

**ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ – ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΔΑΠΕΔΩΝ -
ΜΕΓΑΛΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ.**

**Πάτρα 6/4/23
Αρ. πρωτ. 13957**

Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό – καθαριστικό δαπέδων και μεγάλων επιφανειών και εξοπλισμού (δάπεδα, τοίχοι, πόρτες σε θαλάμους ασθενών, ΜΕΘ ενηλίκων, νεογνών, μηχανήματα χειρουργείου, θερμοκοιτίδες.

Χωρίς αλδεϋδες.

Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HIV, HBV, HCV, ROTA) και φυματιοκτόνο.

Να μην είναι τοξικό και ερεθιστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους στην δοσολογία χρήσης.

Να είναι συμβατό με τις επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, μάρμαρο, πλακάκι, υλικό θερμοκοιτίδων, monitors κ.λπ (να κατατεθούν πίνακες συμβατότητας).

Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης απολυμαντικής δράσης.

Ο χρόνος δράσης για το ζητούμενο φάσμα δράσης να μην υπερβαίνει τα 15 -30 λεπτά.

Να μην χρειάζεται ξέβγαλμα.

Να διατίθεται σε συσκευασία 5 λίτρων.

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1	Να έχει ευρύ φάσμα δράσης.
2	<ul style="list-style-type: none">- Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης, στα Ελληνικά.- Άδεια κυκλοφορίας από τον ΕΟΦ για το απολυμαντικό 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

	<p>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.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Η ετικέτα του προϊόντος 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.
3	<ul style="list-style-type: none"> - 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.
4	Κατάθεση μελετών αποτελεσματικότητας και συμβατότητας με τα υλικά.
5	Η συσκευασία του προϊόντος θα πρέπει να διαθέτει οπωσδήποτε πώμα ή ταινία ασφαλείας από την κατασκευάστρια εταιρία που να είναι πρωτότυπα του εργοστασίου παραγωγής τους και να μην έχει προηγηθεί οποιαδήποτε επέμβαση για αλλαγή συσκευασίας των φιαλιδίων.
6	Να προσκομιστούν τα πρωτότυπα ενημερωτικά φυλλάδια της κατασκευάστριας εταιρείας στα Αγγλικά με την ακριβή μετάφραση στα Ελληνικά για τις αραίώσεις, τις ενδείξεις και το χρόνο επίτευξης του επιθυμητού αποτελέσματος.
7	Να δίδεται η τιμή του συμπυκνωμένου προϊόντος ανά λίτρο και η τιμή του τελικού διαλύματος χρήσης, έπειτα από την προτεινόμενη διάλυση.
8	Οδηγίες χρήσης στα ελληνικά.
9	Να αναφέρεται η αραίωση και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές συνθήκες.
10	Κατάθεση δειγμάτων των προϊόντων σε πρωτότυπη συσκευασία.
11	Να είναι φιλικό με το περιβάλλον και τον χρήστη και να κατατεθούν τα οικοτοξικολογικά προφίλ των απορρυπαντικών και απολυμαντικών προϊόντων.

12	Το απολυμαντικό θα πρέπει να είναι ελεγμένο 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.

Ο ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΑΝΕΡΧΕΤΑΙ ΣΤΟ ΠΟΣΟ ΤΩΝ 5.000,00 (ΠΕΝΤΕ ΧΙΛΙΑΔΕΣ) ΕΥΡΩ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΥ ΦΠΑ.

Η Επιτροπή Τεχνικών Προδιαγραφών:

1. Γιαννόπουλος Σπυρίδων Πρ/νος τμ. Επιστασίας
2. Δεληγάκης Αποστόλης ΤΕ Νοσηλεύτης Λοιμώξεων
3. Μανωλοπούλου Χαρίκλεια ΤΕ Επ/τρια Δημόσιας Υγείας