

**İHALE İLANI-2025**  
**CİZRE İLÇESİ KÖYLERE HİZMET GÖTÜRME BİRLİĞİ BAŞKANLIĞI**

**Cizre İlçesine Bağlı Köylerde Haşere İle Mücadele ve İlaçlama Hizmet Alım İşi** Köylere Hizmet Götürme Birlikleri İhale Yönetmeliğinin 18. maddesine göre Açık İhale Usulü ile ihale edilecektir. Cizre İlçesi Köylere Hizmet Götürme Birliği, Mahalli İdare Birlikleri kapsamında olduğundan 4734 Sayılı Kamu İhale Kanununa tabi olmayıp, işi yapıp yapmamakta ve uygun bedeli tespitinde serbesttir.

**İhaleye ilişkin ayrıntılı bilgiler aşağıda yer almaktadır:**

**1 - İdarenin**

- a) Adı-Adresi :Cizre Köylere Hizmet Götürme Birliği  
Cizre Hükümet Konağı Zemin Kat. 73200 –Cizre /  
Şırnak
- b) Telefon ve faks numarası : 486 616 1519- - 486 616 2326
- c) Elektronik posta adresi : khgbcizre@gmail.com
- ç) İhale dokümanının görülebileceği :www.cizre.gov.tr  
internet adresi (varsa)

**2 - İhale konusu yapım işinin**

- a) Niteliği, türü ve miktarı :Cizre İlçesine bağlı 29 Köy ve 17 mezranın 3 ay süre  
Haşere ile Mücadele ve İlaçlama Hizmeti

**İLAÇLARIN MİKTARLARI VE AKTİF MADDELERİ**

**A- LARVA MÜCADELESİNDE KULLANILACAK BİYOSİDAL ÜRÜNLER**

- a) **Larva İlacı: ( 180 LT)**Üründe öldürücü aktif madde olarak en az % 0,5-20 pyirproxifen bulunmalıdır Xylene içermeyen su bazlı ZW EC veya granül formülasyon yapısının da olmalıdır.
- b) Üründe öldürücü aktif madde olarak en az % 24 Spinosad bulunmalıdır ilacın formülasyon tipi EC veya granül formülasyon yapısında olmalıdır
- c) İlaç atıldığı alanda sivrisinek larva ve tatarcık larvalarına karşı uygulama dozu olmalı, bu husus ile ilgili uygulama dozları T.C. Sağlık Bakanlığı onaylı etiketinde olmalıdır
- d) Bakanlık onaylı etiketinde karasinek larva, sivrisinek larva, ve tatarcık larvalarına karşı en 50 gün etkili olmalıdır
- e) aktif madde üreticisinin yaptırmış olduğu akut –kronik yayınların WHO veya EPA veya EU tarafından yayınlanmış toksikolojik/ekotoksikolojik raporları bulunmalı ve teklif dosyasında sunulmalıdır

## B- REZİDÜEL ETKİLİ BİYOSİDAL ÜRÜN

### 1) KAPALI ALAN Rezidüel etkili ilaç; ( 180 LT),

- Üründe öldürücü aktif madde olarak % 7 Lambda Cyhalothrin + % 2 Transfluthrin bulunmalıdır. İlacın formülasyon tipi ZW veya SC veya EC sıvı formülasyon yapısında olmalıdır.
- Üründe öldürücü aktif madde olarak % 12 Alphacypermethrin + % 5 Tetramethrin +% 1 P.B.O bulunmalıdır. İlacın formülasyon tipi E.C sıvı formülasyon yapısında olmalıdır.
- Ürün sağlık bakanlığı onaylı etiketinde sivrisinek,karasinek,kene ,akrep,hamamböceği örümcek dozu olduğu gibi sivrisinek dozunda hem ULV hem rezidüel dozu olmalıdır.

## C- UÇKUN MÜCADELESİNDE KULLANILACAK İLAÇ

### 1) Sivrisinek Uçkun Mücadelesi ULV için; ( 150 LT )

- Ürün öldürücü aktif madde olarak % 3,5 Cyphenothrin + % 1,5 d- Tetramethrin + % 5 P.B.O ihtiva etmelidir ilacın formülasyon tipi EC veya E.W olmalı, İlacın imal tarihi ihale yılında olmalı ve dayanıklılığı enaz iki yıl olmalıdır
- Ürün öldürücü aktif madde olarak en az % 25 Cypermethrin + % 5 Tetramethrin + % 10 Pbo olmalıdır formülasyon tipi E.W veya ME olmalı, İlacın imal tarihi ihale yılında olmalı ve dayanıklılığı enaz iki yıl olmalıdır
- Ürün öldürücü aktif madde olarak en az %45 Cyfluthrin + % 1 tetramethrin + % 1 PBO ihtiva etmelidir ilacın formülasyon tipi M.E veya EC olmalıdır
- Aktif madde üreticisinin yaptırmış / yapmış olduğu toksikolojik/ekotoksikolojik yayınları ECHA (European Chemicals Agency)tarafından yayınlanan özet tabloları sunulmalıdır.

### 2) Karasinek Uçkun Mücadelesi ULV için ; ( 60 LT)

- Üründe öldürücü aktif madde olarak % 30 Permethrin + % 7.5 Tetramethrin + % 7.5 P.B.O bulunmalı ve formülasyon tipi E.C veya M.E olmalıdır biyosidal ürünlerin solventleri bitkisel kökenli olmalıdır
- Üründe öldürücü aktif madde olarak % 2,5 Deltamethrin + % 2 Tetramethrin + % 1,5 PBO bulunmalı formülasyon tipi E.C veya M.E olmalıdır
- ilaç açık alanlarda ULV ile karasineklere karşı kullanılabilir dozu olduğunu sağlık bakanlığı onaylı Türkçe etiketinde belirtilmiş olarak belgelenmelidir.

### 3) Boyama Yöntemiyle Karasinek Mücadelesi : ( 90 LT)

- Üründe öldürücü aktif madde olarak % 25 Thiamethoxam bulunmalıdır ilacın formülasyon tipi WG olmalıdır
- Üründe öldürücü aktif madde olarak en fazla % 2,6 Clothianidin bulunmalıdır ilacın formülasyon tipi S.C olmalıdır
- Aktif madde üreticisinin yaptırmış/yapmış olduğu akut-kronik yayınların WHO veya EPA veya EU BIOCIDIES DIRECTIVE tarafından yayınlanan özet tabloları ihale dosyasında sunulacaktır



d) Aktif madde üreticisinin yaptırmış / yapmış olduğu toksikolojik/ekotoksikolojik yayınları ECHA (European Chemicals Agency) tarafından yayınlanan özet tabloları sunulmalıdır

e) 31.12.2009 tarih ve 27449 sayılı resmi gazetede yayınlanan biyosidal ürünler yönetmeliğine uygun olarak içerdiği aktif madde üreticisi tarafından Avrupa Birliği nezdinde desteklenmeli ve raporu ihale dosyasında olmalıdır

f) Ürün içerisinde en az % 20 şeker ihtiva etmelidir sağlık bakanlığı onaylı etiketinde belgelenmelidir

## PERSONEL-ARAÇ-MAKİNA VE EKİPMAN

### PERSONEL

Personel cinsi	Vasfı	Miktarı
Mesul Müdür	Ziraat Mühendisi/Tekniker veya Veteriner/H.S. Teknikeri	1 Kişi
Şoför	En az B sınıfı ehliyet	1 Kişi
Uygulama operatörü	En az ilköğretim mezunu	2 Kişi

### MOTORLU ARAÇ

Araç cinsi	Özelliği	Miktarı
PİCK-UP	En az 2020 model En az 1000 cc motor	1 Ad.

### MAKİNA VE EKİPMAN

	Makine ve Ekipman Cinsi	Özelliği	Miktarı
1	ULV Makinası (araç üstü)	En az 13 hp gücünde 4 başlıklı	1
2	100 litrelik Benzin Motorlu Holder	En az 30 metre hortumlu	1
3	Sırt Pulverizatörü	16 litrelik	2
4	Eltipi Sisleme Makinası	En az 10 litre formülasyon kapasiteli	1
5	Eldiven	Kumaş üzeri plastik	10 çift
6	Toz Maskesi	Normal toz	10
7	Çizme	Plastik	3 çift
8	T-Shirt (yazlık)	Baskılı kısa kollu	3
9	Pantolon (yazlık)	İşlemeli ve avcı pant. özellikli	3

- b) Yapılacağı yer : Cizre ilçesine bağlı köy ve mezralar
- c) İşe başlama tarihi : Sözleşmenin imzalandığı tarihinden itibaren idare tarafından belirlenecektir.
- ç) İşin süresi : İşe Başlama tarihinden itibaren 90 takvim günüdür.

### 3 - İhalenin

- a) Yapılacağı yer : Cizre Kaymakamlığı Makam Odası Cizre/Şırnak
- b) Tarihi ve saati : 17/04/2025 10:00

### 4 - İhaleye katılabilme şartları ve istenilen belgeler ile yeterlik değerlendirmesinde uygulanacak kriterler:

#### 4.1. İhaleye katılma şartları ve istenilen belgeler:

4.1.2. Mevzuatı gereği kayıtlı olduğu ticaret ve/veya sanayi odası ya da esnaf ve sanatkâr odası veya ilgili meslek odası belgesi;

4.1.2.1. Gerçek kişi olması halinde, kayıtlı olduğu ticaret ve/veya sanayi odasından ya da esnaf ve sanatkâr odasından veya ilgili meslek odasından, ilk ilan veya ihale tarihinin içinde bulunduğu yılda alınmış, odaya kayıtlı olduğunu gösterir belge,

4.1.2.2. Tüzel kişi olması halinde, mevzuatı gereği tüzel kişiliğin siciline kayıtlı bulunduğu Ticaret ve/veya Sanayi Odasından ihaleye ilişkin ilk ilanın yapıldığı yıl içerisinde alınmış, tüzel kişiliğin sicile kayıtlı olduğuna dair belge.

4.1.3. Teklif vermeye yetkili olduğunu gösteren İmza Beyannamesi veya İmza Sirküleri.

4.1.3.1. Gerçek kişi olması halinde, noter tasdikli imza beyannamesi.

4.1.3.2. Tüzel kişi olması halinde, ilgisine göre tüzel kişiliğin ortakları, üyeleri veya kurucuları ile tüzel kişiliğin yönetimindeki görevlileri belirten son durumu gösterir Ticaret Sicil Gazetesi veya bu hususları tevsik eden belgeler ile tüzel kişiliğin noter tasdikli imza sirküleri.

4.1.4. Şekli ve içeriği İdari Şartnamede belirlenen teklif mektubu.

4.1.5. İstekliler teklif ettikleri bedelin %3'ünden az olmamak üzere kendi belirleyecekleri tutarda geçici teminat vereceklerdir.

4.1.6. İhale dokümanının satın alındığına dair belge.

4.1.7. İlaçlara ait ürün garanti belgesi, güvenlik bilgi formu (MSDS) belgeleri ihale dosyasında sunulacaktır. İhaleye giren isteklinin, ruhsat sahibi firma tarafından verilmiş satış yetki belgesi ihale yılına ait olmalı ve ihale dosyasında sunulmalıdır. Bu belgeler aslı veya noter onaylı olmalıdır.

4.1.8. SGK ve Bağlı Bulunduğu Vergi dairesine borcu olmadığına dair belge.ihale tarihi itibari ile son onbeş gün içinde alınmış olması gerekir.

4.1.9. Personel Taahhütnamesi (Mesul Müdür)

4.1.10. Araç Taahhütnamesi

5 - Ekonomik açıdan en avantajlı teklif sadece fiyat esasına göre belirlenecektir.



6 - ihaleye sadece yerli istekliler katılabilecektir.

**7 - İhale dokümanının görülmesi ve satın alınması:**

7.1. İhale dokümanı, idarenin adresinde görülebilir ve **10.000,00(Onbin)** Türk Lirası karşılığı aynı adreste satın alınabilir.

7.2. İhaleye teklif verecek olanların ihale dokümanını satın almaları zorunludur.

**8 - Teklifler,** ihale tarih ve saatine kadar Cizre Köylere Hizmet Götürme Birliği Cizre Hükümet Konağı Zemin Kat. 73200 –Cizre / Şırnak adresine elden teslim edilecektir. Posta ile yapılan müracaatlar geçersizdir.

**9-. Mesleki ve Teknik yeterliğe ilişkin belgeler ve bu belgelerin taşınması gereken**

**kriterler:**9.1. İş deneyim belgeleri: Son beş yıl içinde bedel içeren bir sözleşme kapsamında kabul işlemleri tamamlanan ve teklif edilen bedelin % 60 oranından az olmamak üzere, ihale konusu iş veya benzer işlere ilişkin iş deneyimini gösteren belgeler

**9.2. Bu ihalede benzer iş olarak kabul edilecek işler:** Bu ihalede benzer iş olarak kamu kurumlarından alınmış "Haşere ile Mücadele ve İlaçlama Hizmet Alımı" işi benzer iş olarak kabul edilecektir.

**10-** İstekliler tekliflerini, Birim Fiyat bedel üzerinden vereceklerdir. İhale sonucu, ihale üzerine bırakılan istekliyle Birim Fiyat bedel sözleşme imzalanacaktır. Bu ihalede, işin tamamı için teklif verilecektir.

**11 -** Verilen tekliflerin geçerlilik süresi, ihale tarihinden itibaren **30 (Otuz)** takvim günüdür.

**12 -** Konsorsiyum olarak ihaleye teklif verilemez.

**13\_**26506 Sayılı K.H.G. Birliği ihale yönetmeliğinin 11.ve 12 maddelerinin ilgili bentlerinde sayılan durumlarda olunmadığına ilişkin taahhütname.

**14-**Cizre İlçesine bağlı 29 köy ile 17 Mezrada 10 günde 1 defa olmak üzere ayda 3 defa uygulanacak ve toplam 3 ay boyunca 9 defa yapılacaktır.

**15-DİĞER HUSUSLAR:** İhale İlanında belirtilmeyen hususlar CD ortamında verilen İdari ve Teknik Şartnamede yazılı hususlar dikkate alınmaktadır.

**16) İHALE AŞAMASINDA İSTENEN BELGELER:**

a) Biyosidal ürünün, Sağlık Bakanlığı tarafından verilen "**Biyosidal Ürün Ruhsatnamesi**" ihale tarihi itibari ile geçerli olmalı ve ihale dosyasında sunulmalıdır.

b) Biyosidal ürünün Sağlık Bakanlığı'nca onaylı **Türkçe etiket örneğini** ihale dosyasında sunulmalıdır.

c) Teklif edilen ilaçlar için ilgili kısımlarda istenilen özelliklerdeki **Toksikolojik ve Ekotoksikolojik** yayınlarını ihale dosyasın da sunulmalıdır.

d) İstekliye; üretici veya ithal eden firma tarafından verilmiş ihale yılına ait "**satış yetki belgesi**"ni ihale dosyasın da sunulmalıdır.

e) Yukarıda belirtilen **Türkçe olmayan evrakların** okunaklı noter tasdikli tercüme yapılmış suretlerini ihale dosyasın da sunulmalıdır.

f) Ürünün bileşimini yapan firmanın **Ürün Garanti Belgesi** ihale dosyasında sunulmalıdır..

g) Aktif madde üreticisi tarafından üretici firmaya verilmiş **Aktif Madde Garanti Belgesi** ihale dosyasında sunulmalıdır.

h) Biyosidal Ürünlerin vektörle mücadele ürünlerine ait mevzuatlara uygun şekilde hazırlanmış "**Güvenlik Bilgi Formu**" ihale dosyasında sunulmalıdır.

Alınış Vezir BAYCAR  
Cizre Kaymakamı  
Birlik Başkanı