



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
KAMU HASTANELERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

Tıbbi Sarf Malzeme Teknik Şartname Görüş Bildirme ve Değerlendirme Süreci

Gülşah KARAARSLAN
Tedarik Planlama, Stok ve Lojistik Yönetimi Dairesi Başkanlığı
Travma Cerrahisi Ürün Uzmanı

2024



Sunum Planı

- Görüş bildirimini nedir, kimler yapar, ne zaman ve hangi konularda yapılır?
- Görüş bildirimini nasıl yapılır?
- Görüş bildirimlerinde yapılan hatalar ve örnek görüş bildirimini
- Görüş bildirimlerinin değerlendirme süreci



Görüş bildirimi nedir?

- Sağlık Market sisteminde mevcut olan teknik şartnamelerde yapılmak istenilen değişikliklerin, sağlık tesisleri ve tedarikçi firmalar tarafından planlanmış takvim doğrultusunda Tedarik Planlama Sistemi üzerinden yapılması işlemine görüş bildirimi denir.





Görüş bildirimini kimler yapabilir?

- Sağlık tesisinde Sağlık Market yetki tanımlaması yapılan personeller
Sağlık Market Hastane Yetkilisi,
Sağlık Market İSM Yetkilisi,
- Kurumsal mail adresi olan tüm personel
- DMO Sağlık Market Kaydını tamamlamış tedarikçiler





Görüş bildirimi ile hangi konularda değişiklik talep edilebilir?

- Teknik Şartname Maddelerinde
- Mevcut Alım Yönteminde
- Malzeme Alt Tanımlarında





Görüş bildirimi nasıl yapılır?

Teknik Şartname İşlemleri

Excel İndir

Ara...

#	Teknik Şartname Kodu	Teknik Şartname Adı	ABC-VED Matrisi	Güncel Teknik Şartname Tarihi	Güncel Teknik Şartname Görüntüle	Tanımlı Malzeme Sayısı	Anlaşma Durumu	Görüş Bildirim İşlemleri	Güncel Teknik Şartname Görüş Değerlendirme Durumu	Malzeme Tanım Talep İşlemleri	Malzeme Tanım Talep Değerlendirme Durumu	
▶	☆	SMT1001	KOKLEAR İMPLANT SİSTEMİ, TEK PARÇA	AV	21.07.2022 12:09:02		1	VAR				
▶	☆	SMT1002	KOKLEAR İMPLANT SİSTEMİ, KULAK ARKASI, KABLOLU	AV	21.07.2022 14:35:35		1	VAR				
▶	☆	SMT1003	KOKLEAR İMPLANT SİSTEMİ, KULAK ARKASI, KABLOLU, ORTAM TARAMALI	AV	21.07.2022 14:13:49		1	VAR				
▶	☆	SMT1004	KOKLEAR İMPLANT, İÇ PARÇA	BV	21.07.2022 10:41:34		1	VAR				
▶	☆	SMT1005	ENJEKSİYON MATERYALİ, ANTIİNKONTİNANS/ANTİVESİKOÜRETERAL REFLÜ	CE	14.03.2023 08:50:17		2	VAR				
▶	☆	SMT1006	ARTER KANÜL, KİLİTLENEBİLİR	CE	31.08.2022 16:50:46		2	VAR				
▶	☆	SMT1007	ARTER VALFİ, İĞNESİZ	CE	22.10.2021 11:07:23		1	VAR				
▶	☆	SMT1008	ASPIRASYON İĞNESİ, TRANSBRONŞİYAL	CE	17.03.2023 11:45:47		4	VAR				
▶	☆	SMT1009	BASINÇ ÖLÇÜM SETİ, TRANSDÜSERLİ	CE	26.10.2021 11:45:47		1	VAR				



Görüş bildirimini nasıl yapılır?

#	Teknik Şartname Kodu	Teknik Şartname Adı	ABC-VED Matrisi	Güncel Teknik Şartname Tarihi	Güncel Teknik Şartname Görüntüle	Tanımlı Malzeme Sayısı	Anlaşma Durumu	Görüş Bildirim İşlemleri	Güncel Teknik Şartname Görüş Değerlendirme Durumu	Malzeme Tanım Talep İşlemleri	Malzeme Tanım Talep Değerlendirme Durumu	Malzeme Kodu - Barkod Eşleşme Geri Bildirim İşlemleri
▶ ☆	SMT1061	BAKTERİ FİLTRESİ SOLUNUM	BV	03.08.2022 10:27:23		3	VAR					

Sayfa 1 / 1 (1 öge) < 1 > Sayfa Boyutu: 10

- ➔ Güncel Teknik Şartname Görüntüle ikonuna tıklayarak güncel teknik şartname Word belgesi olarak indirilir.
- ➔ İndirilen şartname üzerinde gerekli düzenlemeler yapılarak kaydedilir.
- ➔ Görüş Bildirim İşlemleri ikonu tıklanarak açılan Belge yükleme linkinden, düzenlenen şartname yüklenerek görüş bildirim işlemi tamamlanmış olur.

Belge İşlemleri

Belge seçin... Gözet...

Belge Yükle İptal



Görüş bildirimi nasıl yapılır?

- **Yeşil renk**: Mevcut şartnamede olmayan ve eklenmesini talep ettiğiniz hususlar yeşil renkle belirtilmelidir.
- **Sarı Renk**: Mevcut teknik şartnamede yer alıp düzeltilmesini talep ettiğiniz hususlar sarı renkle belirtilmelidir. **Sarı renk** ile belirtilen bu kısımların hemen ardından değişiklik talebiniz **yeşil renkle** belirtilmelidir.
- **Kırmızı renk**: Mevcut teknik şartnameden kesinlikle çıkarılmasını talep ettiğiniz hususlar kırmızı renkle belirtilmelidir.



Şimdi birlikte görüş bildiriminde bulunalım...



SMT2369- ANEVİRİZMA KLİPİ

SMT Temel İşlevi:	1. Anevrizma Klip; Beyin Cerrahisinde Anevrizma ameliyatlarında kullanıma uygun olmalıdır.
SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:	2. Anevrizma Klip, Titanyum ve/veya Kobalt-Krom alaşımından üretilmiş olmalıdır. Öneri:2. Anevrizma Klip, Titanyum veya Krom/Kobalt alaşımından üretilmiş çeşitlerinden herhangi birisi olmalıdır. Gereke: Krom kobalt klipler fiyat olarak daha uygun olduğu için hastanelerin titanyum talep etmesi halinde bile firmaların titanyum vermediği birçok hastaneden tarafımıza bildirilmiştir. Teslim edilen krom/kobalt malzemeden yapılmış bahsi geçen anevrizma kliplerini, kobaltın MR altında görüntüyü bozması sebebiyle Sağlık Kuruluşları kullanmak istememektedir. Hastanın takibi sırasında klip takılan bölge tam olarak görüntülenemediği için tehlike arz etmektedir.
Teknik Özellikleri:	3. Anevrizma Klip; <ul style="list-style-type: none"> • Mini Anevrizma Klip, • Mini Geçici Anevrizma Klip, 4. Anevrizma Klip, muhtelif ölçülerde olmalıdır. 5. Anevrizma Klip, vücut ile tam uyumlu olmalıdır. 6. Anevrizma Klip, MR uyumlu olmalı, istenildiğinde bu özelliği belgelendirilebilmelidir. 7. Anevrizma klip bleydleri azami derecede açılabilirdir. 8. Kolay açılması için kliplerin çift helezonlu mekanizması olmalıdır. 9. Titanyum kliplerin uç kısımları gövdesine göre daha ince olmalı, yatay olarak düşük profilli olmalıdır. 10. Titanyum klipler mini, standart, geçici, kalıcı olarak ayrı renk kodlarına sahip olmalı, bu renk kodlaması applier üzerinde de aynı şekilde yer almalıdır. Öneri:10. İlgili maddenin rekabeti kısıtlamaması açısından teknik şartnameden çıkartılması rica olunur. Gereke: Firmaların klip-applier uyumunu gösteren renk haricinde farklı kodlama modelleri olmaktadır. Ürünün doğru kullanılması için uyumlu applier teslim edilmesi gerekmektedir.

SMT2369- ANEVİRİZMA KLİPİ

Genel Hükümler:	11. Ürün tek kullanımlık tasarlanmış olmalıdır. 12. Ürün steril ve/veya nonsteril şekilde teslim edilmelidir. 13. Nonsteril Klipler özel muhafazalı kutuda teslim edilmelidir. Klipler her tür sterilizasyona girebilmeli ve klip ile birlikte (bire bir ölçümlü) sterilizasyon kabı, applier (vb.) çalışma ekipmanı mülkiyeti firmada kalmak kaydıyla kullanıma verilmelidir. Öneri:12. Ürün steril veya nonsteril şekilde teslim edilmelidir. 13. Ürünün non steril olarak teslim edilecek olan türü; Gereke: Steril pakette satışı gerçekleştirdiğimiz ürünler kutu açılmadan klipin şekli ve büyüklüğünü hekimin görebileceği şekilde tasarlanmıştır. Sterilizasyon kabına ihtiyaç duyulmamaktadır. Madde mevcut hali ile sadece steril olmayan ürünler için ihtiyaçları belirlemekte ve steril olmayan ürünlere hizmet etmektedir. Bu sebeple steril olan ürünler için ayrıca bir sterilizasyon kabı istenmesi, steril ürünün sterilitesini bozularak tepsiyeye koyulması anlamına gelmektedir. Steril olarak sayılmayan ürünler için avantaj olan bu madde steril olarak piyasaya sürülen ürünler için dezavantaj olmaktadır. Sadece bir firmanın ürünleri steril olmayan pakette satılmaktadır. Tüm bu şartlar göz önüne alındığında rekabetin sağlanabilmesi için maddenin değiştirilmesi gerektiğini düşünmekteyiz. Gereğinin yapılmasını rica ederiz.
-----------------	--



Görüş bildirim hataları

Serklaj telleri kemik fiksasyonunda kullanılır. Ortopedik işlemlerde daha kalın teller kullanılır iken Plastik Cerrahi ve Diş hekimliğinde çene ameliyatlarında 0.2mm' e varan incelikte teller kullanılmaktadır. Bu nedenle şartnamenin aralığında kullanılan minimum değer 0.2mm' e değiştirilmesini talep ediyorum.

Teşekkürler

DMO TEDARİK PLANLAMA

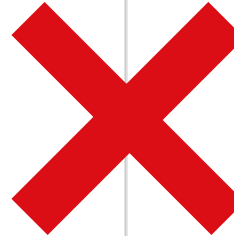
KONU:SMT 2435 KIRSHNER TELİ GÖRÜŞ BİLDİRİMİ

Kirshner Teli teknik şartnamesinde hasta sağlığı ve sağlıklı görüntüleme alınması açısından malzemenin taşınması gereken manvetiklenmesi gereği şartnamenizde bulunmamaktadır . Bu özellik şartnamelerde yer almadığı takdirde firmalar manvetiklenen (mıknatıslanan) tıbbi malzeme olarak kullanılması sakıncalı , hasta sağlığını tehdit edecek nitelikte hammaddeden mamul ürün teklif edip satışını gerçekleştirmektedir.

Kirshner Telleri ISO 5832-1 standartında aşağıda görebileceğiniz içerik ve kimyasal özellikleri ile belirlenmiş hammadde den üretilmek zorundadır . (TS EN ISO 5832-1 standardı) Firmalar bu standartta uygun ürün ürettiğini belgelendirerek gerekli kalite belgelerini ve Sağlık Bakanlığı onaylarını alabilmektedir. Standartlarda belirlenen tıbbi malzeme olarak kullanılan 316LVM/1.4441 özellikte ki paslanmaz çelik ile uygun olmayan sanayi tipi çelik arasında 4 kat fiyat farkı bulunmaktadır. Tecrübelerimizden saha da bu standartta uymayan çok daha düşük maliyetli malzemeler, hasta sağlığı açısından uygunsuz hammadde kullanılarak , firmalar tarafından kurumunuza teklif edilerek satış gerçekleştirilip hastanelere teslimatı yapılmıştır.

Firmamız kirshner teli üreticisi olup toplum sağlığı açısından şartnamelerde bulunmadığı halde ISO 5832-1 standartına uygun manvetiklenme yapmayan (316 LVM/1.4441) malzemeden üretim yaparak piyasaya arz etmektedir. Toplum sağlığı ve görüntülenme alınabilmesi ve teslim edilecek ürünün maliyeti açısından eşit şartlarda rekabetin tesisi için ;

Kirshner Teli teknik şartnamesine aşağıdaki ifadelerin eklenmesini talep etmekteyiz.





Görüş bildirimini hataları

SMT2851-KEMİK ÇİMENTOSU

Temel İşlevi:

1. Total eklem protezlerinin yanı sıra, eklem ve kemik rekonstrüksiyonları, kırık tespiti ve osteoporozla bağlı ~~vertebra~~ kırıklarının tedavisinde kullanıma uygun olmalıdır PMMA yapısında olmalıdır.

Malzeme Tanımlama Bilgileri:

2. Kemik çimentosunun kullanım şekline göre elle kullanılan(standart), şırıngalı ve/veya ~~çimentu~~ tabancası ile kullanılan seçenekleri olmalıdır.
3. Kemik Çimentosu antibiyotikli ve/veya normal seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
4. Kemik çimentosu 40 gr (±1) toz ve 20 ml sıvı ve/veya 60 gr (±1) toz ve 30 ml sıvı kısımdan oluşmalıdır.
5. Kemik Çimentosunun kendinden şırıngalı tiplerinde ise karışım hazır halde olmalıdır. Her paket toz ve likit olarak ayrı ayrı bileşim içermelidir.

Teknik Özellikleri:

6. PMMA yapısında olmalıdır.
7. Her paket toz ve likit olarak ayrı ayrı bileşim içermelidir.
8. Toz bileşim steril pakette, sıvı bileşim steril ampul içinde bulunmalıdır.
9. Toz paketi içeriğinde uygun oranlarda ~~Polymethyl Methacrylate, Benzoyl Peroxide, Barium Sulfate Ph.Eur.~~ ve/veya Zirkonyum dioksit olmalıdır.
10. ~~Toksitite~~ ile ilgili risk bulunmamalıdır.
11. Antibiyotikli kemik çimentosu in ~~vivo~~ lokal antibiyotik salınımı elde edilebilmelidir.
12. Bütün ~~implantlarda~~ kullanılabilenlidir.
13. Çalışma ~~donma/sertleşme~~(bu yanlış anlaşılıma neden olmamalıdır) süresi maksimum 8-10 dakika olmalıdır.
14. Ürün orta viskozitede(akışkanlık) olmalıdır. Toz bileşim steril pakette, sıvı bileşim steril ampul içinde bulunmalıdır.

Genel Hükümler:

15. Tek kullanımlık steril çift paketlerde olmalıdır.
16. Ürün ~~donma/sertleşme~~ süresi bitiminde yeterli yapışma ve sertlik mukavemetini göstermelidir. (Bu hukuki açıdan protezin kemiğe yapışma mukavemetinin yeterli olması ve aseptik gevşemenin engellenmesi için şartnamede genel hükümlerde bulunması gereken bir maddedir.)

Sut ve malzeme bilgileri başlığı altında malzeme kodlarının karşısında yer alan malzeme adı içerisinde uzunluk ifade eden birimlerde santimetre (CM) cinsinden yazılmış buraya tarafımızın teklifi milimetre olarak yazılması gerektiğine inanıyoruz. Farklı markaların farklı uzunlukta ürünleri bulunmaktadır aynı kategoride yer alan ürünlerin arasındaki fark çoğu zaman milimetre cinsinden farklılık göstermektedir. Bu yüzden uçların şaft uzunluklarının milimetre cinsinden yazılması ve sonuna en az (+- 5mm) opsiyon yazılmasını talep ediyoruz. Bu şekilde düzenlenmesi tüm firmaların malzemeleri için ayrı ayrı ebat belirtmektense o referans aralığına sahip uçların teklifini verebilmesi, teklifin bütünlüğü ve rekabetin sağlanması açısından önemlidir.

Bir diğer görüşümüz bazı firmalarda bütün ataçmanlar için tek tip uç kullanan sistemlerin mevcudiyeti yani tek bir şaft uzunluğuna sahip 5mm çapındaki ucun kısa, orta, uzun boya sahip bütün ataçmanlar la kullanılabilir durumda olması. Bununla ilgili olarak bu sistemlerin kullandığı uç şaft uzunluklarına göre sut ve malzeme bilgilerine 35mm(+5mm) şeklinde yeni bir ürün eklenmesinin yapılmasını talep ediyoruz.

Saygılarımızla....



Görüş bildirimini hataları

SMT2435 ORTAK KULLANIM / KIRSCHNER TELİ, MATKAP UÇLU / SÜNGÜ / TROKAR / YİVLİ UÇLU / ZEYTİNLİ ÇELİK

1. Teller çelikten üretilmeli ve ISO 5838-1 ve ISO 5838-3 standartlarına uygunluğu test edilip belgelendirilebilmelidir.
2. Tel kalınlıkları 1 - 1.2 - 1.5 - 1.8 - 2.0 - 2 - 2.5 - 3 mm ye kadar değişik çaplarda olmalı .
3. Tellerin uzunluğu 275±25 mm olmalıdır.
4. Satıcı firma istendiğinde her kalınlıktaki telin ucuna yiv açarak veya her iki uca da trokar uç yaparak verebilmelidir.



SMT1355-TROKAR, BİKAKSIZ

1. Disposable olmalıdır.
Mümkün olduğunca Türkçe terim kullanmakta yarar var "Disposable" yerine "Tek Kullanımlık"
2. Endoskopik ameliyatlara kullanıma uygun olmalıdır.
"Endoskopik" terimi son dönemlerde Ek 3A listelerinde "Laparoskopik" olarak düzeltilmiştir.
3. Trokar kullanım sonrası fitik riskini en aza indirebilmek için bıçaksız olmalıdır.
4. Trokar sistemi, obtüratör ve kanülden oluşmalıdır. Bu sistemde obtüratör kanüle oturarak kullanım imkanı sağlamalıdır. Kanülün uç kısmı yatay kesik veya açılı olmalıdır. İstendiği takdirde firma obtüratöre uyumlu kanül satış hizmeti verebilmelidir.
5. Trokar 5 mm lik 5 mm lik el aletlerinin kullanımı için, Trokar 11mm lik 5-11 mm lik el aletlerinin kullanımı için, Trokar 12mm lik 5-12 mm lik el aletlerinin kullanımı için, Trokar 15mm lik 5-15 mm lik el aletlerinin kullanımı için bir konvertöre ihtiyaç duymaksızın kullanılabilir veya konvertör yanında ücretsiz verilmelidir.
Trokar 5 mm, 5 mm'lik el aletlerinin kullanımı için, Trokar 10-11mm, 5-11 mm'lik el aletlerinin kullanımı için, Trokar 12mm, 5-12 mm'lik el aletlerinin kullanımı için, Trokar 15mm, 5-15mm'lik el aletlerinin kullanımı için bir konvertöre ihtiyaç duymaksızın kullanılabilir veya konvertör yanında ücretsiz verilmelidir.
6. Trokarın uzunluğu kısa için 70 mm (± 5 mm), standart için 100 mm (± 5 mm) ve uzun için 150 mm (± 5 mm) olmalıdır.
7. Trokar kanülünün iç kısmında gaz kaçışını engelleyecek tek yönlü valf sistemi olmalıdır. Ameliyat sonuna kadar gaz kaçırmama özelliğini korumalıdır.
8. Trokarda bulunan vana sistemi hızlı desülfasyon olanağı veren ve batın içindeki gazın cerraha doğru gelmesini engelleyen mekanizmaya sahip olmalıdır.
9. Obtüratörün ucu V veya düz veya kanatlı koni şeklinde olmalıdır.
Obtüratörün ucu V, düz, asimetric veya kanatlı koni şeklinde olmalıdır.

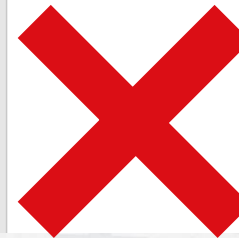
10. Specimen çıkartabilmek için, alt kısımdaki geniş alandan tek yönlü esnek valfler sayesinde trokar üzerinden çap düşürücü rahatlıkla çıkartılabilmelidir. Specimen çıkartabilmek için, alt kısımdaki geniş alandan tek yönlü esnek valfler sayesinde trokar üzerinden çap düşürücü rahatlıkla çıkartılabilmeli yada torakam üst kısmındaki spesimen çıkartmaya uygun yapıda olmalıdır. Çap düşürücü çıkartıldığında hava kaçışını engelleyecek kanüle entegre valf sisteminin de bulunması gereklidir.

Numune çıkartabilmek için, alt kısımdaki geniş alandan tek yönlü esnek valfler sayesinde trokar üzerinden çap düşürücü rahatlıkla çıkartılabilmelidir ya da trokarın üst kısmı numune çıkartmaya uygun yapıda olmalıdır. Çap düşürücü çıkartıldığında hava kaçışını engelleyecek kanüle entegre valf sisteminin de bulunması gereklidir.

11. Bıçaksız trokarların ameliyathanede kolay kullanım sağlaması için ürün portföyünde uyumlu bıçaklı ve optik trokar kanülü olmalıdır. Aynı çapa ait kanül bıçaklı, bıçaksız, optik trokar ile kullanılabilir. Bu özellik ürün broşürlerinde belirtilmelidir.

Bıçaksız trokarların ameliyathanede kolay kullanım sağlaması için ürün portföyünde uyumlu bıçaklı ve optik trokar kanülü olmalıdır. Aynı çapa ait kanül bıçaklı, bıçaksız, optik trokar ile kullanılabilir. Bu özellik ürün broşürlerinde belirtilmelidir.

12. Trokar ve parçaları üzerinde vida punto vb. düşebilecek ve hasta güvenliğini tehlikeye atacak parça bulunmamalıdır.





Görüş Bildirimi Değerlendirme Süreci

- Ön değerlendirme yapılması
- Komisyon oluşturulması ve toplantı yapılması
- Revize şartnamenin yüklenmesi
- Revize edilen şartnamelerin duyurulması





Ön değerlendirme yapılması

Mevcut görüş, ilgili branşın ürün uzmanları tarafından

- Teknik uygunluk
- Malzeme alt tanımları
- Alım yöntemi
- Rekabet koşullarına etkisi
- Öncesinde anlaşma yapılan tedarikçiler
- İhtiyaç
- Geçmiş dönem satın alma sonuçları verileri üzerinden incelenir.





Görüş Değerlendirme Süreci

Nasıl komisyon oluşturuyoruz?

- Dairemiz bünyesinde her branş için bütün yan dalları da kapsayacak şekilde bir komisyon havuzu oluşturulmuştur.
- Oluşturulan bu komisyon, katılımcı bir yapı oluşturmak adına üniversite ve sağlık tesislerinden eklenen yeni üyelerle güncellenmektedir.





Revize şartnamenin yüklenmesi ve duyurulması

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI ANKARA BİLKENT ŞEHİR HASTANESİ

SAĞLIK MARKET TEDARİK PLANLAMA SİSTEMİ

Gülşah Karaarslan

Mo DEVLET MALZEME OFİSİ

Katalog

ilaç

Tıbbi Sarf

EKİM 2023
GÖRÜŞ DÖNEMİ
sonrası revize edilen şartnameler için tıklayınız

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
KAMU HASTANELERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

SAĞLIK MARKET

İLAÇ VE TIBBİ SARF MALZEME PAYLAŞIM İŞLEMLERİ

İhale Bakiye Paylaşım Kataloğu

İhtiyaç Fazlası Paylaşım Kataloğu

Azami Stok Miktarı (60 Gün) Üzeri Paylaşım Kataloğu

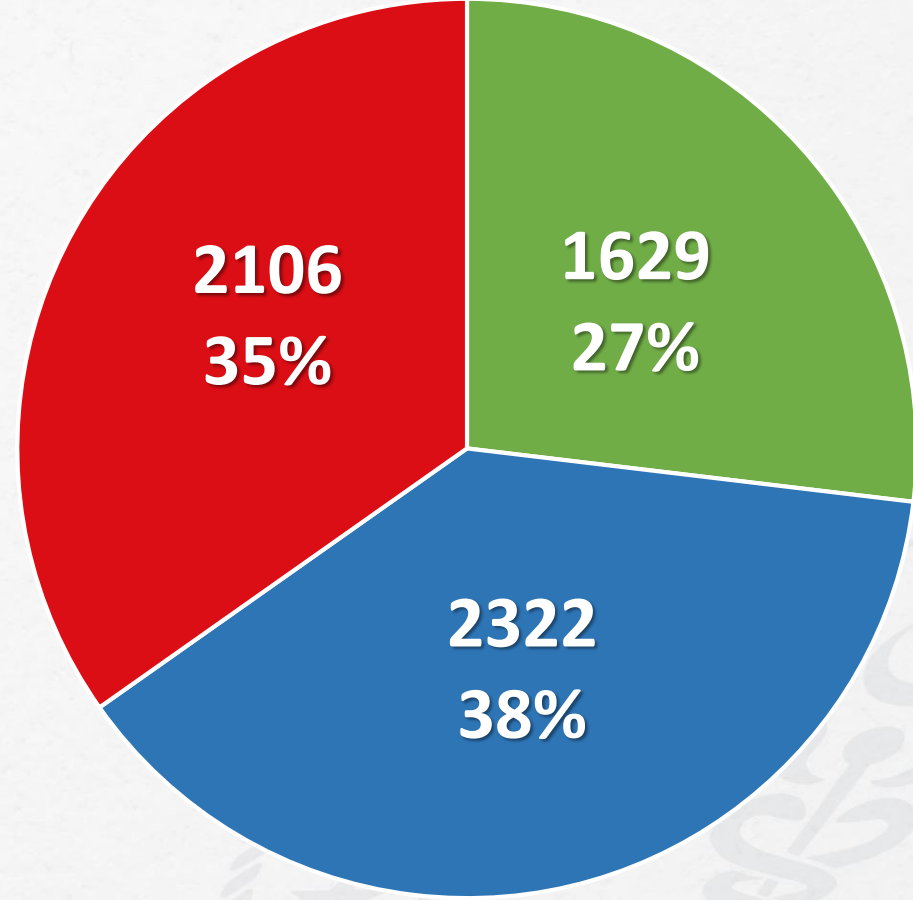
Miadi Yaklaşan Paylaşım Kataloğu



2020-2024 yılları arası Sağlık
Marketinde değerlendirilen görüş
sayısı

6057

Görüş Değerlendirme Sonucu



■ Kabul ■ Kısmen Kabul ■ Red



T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
KAMU HASTANELERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

Görüş Bildirim Kılavuzu

Tedarik Planlama Sistemi
Duyurular-Kılavuz

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
KAMU HASTANELERİ
GENEL MÜDÜRLÜĞÜ

**SAĞLIK MARKET-TEDARİK PAYLAŞIM PLATFORMU
TEKNİK ŞARTNAME GÖRÜŞ BİLDİRİM / GÖRÜŞ LİSTESİ
MODÜLÜ KULLANIM KILAVUZU**