

Grup	Etken Madde	Miktar	Birim
İnsectisit	Cypermethrin	300 litre	250 g/l
	Lamda- cyhalothrin	300 litre	50 g/l
	Acequinocyl	200 litre	156 g/l
	Spirotetramat	200 litre	100 g/l
	Acetamiprid	300 litre	200 g/l
HERBİSİT	Quizalofop -p- Ethyl	50 litre	50 g/l
	Glyphosate Isopropylamin Tuzu	5000 litre	480 g/l
	Glyphosate Isopropylamin Tuzu + 40 g/l Diflufenican.	5000 litre	250 g/l
Fungusit	% 10 Metalik bakıra eşdeğer bordo bulamacı	500 litre	124 g/l
	Prochloraz + 133 g/l Tebuconazole	100 litre	267 g/l

AKTİF MADDELİ ZİRAİ İLAÇLARIN TEKNİK ŞARTNAMESİDİR.

- 1- İlacın, Tarım ve Orman Bakanlığı tarafından verilmiş ruhsatı bulunacaktır.
- 2- İlaç, fiziksel ve kimyevi özellikleri bakımından ruhsatına uygun özelliklerde olacaktır. Bu madde ile ilgili özellikler, satın alınan ilacın kabulünden önce, Tarım ve Orman Bakanlığına bağlı laboratuvarlarda tespit ettirilecektir.
- 3- Tahlili yaptırılacak olan numune miktarı ve tahlil ücreti İlgili Firmaya ait olacaktır.
- 4- İlaç teslimi Kayseri Büyükşehir Belediyesi Park Bahçeler ve Ağaçlandırma Daire Başkanlığı deposuna olacaktır. Nakliye firmaya ait olacaktır.
- 5- İlacın teknik şartnameye uymaması halinde ilaç reddedilir ve firmaca 5 gün içerisinde uygunu ile değiştirilir ve yeni ilaçların Tarım ve Orman Bakanlığına bağlı laboratuvarında tahlil ettirilmesi için gerekli ilaç numunesi ve tahlil ücretleri firma tarafından karşılanır. (Numune olarak alınan miktardaki ilaç ayrıca işletmeye yeniden teslim edilecektir.)
- 6- Kurumumuzca kesin siparişi verilen zirai ilaç sözleşme yapıldıktan sonra en geç 10 gün içerisinde kuruma eksiksiz ve sağlam olarak teslim edilecektir.
- 7- Firma, üretici firmanın satış yetki belgesi, etiket bilgileri ve ruhsat bilgileri ile teklif yapacaktır. Aksi takdirde teklif değerlendirmeye alınmaz.

İLACIN AMBALAJ ÖZELLİKLERİ

A- Mubayaa edilecek olan ilaçlar, nakile dayanıklı, ilacın özelliklerini bozmayacak, ilaçtan

Fatma TEKTAŞ
Kontrol Mühendisi

etkilenmeyecek, akıntı ve sızıntı yapmayacak, Bakanlıkça tescil edilmiş torba, teneke kutu veya karton koliler içinde olacaktır.

B-İnsectisit ve fungusit grupları 250 cc- 1 litre aralığında ki ambalajlarda, Herbisitler 1 -20 litre amlalaj aralığında olmalıdır.

C- Her ambalaj kabı üzerinde; Türkçe yazılmış, dış tesirlerden etkilenmeyecek, yazıları okunaklı, örnek etiketine uygun "etiket" bulunacaktır. Etiket üzerinde, aşağıdaki hususlar açık ve net bir şekilde yazılı olarak belirtilecektir.

a- İlacın ticari adı,

b- İlacın kullanım süresi, ruhsat tarihi ve numarası,

c- Ay ve yıl olarak ilacın imal tarihi,

ç- İlacın son kullanma tarihi en az Ekim 2026 olacaktır.

d- İmalatçı firmanın adı ve adresi,

e- İlacın aktif madde adı,

f- İlacın brüt ve net miktarı,

g- İlacın etkinliğini gösteren uluslararası normlara uygun ikaz notu,

h- İlacın antidotu,

ı- Depolama şartları açık ve net olarak yazılacaktır.

j- İlacın hangi bitkilerde kullanılacağı ve hangi zararlılara karşı etkili olduğu,

k- İlacın kullanım dozu,

l- Diğer ilaçlarla karışa bilirlilik durumu belirtilecektir.

m- Firma litre fiyatı üzerinden fiyat teklifinde bulunacaktır.

Fatma TEKTAŞ
Kontrol Mühendisi

REZİDÜEL MÜCADELEDE KULLANILACAK BİYOSİDAL ÜRÜN TEKNİK ŞARTNAMESİ

İçeriği aşağıda belirtilen etken maddelerden temin edilecek miktar tablo içerisinde belirtilmiştir.

ETKEN MADDE	ALINACAK MİKTAR
Cyfluthrin %10-+Tetramethrin %5	1300 lt
Deltamethrin %6,25	700 lt

GENEL TANITIM :

1. Ürün Halk Sağlığı alanında kullanılır nitelikte olmalı, tatarcıklara, kenelere, pirelere, hamamböceklerine, sivrisineklere ve karasineklere karşı öldürücü etkisi bulunmalıdır. Bu zararlılara karşı dozları onaylı etiketinde yer almalıdır.
2. Ürünün içerisinde kanserojen etki yapabilecek maddeler bulunmamalıdır.
3. Ürünün seyreltilmiş hali insana, bitki örtüsüne, çevreye ve diğer canlılara zarar vermemelidir.

TEKNİK TANITIM :

1. Ürüne Sağlık Bakanlığı tarafından Biyosidal Ürün Ruhsatı verilmiş olmalıdır, ruhsat ihale dosyasında sunulmalıdır.
2. Ürün aşağıdaki formülasyona sahip olmalıdır:
SC (süspansiyon konsantre) formülasyon yapısında
%6,25 deltamethrin
3. Ürün polimer bazlı süspansiyon konsantre teknolojisi ile üretilmiş olmalı ve bu husus onaylı etiketinde belirtilmelidir.
4. Ürün veya ürün içeriğindeki aktif maddelerin WHO/WHOPES veya FAO veya EPA veya Biocides 98/8 EC Directive uluslararası otoritelerinin en az biri tarafından onay almış olmalı ve firmanın yapmış/yaptırmış olduğu Toksikolojik ve Ekotoksikolojik çalışmasının özeti dosyada sunulmalıdır
5. Ürün orjinal ambalajında üretim ve son kullanma tarihi net okunur şekilde mevcut olmalıdır.
6. Ürünün raf ömrü en az 2 (İki) yıl olmalıdır.
7. Ürüne ait onaylı etiket örneği, ruhsat sahibi firmadan alınmış olan ihale yılına ait Satış Yetki Belgesi ile Güvenlik Bilgi Belgesi (MSDS) ihale dosyasında sunulmalıdır.

Fatma TEK
Kontrol Mühendisi

AMBALAJ VE TESLİM SÜRESİ :

1. Ürün en az 1 lt'lik ambalajlarda kolay taşınabilir, depolanabilir ve kolay açılabilir olmalıdır.
2. Ürün ambalajı üzerindeki etikette kullanma, uyarı, koruma bilgileri, zehirlenme belirtileri, ilkyardım ve antidotu belirtilecektir.
3. Teslimat, sözleşme ve karar tebliğine müteakip yapılacaktır.
4. Teslim yeri Kayseri Park Bahçeler ve Ağaçlandırma Başkanlığı deposu olup, nakliye yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.

GENEL TANITIM :

1. İlaç Halk Sağlığı alanında kullanılır nitelikte olmalı, ergin karasinek, sivrisineklere karşı öldürücü etkisi bulunmalıdır.
2. İlacın seyreltilmiş hali insana, bitki örtüsüne, çevreye ve diğer canlılara zarar vermemelidir.
3. İlaç su ile değişik oranlarda karışabilmelidir.

TEKNİK TANITIM :

1. İlacı, Sağlık Bakanlığı tarafından, Halk Sağlığı alanında kullanılmak üzere ruhsat ve ithal izni verilmiş olmalıdır.
2. İlaç EC (Emülsiyon Konsantre) formülasyon tipinde olmalıdır. Formülasyonda öldürücü aktif madde CYFLUTHRIN olmalı ve %10 oranında bulunmalıdır.
3. İlacın formülasyonunda öldürücü aktif madde yanında, aktif maddesinin yarısı oranında düşürücü madde tetramethrin olmalıdır.
4. İlacın orjinal ambalajında üretim ve son kullanma tarihi net okunur şekilde mevcut olmalıdır.
5. İlacın miadı 2 (İki) yıl olmalıdır.
6. İlacı ait onaylı etiket örneği dosyada bulunmalıdır. İlaç aynı zamanda kene mücadelesinde kullanılmalı, bu haşere için uygulama dozu onaylı etiket örneğinde yer almalıdır.
7. Ruhsat sahibi firmadan alınmış satış yetki belgesi olmalıdır ve ihale dosyasında bulunmalıdır.

AMBALAJ VE TESLİM SÜRESİ :

1. İlaç 5 litrelik coex bidonlarda kolay taşınabilir, depolanabilir ve kolay açılabilir olmalıdır.
2. İlaç bidonları üzerindeki etikette kullanma, uyarı, koruma bilgileri, zehirlenme belirtileri, ilkyardım ve antidotu ile depolama şartları belirtilecektir.
3. Teslim yeri Kayseri Park Bahçeler ve Ağaçlandırma Başkanlığı deposu olup, nakliye yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.

Fatma TEKTAŞ
Kontrol Mühendisi
