Fare İlacının Teknik Şartnamesi

**Teknik Şartlar:**

1. Rodentisit, T.C. Sağlık Bakanlığı’nca Rodentisit olarak kullanılmak üzere ruhsatlanmış ve/veya ithal izni verilmiş olmalıdır.
2. Aktif madde olarak formulasyonunda:

* Difethialone , Coumatetralyl, Difenacoum veya Bramadiolone bulundurmalıdır.
* Veya bitkisel kökenli olmalıdır.

1. Rodentisit; pasta formulasyon şeklinde olmalıdır.
2. Etki mekanizması fare ve sıçanlarda yemden çekinmeye neden olmamalıdır.
3. Formülasyon her türlü ortamda fare ve sıçanların tercih ettikleri lezzetli yem ve yiyecek maddelerinden hazırlanmış olmalıdır.
4. Antikoagulant rodentisitler grubundan, tek doz yem özelliğinde olmalıdır.
5. Antidotu mevcut olmalıdır.
6. Fare ve sıçanlara karşı etkili olmalıdır.
7. Fare ve sıçanlarda beslenmeyi durdurucu etkisi olmamalıdır
8. İlacın insanlar ve hedef dışı hayvanlar tarafından kazayla yenmesini önlemek için ilaç formulasyonunda Bitrex® maddesi içermelidir.
9. Formulasyon hem iç hem dış mekanda kullanılabilir, neme ve suya dayanıklı özellikte olmaldır.
10. İlacın son kullanım tarihi en az 1 yıl olmalıdır.

**İstenen Belgeler:**

1. İlaca Sağlık Bakanlığı tarafından Rodentisit olarak kullanılmak üzere verilmiş ruhsat veya ithal izin belgesi bulunmalıdır.
2. İlaca Sağlık Bakanlığı tarafından verilen Türkçe Etiket Örneği bulunmalıdır.
3. İlacın Aktif Madde Garanti Belgesi bulunmalıdır.
4. İlacın Ürün Garanti Belgesi bulunmalıdır.
5. İlacın Sağlık Sertifikası/Yurtdışı Ruhsatı bulunmalıdır.

Hamam böceği ilacının (Jel Formulasyon) Teknik Şartnamesi

Teknik özellikler:

1. İlaç, T.C. Sağlık Bakanlığı’nca Halk Sağlığı alanında kullanılmak üzere ruhsat ve ithal izni verilmiş olmalıdır.
2. İlaç, jel formulasyonunda olmalıdır.
3. İlaç, hamamböceğine karşı ruhsat almış olmalıdır.
4. İlaç aktif maddesi Türkiye’de Sağlık Bakanlığı’nca kalıcı reziduel insektisit olarak denenmiş olmalı ve etkili bulunmalıdır. Kalıcılık süresi en az 8 hafta sürmelidir.
5. İlaç orijinal olmalı ve üretildiği dış ülkeden halk sağlığı alanında kullanılmak üzere üretici firma adına alınan ve halen geçerli olan ruhsatı bulunmalıdır.
6. İlaç ile ilgili referanslar sunulmalıdır.
7. İlacın raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır.
8. İlaç, max 35 gr’lık orijinal ambalajında olmalıdır.
9. Maliyet değerlendirmesinde birim alana düşen fiyat dikkate alınacaktır.

**İstenen belgeler:**

1. İlacın T.C. Sağlık Bakanlığı ruhsatı veya ithal izni
2. İlacın T.C. Sağlık Bakanlığınca onaylı Türkçe Etiket Örneği
3. İlacın ürün garanti ve aktif madde garanti belgeleri
4. İlacın üretildiği ülkeden üretici firması adına alınmış ruhsatı
5. İlacın aktif maddesinin üretildiği ülkeden üretici firması adına alınmış ruhsatı
6. İlacın ürün güvenlik belgesi (MSDS)
7. İlacın üretildiği yerin ISO 9001/9002 Kalite Standart ve ISO 14001 Çevre Belgeleri

Rezidüel İlacın Teknik Şartnamesi (Hassas)

Teknik özellikler:

1. İlaç, T.C. Sağlık Bakanlığı’nca Halk Sağlığı alanında kullanılmak üzere ruhsat ve ithal izni verilmiş olmalıdır.
2. İlaç, SC, CS, FL, GF, SE veya EW formulasyonunda olmalıdır.
3. İlaç, sadece su ile karışabilir özellikte olmalı, uygulanılacak yüzeye zarar vermemelidir.
4. İlacın aktif maddesi Dünya Sağlık Örgütü’nce kapalı alanlarda residüel amaçlı tavsiye edilen insektisitlerden olmalıdır.
5. İlacın aktif maddesi veya formulasyonu;

- WHOPES (Dünya Sağlık Örgütü Pestisit Değerlendirme Birimi) tarafından onaylanmış ve üretici firma adına düzenlenmiş WHO setifikasyon belgeleri bulunmalı veya Avrupa Birliği 98/8/EC directifine göre Annex I-IA listesinde yer almak ve erişim mektubu ile bunu belgelemek,

- veya solventi doğal olmalıdır.

6. İlaç uçan ve yürüyen haşerilere (Sivrisinek, karasinek, hamam böceği, bit, pire vb.) karşı

ruhsat almış olmalıdır.

7.İlaç aktif maddesi Türkiye’de Sağlık Bakanlığı’nca kalıcı reziduel insektisit olarak denenmiş

olmalı ve etkili bulunmalıdır. Kalıcılık süresi en az 8 hafta sürmelidir.

1. m2 maliyeti WHO’nun hektar başına tavsiye ettiği dozun ortalaması alınarak hesaplanmalıdır.
2. İlaç orijinal olmalı ve üretildiği dış ülkeden halk sağlığı alanında kullanılmak üzere üretici firma adına alınan ve halen geçerli olan ruhsatı bulunmalıdır.
3. İlacın formülasyonunda bulunan aktif maddelerin üretildiği dış ülkeden üretici firma adına alınan ruhsatı bulunmalıdır.
4. İlaç ile ilgili referanslar sunulmalıdır.
5. İlacın raf ömrü 2 (iki) yıl olmalıdır.
6. İlaç, max 5 litrelik orijinal ambalajında olmalıdır.
7. Maliyet değerlendirmesinde birim alana düşen fiyat dikkate alınacaktır.

**İstenen belgeler:**

1. İlacın T.C. Sağlık Bakalığı ruhsatı veya ithal izni
2. İlacın T.C. Sağlık Bakanlığınca onaylı Türkçe Etiket Örneği
3. İlacın ürün garanti ve aktif madde garanti belgeleri
4. İlacın üretildiği ülkeden üretici firması adına alınmış ruhsatı
5. İlacın aktif maddesinin üretildiği ülkeden üretici firması adına alınmış ruhsatı
6. İlacın ürün güvenlik belgesi (MSDS)
7. İlacın üretildiği yerin ISO 9001/9002 Kalite Standart ve ISO 14001 Çevre Belgeleri