklanabilecek gecikmeler belgelesiterek teslimat tarihinden önce bildirilmelidir.

MADDE 6- Ödeme ve Sevki İrsalyesi

(1) Ürünü bedeli, müşterinin ruhsat alınması belirlenmesini uygun olarak teslim aldığı DMO'ya bildirimini münaselelik, tedariçisi tarafından irsalye edilecek fatura karşılığında DMO muvafık dahilinde 30 gün içinde ödenecektir.
(2) Sevki irsalyesinde; ilacın Adı, Barkodu, Barkoda yoksa (Kapsülün Dışı olduğunda belirlenmiş ilahe), Miktarı yazacaktır.

SAĞLIK MARKET BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNLERE AİT İDARİ VE TEKNİK HUSUSLAR
B- TEKNİK HUSUSLAR 5.11.2021

SERUMLAR

MADDE 8- Serumlara İlişkin Özel Hususlar

(1) Serum kolileri koliler üzerinde belirlenmiş olan maksimum yükseklikte istifleme yapılmamış materyalden yapılmış olacaktır. Serumların teslimatından sonra kolli özellikleri sebebiyle zayıflama gerçekleşmesi durumunda zarar firması tarafından karşılanacaktır. Firma tarafından teslimat

li ve eskikliği olacaktır. Serumlarda; a girişli, diğeri ise ilahe; süspansiyon ve ağır katılaşma olacaktır.

ta olacaktır.

lıdır; içine dökülmüş sıvıya geçebilecek plastik madde miktarda olacaktır.

da set ucunun kendiliğinden çalınması ya da etrafından olacaktır. Serum seti aşığıda yer alan özellikleri taşıyacaktır; içinde hava çıkışı kapaklığı bulunmayacaktır; bozma filtrelisi seti (bozmasız) hava çıkışı kapaklığı bulunmayacaktır; bozma içinde kullanılan PVC'ye ait amulaz ve veya metalik olacaktır.

olacaktır.

bulunmayacaktır, pürüzsüz bir yapıda olacaktır. Uç kısmı



Beşeri Tıbbi Ürün Teslim Aşamasında Dikkat Edilmesi Gerekenler

İlaçlar ve serumlar teslim alınırken;

- **1 (bir) yıldan az miatlı** olanların en az raf ömrünün 2/3'ü kadar,
- **1 (bir) yıl miatlı** olanlar en az 10 (on) ay,
- **2 (iki) yıl miatlı** olanlar en az 12 (on iki) ay,
- **2 (iki) yıldan uzun miatlı** olanlar için ise raf ömrünün en az yarısı kadar miatlı olacaktır.
- **Üretici firmanın daha uzun miatlı ürün olmadığına dair sağlık tesisine tevdi edilen yazılı beyana ve değişim taahhüdüne istinaden kısa miatlı ürünler kabul edilebilecektir.**
- İlacın aciliyeti göz önüne alındığında tüketim miktarı da uygun ise **sağlık tesisinin onayı ile yakın miatlı ilaç teslimatı yapılabilecektir.**



Beşeri Tıbbi Ürün Teslim Aşamasında Dikkat Edilmesi Gerekenler

- Ürünün uygun şekilde ambalajlanmaması nedeniyle meydana gelebilecek hasar, zarar ve eksikliklerden firma sorumludur. Bu durumda söz konusu ürünler firmaya bildirim yapılmasını müteakip en fazla 10 (on) gün içerisinde yenisi ile değiştirilecektir.
- Farklı seri/lot ve miatlı ürünlerin aynı kolide yer alması durumunda; koli içerisinde karışmayacak şekilde yerleştirilmelidir. Koli üzerinde ve irsaliyede farklı seri/lot ve miatlı ilaçların bilgileri açık olarak yazılmalıdır.



Beşeri Tıbbi Ürün Teslim Aşamasında Dikkat Edilmesi Gerekenler

- Yüklenici, sipariş konusu ürünlerin ambalajlanmasından, yüklenmesinden, taşınmasından, dağıtılmasından, boşaltılmasından ve **sağlık tesisinin 'Mal Kabul Alanına' kadar taşınarak teslim edilmesinden sorumludur.** Yüklenici bu sorumluluklarını kendi yetkili elemanları veya ecza depoları elemanları veya kargo elemanları (narkotik ilaçlar hariç) vasıtasıyla yerine getirebilecektir.
- Sağlık tesislerine teslim edilen ürünler İlaç Takip Sistemi (İTS)'ne yüklenici tarafından bildirilecektir. Ürünlerin teslimatı sisteme yapılan bildirim üzerinden yapılacaktır. **Bildirimi yapılan ürünler İTS işlemleri için PTS ID No ile kodlanacak ve PTS ID No'ları irsaliye üzerine işlenecektir. Bildirimi olmayan ürünler teslim alınmayacaktır.**
- Teslimatlar mesai saatleri içerisinde tamamlanacak şekilde planlanacak ve mesai saati dışında ürün kabul edilmeyecektir.
- Yüklenici, düzenleyeceği **sevk irsaliyesinde**; teslim ettiği ilaçların seri/lot numaralarını, her seri/lot numarasından ne miktarda (adet) teslim ettiğini, barkod numaralarını ve son kullanma tarihlerini yazacaktır.



Beşeri Tıbbi Ürün Teslim Aşamasında Dikkat Edilmesi Gerekenler

Anestezi Gazları İçin Özel Hükümler

- Anestezi inhalasyon solüsyonlarını teslim edecek yüklenici, bu ilaçların verilmesinde kullanılan ÜTS kaydına sahip vaporizatörler ile CE belgeli ve **ÜTS kaydına sahip adaptörlerini ücretsiz karşılayacaktır.**
- **Inhalasyon anesteziğini tedarik eden yüklenici, sağlık tesisindeki anestezi cihazlarına uygun vaporizatör tedarik ve teslim etmekle mükelleftir.**
- Yüklenici sağlık tesisinin talebine göre verilen ürünün içeriğine uygun dizaynı ve kalibrasyonu yapılmış hastanedeki anestezi cihazlarına uyumlu vaporizatörleri, inhalasyon anesteziğinin teslim edilmeye başlanmadan **en geç 7 (yedi) gün önce** hastanedeki anestezi cihazlarına monte etmiş olmalıdır.



Beşeri Tıbbi Ürün Teslim Aşamasında Dikkat Edilmesi Gerekenler

Anestezi Gazları İçin Özel Hükümler

- Yüklenici sağlık tesisi idaresinden randevu alarak sağlık hizmet sunumunda aksaklık yaşanmayacak şekilde vaporizatörlerin yerleşimini sağlayacak ve çalışır halde idareye teslim edecektir. **İdame kalibrasyonlar düzenli olarak yapılacaktır.**
- **Vaporizatörlerin her türlü bakım, onarım, tamir ve kalibrasyonları ücretsiz olarak yapılacaktır.** Firma, kalibrasyonu Tıbbi Cihazlarla İlgili Mal ve Hizmet Alımı İşlemleri Genelgesi gereğince Tıbbi Cihazların Test, Kontrol ve Kalibrasyonu Hakkında Yönetmelik ve Biyomedikal Metroloji Faaliyetleri Kılavuzuna uygun olarak yılda en az 1 kez gerçekleştirilmesini ve **olası arıza durumlarında tamirini gerçekleştirilemiyorsa 24 (yirmi dört) saat içerisinde yeni cihazı temin etmekle yükümlü olacaktır.**
- **Anestezi inhalasyon ilacının kullanımı süresince bozulan ya da tamire gönderilen vaporizatör yerine yeni vaporizatör verilmelidir. Eczane deposunda ilaç tükenene kadar vaporizatörler ameliyathanede kurulu vaziyette durmalıdır**



Beşeri Tıbbi Ürün Teslim Aşamasında Dikkat Edilmesi Gerekenler

Serumlar için Özel Hükümler:

- Kolilerin üzerinde belirtilmiş olan **maksimum yükseklikte istiflenmeye** dayanıklı materyalden yapılmış olmalıdır. Serumların tesliminden sonra koli özellikleri sebebiyle zayıt gerçekleşmesi durumunda zarar firma tarafından karşılanacaktır.
- Firma tarafından teslimat esnasında **serum kolileri palet üzerine yerleştirilmiş şekilde teslim edilecektir.**



Beşeri Tıbbi Ürün Teslim Aşamasında Dikkat Edilmesi Gerekenler

Soğuk Zincire Tabi İlaçlar İçin Özel Hükümler:

- Yüklenici tarafından ilaç kutuları soğuk zincirin kırılmasını engelleyecek şekilde uygun taşıma kapları ile transfer edilecektir. İlaç ve akü birbirine temas etmeyecek şekilde yerleştirme sağlanacaktır. Dış koli ambalajında teslim eden ve teslim alanların uyarılması açısından, görülecek bir yerde “**Soğuk Zincir (+2) - (+8)°C’de saklanmalıdır.**” uyarı etiketi yapıştırılması zorunludur.
- Yüklenici; sipariş edilen soğuk zincire tabii ilaçlardan teyidi alınan miktarları, **soğuk zincir kurallarına uygun olarak indikatörlü etiket veya sıcaklık kaydedici dijital dereceler (datalogger) gibi teknolojilerle en geç 72 saat içerisinde teslim etmelidir.**
- Soğuk zincir ilaç teslim alınırken **sağlık tesisi tarafından zincirin kırılıp kırılmadığı incelenmeli ve zincirin kırıldığı tespit edilen ilaçların kabulü yapılmayacaktır.** Komisyonun kontrolü sırasında soğuk zincirin kırıldığını tespit edilirse söz konusu ilaçlar işaretlenerek iade edilecek ve aynı miktarda yeni ürün şartnameye uygun olarak en kısa sürede teslim edilecektir.



Teşekkür ederiz...

