

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1	Να έχουν ευρύ φάσμα δράσης
2	Να είναι αποτελεσματικά σε σύντομο χρονικό διάστημα
3	<p>Να πληρούν τους γενικούς και ειδικούς όρους και να προσκομίζονται υποχρεωτικά, επί ποινή απόρριψης για κάθε ένα προϊόν τα παρακάτω δικαιολογητικά:</p> <ul style="list-style-type: none">- Αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης ως προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος, με παραπομπές σε επίσημα φυλλάδια και εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά < ναι>, < όχι>, <συμφωνούμε>) σε κάθε μια από τις παραγράφους των Γενικών και Ειδικών Τεχνικών Προδιαγραφών με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και αριθμητική παραπομπή ως προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές με αναφορά στο σχετικό φυλλάδιο/ prospectus/ τεχνικό δελτίο κ.λπ., καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με της τεχνικές προδιαγραφές της Διακήρυξης .- Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης, στα Ελληνικά.- Άδεια κυκλοφορίας από τον ΕΟΦ για τα απολυμαντικά επιφανειών και δαπέδων (ΚΥ Υ1β/οικ.7723, ΦΕΚ961/23.12.94)-Για τα σκευάσματα με απορρυπαντικές ιδιότητες (καθαριστική δράση) που υπάγονται στον κανονισμό 648/2004/ΕΚ, πρέπει να υπάρχει καταχώρηση του απορρυπαντικού προϊόντος στο ΕΜΧΠ (Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων), εφόσον απαιτείται (για τα σκευάσματα που επισημαίνονται ως επικίνδυνα για τον χρήστη ή λόγω φυσικών ιδιοτήτων τους π.χ εύφλεκτα κ.λπ) πρέπει να υπάρχει καταχώρηση του απορρυπαντικού προϊόντος στο Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων εφόσον απαιτείται, σύμφωνα με το άρθρο 45 του Κανονισμού CLP (Κανονισμός 1272/2008/ΕΚ) καθώς και τις εγκυκλίους που έχει εκδώσει το Γ.Χ.Κ.- Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος στα Ελληνικά και στα Αγγλικά αν πρόκειται για εισαγόμενα προϊόντα, σύμφωνα με τον Κανονισμό 830/2015/ΕΕ. Το Αγγλικό κείμενο να είναι πιστά μεταφρασμένο στην Ελληνική- Οι ετικέτες των προϊόντων να είναι στα Αγγλικά και Ελληνικά και να φέρουν σήμανση και επισήμανση βάσει του κανονισμού CLP- Κατάθεση πίνακα αποτελεσματικότητας με τις μικροβιολογικές ιδιότητες του προϊόντος (δοσολογία, πρότυπα ελέγχου και χρόνος επαφής ανά είδος μικροβίου gram+ και gram-, ιδιαίτερα έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών στελεχών (Klebsiella, Acinetobacter, MRSA, Pseudomonas, Enterococcus), ιών HBV, HIV) μυκήτων και μυκοβακτηριδίου της φυματίωσης, με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων (εργαστηρίων). Να κατατεθεί το πιστοποιητικό διαπίστευσης του κάθε εργαστηρίου που διενήργησε τις δοκιμές, που

	εκδίδεται από τον Εθνικό Φορέα Διαπίστευσης της χώρας όπου δραστηριοποιείται το συγκεκριμένο εργαστήριο (π.χ. το Ε.ΣΥ.Δ. - Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης για την Ελλάδα) για τις συγκεκριμένες δοκιμές, σύμφωνα με τα πρότυπα που αναφέρονται στις εκθέσεις δοκιμών. Πιστοποιητικό σήμανση CE
5	Οι παρασκευαστές απολυμαντικών και απορρυπαντικών ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού, να είναι πιστοποιημένοι με τα εν ισχύ πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001. Οι προμηθευτές να είναι πιστοποιημένοι κατά ISO 9001 και σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004.
6	Οδηγίες χρήσης στα ελληνικά
7	Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές συνθήκες.
8	Κατάθεση δειγμάτων των προϊόντων σε πρωτότυπη συσκευασία
9	Οι συσκευασίες ψεκασμού και οι δοσομετρικές αντλίες ανά συσκευασία προϊόντος που διευκολύνουν την σωστή χρησιμοποίηση των προϊόντων, πρέπει να αναφέρονται ευκρινώς ότι προσφέρονται δωρεάν και σε τι ποσότητα
10	Να μην είναι τοξικό και ερεθιστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους και να είναι ασφαλές για τον χρήστη σύμφωνα με τις προτεινόμενες από τον κατασκευαστή οδηγίες χρήσης.
11	Να είναι φιλικά με το περιβάλλον και τον χρήστη και να κατατεθούν τα οικοτοξικολογικά προφίλ των απορρυπαντικών και απολυμαντικών προϊόντων
12	Τα απολυμαντικά θα πρέπει να είναι ελεγμένα με εργαστηριακές δοκιμές, όπως αυτές περιγράφονται στο Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 14885 και στις μεθοδολογίες ελέγχου Phase2 Step1 και Phase2 Step2 για την ζητούμενη χρήση (για εργαλεία, για επιφάνειες κ.ο.κ. στον ιατρικό τομέα) από διαπιστευμένα εργαστήρια.
13	Οι παραπάνω όροι είναι επί ποινής απόρριψης σε μη κατάθεση τους. Επίσης για προϊόν που αναφέρονται ψευδή στοιχεία που δεν θα προκύπτουν από τα κατατιθέμενα στοιχεία όπως π.χ φάσμα δράσης, δοσολογίες χρήσης κ.λπ θα αποκλείεται της αξιολόγησης

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΩΝ	
1	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΓΙΑ ΜΙΚΡΕΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ (ΠΑΓΚΟΙ, ΤΡΟΧΗΛΑΤΑ, ΚΛΙΝΕΣ,) ΜΕ ΨΕΚΑΣΜΟ (SPRAY)ΜΕ ΑΛΚΟΟΛΕΣ 1 ΛΙΤΡΟΥ.
	<ul style="list-style-type: none"> Χωρίς αλδεΐδες φαινόλες και χλώριο. Υγρό απολυμαντικό μικρών επιφανειών με αλκοόλες για χρήση με ψεκασμό. Να περιέχει αλκοόλες και άλλες δραστικές ουσίες Να είναι άοσμο, μη πτητικό, μη διαβρωτικό να μην αφήνει

	<p>υπολείμματα.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι συμβατό με επιφάνειες μεταλλικές, πλαστικές, γυάλινες, κ.α και να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας. • Να αναφέρεται ο χρόνος επίτευξης απολυμαντικής δράσης ο οποίος δεν πρέπει να ξεπερνά τα 5 λεπτά. • Να είναι δραστικό έναντι βακτηριδίων (gram+ και gram-, ιδιαίτερα έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών στελεχών, ιών (HBV,HCV,HIV,ADERO,ROTA), μυκήτων και μυκοβακτηριδίου της φυματίωσης • Να είναι έτοιμο προς χρήση σε δοχείο του 1 λίτρου με δοσομετρική αντλία για κάθε δοχείο για αποφυγή επιμόλυνσης του περιεχομένου. • Να εξατμίζεται γρήγορα χωρίς να αφήνει στίγματα, ίχνη ή κατάλοιπα. <p>ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ: 9.000 ΜΑΖΙ ΜΕ ΤΟ ΦΠΑ</p>
2	<p>ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ – ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΣΕ ΑΝΑΒΡΑΖΟΝΤΑ ΔΙΣΚΙΑ ΧΛΩΡΙΟΥ 2,5 ΓΡ.</p>
	<ul style="list-style-type: none"> • Να έχουν ως δραστική ουσία το διχλωρισσοκυανουργικό Νάτριο (NADCC) με προσθήκη απορρυπαντικού παράγοντα (π.χ ανιονικά τασιενεργά) • Να απελευθερώνουν το χλώριο σταδιακά • Να διαθέτουν δράση έναντι μικροβίων gram+, gram -, μυκήτων, ιών, μυκοβακτηριδίων και σπόρων • Να είναι συμβατά με επιφάνειες από πλαστικό, μέταλλο, linoleum, και πλακάκι. • Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξαιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος • Να διατίθεται σε πρακτική συσκευασία 50-200 δισκίων το μέγιστο για την σωστή διανομή και διαχείριση του προϊόντος. • Να αναφέρεται ο συνιστώμενος αριθμός δισκίων ανά λίτρο νερού και ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και απολυμαντικού αποτελέσματος • Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. • Να αδρανοποιεί και να απολυμαίνει το μικροβιακό φορτίο των βιολογικών υγρών των ασθενών • Να μην έχουν έντονη οσμή για αποφυγή ερεθισμού του αναπνευστικού συστήματος <p>ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ: 5.000 ΜΑΖΙ ΜΕ ΤΟΝ ΦΠΑ</p>