

T.C.  
SAĞLIK BAKANLIĞI  
Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü  
Mali İşler ve Stok Yönetimi Daire Başkanlığı

Sayın Yetkili;

Kamu kaynaklarının etkin ve verimli kullanılabilmesi, ihtiyacın zamanında temini, kaliteli malzemenin alınabilmesi ve güvenilir, eşit ve rekabetçi bir alım sürecinin sağlanması için mevcut teknik şartnamenin/dokümanın iyi değerlendirilerek yaklaşık maliyete teklif verilmesi, doğru bir yaklaşık maliyetin oluşturulmasına, alım yöntemi ve sürecinin doğru bir şekilde belirlenmesine katkı sağlayacaktır. Bu hassasiyetle yaklaşık maliyetlere -gerçekçi- fiyat teklifi verilmesini önemle rica ederiz.

**YAKLAŞIK MALİYETE ESAS BİRİM FİYAT TEKLİF CETVELİ**

**Kinin Sülfat Etkin Maddeli İlaç Alımı**

Sıra No	Birim Fiyata Esas İş Kaleminin Adı	Miktar	Birim	Birim Fiyat	Toplam Fiyat
1	Kinin Sülfat Etkin Maddeli İlaç	3.000	Tablet		

Yukarıda belirtilen ..... kalem malzemeyi / hizmeti KDV hariç ..... TL' den  
(Yalnız .....) bedel ile

Teknik şartnameye uygun olarak vermeyi / yapmayı kabul ve taahhüt ediyorum.

FİRMA  
KAŞE VE İMZA

Not: Sayın Yetkili Teklifinizi 11.08.2023 tarih saat 17.00'ye kadar göndermenizi rica ederiz.

Mali İşler ve Stok Yönetimi Daire Başkanlığı- Satın Alma DMO Ön Hazırlık Birimi  
Sağlık Mah. Adnan Saygun Cad. No:55 Sıhhiye Çankaya/ ANKARA  
İletişim: Telefon :(312) 565 50 49- 565 50 99  
e-posta: hsgm.onhazirlik@saglik.gov.tr

## KİNİN SÜLFAT ETKİN MADDELİ İLAÇ ALIM TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu şartname ile, T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü tarafından aşağıda belirtilen özelliklerde her bir tablet, 200 mg Kinin Sülfat etkin maddesini içeren 3000 (üçbin) tablet sıtma tedavi ilacı satın alınacaktır.

### 1. Madde: Formülasyon

Her bir tablet, 200 mg Kinin Sülfat etkin maddesini içerecektir. Preparat formülasyonunu oluşturan etkin madde ve yardımcı maddeler kalitatif ve kantitatif olarak uygun teknik ve formülasyon özelliklerine sahip olmalıdır. Etkin madde, yardımcı madde ve dolgu maddeleri ürünün ruhsatında belirtilen miktar sınırlarını aşmamalıdır.

### 2. Madde: Bilgi ve Belgeler

1- Preparata ait üretim yerinin FDA, Avrupa Birliği üye ülkeleri veya PIC/S üyesi ülkelerin yetkili otoritesi tarafından onaylanmış güncel iyi imalat uygulamaları belgesi (GMP) veya yurt dışındaki üretim yerinin T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından denetlendiğini gösterir belge sunulmalıdır.

2- Preparat Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yayımlanan güncel 'yurt dışından tedarik edilen ilaçlar' listesinde yer almalıdır.

3- Sevk irsaliyesinde teslim edilen ilaçların seri numaraları ve miktarları belirtilecektir.

### 3. Madde: Diğer Hükümler

1- Her ambalaj içerisinde aynı seriden ilaç bulunacaktır.

2- Teslim edilecek ilaçların son kullanma tarihleri teslim tarihinden itibaren en az 24 ay olmalıdır.

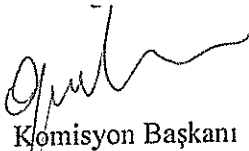
3- Teslim edilen ilaçlarda miat süresi içerisinde herhangi bir bozulma tespit edildiğinde yüklenici firma bu ilaçları 30 gün içerisinde yenisiyle değiştirmek zorundadır.

4- İlaçların teslimatı sırasında tespit edilen ambalajı bozuk, yırtık, kırık ve çatlak ilaçların tümünden yüklenici firma sorumludur ve istenildiği takdirde yeni ilaçlarla değiştirmekle yükümlüdür.

5- İlaçların son kullanma tarihi ay ve yıl olarak her ambalajın üzerinde bulunmalıdır.

6- İlacın teslimatı tek parça halinde Genel Müdürlüğümüzün belirttiği adrese yapılacaktır.

İş bu teknik şartname 1 (bir) sayfa ve 3 (üç) ana maddeden ibarettir. 17.07.2023




Komisyon Başkanı

Üye

Uzm. Dr. Gülser DOĞAN TÜRKÇELİK



Üye  
Bio. Ünal ALTUĞ



Üye  
Erçim BALTACI ALDAŞ

## KİNİN SÜLFAT ETKİN MADDELİ İLAÇ ALIM TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu şartname ile, T.C. Sağlık Bakanlığı Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü tarafından aşağıda belirtilen özelliklerde her bir tablet, 200 mg Kinin Sülfat etkin maddesini içeren 3000 (üçbin) tablet sıtma tedavi ilacı satın alınacaktır.

### 1. Madde: Formülasyon

Her bir tablet, 200 mg Kinin Sülfat etkin maddesini içerecektir. Preparat formülasyonunu oluşturan etkin madde ve yardımcı maddeler kalitatif ve kantitatif olarak uygun teknik ve formülasyon özelliklerine sahip olmalıdır. Etkin madde, yardımcı madde ve dolgu maddeleri ürünün ruhsatında belirtilen miktar sınırlarını aşmamalıdır.

### 2. Madde: Bilgi ve Belgeler

1- Preparata ait üretim yerinin FDA, Avrupa Birliği üye ülkeleri veya PIC/S üyesi ülkelerin yetkili otoritesi tarafından onaylanmış güncel iyi imalat uygulamaları belgesi (GMP) veya yurt dışındaki üretim yerinin T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından denetlendiğini gösterir belge sunulmalıdır.

2- Preparat Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yayınlanan güncel 'yurt dışından tedarik edilen ilaçlar' listesinde yer almalıdır.

3- Sevk irsaliyesinde teslim edilen ilaçların seri numaraları ve miktarları belirtilecektir.

### 3. Madde: Diğer Hükümler

1- Her ambalaj içerisinde aynı seriden ilaç bulunacaktır.

2- Teslim edilecek ilaçların son kullanma tarihleri teslim tarihinden itibaren en az 24 ay olmalıdır.

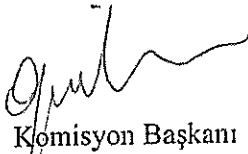
3- Teslim edilen ilaçlarda miat süresi içerisinde herhangi bir bozulma tespit edildiğinde yüklenici firma bu ilaçları 30 gün içerisinde yenisiyle değiştirmek zorundadır.

4- İlaçların teslimatı sırasında tespit edilen ambalajı bozuk, yırtık, kırık ve çatlak ilaçların tümünden yüklenici firma sorumludur ve istenildiği takdirde yeni ilaçlarla değiştirmekle yükümlüdür.

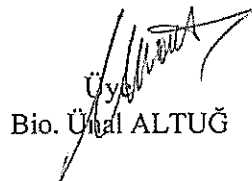
5- İlaçların son kullanma tarihi ay ve yıl olarak her ambalajın üzerinde bulunmalıdır.


6- İlacın teslimatı tek parça halinde Genel Müdürlüğümüzün belirttiği adrese yapılacaktır.

İş bu teknik şartname 1 (bir) sayfa ve 3 (üç) ana maddeden ibarettir. 17.07.2023

  
Komisyon Başkanı

Üye  
Uzm. Dr. Gülser DOĞAN TÜRKÇELİK

  
Üye  
Bio. Ünal ALTUĞ

  
Üye  
Evrım BALTACI ALDAŞ