

T.C
SAĞLIK BAKANLIĞI
Ağrı İl Sağlık Müdürlüğü
Diyadin Devlet Hastanesi

SAYI : 70167892/ 1142
KONU : Teklife Davet

21.12.2021

Teklif Mektubu Davet

Sağlık Tesisimizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktarı yazılı **İLAÇLAMA HİZMET ALIMI** işi 4734 Sayılı Kamu İhale Kanununun 22/D maddesi kapsamında alınacak olup; söz konusu işin KDV hariç birim ve toplam fiyatının 24/12/2021 tarih ve saat 12:00'a kadar hastanemiz satın alma birimine elden teslim edilmesi yada diyadindh@gmail.com adresine göndermenizi rica ederim.

Sıra No	Malın / İşin Adı	Miktar	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam
1	İLAÇLAMA HİZMET ALIMI	12	AY		

UYGUNDUR
21/12/2021
Mehmet İLBOĞA
İdari Ve Mali Hizmetler Müdürü

NOTLAR:

- Tekliflerin en geç son teklif verme tarihi ve saatine kadar Satın alma birimine veya görevlilere verilmesi gerekmektedir.
- Teklifler(rakam veya yazı ile) KDV hariç TL olarak düzenlenecektir.
- Eksik doldurulan üzerinde kazıntı silinti ve düzeltme yapılan teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
- Malın türüne göre UBB Kodu ve SUT Kodu belirtilmeyen teklifler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
- Ödemeler 90 gün içerisinde yapılacaktır.
- Numune istenildiği takdirde teklif mektubu ile numune de sunulacaktır.
- Alımlar <http://www.agriihale.gov.tr/e-posta> adresli Ağrı Valiliği İhale Yönetim Sisteminden de ilan edilmektedir.
- Alım konusu cihaz ise eğitimi Sağlık Tesisimizde ücretsiz yapılacaktır.
- e-posta adresiniz satın almaya verilirse tüm alımlar e-posta üzerinden de ilan edilmektedir.

İLAÇLAMA HİZMET ALIMI TEKNİK ŞARTNAMESİ

İlaçlama yapılacak alanlar:

1-Kapalı alanlar

2-Acil bölümü , poliklinikler ,servis alanları ,yoğun bakım,ameliyathane,saf depolar ,bodrum kat,koridorlar,lavabolar,yönetim katı başhekimlik,plis su giderleri,kanalizasyon kapakları,ambar,kazan dairesi ,katlar kullanılan ve kapalı bırakılan odalar ,hastane dış etraf duvar kenarlıkları, pervez kenarları silinmeyen yerlere(hastanenin her yerine) ilaçlama yapılmalıdır.

Hastane iç ve dış alanda kemirgenle mücadele ihtiyacı duyulduğunda fare istasyonu ve yemleme istasyonu konulmak zorundadır.

Yüklenici ilaçlama yapılacak alanların genellikle insanların yaşadığı ortam olması nedeniyle oluşabilecek zehirlenmelere karşı ve çevre sağlığını etkileyebilecek tehditlere karşı her türlü tedbiri alacaktır.Meydana gelebilecek zehirlenme olaylarında bütün sorumluluk yükleniciye aittir.

İç alanlarda kokulu, itici özellikle yüzeylerde leke ve zarar oluşturabilecek özellikte ürünler kullanmayacaktır. Tespit edilen alanlarda (mutfak, gıda depoları vb.) ULV uygulaması kesinlikle yapılmayacak, bu alanla güvenli yem formülasyonlar kullanılacaktır.

NOT: Hastane yönetiminin isteği doğrultusunda ilaçlama yapılacaktır. Yönetimin belirlediği görevli tarafından kontrol edilecektir.İlaçlama hafta içi veya hafta sonu yapılmalıdır.İlaçlama ayda bir yapılmalı ihtiyacı duyulduğunda veya haşere görülürse yüklenici firmaya haber verdiği takdirde yüklenici firma müdahale edecektir.

Aylık ilaçlamada görevli kişiye faaliyet raporu bırakmak zorundadır.

- 1- Ürünün Türkiye Halk Sağlığı Kurumundan (THSK) onaylı olması, ihale başvuru dosyasında THSK' dan ihale yılında onaylanmış Türkçe etiket örneği bulunması gerekmektedir.
- 2- Teslim edilen ürünün formülasyonuna uygun olup olmadığının tespiti amacıyla her serisinden numune alınmalıdır. Bu numunelerin fiziksel ve kimyasal özelliklerinin ürünün sunulan spesifikasyonu ile aynı olmalı ve ürünün kesin kabulünün Bakanlığımız tarafından yetkilendirilmiş laboratuvarlardan gelecek analiz sonuçlarına göre yapılmalıdır.
- 3- Kullanım alanı, zamanı ve süresi dikkate alınarak ürünün son kullanım tarihinin teslim tarihi itibarıyla raf ömrü 24 ay olan ürünlerde en az on sekiz (18) ay, raf ömrü 12 ay olanlarda en az 9 ay olması gerekmektedir.
- 4- Ürün ambalajının hava geçirmez özellikte, dış etkilere karşı dayanıklı olması gerektiği belirtilmeli, yırtık, patlak ve bozulmuş ambalajlı ürünlerin ücretsiz olarak değiştirilecektir. Değiştirilen ürünlerin; fiziksel ve kimyasal analizleri yapıldıktan, spesifikasyonuna ve formülasyonuna uygun bulunduktan sonra kabulü yapılacaktır.
- 5- İhale dosyasında ürün güvenlik bilgi formu (MSDS) bulunmalıdır.
- 6- Biyosidal ürünler ruhsatlandırılırken fiziksel, kimyasal, stabilite ve biyolojik etkinlik testleri yetki verilen laboratuvarlarda yaptırılmaktadır. Bu nedenle THSK dışında ulusal ve uluslararası kurum ya da kuruluşlardan alınan ve belirli izinleri işaret eden referanslar önerilmez.