

1 - Köpekler İçin Damlatma Çözeltisi / Ektoparaziter (İnsektisit – Akarisit) Teknik Şartnamesi

- Her ml’de 100 mg fipronil ve 90 mg (S)-methopren içeren, sarı veya açık sarı renkli, berrak, karakteristik kokulu bir çözelti olacaktır.
- Karton kutu içerisinde blister ambalajlı 3 adetlik 2.68 ml ’lik pipetlerde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi ilaç tesliminden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

2 - Kediler İçin Damlatma Çözeltisi / Ektoparaziter (İnsektisit - Akarisit) Teknik Şartnamesi

- Her ml’de 100 mg fipronil ve 120 mg (S)-methopren içeren, sarı veya açık sarı renkli, berrak, karakteristik kokulu bir çözelti olacaktır.
- Karton kutu içerisinde blister ambalajlı 3 adetlik 0.5 ml’lik pipetlerde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi ilaç tesliminden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

3 - Veteriner Ektoparaziter (İnsektisit – Akarisit) Teknik Şartnamesi

- Bileşimi:Daldırma Emülsiyonu İçin Konsantrat, 1 ml’sinde 70 mg sipermetrin içeren, sarı – açık kahverengi renkte, kendine has özel kokulu yoğun bir çözelti olmalıdır.
- Karton kutu içerisinde; 500 ml’lik beyaz plastik şişelerde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

4 - Veteriner Ektoparaziter (İnsektisit – Akarisit) Teknik Şartnamesi

- Dökme ve Daldırma Emülsiyonu İçin Konsantrat açık sarı – sarımsı renkli, berrak ve emülsifiye edilebilen bir konsantrat olup, her ml’de 125 mg amitraz içermelidir.
- Karton kutu içindeki 100 ml’lik beyaz renkli coex satışa sunulmuş olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

5 - Atlar İçin Antihelmintik Oral Pasta TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1 gr’ında 187,5 mg fenbendazol içeren, tarçın ve elma aromalı, açık gri renkte,yumuşak, yayılabilen, homojen bir pattır.
- Oral yolla verilmek üzere yapılmış 24 gr lık beyaz polietilen enjektörlerde olacaktır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

6 – Atlar İçin Antihelmintik Oral Pasta TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1 gr'ında turuncu renkte, yumuşak, her g'da 15,5 mg İvermektin ve 77,5 mg Praziquantel olmalıdır.
- Oral yolla verilmek üzere yapılmış 7,74 g pat içeren plastik enjektörlerde olacaktır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

7 – Veteriner Antihelmintik Oral Tablet TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Her tablet 50 mg praziquantel, 144 mg pirantel pamoat, 150 mg febantel içermelidir.
- İçersinde birer tablet olan alüminyum folyo ambalajlarda 50 karton kutular içerisinde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu ve ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

8 - Veteriner Enjeksiyonluk Dış Parazit Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Çözelti, renksiz, kullanıma hazır, steril enjeksiyonluk çözelti olup, 1 ml'de 10 mg ivermektin içermelidir.
- 100ml'lik renksiz Tip II cam flakonlar, bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuş olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

9 - Veteriner Sistemik Antihelmintik Oral Çözelti Tozu Teknik Şartnamesi

- Oral Çözelti Tozu, beyaz renkli, homojen toz olup, 1 gramında 150 mg Levamizol hidroklorür içermelidir.
- Karton kutu içersinde; 20 g'lık beyaz plastik şişelerde; 1 kg'lık beyaz plastik kutularda (kavanozlarda) kutusuz olmalıdır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.


Kaan ERKEKOĞLU
Taşınır Kayıt Kontrol Yetkilisi

1 - Enjeksiyonluk Süspansiyon Tozu + Çözücüsü Veteriner Sistemik Antibakteriyel Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Süspansiyon Tozu + Çözücüsü; toz flakonda, beyaz renkli, karakteristik kokulu, acı toz halinde 400.000 I.U. Penisilin G potasyum, 1.200.000 I.U. Penisilin G prokain, 2 g. Streptomisin baz'a eşdeğer 2.684 g. Streptomisin sülfat ile çözücü cam ampulde 10 ml steril apirojen enjeksiyonluk su içerir. Beher ml'sinde; 33.333 IU penisilin G potasyum, 100.000 IU penisilin G prokain ile 166,67 mg streptomisin baza eşdeğer streptomisin sülfat içermelidir.
- Kutu içinde 4.5 g'lık toz içeren renksiz flakon + 10 ml Steril – Apirojen Enjeksiyonluk Su içeren renksiz cam ampul şeklinde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

2 - Veteriner Sistemik Antibakteriyel Enjeksiyonluk Süspansiyon Teknik Şartnamesi

- Her ml'sinde;

Prokain – Benzilpenisilin	120.000 IU
Benzatin – Benzilpenisilin	80.000 IU
Dihidrostreptomisin sülfat	258.00 mg (200mg Dihidrostreptomisinbaz)
ProkainHCl	20.00mg içerir.
- Karton kutu içerisinde 100ml'lik Tip II amber renkli cam şişelerde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

3 - Veteriner Sistemik Antibakteriyel Enjeksiyonluk Süspansiyon Teknik Şartnamesi

- Beyaz-beyazımsı renkli süspansiyonun her ml'si, 200 mg (200.000 IU) prokain benzilpenisilin ve 200 mg dihidrostreptomisin eşdeğeri 250 mg dihidrostreptomisin sülfat içermelidir.
- 100 ml'lik kauçuk tıpalı, alüminyum kapak ile kapatılmış renksiz PET (polietilen teraftalate) şişe içeren karton kutularda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

4 - Veteriner Sistemik Antibakteriyel Enjeksiyonluk Süspansiyon Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Çözelti sarıdan amber rengine kadar değişen renklerde, dayanıklı steril bir çözelti olup beher ml'de etkin madde olarak 50 mg oksitetrasiklin baza eşdeğer oksitetrasiklin hidroklorür, antioksidan olarak 5 mg sodyum formaldehit sülfoksilat içermelidir.
- Karton kutu içinde 100 ml'lik beyaz flip off kapak ve kırmızı renkli lastik tıpa ile kapatılmış bal rengi Tip I cam flakonlarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

5 - Veteriner Sistemik Antibakteriyel Enjeksiyonluk Süspansiyon Teknik Şartnamesi

- 1 ml sarımsak çözelti 50 mg Enrofloksasin ihtiva etmelidir.
- Karton kutu içerisinde 50 ml'lik beyaz flip-off kapak ile kapatılmış bal rengi Tip II flakonlarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

6 - Veteriner Sistemik Antibakteriyel Enjeksiyonluk Süspansiyon Teknik Şartnamesi

- 1 ml sarımsak çözelti 100 mg Enrofloksasin ihtiva etmelidir.
- Karton kutu içerisinde 50 ml'lik beyaz flip-off kapak ile kapatılmış bal rengi Tip II flakonlarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

7 - Veteriner Sistemik Antibakteriyel Enjeksiyonluk Süspansiyon Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Süspansiyon her ml'de potasyum klavulanat şeklinde 35 mg klavulanik asit ve amoksisilin trihidrat şeklinde 140 mg amoksisilin içermektedir. Kırık beyaz-kirli sarı renkte, dağılmaya hazır, akıcı ve steril özelliklere sahip enjeksiyonluk bir süspansiyon olmalıdır.
- Karton kutu içerisinde 40 ml'lik renksiz cam şişelerde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

8 - VETERİNER BAĞIRSAK ANTİBAKTERİYELİ VE İSHAL ÖNLEYİCİ GRANÜL TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1 gramı 40 mg Neomisin sülfat, 400 mg Bizmut subkarbonat içerir.
- 6 gr'lık alüminyum folyo poşetlerde 10'ar adetlik kutularda olacaktır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

9 - Veteriner Spazmolitik ve Analjezik Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Çözelti beher ml'sinde; 3,2743 mg Bütilskopolamine eşdeğer 4 mg Bütilskopolamin bromür; 443,10 mg Metamizole eşdeğer 500 mg Metamizol sodyum ve koruyucu olarak kullanılan 5 mg Fenol içermektedir.
- Karton kutu içerisinde 100 ml'lik amber renkli tip II cam şişelerde, gri bromobütil tıpa ve alüminyum kapak ile birlikte sunulur olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

10 - Veteriner Non-steroid Antienflamatuar, Antiromatizmal Enjeksiyonluk Çözelti Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Çözelti gözle görünür partikül içermeyen berrak, steril bir çözelti olup, beher ml'de etkin madde olarak 50 mg fluniksine eşdeğer fluniksin meglumin ve yardımcı madde olarak antioksidan amaçlı 2,5 mg sodyum formaldehit sülfoksilat ve antimikrobiyal koruyucu amaçlı 5 mg fenol içermelidir.
- Karton kutu içerisinde 50 ml'lik amber renkli Tip I cam flakonlarda arz edilmelidir ve kırmızı lastik tıpa ve beyaz flip off kapak ile kapatılmış olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

11 - Veteriner Analjezik, Antipiretik Enjeksiyonluk Çözelti Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Çözelti açık sarı renkli berrak, steril bir çözelti olup beher ml'de etkin madde olarak 500 mg metamizol sodyum monohidrat (443,10 mg metamizole eşdeğer) ve yardımcı madde olarak antioksidan amaçlı 2,25 mg sodyum metabisüfit içermelidir.
- Karton kutu içinde beyaz flip off kapak ve kırmızı renkli lastik tıpa ile kapatılmış 50 ml amber renkli Tip I cam flakonlarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

12 - Enjeksiyonluk Çözelti Veteriner Non-steroid Antienflamatuar Teknik Şartnamesi

- Beher ml'de etkin madde olarak 50 mg diklofenak sodyum, koruyucu madde olarak 20 mg benzil alkol içeren berrak, renksiz veya soluk sarı renkte steril bir çözeltidir.
- Karton kutu içerisinde beyaz flip-off kapak ve kırmızı lastik tıpa ile kapatılmış 50 ml'lik şeffaf Tip II cam şişelerde olacaktır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sağlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

13 – Veteriner Vitamin Enjeksiyonluk Çözelti Teknik Şartnamesi

- Enjeksiyonluk Çözelti, renksiz, berrak, karakteristik kokulu, steril bir enjeksiyonluk çözelti olup beher ml'de 100 mg Vitamin B₁ ile 10 mg Vitamin B₆ içermelidir.
- Kutu içerisinde 100 ml'lik bal rengi flakonlarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU MÜDÜR
Kaan ERKEKOĞLU

14 – Veteriner Vitamin Enjeksiyonluk Çözelti Teknik Şartnamesi

- Steril, berrak, açık sarı, yağlı çözeltinin her ml'si 1.000.000 IU Vitamin D3 (Kolekalsiferol) içermelidir.
- Karton kutuda 10 ml'lik amber renkli cam şişelerde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden itibaren en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

1 - BEŞERİ ANTİBAKTERİYEL DAMLA TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1 ml çözelti 3 mg tobramisin içermelidir.
- Yardımcı maddede olarak sodyum klorür, borik asit, benzalkonyum klorür, taylaksapol, sodyum sülfat, sodyum hidroksit, sülfürik asit, enjeksiyonluk su içermelidir.
- Plastik şişede 5 mL solüsyon içermeli, berrak ve renksiz bir çözelti olmalıdır.
- Kutuda, beyaz polipropilen kapaklı, kendinden damlalıklı, şeffaf, LDPE şişede 5 ML solüsyon ve kullanma talimatı ile birlikte satışa sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

2 - BEŞERİ ANTİBAKTERİYEL DAMLA TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Her 1 mL'de 1 mg diklofenak sodyum içermelidir.
- Yardımcı madde olarak sorbik asit, trometamin, disodyum EDTA, makragol gliserol risinoleat, tiyomersal, borik asit, enjeksiyonluk su içermelidir.-Berrak,renksiz ve 5 mL'lik damlalıklı, şeffaf plastik şişeler ile kullanıma sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

3- YARA BAKIM ÜRÜNÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Etken madde olarak Clinoptilolit içermelidir.
- Hidralize edilmiş olan alkali alimünyum silikat içermelidir.
- Ampirik formülü içerisinde silikat, su ve oksijen yer almalıdır.
- (Ca, K2, Na2, Mg) 4, Al8, Si40, O96, 24H2O formülüne sahip olmalıdır.
- Aktif gözenek Çapı 0,4nm (4 Angostrom) olmalıdır.
- 1 kutuda 18g olacak şekilde satışa sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

4 - RİVANOL TOZ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Ürün içeriği Etakridin Laktat (Rivanol) toz halinde olmalıdır.
- Ürün 1 gramlık orijinal ambajında olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DA
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

5 - ENJEKSİYONLUK BEŞERİ TIBBİ ÜRÜN TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Etkin madde: 1 mL çözelti 83,33 mg rifamisin sv sodyum içerir. Her bir 3 mL'lik enjeksiyonluk çözelti 250 mg rifamisin sv sodyum ve 10 mg lidokain hidroklorür içerir.
- Yardımcı maddeler: Askorbik asit, polivinilpirolidon K17, potasyum metabisülfid, disodyum etilendiamin tetraasetat, sodyum bikarbonat, sodyum hidroksit, enjeksiyonluk distile su içermelidir.
- Karton kutuda 3 mL'lik bir ampul içinde ambalajlanmış olacaktır.
- Son kullanma tarihi ürünün telsim tarihinden sonra en az 2 yıl olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

6 - Likit Vazelin (Parafin Likit)

- Parafin Likit (White Mineral Oil) Renksiz , berrak, kokusuz, floresan olmayan yağ olmalıdır.
- Sindirim sistemini hareketlendirerek gıda geçişini hızlandırmak, bağırsak ve mide duvarını kaplayarak koruyucu etkinlik sağlamak, ve sürgüt etkisinden yararlanmak amacıyla kullanılır olmalıdır.
- 1 litrelik plastik şişe ambalajlarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi teslim tarihinden en az 1 yıl sonra olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.

7 - Göz Merhemi Teknik Şartnamesi

- Etkin madde: Her 1 gram merhemde 5 mg oksitetrasiklin'e eşdeğer oksitetrasiklin hidroklorür ve 10.000 ünite polimiksin B'ye eşdeğer polimiksin B sülfat bulunur.
- Yardımcı maddeler: Likit parafin, beyaz vazelin olmalıdır.
- 3.5 g'lık tüplerde olmalıdır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

8 - YARA BAKIM SOLÜSYONU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Etken maddesi; 200 ppm (HOCl) Hipokloröz asit olmalıdır.
- Alkol, iyot, antibiyotik, steroid, bitkisel yağ ve hiçbir kimyasal madde içermemelidir.
- Sıvı, berrak ve renksiz olmalıdır. Boyar madde içermeyip ve leke yapmamalıdır.
- Uygulandıktan sonra artık ve kalıntı bırakmamalı, durulama ve yıkama gerektirmemelidir.
- pH 'ı= 7,1 ± 0,2 yani nötr olmalıdır, yakıcı ve toksik olmamalıdır.
- 500 ml'lik ambalajlarda satışa sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından veya T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

9 – ENJEKSİYONLUK VİTAMİN TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Her 1 ml' lik çözelti içeren ampul 7,5 mg (300.000 I.U.) D3 vitamini (koyun yünü yağı kaynaklı) içermelidir.
- Yardımcı maddeler: Bütilhidroksitoluen, ayçiçek yağı içermelidir.
- Kas içi uygulanabilir formda olmalıdır.
- 1 ampul içeren kutularda olmalıdır.
- pH 'ı= 7,1 ± 0,2 yani nötr olmalıdır, yakıcı ve toksik olmamalıdır.
- 500 ml'lik ambalajlarda satışa sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından veya T.C. Sağlık Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERMEZKOĞLU

1-VETERİNER LİYOFİZE ATTENÜE AŞI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Canine Distemper virüsü, suş CDV Bio 11/A, attenüe minimum $10^{4.1}$ TCID₅₀ maximum $10^{5.5}$ TCID₅₀*
- Canine Parvovirus tip 2b, suş CPV-2b Bio 12/B, attenüe minimum $10^{5.5}$ TCID₅₀ maximum $10^{7.0}$ TCID₅₀*
- Doku kültürü enfektif doz - %50 olmalıdır.
- Liyofilize toz flakonları koyu gri bromobütil lastik tıpa ve turuncu flip off alüminyum kapak ile kapatılarak çözücü flakonları koyu gri klorobütil lastik tıpa ve beyaz flip off alüminyum kapak ile kapatılmalıdır.
- Ürün 2-8 °C arasında(soğuk zincir) muhafaza olacak şekilde teslim edilmelidir.
- Aşı renksiz, Tip I cam flakonlarda 10x1 ml'lik ambalajlarda takdim edilmelidir.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

2- VETERİNER PARAPOX VİRÜS İMMUNSTİMULANTI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- İnaktif Parapox virüs ovis E(P)CK suşu :Minimum 256 interferon birimi içermelidir.
- Yardımcı madde olarak Laktalbumin hidrolizat:0.25 mg/doz ,Sukroz :0.50mg/doz içermelidir.
- 2 ml'lik Tip 1 renksiz cam flakonlarda,bromobutil lastik tıpa ve alüminyum kapakla satışa sunulmalıdır.
- Ürün 2-8 °C arasında(soğuk zincir) muhafaza olacak şekilde teslim edilmelidir.
- Bir kutu içerisinde 10 adet olacaktır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 sene sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

3 – KUDUZ AŞISI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- İnaktif kuduz virüsü suşu SAD Vnukovo – 32 min. 2 IU içermelidir.
- 1 ml.lik cam şişelerde olmalıdır.
- Ürün 2-8 °C arasında(soğuk zincir) muhafaza olacak şekilde teslim edilmelidir.
- Bir kutu içerisinde 20 adet olacaktır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 1 sene sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

4 - Perfüzyon Çözeltisi Veteriner Elektrolit Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Damar içi (İ.V.) perfüzyon için steril, berrak çözeltidir, her 1 ml'de: Sodyum klorür 9 mg Enjeksiyonluk su q.s 1 ml miktarlarda bulunur.
- 500 ml'lik PVC (polivinilklorür), lateks içermeyen torba stoper'li, renksiz ve şeffaf torbalarda, setsiz olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

5 - Perfüzyon Çözeltisi Şeker (%5) Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Damar içi (İ.V.) perfüzyon için steril, renksiz ve berrak çözeltidir. Her 1 ml'de: Dekstroz anhidr 50 mg Enjeksiyonluk su q.s. 1ml miktarlarda bulunur.
- 500 ml'lik PVC (polivinilklorür), lateks içermeyen torba stoperli, renksiz ve şeffaf torbalarda, setsiz olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

6 - Perfüzyon Çözeltisi Veteriner Elektrolit Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Damar içi (İ.V.) perfüzyon için renksiz, steril, berrak çözeltidir. Perfüzyon Çözeltisi aktif madde olarak 3 mg/ml sodyum laktat, 6 mg/ml sodyum klorür, 0.4 mg/ml potasyum klorür, 0.3 mg/ml kalsiyum klorür dihidrat ve yardımcı madde olarak yeterli miktarda enjeksiyonluk su içeren perfüzyonluk bir çözeltidir.
- 500 ml'lik PVC (polivinilklorür), lateks içermeyen torba stoperli, renksiz ve şeffaf torbalarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

7 - Perfüzyon Çözeltisi Veteriner Elektrolit Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Her 100ml'lik medifleks torba 500 mg metronidazol içermelidir.
- 100 ml 'lik medifleks torbada olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

8 - İZOTONİK SODYUM KLOÜR CERRAHİ KULLANIM İÇİN İRRİGASYON ÇÖZELTİSİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Her 100 ml çözelti 0.9 g sodyum klorür içermeli ve yardımcı madde olarak Steril enjeksiyonluk su içermelidir.
- Steril, apirojen olmalıdır.
- Dökülerek uygulanabilir olmalı, damar içi kullanılmamalıdır.
- 500 ml 'lik polipropilen şişelerde ambalajlanmış olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

1-VETERİNER LİYOFİZE ATTENÜE AŞI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Canine Distemper virüsü, suş CDV Bio 11/A, attenüe minimum $10^{4,1}$ TCID₅₀ maximum $10^{5,5}$ TCID₅₀ *
- Canine Parvovirus tip 2b, suş CPV-2b Bio 12/B, attenüe minimum $10^{5,5}$ TCID₅₀ maximum $10^{7,0}$ TCID₅₀ *
- Doku kültürü enfektif doz - %50 olmalıdır.
- Liyofilize toz flakonları koyu gri bromobütil lastik tıpa ve turuncu flip off alüminyum kapak ile kapatılarak çözücü flakonları koyu gri klorobütil lastik tıpa ve beyaz flip off alüminyum kapak ile kapatılmalıdır.
- Ürün 2-8 °C arasında(soğuk zincir) muhafaza olacak şekilde teslim edilmelidir.
- Aşı renksiz, Tip I cam flakonlarda 10x1 ml'lik ambalajlarda takdim edilmelidir.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

2- VETERİNER PARAPOX VİRÜS İMMUNSTİMULANTI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- İnaktif Parapox virüs ovis E(P)CK suşu :Minimum 256 interferon birimi içermelidir.
- Yardımcı madde olarak Laktalbumin hidrolizat:0.25 mg/doz ,Sukroz :0.50mg/doz içermelidir.
- 2 ml'lik Tip 1 renksiz cam flakonlarda,bromobutil lastik tıpa ve alüminyum kapakla satışa sunulmalıdır.
- Ürün 2-8 °C arasında(soğuk zincir) muhafaza olacak şekilde teslim edilmelidir.
- Bir kutu içerisinde 10 adet olacaktır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 sene sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

3 – KUDUZ AŞISI TEKNİK ŞARTNAMESİ

- İnaktif kuduz virüsü suşu SAD Vnukovo – 32 min. 2 IU içermelidir.
- 1 ml.lik cam şişelerde olmalıdır.
- Ürün 2-8 °C arasında(soğuk zincir) muhafaza olacak şekilde teslim edilmelidir.
- Bir kutu içerisinde 20 adet olacaktır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 1 sene sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

4 - Perfüzyon Çözeltisi Veteriner Elektrolit Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Damar içi (İ.V.) perfüzyon için steril, berrak çözeltidir, her 1 ml'de: Sodyum klorür 9 mg Enjeksiyonluk su q.s 1 ml miktarlarda bulunur.
- 500 ml'lik PVC (polivinilchlorür), lateks içermeyen torba stoper'li, renksiz ve şeffaf torbalarda, setsiz olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

5 - Perfüzyon Çözeltisi Şeker (%5) Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Damar içi (İ.V.) perfüzyon için steril, renksiz ve berrak çözeltidir. Her 1 ml'de: Dekstroz anhidr 50 mg Enjeksiyonluk su q.s. 1ml miktarlarda bulunur.
- 500 ml'lik PVC (polivinilklorür), lateks içermeyen torba stoperli, renksiz ve şeffaf torbalarda, setsiz olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

6 - Perfüzyon Çözeltisi Veteriner Elektrolit Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Damar içi (İ.V.) perfüzyon için renksiz, steril, berrak çözeltidir. Perfüzyon Çözeltisi aktif madde olarak 3 mg/ml sodyum laktat, 6 mg/ml sodyum klorür, 0.4 mg/ml potasyum klorür, 0.3 mg/ml kalsiyum klorür dihidrat ve yardımcı madde olarak yeterli miktarda enjeksiyonluk su içeren perfüzyonluk bir çözeltidir.
- 500 ml'lik PVC (polivinilklorür), lateks içermeyen torba stoperli, renksiz ve şeffaf torbalarda olmalıdır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

7 - Perfüzyon Çözeltisi Veteriner Elektrolit Teknik Şartnamesi

- BİLEŞİMİ: Her 100ml'lik medifleks torba 500 mg metronidazol içermelidir.
- 100 ml 'lik medifleks torbada olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

8 - İZOTONİK SODYUM KLOÜR CERRAHİ KULLANIM İÇİN İRRİGASYON ÇÖZELTİSİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Her 100 ml çözelti 0.9 g sodyum klorür içermeli ve yardımcı madde olarak Steril enjeksiyonluk su içermelidir.
- Steril, apirojen olmalıdır.
- Dökülerek uygulanabilir olmalı, damar içi kullanılmamalıdır.
- 500 ml 'lik polipropilen şişelerde ambalajlanmış olacaktır.
- Son kullanma tarihi en az 2 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlıđından veya T.C. Sađlık Bakanlıđından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLER DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU KURUMSAL
Kaan ERKEKOĞLU

1 - VETERİNER ENDO-EKTO PARAZİTER TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Afoksolaner, Milbemisın oksim ve Bütilhidroksitoluen içermelidir.
- Alacalı kırmızı ila kırmızımsı kahverengi rekte dikdörtgen şeklinde olmalıdır.
- Çiğnenebilir oral tablet şeklinde olmalıdır.
- Karton kutu içerisinde 15-30 kg köpekler için uygun 3 tabletlik polivinil klorür/alüminyum blistlerde satışa sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 1 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

2 - VETERİNER ENJEKSİYONLUK ÇÖZELTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1 ml'de; Tarantulacubensis D6 1ml içermelidir.
- Yardımcı madde olarak Etanol 286 mg ve enjeksiyonluk su içermelidir.
- Kutu içinde 50 ml'lik bromobutil lastik tıpa ve alüminyum kapaklı berrak cam flakonlarda satışa sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

3 - VETERİNER ENJEKSİYONLUK ÇÖZELTİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- 1 ml'de 10 mg maropitanta eşdeğer maropitant sitrat monohidrat ve koruyucu madde olarak 3.3 mg metakreloz içermelidir.
- Berrak renksiz ila açık sarı renkli steril enjeksiyonluk çözelti olmalıdır.
- Karton kutu içerisinde 20 ml'lik tiplı amber renkli cam şişelerde, gri renkte klorobütıl kauçuk tıpa ve üzerinde sarı renkte flip off kapak olan alüminyum mühür ile kapalı olarak satışa sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

4 - VETERİNER DERİ BAKIM ÜRÜNÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Aktif madde Alaptidum olmalıdır.
- Yardımcı maddede olarak Polisorbat 6.11 g, Setostearil alkol 7.00 g, Sıvı parafin 31.764 g, ropilen glikol 5.00 g, Metil parahidroksibenzoat 0.10 g, Propil parahidroksibenzoat 0.056 g içermelidir.
- Preparat vidalı kapak ve tek kullanımlık korucuyu folyo bulunan 20 gramlık laminar tüplere dolmuş şekilde karton kutular içerisinde takdim edilmelidir.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden sonra en az 2 yıl olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERKEKOĞLU

5 - KÖPEK VE KEDİLER İÇİN SİNİR SİSTEMİ DESTEKLEYİCİ ÜRÜN TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Güçlü antioksidan özelliklere sahip bir bileşen kompleksi içerir.
- Bileşimi: Balık yağı, stearik asidin mono-, di- ve trigliseritleri, kurutulmuş acerola (*Malpighia glabra* L.), kurutulmuş Aztek kadife çiçeği (*Tagetes erecta* L.) - lutein ve zeaksantin kaynağı, ham lesitinler.
- Vitaminler: E vitamini, B12 vitamini, A vitamini, B1 vitamini, B6 vitamini
- Duyusal katkı maddeleri (g/kg): 2b üzüm kabuğu ekstresi (*Vitis vinifera* L.), çay ekstresi (*Camellia sinensis* (L.) O. Kuntze), kurutulmuş köksap *Curcuma longa* L. ekstresi.
- 1 kutu içeriğinde 45 kapsül olacaktır.
- Son kullanma tarihi ürün tesliminden sonra en az 1 yıl olacaktır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

6 - EKLEM SAĞLIĞI VE EKLEM SIVISI DESTEK ÜRÜNÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Glukosamin HCl : 550 mg Mn : 5 mg Zn : 15 mg Cu : 2 mg Vit. C : 150 mg Vit.D3 : 100 IU içermelidir.
- Taşıyıcılar Mg Stearat ve peyniraltısuyu tozu olmalıdır.
- Teknolojik yem katkı maddesi Mikrokristalin Selüloz olmalıdır.
- Nem:%12 en çok olmalıdır.
- Aromatik madde olarak et aroması kullanılmalıdır.
- 1 kutuda 90 tablet olacak şekilde sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden sonra en az 2 yıl olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

7-EKLEM SAĞLIĞI VE EKLEM SIVISI DESTEK ÜRÜNÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

- Vitamin C 15.000 mg/kg ,Gelatine-Type II collagen 10.000mg/kg,Boswellia Serrata 100.000mg/kg,Hyaluronic Acid 5.000mg/kg içermelidir.
- Teknolojik yem katkı maddesi olarak Bentonite,Mikrokristalin Selüloz karışımı içermelidir.
- Nem:%12 en çok olmalıdır.
- Aromatik madde olarak ciğer aroması kullanılmalıdır.
- 1 kutuda 90 tablet olacak şekilde sunulmalıdır.
- Son kullanma tarihi ürün teslim tarihinden en az 2 yıl sonrasına kadar geçerli olmalıdır.
- Ürünler açılmamış, orijinal kutu veya flakonlarında olmalı ve ambalaj üzerinde ilacın adı, seri numarası, imal tarihi ve son kullanım tarihi (SKT) silinmeyecek şekilde yer almalıdır.
- T.C. Tarım ve Orman Bakanlığından onaylı olup ambalaj üzerinde ruhsat tarihi ve ruhsat numarası yazılı olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kazım ERKEKOĞLU

1- OKSİJENLİ SU TEKNİK ŞARTNAMESİ

- %3 (a/h) Hidrojen peroksit içermelidir.
- 1000 ml'lik ışık geçirmeyen plastik ambalajlarda olmalıdır.
- Yara ve yanık yüzeylerde seyreltilmeden kullanıma uygun olmalı, allerjik reaksiyon ve cilt irritasyonuna neden olmamalıdır.
- ml'lik kapağı iyi oturan, kilitli kapak sisteminde(yukarı çekilerek akışın sağlandığı geri itince akışın sonlandığı) veya özel püskürtme (pompalı) başlıklı plastik şişelerde ambalajlanmış olmalıdır.
- Üzerinde etken madde miktarları, hacmi, kullanım şekli, imalat seri numarası, saklama koşulları, son kullanma tarihinin yazılı olduğu Türkçe yazılmış etiket bulunmalıdır. Etiket kolay düşmeyecek, kalkmayacak şekilde yapıştırılmış olmalıdır.
- Ürünlerin teslim tarihinde en az 1 yıl miatlı olmalıdır.
- TİTUBB 'da kayıtlı olmalı ve Sağlık Bakanlığı onaylı olmalıdır.

2 - TIBBİ ETİL ALKOL TEKNİK ŞARTNAMESİ

- En az %70' lik saflıkta olmalıdır.
- Renksiz, berrak, kokusu karakteristik olmalıdır.
- Alkol denatüre edilmemiş (içine katkı maddesi konulmamış)olmalıdır.
- Etil alkolde ambalajdan veya başka bir nedenden dolayı kirlilik ve bulanıklık görülmemelidir.
- Etil alkol konulan bidon 5 lt' lik sert tıbbi alkol için uygun plastikten yapılmış olmalı, delinmeye ve patlamaya yatkın olmamalı ve sızdırmamalıdır. Sızdırması ya da delinmesi halinde bidonlar firma tarafından değiştirilmelidir.
- Ambalajda ürün bilgileri tam, doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmeli, etiketleme dili Türkçe olmalıdır. Tüm yazılar alkol ve sudan etkilenmeyecek kalıcı özellikte, okunabilir renkte bir etiket olarak ambalaja sağlam olarak yapıştırılmalıdır.
- Kimyasal kutularının üzerinde marka, CAS numarası, miktar bilgisi, kimyasalın kapalı formülü, molekül ağırlığı, gerekli güvenlik işaretleri, vb. kutuların tamamında bulunmalıdır.
- Etiketle ürün adı hacmen % alkol miktarı net ambalaj hacmi, kullanım ve muhafazasına yönelik bilgi, üreten, ambalajlayan ve ithal eden firmanın ticari ünvanı ve adresi bulunmalıdır. Tarımsal kökenli veya sentetik şeklinde hammadde bilgisi verilmelidir.
- Firma TAPDK'nın kurum yetkili alkol dağıtım listesinde olmalıdır.

VETERİNER İŞLERİ DAİRE
BAŞKANLIĞI
SORUMLU YÖNETİCİ
Kaan ERMEKOĞLU