



T.C.  
ANTALYA VALİLİĞİ  
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ  
Manavgat Devlet Hastanesi



SAYI : 98177073 / 934.01 2971  
KONU: 10 KALEM TIBBİ SARF MALZEME ALIMI

24/11/2023

SAYIN.....

Hastanemizin ihtiyacı olan aşağıda cinsi ve miktar yazan mal/hizmet/yapım işi 4734 sayılı KİK'in 22/ a (Doğrudan Temin) yöntemi ile satın alınacaktır.  
Firmamız tarafından temini mümkün ise 29/11/2023 saat 10:00'a kadar hastanemiz satınalma birimine teklif verilmesi hususunda;  
Gereğini yapılmasını rica ederim.

**DİKKAT EDİLECEK HUSUSLAR VE ALIM ŞARTLARI**

- 1- Teklif edilen fiyat KDV HARIÇ TL olarak belirtilecektir.
- 2- Teklife esas malzemelerin kalite ve markası ile teslim müddeti açıkça belirtilecektir.
- 3- Taahhüt edilen süre içerisinde malzeme/hizmet/yapım işinin teslim edilmemesi halinde ilgili firmadan bir defaya mahsus olmak üzere 3 ay süre ile teklif alınmayacak, bu haline tekrarı halinde 4734 sayılı K.İ.K. hükümleri uygulanacaktır.
- 4- İhaleye hile, desise, vait, tehdit, nüfus kullanma suretiyle ihaleye fesat karıştıranların tespit edilmesi halinde yine 4734 sayılı K.İ.K. 'in ilgili hükümleri uygulanacaktır.
- 5- Teslimatta, teklife davet mektubunda belirtilen kalite ve marka esas alınacak, benzer, muadili vb. ifadelerle teslim etmeye yetenelerinin teslimleri kabul edilmeyecek ve bir dahaki ihale için teklife davet mektubu gönderilmeyecektir.
- 6- Bu mektupla birden fazla için teklife davet mektubu gönderilmiş ise her kalem için teklif fiyatı yazılacak, eksik teklifler değerlendirilmeyecek.
- 7- Teklif veren firma bütün bu şartları aynen kabul etmiş sayılacaktır.
- 8- Malzeme/hizmet/yapım işi bedeli, muayene ve kabul işlemlerinden sonra 150 gün içerisinde Antalya İl Sağlık Müdürlüğü Muhase Birimi tarafından yapılacaktır. Kurum hesaplarında nakit sıkışıklığı söz konusu olursa yıl içerisinde ödemesi yapılacaktır.
- 9- Doğrudan temin usulu alın yapılacağı için alımımız **BİRİM BEDEL** üzerinden değerlendirme yapılacaktır.
- 10- Bu teklife davet mektubuna olumlu ya da olumsuz mutlaka 29/11/2023 tarihinde saat 10:00 a kadar m-satinalma@hotmail.com 'a mail atılacak veya elden Manavgat Devlet Hastanesi SATIN ALMA birimine cevap verilecektir.

11- Teklif veren firma teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uyduğunu kabul etmiş sayılacaktır.

ALIMINA ÇIKILAN MALZEMELER HAKKINDA DETAYLI BİLGİ ALMAK İÇİN	TELEFON : 0 242 746 11 17
	TIBBİ SARF DEPO
	DAHİLİ : 1421

Ayhan DEMİRTAŞ  
İdari ve Mali Hizmetler Müdürü

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FIRMA  
TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.

SIRA NO	MALZEMENİN ADI	MİKTARI	BİRİMİ	SUT KODU / TEKNİK ŞARTNAME	MARKA / MODEL / U.B.B KODU	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYAT
1	ASPIRASYON SONDASI NO:12 BEYAZ	150	ADET	OR1370			
2	BRANÜL NO:20 ( PEMBE)	10.000	ADET	OR2510			
3	GÖZ FOLDABLE GÖZ İÇİ LENSİ	30	ADET	GZ1016			
4	KARMEN KANÜL UCU NO:5 RENK YEŞİL	150	ADET				
5	KARMEN KANÜL UCU NO:6	100	ADET				
6	PIPELLA KANÜL	300	ADET				
7	PROLEN YUVARLAK NO:6/0 ÇİFT İĞNE 13 MM 3/8 75 CM	72	ADET				
8	SPONGOSTAN STANDART SELÜLOZ HEMOSTATİK	100	ADET	OR4410			
9	TIRNAK FIRÇASI BETADİNLİ	300	ADET				
10	ALKOL	300	LİTRE				
GENEL TOPLAM							

NOT: Teklif edilen Yedek Parçalar / Bakım Onarım Hizmetleri için kabulünden itibaren en az 1 yıl Garanti verilecektir.  
NOT: MALZEME TESLİM SÜRESİ ..... GÜNDÜR  
NOT: ..... SAYFA TEKNİK ŞARTNAME  
BU BELGE VE TEKNİK ŞARTNAME AŞAĞIDAKİ LİNKTE YER ALAN WEB SİTESİNDE GÖRÜLEBİLİR.  
<https://ihaleportal.antalyasm.gov.tr/IFrames/ManavgatDH>

BU ALAN PIYASA FİYAT ARAŞTIRMASINA TEKLİF VEREN FIRMA TARAFINDAN DOLDURULACAKTIR.	Teklif verdiğim kalem/kalemler teklif formunun ekindeki teknik şartnameye uygundur.
	KAŞE - İMZA

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün hemostaza yardımcı olarak kullanılmaya uygun olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Hemostatik absorbe olabilen jelatinden yapılmış olmalıdır. 3. Hammaddesi hayvan kaynaklı olmalıdır. 4. Kurumun talebine göre farklı ebatları bulunmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	5. Vücut içinde bırakılabilir olmalı ve alerjik olmamalıdır. 6. Kullanılan alanda tortu ve kalıntı bırakmamalıdır. 7. Eldiven ve cerrahi el aletlerine yapışmamalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	8. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır. 9. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Sosyal Market Soğanlıda  
Manavgat Devlet Hastası  
Mustafa LOZKURT  
Eczacı  
Sic. No. Ecz 8764

**SMT2788-CERRAHİ SUTÜR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT,  
EMİLEMEYEN**

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün monofilament yapıda ve polipropilen'den imal edilmiş, emilemeyen suture olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürünün kullanım yeri ve amacına göre farklı boy, ebat ve çap seçeneklerinden herhangi biri olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>3. Kalınlıkları, mukavemetleri, düğüm atma kabiliyetleri ve iğne iplik kombinasyonları USP ve Avrupa Farmakopesi standartlarına uygun olmalıdır.</p> <p>4. Atravmatik iğneliler paslanmaz çelik olmalı, iğneler dokudan çok rahat geçmeli, eğilip bükülmemesi, kırılmaması için güçlü olmalıdır. Yüksek alışım çelikten imal edilmiş olmalıdır. Kırılma ve bükülmeyi engellemek amacıyla iğnedeki nikel oranı (alaşımındaki) %7 den fazla olmalıdır veya krom oranı %10 dan fazla olmalıdır. Yüzeyi pürüzsüz olmalı ve iğne keskinliğini/sivrilliğini operasyon boyunca devam ettirmelidir. Kırılmaya karşı direncini kaybetmemelidir.</p> <p>5. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemelidir. Dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir. Cerrahi suturen iğnesinin gövdesi dokulardan geçerken portegüde stabil kalacak, başka dokulara zarar vermeyi önleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır. İğne ve suture çapı birbirine uyumlu olmalı, böylece iğne suture birleşme noktası dokulardan geçerken travma yaratmamalıdır. İğne ile suture birleşim noktasının bağlantısı sağlam yapılmalı, birleşme noktasından ayrılma yaşanmamalıdır, iğne iplik birleşim yerindeki iplik yapısı, doku geçişindeki performansını olumsuz etkilememelidir.</p>

Sağlık Market Eczanelerinde  
alınır

Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Sic. No., Ecz 8764

**SMT2788-CERRAHİ SÜTÜR, POLİPROPİLEN, SENTETİK, MONOFLAMENT,  
EMİLEMEYEN**

	<p>6. Sütür pürüzsüz olmalıdır, tiftiklenmemelidir, kolay düğüm kaydırılmalıdır.</p> <p>7. Düğüm güvenliği sağlamalı, üzerine bakteri yerleşecek boşluklar olmamalıdır.</p> <p>8. Ürün ambalajı nemden ve sudan etkilenmeyecek biçimde, bir yüzü şeffaf poşet diğer yüzü ise yırtılmayan kâğıttan ya da alüminyum folyo ambalajdan imal edilmiş olmalıdır.</p> <p>9. Çift iğneli süturlarda paket içerisindeki iğneler ulaşmayı kolaylaştıracak şekilde ayrı ayrı sabitlenmiş olmalıdır.</p> <p>10. İğneler dikiş süresince dokudan rahat geçme özelliğini yitirmemeli, dokulardan kolaylıkla ve minimum travmayla deforme olmadan geçmelidir.</p> <p>11. Sütür ile iğne birleşme noktası dokulardan geçerken dokuları travma etmemeli, bu nedenle iğne ile sütür birleşme noktası çapı uyumlu olmalıdır.</p>
<b>Genel Hükümler:</b>	<p>12. Tek tek steril paketlerde, etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.</p>

Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Sic. No. Ecz 8764

## SMT4073-PİPEL KANÜLÜ

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Endometrial biyopsi ve menstrual ekstraksiyonda kullanıma uygun medikal malzemeden tasarlanmış olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Malzeme şeffaf plastik materyalden imal edilmiş ve sert (rijit) olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	3. Malzemenin içinde vakum yapmayı sağlayan, plastik mandreni bulunmalıdır. 4. Malzemenin uzunluğu 24.5 ( $\pm 2$ )cm olmalı, dış çap 3.1 mm olmalı ve uç kısımda sağlı sollu 1 veya 2 delikli olmalıdır. 5. Kataterin üzerinde 1'er cm aralıkla 1'den en az 7 cm'e kadar aralık işaretleri olmalıdır. 6. Kanül, içi görülebilir bir renk de olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	7. Tek kullanımlık medikal steril ambalajında olmalıdır. 8. Etilen Oksit veya gama Sterilizasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır. 9. Malzeme üzerinde üretici firmanın bilgileri bulunmalıdır. 10. CE belgesine sahip olmalı ve ÜTS kaydı bulunmalıdır.

Dr. M. Sağlık  
Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Sic. No.: Ecz 8764  
Etilen Oksit ile Sterilize Edilmiştir

## SMT4071 KARMEN KANÜL

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Sert, düz veya eğri özelliklere sahip, rahim içi emme kureti olarak kullanım amacı için tasarlanmış olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Enjektör ve kanüller tek set içerisinde bulunmalıdır. 3. Malzemenin farklı çaplarda seçenekleri mevcut olmalı, bu ölçülerdeki tüm çeşitler en az 185 mm uzunluğunda olmalıdır 4. Kanüllerin 3 ile 12 fr arasında ölçüleri olmalıdır. 5. Tekli enjektör içerisinde 4,5,6,7 fr kanül, çiftli enjektörde 8,9,10,11,12 fr kanül uçlarından birer adet bulunmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	6. Uç kısmı şeffaf plastikten ve düzgün ve yuvarlatılmış yapıda olmalıdır. 7. Uç kısmında küreme işlemi için 8 numaraya kadar (sekiz numara dahil) en az bir delik 9 numara üstü için (9 numara dahil) ise karşılıklı iki adet ters tırnaklı delik olmalı veya küreme işlemine yetebilecek tek büyük bir delikli olmalıdır. Bu deliğin genişliği ürün numarasına göre 4 mm-26 mm arasında olmalıdır. 8. Malzeme lateks içermemelidir.
<b>Genel Hükümler:</b>	9. Tekli steril medikal ambalajda olmalıdır 10. Ambalaj şekli En az 25 en fazla 100 adetli şeklinde olmalıdır. 11. CE belgesine sahip olmalı ve ÜTS kaydı bulunmalıdır. 12. Etilen oksit veya gama sterilizasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.

*Sosyal Market Eğitimcilerinden alınmıştır.*

Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Sic. No.: Ecz 8794

## SMT1476 HİDROFOBİK LENS, AKRİLİK, KATLANABİLİR

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Katarakt ameliyatlarında kullanılmak üzere tasarlanan lensler 2,2-2,8 mm lik kornea kesilerden göz içine yerleştirilebilmelidir.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Lensler tek parça (Mono blok) ve yüzeyi "Hidroforbik" (Akrilat – Metakrilat) yapıda olmalıdır. 3. Lensin su içeriği %1, %5, %7 veya %25 olmalıdır. 4. Lensler PCO nun engellenmesi için keskin/kare kenarlı,asimetrik veya bikonveks olmalıdır. 5. Haptik yapısı modifiye C veya L olmalıdır. 6. "Optik Çapı" 6.00 mm, "Haptik Boyu 12.50 mm veya 13.00 mm olmalıdır. 7. Ultrasonografik A-Constant değeri 117,8 ile 119.1 arasında olmalıdır. 8. Refraktif indeksi 1.45 ile 1,56 arasında olmalıdır. 9. Lenslerin haptik açılanması 0 derece olmalıdır. 10. UV ışını korumalı ve YAG Lazere dayanıklı olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	11. Lensler enjektör ve kartuş sistemi ile implantasyona uygun olmalı ve her lens için 1 adet steril tek kullanımlık kartuş ve 1 adet steril tek kullanıma uygun enjektör ile birlikte verilmelidir. 12. Tek kullanımlık enjektör ve kartuş sistemi lens kutusunun içinde çıkmalı veya lensin yanında verilmelidir. 13. Kartuş sistemi nedeniyle sıkışma, haptik kırılması gibi lense zarar veren durumlar yaşayan sağlık tesisleri için yüklenici firma eğitim vermeli gerektiğinde sağlık tesisinin isteği doğrultusunda uygun kartuş sistemi getirmelidir. 14. Lensler bu kartuş enjektör sistemi ile 2,2- 2,8mm'lik kesilerden implante edilebilmeli ve yüklenici firma teslimatta klinik kullanıma uygun kesi aralıklarında implantasyona olanak veren kartuş sistemi vermelidir. 15. Lensler çizilmeden, kırılmadan ve herhangi bir deformasyona uğramadan 25 dioptri üstü numaralarda da kolayca kartuş sisteminden katlanarak geçebilmeli ve kapsüle zarar vermemelidir.
<b>Genel Hükümler:</b>	16. Hastanenin talebi halinde teslim edilen lenslerin %10 fazlası kadar kartuş (disposable) ve enjektör sistemi (disposable) verilmelidir. 17. Reusable enjektör sistemi kullanan firmalar her 500 adet lens için 1 adet reusable enjektör ve her bir lens için 1 adet disposable kartuş vermelidir. 18. Steril ambalajlı olmalıdır.

*Sağlık Market Satışlarında kullanılır*

Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Tic. No. Ecz 8764

## SMT1090 İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Ürün, intravenöz uygulamalarda kullanılmak için dizayn edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürünün 14G-26G aralığında boyları olmalıdır. 3. Ürünün, portlu ve korumalı portlu ve üç yollu musluklu olmak üzere üç çeşidi olmalıdır. 4. Ürünün, port kapağı veya kanül kanatları uluslararası renk kodlu olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	5. Ürünün, kanül kısmı teflon (PTFE/FEP) veya poliüretan olmalıdır. 6. Ürünün iğne kısmı paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır. 7. Ürünün korumalı portlu olan çeşidi; a. Kullanıcı yaralanmalarını önlemek amacıyla iğne ucu kullanıcı müdahalesi gerektirmeden otomatik olarak plastik veya metal bir koruyucu aparat ile kendiliğinden kilitlenmelidir. b. Koruyucu mekanizması kanülün içerisinde olmalı, kanülün dış görünüşünü ve ebadını değiştirmemelidir. c. Plastik dış kılıf kolay fonksiyon için özel formda ince çeperli ve yüksek akım hızlı PUR'dan yapılmış olmalıdır. d. Koruyucu mekanizma iğne ile bir bütün halinde, ayrılmadan çıkmalıdır. 8. Ürün non-toksik ve non-pirojenik özellikte olmalıdır. 9. Ürün kanülünün ucu atravmatik olmalı, kanül ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerleyebilecek kayganlıkta ve kıvrılmayacak özellikte olmalıdır. 10. Ürün X-ray ışınlarına karşı radyopak özelliği taşımalıdır. 11. Üründe geri kaçıışı engelleyen özellikte bir enjeksiyon valf/kapak bulunmalıdır. 12. Ürünün enjeksiyon port kapağı yerine iyi oturmalı, kan sızdırmamalı ve kullanılmadığı zamanlarda da kontaminasyonu önleyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.

Sağlık Bakanlığı Akademi Kurulundan alınmıştır.  
Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Sic. No.. Ecz 8764

## SMT1090 İNTRAVENÖZ KANÜL, PORTLU

<b>Teknik Özellikleri:</b>	<p>13. Ürünün, iğne koruyucu kapağının ucu kapalı olmalıdır.</p> <p>14. Ürünün, tespitini kolaylaştırmak için yanlarında yumuşak ve rahat açılabilen kanatlar olmalıdır.</p> <p>15. Ürün de kan gelişini görmeyi engelleyici ek aparat olmamalıdır.</p> <p>16. Ürünün luer-lock kapağı bulunmalı ve uygulama sırasında kan ile temasını engelleyici bir konumda olmalıdır.</p> <p>17. Ürünün arkasında, hidrofobik kan tutucu veya kan tutucu aparat olmalıdır.</p>
<b>Genel Hükümler:</b>	<p>18. Ürün steril ve tek kullanımlık olmalıdır.</p> <p>19. Ürün sterilliği bozmadan açılacak şekilde paketlenmiş olmalıdır.</p> <p>20. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UBB ve LOT bilgileri olmalıdır.</p> <p>21. Ürün tekli steril ambalajda, 50 veya 100 adetlik paketlerde olmalıdır.</p> <p>22. Ürün TSE EN ISO 10555-1, 5 standartlarında belirtilen özelliklerde olmalıdır.</p>

*S. Sağlık market satılmamıştır*

Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Sic. No.: Ecz. 8764

## SMT1206-ASPIRASYON KATETERİ

<b>SMT Temel İşlevi:</b>	1. Orafarenks ve trekea içindeki biriken salgıların emilmesi için dizayn edilmiş olmalıdır.
<b>SM Malzeme Tanımlama Bilgileri:</b>	2. Ürün şeffaf, tahriş etmeyen ve non-toksik tıbbi PVC'den üretilmiş olmalıdır. 3. Ürün ebatları 4-22 F aralığında olmalıdır.
<b>Teknik Özellikleri:</b>	4. Ürün yüzeyi giriş kolaylığı sağlamalı, bükülmeyi önleyen uygun sertlikte olmalıdır. 5. Ürün travma oluşturmeyen yuvarlatılmış, açık distal uç, doku emilmesini önleyen çapraz veya yan en az iki deliği olmalıdır. 6. Ürün numaraları kolayca ayırt edebilmek için renkler ile kodlanmış olmalıdır. 7. Ürün standart aspirasyon ekipmanlarına kolayca bağlanacak şekilde imal edilmiş bir konnektöre tutturulmuş olmalı ve uzunluğu 50±10 cm. olmalıdır. 8. Ürün konnektörü konik şekilde funnel girişli olmalıdır. 9. Ürün endotrakeal tüp içinde ileri geri kolaylıkla hareket edebilmelidir. 10. Ürün uç kısmı, çam ucuna uygun olmalıdır.
<b>Genel Hükümler:</b>	11. Ürünler steril, tek kullanımlık olmalıdır. 12. Ürün ambalajı üzerinde son kullanma tarihi, UTS ve LOT bilgisi bulunmalıdır.

Sağlık market kontrolü ile alınmıştır.

Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa B. NORT  
Eczacı  
Sic. No: Ecz 8764

## Dezenfektanlı (Batikonlu) El ve Tırnak Fırçası Tek Kullanımlık

Çift taraflı, (bir tarafı fırça-bir tarafı sünger) tek kullanımlık el ve tırnak temizleme fırçası.

Dezenfektan içerir, cerrahi el dezenfeksiyonu sağlamalıdır

% 7.5 Povidon İyot Emdirilmiş olmalıdır.

Ergonomik fırça dizaynı (48\*79\*34 mm)

Kolay açılabilir paket olmalıdır.

Cildi tahriş etmeyen yumuşak kıllar olmalıdır.

Pürüzsüz ve yumuşak süngerin 90 ml ye kadar sıvı emiş özelliği olmalıdır.

Sadece harici kullanım için olmalıdır.

ISO 13485:2012 kalite yönetim standardı koşullarında üretilmiş olmalıdır.

Biyosidal ruhsatına sahip olmalıdır.

Latex içermemelidir.

Manavgat Devlet Hastanesi  
Emine ÖZDEN  
Aml. Sorumlu Hemşire

## ALKOL

1. % 96 (V/V) Etil Alkol olmalıdır,
2. Renksiz, berrak, kokusu karakteristik olmalıdır,
3. Alkol denatüre edilmemiş ( içine katkı maddesi konulmamış) olmalıdır,
4. Etil alkol' de ambalajdan veya başka bir nedenden dolayı kirlilik ve bulanıklık görülmecektir.
5. Teklif edilen ürün TAPDK (Tütün, Tütün Mamülleri ve Alkollü İçecekler Piyasası Düzenleme Kurulu) nun Hastane ve benzeri sağlık kuruluşlarının etil alkol ihtiyacı için belirlemiş olduğu standartlara uygun olmalıdır,
6. Teklif verecek firmaların alkolü temin ettiği üretici ya da ithalatçının TAPDK' nin kurum yetkili alkol dağıtım listesinde olmalıdır, istenildiğinde firma bu belgeyi sunabilmelidir.
7. İthalatçı firmalar TAPDK tarafından firma adına düzenlenmiş ve ithal edilen alkolün 1. sınıf alkol olduğunu belirten ithalata uygunluk belgesinin Noter onaylı kopyası olmalıdır,
8. Getiren firmanın "T.C. Tütün, Tütün mamülleri ve alkollü içkiler piyasası düzenleme kurumu" tarafından firma adına düzenlenmiş Etil Alkol ve /veya Metanol Toptan Satış Belgesinin Noter onaylı kopyası olmalıdır.
9. Ambalajda ürün bilgileri tam, doğru ve anlaşılır olarak ifade edilmeli, etiketleme dili Türkçe olmalıdır.
10. Etiketle ürünün 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,
11. Teslim edilecek alkol partisine ait teknik özellikler ve analiz raporunu belirtir belge verilmelidir.
12. En fazla 5 Litrelik bidonlarda olmalıdır.

Manavgat Devlet Hastanesi  
Mustafa BOZKURT  
Eczacı  
Sic. No.: Ecz 8764