

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ (CPV 24455000-8)

Γενικά

Τα απολυμαντικά επιφανειών κυκλοφορούν ύστερα από άδεια που χορηγεί ο Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.), όπως ορίζει το ΥΔ Υ1Β/ΟΙΚ 7723 , ΦΕΚ 961/23.12.94. Προϊόν που προορίζεται για απολύμανση ιατροτεχνολογικού προϊόντος, δηλ. χειρουργικών εργαλείων, ενδοσκοπίων και νοσοκομειακού εξοπλισμού, θεωρείται ιατροτεχνολογικό εξάρτημα και εφόσον έχει επισήμανση CE που πιστοποιείται από κοινοποιημένο Οργανισμό, δεν απαιτείται έγκριση από τον Ε.Ο.Φ. (Εγκύκλιος 25216/ 5.7.2000).

Απολυμαντικό επιφανειών το οποίο ο προμηθευτής το προτείνει και για απολύμανση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού πρέπει να έχει άδεια κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ. ακόμη και αν έχει επισήμανση CE.

Γενικοί όροι

- Όλα τα προσφερόμενα προϊόντα να είναι μη βλαπτικά για τον ανθρώπινο οργανισμό κατά τον προτεινόμενο τρόπο χρήσης. Εφόσον απαιτείται αραιώση πριν τη χρήση, ή ψεκασμός ή δοσομετρική αντλία για τη χρήση του προϊόντος, να προσφέρεται μαζί, καθώς και τα ανάλογα εξαρτήματα.
- Θα πρέπει απαραίτητως να αναφέρονται η τιμή ανά λίτρο διαλύματος και του πυκνού (διαλύματος) και του έτοιμου προς χρήση διαλύματος. Η αξιολόγηση θα γίνει ανά λίτρο έτοιμου διαλύματος για το ζητούμενο χρόνο και το μικροβιακό φάσμα.
- Οι αραιώσεις που θα αξιολογηθούν για τα προϊόντα απολύμανσης χειρουργικών εργαλείων & ενδοσκοπίων θα πρέπει να είναι σύμφωνες με ευρωπαϊκά πρότυπα (EN phase 2, step 1 και EN phase 2 step 2) ή με τεστ πραγματικών συνθηκών.
- Για κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη είναι υποχρεωτική η προσκόμιση των παρακάτω δικαιολογητικών:
 1. Υποχρεωτικά επί ποινή απόρριψης, αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με αριθμητικές παραπομπές σε ξενόγλωσσα φυλλάδια, τεχνικά εγχειρίδια κλπ.
 2. Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης του προϊόντος στα Ελληνικά.
 3. Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. για τα απολυμαντικά επιφανειών/χώρων (Υπουργική Απόφαση Υ1β/οικ.7723 - Κυκλοφορία απολυμαντικών) και ΕΜΧΠ για προϊόντα που ταξινομούνται ως επικίνδυνα είτε λόγω των φυσικοχημικών ιδιοτήτων τους είτε λόγω των επιπτώσεών τους στην υγεία.
 4. Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος στα Ελληνικά σύμφωνα με οδηγία Ε.Κ. 1907/2006 - REACH όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει και με τον κανονισμό 1272/2008 CLP .
 5. Αντίγραφο επισήμανσης στα Ελληνικά (Υπουργική Απόφαση 1197/89, ΦΕΚ 567/06.09.90).
 6. Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά, πιστή μετάφραση του ξενόγλωσσου.
 7. Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Αγγλικά, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν.
 8. Βιβλιογραφική αναφορά και πίνακες αποτελεσματικότητας κατά οργανισμών -στόχων.
 9. Μελέτες από έγκυρους και ανεξάρτητους Οργανισμούς που να βεβαιώνουν ότι οι προτεινόμενες από τον κατασκευαστή προς χρήση πυκνότητες είναι αποτελεσματικές στον προτεινόμενο χρόνο δράσης και για συγκεκριμένα στελέχη.
 10. Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά των κατασκευαστών: ISO 9001, ή / και ISO 13485 και ISO 14001 για τα

απορρυπαντικά - απολυμαντικά.

11. Να αποδεικνύεται η συμβατότητα των υγρών απολυμαντικών/αποστειρωτικών των ενδοσκοπίων με τα υλικά κατασκευής των ενδοσκοπίων του Νοσοκομείου από την εταιρεία παρασκευής του προσφερόμενου προϊόντος.

12. Να αποστέλλονται δείγματα για τα προϊόντα όπου απαιτείται ο έλεγχος φυσικών χαρακτηριστικών. Οι συσκευασίες των προϊόντων θα πρέπει να διαθέτουν οπωσδήποτε πώμα ή ταινία ασφαλείας από την κατασκευάστρια εταιρεία, να είναι πρωτότυπα του εργοστασίου παραγωγής τους και να μην έχει προηγηθεί οποιαδήποτε επέμβαση για αλλαγή συσκευασίας των φιαλιδίων.

13. Προσφορά που αναφέρει, κατά την κρίση της επιτροπής αξιολόγησης, ψευδή στοιχεία (δοσολογίες, φάσμα μικροβιοκτόνου δράσης, συστατικά, κλπ που δεν αναγράφονται ή δεν προκύπτουν από τα ξενόγλωσσα πρωτότυπα φυλλάδια της κατασκευάστριας εταιρείας) θα απορρίπτεται από το διαγωνισμό, στο σύνολό της.

14. Εάν το προϊόν χρησιμοποιείται πρώτη φορά και δεν υπάρχει-έχει εμπειρία, το Νοσοκομείο, έχει δικαίωμα να προσβάλλει τη σύμβαση εφόσον παρουσιαστούν προβλήματα στη χρήση ή στη συνεργασία με την εταιρεία.

15. Η αξιολόγηση των αραιώσεων, των ενδείξεων, της αποτελεσματικότητας και του χρόνου επίτευξης του επιθυμητού αποτελέσματος ενός προϊόντος, θα γίνει βάσει των στοιχείων που αναγράφονται στο ξενόγλωσσο φυλλάδιο της κατασκευάστριας εταιρείας, το οποίο θα πρέπει, για λόγους πιστοποίησης, να υπάρχει αναρτημένο στην επίσημη ιστοσελίδα του κατασκευαστικού οίκου.

16. Υποχρεωτικά, οι προμηθεύτριες εταιρείες, καθώς και οι ημεδαπές κατασκευάστριες εταιρείες πρέπει να εφαρμόζουν σύστημα διασφάλισης ποιότητας, σύμφωνα με την υπουργική απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004 του Υπουργείου Υγείας και να προσκομίσουν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά, διαφορετικά η προσφορά τους θα απορρίπτεται από τον διαγωνισμό. Αντίστοιχα, οι αλλοδαπές κατασκευάστριες εταιρείες πρέπει να διαθέτουν ISO 9000 και ISO 46000.

17. Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών το οποίο έχει συσταθεί από Πιστοποιημένο Φορέα Ανακύκλωσης (π.χ. Ε.Ε.Α.Α.) σε εναρμόνιση με την Κοινοτική Οδηγία 94/62/ΕΕC όπως έχει ενσωματωθεί στην Ελληνική Νομοθεσία με τον Νόμο 2939/2001. Να κατατεθεί επίσης και το πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης το οποίο συνοδεύεται υποχρεωτικά από την Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών.

18. Μετά την κατακύρωση, ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται για το προϊόν του να χορηγήσει δωρεάν στο Νοσοκομείο

A) δοσομετρικές αντλίες ή δοχεία (μεζούρες) και

B) καλαίσθητες και πλαστικοποιημένες πινακίδες σε μέγεθος Α4, κατάλληλες για ανάρτηση στους χώρους χρησιμοποίησης, σε αριθμό ικανό για να καλύψει τις ανάγκες της Υγειονομικής Μονάδας (ΥΜ) και με ταινία διπλής όψης στο πίσω μέρος τους, που θα περιέχουν:

- Ονομασία προϊόντος
- Οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και ει δυνατόν σχηματοποιημένες οδηγίες χρήσης
- Κινδύνους και μέτρα προφύλαξης στα ελληνικά
- Αντίδοτα εάν απαιτούνται
- Εργοστάσιο παρασκευής
- Υπεύθυνο διανομής και κυκλοφορίας και τηλέφωνα επικοινωνίας

Προδιαγραφές απολυμαντικών ανά είδος

A/A:1 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΑ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ (Μ/Μ: TEM - κωδ: 269618)

Απολυμαντικά πανάκια με σποροκτόνο δράση.

1. Να έχουν καθαριστική και απολυμαντική δράση.
2. Να μην περιέχουν αλδεΐδες, φαινόλες, χλώριο, άλατα αμμωνίου ή μη ιονικά τασιενεργά.
3. Να είναι δραστικά έναντι βακτηριδίων, ιών, μυκήτων, μυκοβακτηριδίου φυματίωσης και σπόρων σύμφωνα με το πρότυπο EN 16615/2015 .
4. Να είναι κατασκευασμένα από non woven υλικό, να μην αφήνουν χνούδι και υπολείμματα και να είναι βιοδιασπώμενα.
5. Θα αξιολογηθεί ο ελάχιστος χρόνος δράσης, ενώ ο μέγιστος χρόνος δράσης να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά.
6. Προεμποτισμένα. Αν δεν είναι προεμποτισμένα, να περιλαμβάνεται στην οικονομική προσφορά και το απολυμαντικό υγρό με το οποίο θα εμποτιστούν.
7. Να διατίθενται σε συσκευασία ως 200 τεμαχίων με κλείστρο ασφαλείας για μεμονωμένη χρήση και σύστημα flip-top για διασφάλιση της υγρασίας και της μη επιμόλυνσης των υπόλοιπων καθαρών πανιών.
8. Να είναι άοσμα ή διακριτικής οσμής.
9. Να είναι κατάλληλα για καθαρισμό και απολύμανση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού, όπως κεφαλές υπερήχων, καλώδια, εξωτερικές επιφάνειες αναπνευστήρων, μηχανημάτων αιμοκάθαρσης και γενικότερα εξοπλισμού που δεν μπορεί να απολυμανθεί με εμβάπτιση.
10. Κατάλληλα για χρήση σε ευαίσθητο στις αλκοόλες εξοπλισμό και κατασκευασμένο από μέταλλο, γυαλί, plexiglass, ανοξείδωτο ατσάλι.
11. Να έχουν σήμανση CE.
12. Να είναι ασφαλή για το χρήστη και μη επιβλαβή για το περιβάλλον.

A/A:2 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ 2% ΓΙΑ ΑΝΤΙΣΗΨΙΑ , ΚΑΘΑΡΙΣΜΟ ΚΑΙ ΕΝΥΔΑΤΩΣΗ ΔΕΡΜΑΤΟΣ ΝΑ ΕΧΕΙ ΑΔΕΙΑ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΑΠΟ ΤΟΝ ΕΟΦ. (Μ/Μ: TEM - κωδ: 332083)

1. Απολυμαντικά μαντηλάκια προεμποτισμένα σε διάλυμα γλυκονικής χλωρεξιδίνης 2% και αλκοόλης 70% για καθαρισμό και απολύμανση των σημείων εισόδου κεντρικών ενδοαγγειακών καθετήρων, συνδετικών τριών οδών (3way), αντιμικροβιακών βαλβίδων, συστημάτων πολλαπλών συνδέσεων (manifold) κα.
2. Ένα μαντηλάκι ανά συσκευασία, μίας χρήσης, με διαστάσεις περίπου 10X18 εκατοστά. Να διευκολύνει την άσηπτη τεχνική και με υπολειμματική απολυμαντική δράση και μετά την εφαρμογή του διαλύματος.
3. Να είναι μυκητοκτόνο, ιοκτόνο και βακτηριοκτόνο. Να κατατεθούν οι σχετικές μελέτες.
4. Να διαθέτουν σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικά προϊόντα και να είναι καταχωρημένα στο ΕΜΧΠ
5. Να κατατεθούν με την προσφορά: Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας, τεχνικό φυλλάδιο προϊόντος, ετικέτα σκευάσματος (τα δύο τελευταία και στην Αγγλική γλώσσα αν πρόκειται για εισαγόμενο είδος), πιστοποιητικό CE, καταχώρηση στο ΕΜΧΠ, μελέτες αποτελεσματικότητας και τα πιστοποιητικά διασφάλισης της ποιότητας του παραγωγού κατά ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015

A/A:3 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ -ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΓΙΑ ΠΛΥΣΙΜΟ ΣΤΟ ΧΕΡΙ ΝΑ ΣΥΝΟΔΕΥΕΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΟΜΑΤΗ ΕΠΙΤΟΙΧΕΙΑ ΔΟΣΟΜΕΤΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΟΥ ΝΑ ΣΥΝΔΕΕΤΑΙ ΜΕ ΠΑΡΟΧΗ ΝΕΡΟΥ. (Μ/Μ: Λ - κωδ: 83583)

Απορρυπαντικό/ απολυμαντικό υγρό για πλύσιμο στο χέρι σηπτικών χειρ/κών εργαλείων, χωρίς αλδεΐδες, ιωδιούχα, χλωριούχα, οξέα, διαβρωτικά και καυστικά συστατικά, άοσμα μη ερεθιστικά για δέρμα και αναπνευστικό σύστημα με αλκαλικό pH, δραστικό σε βακτήρια, μύκητες, ιούς, μυκοβακτηρίδιο, σπόρους. Χαμηλού αφρισμού. Η προσφορά να συνοδεύεται από επιτοίχια δοσομετρική συσκευή που να συνδέεται με παροχή νερού.

A/A:4 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΓΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΚΑΙ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΕΡΓΑΛΕΙΑ ΜΕ ΥΠΕΡΟΞΙΚΟ ΟΞΥ ΣΕ ΜΟΡΦΗ ΕΥΔΙΑΛΥΤΩΝ ΚΟΚΚΩΝ ΣΕ ΦΑΚΕΛΟ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ 5L ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΪΔΕΣ, ΧΛΩΡΙΟ ΚΑΙ ΑΛΑΤΑ ΑΜΜΩΝΙΟΥ, ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΝΤΙ ΒΑΚΤΗΡΙΩΝ, ΜΥΚΗΤΩΝ, ΙΩΝ ΚΑΙ ΣΠΟΡΩΝ. (Μ/Μ: ΒΟΤΛ- κωδ: 331746)

1. Να κατατεθούν οι μελέτες διαπιστευμένων φορέων σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN 14885 για την ζητούμενη εφαρμογή
2. Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 15 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.
3. Να έχει ουδέτερο PH. Να μην επηρεάζεται από την σκληρότητα του νερού, ελεύθερο ερεθιστικό αρωμάτων.
4. Να διαλύεται σε νερό θερμοκρασίας δωματίου 15-20 βαθμών κελσίου
5. Να είναι συμβατό με τα υλικά κατασκευής του ενδοσκοπικού εξοπλισμού όπως σιλικόνη, πλαστικό αλουμίνιο καθώς και ανοξείδωτο χάλυβα. να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων επί ποινή απόρριψης
6. Να είναι βιοδιασπώμενο φιλικό με το περιβάλλον και τον χρήστη στις συνιστώμενες από τον κατασκευαστή δοσολογίες χρήσης
7. Να κατατεθεί το οικοτοξολογικό προφίλ του προϊόντος.
8. Να υπάρχει δυνατότητα ελέγχου της δραστικότητας του διαλύματος με δείκτες
9. Να κατατεθούν επί ποινή απόρριψης για την αξιολόγηση του είδους τα εξής: το ξενόγλωσσο φυλλάδιο με πιστή μετάφραση στα ελληνικά, επικαιροποιημένο δελτίο δεδομένων ασφαλείας (αγγλικά-ελληνικά) η σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν IIB , αντίγραφο της καταχώρησης στο μητρώο του ΕΟΦ και ΕΜΧΠ πιστοποιητικά συμβατότητας, τα εν ισχύ πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας ISO 9001, 13485 , 14001 του παραγωγού.
10. Να συνοδεύονται από ταινίες έλεγχου

A/A:5 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΣΥΜΠΥΚΝΩΜΕΝΟ ΓΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΜΕ ΒΥΘΙΣΜΟ ΤΥΠΟΥ NEODISHER SEPTO 2000 NEW. (Μ/Μ: Λ- κωδ: 82162)

1. Για την απολύμανση θερμοανθεκτικών και θερμοευαίσθητων εργαλείων, συμπεριλαμβανομένων εύκαμπτων και άκαμπτων ενδοσκοπίων, εργαλείων μικροχειρουργικής MIS και αναισθησιολογικού εξοπλισμού, με βυθισμό και σε ημιαυτόματα πλυντήρια.
2. Να είναι βακτηριοκτόνο (συμπεριλαμβανομένου MRSA, Helicobacter Pylori), μυκητοκτόνο, μυκοβακτηριοκτόνο, ιοκτόνο (HIV, HBV, HCV, Adeno, Polio) σποροκτόνο.
3. Να είναι ελεύθερο από αλδεΐδες, φαινόλες ή άλλες ερεθιστικές και δυνητικά τοξικές ουσίες.
4. Να είναι συμβατό με υλικά όπως ανοξείδωτο ασάλι, καουτσούκ, πλαστικό, γυαλί, πορσελάνη, μη σιδηρούχα μέταλλα.
5. Η απολυμαντική ικανότητα να διατηρείται από 14 έως 28 ημέρες.

6. Να διατίθεται σε συσκευασία 2 L.

A/A:6 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ, ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ, ΜΕ ΧΑΜΗΛΗ ΟΣΜΗ, ΟΥΔΕΤΕΡΟ ΡΗ, ΣΥΜΠ. ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΪΔΕΣ, ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ ΤΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ MIELE G7782 CD, ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΣΕ ΒΑΚΤΗΡΙΑ, ΜΥΚΗΤΕΣ, ΙΟΥΣ HIV, HBV, HCV, ΦΥΜΑΤΙΩΣΗΣ ΤΥΠΟΥ (NEODISHER SEPTO DN). (M/M: Λ- κωδ: 205449)

Για αυτόματα πλυντήρια χειρ/κών εργαλείων και εύκαμπτων υλικών (αναισθ/κά- γαλότσες) τύπου MIELE G7782 CD

Απολυμαντικό υγρό με ουδέτερο pH, συμπυκνωμένο χωρίς αλδεΐδες, να έχει συμβατότητα με τα πλυντήρια MIELE, να είναι δραστικό σε βακτήρια, μύκητες, ιούς, μυκοβακτηρίδιο, σπόρους. Να δίνεται η δοσολογία χρήσης.

A/A:7 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΠΟΛΥΑΛΚΟΟΛΟΥΧΟ ΤΑΧΕΙΑΣ ΔΡΑΣΗΣ ΚΑΙ ΕΥΡΑΙΟΥ ΦΑΣΜΑΤΟΣ , ΕΤΟΙΜΟ ΠΡΟΣ ΧΡΗΣΗ ΧΩΡΙΣ ΧΛΩΡΙΟ ΚΑΙ ΑΛΔΕΪΔΕΣ ΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΧΡΗΣΗ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ (ΤΥΠΟΥ BIG SPRAY). (M/M: Λ- κωδ: 82087)

1. Να είναι σε μορφή σπρέι, έτοιμο προς χρήση χωρίς να απαιτείται αραιώση
2. Να περιέχει μίγμα δύο ή περισσότερων αλκοολών, σύμφωνα με την άδεια του ΕΟΦ.
3. Να περιέχει καθοριστικό παράγοντα (να αναφέρεται με σαφήνεια στο φυλλάδιο του προϊόντος)
4. Να είναι ιοκτόνο (για ιούς με περίβλημα και χωρίς), βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο και μυκοβακτηριοκτόνο. Να περιληφθούν στην προσφορά μελέτες αποτελεσματικότητας κατά παθογόνων μικροοργανισμών- στόχων, με έμφαση στα σημαντικότερα νοσοκομειακά παθογόνα, ήτοι Σταφυλόκοκκους MRSA, Klebsiella, Acinetobacter, Pseudomonas, Εντερόκοκκοι VRE, K. difficile
5. Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο
6. Να στεγνώνει γρήγορα, χωρίς να αφήνει κατάλοιπα
7. Να είναι ταχείας δράσης, με ανώτερο χρόνο επίτευξης του επιθυμητού απολυμαντικού αποτελέσματος τα 5 λεπτά. Να πιστοποιείται με αντίστοιχες μελέτες και από την επίσημη σελίδα του κατασκευαστικού οίκου
8. Να είναι κατάλληλο για μη επεμβατικό ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό
9. Να είναι συμβατό με μεγάλη γκάμα επιφανειών ανθεκτικών σε απολύμανση με αλκοόλες, χωρίς να προκαλεί οξειδωσή τους (plexiglass, πλαστικό, αλουμίνιο)
10. Να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ, να έχει άδεια ΕΟΦ και σήμανση CE
11. Να μην είναι τοξικό και ερεθιστικό για το δέρμα του χρήστη (δερματολογικά ελεγμένο) και το περιβάλλον (βιοδιασπώμενο)
12. Να παρέχεται το χωρίο 18 Α και Β των τεχνικών προδιαγραφών απολυμαντικών/Γενικοί όροι

A/A: 8 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΠΛΥΝΤΗΡΙΩΝ ΕΥΚΑΜΠΤΩΝ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΤΟΥ ΟΙΚΟΥ PENTAX ΓΑΣΤΡΕΝΤΕΡΟΛΟΓΙΚΗΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΠΟΥ ΔΕΝ ΠΡΟΚΑΛΟΥΝ ΑΦΡΙΣΜΟ ΚΑΙ ΑΠΟΧΡΩΜΑΤΙΣΜΟ (M/M: Λ- κωδ: 325010)

Απολυμαντικό ενδοσκοπίων υψηλού βαθμού απολύμανσης

1. Να είναι συμβατό με τα υλικά κατασκευής των ενδοσκοπίων του κατασκευαστικού οίκου PENTAX της Υγειονομικής Μονάδας. Να κατατεθεί πιστοποιητικό συμβατότητας επί ποιινή απόρριψης
2. Να είναι σε υγρή μορφή και έτοιμο προς χρήση
3. Να μην περιέχει αλδεΐδες
4. Να έχει ως βάση το υπεροξικό οξύ

5. Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο, φυματιοκτόνο με δράση ως 5 λεπτά και σποροκτόνο βάσει του EN14347 και EN14476 με χρόνο δράσης ως 15 λεπτά
6. Να διατίθενται με την προσφορά δείκτες ελέγχου της σταθερότητας του διαλύματος
7. Το διάλυμα να παραμένει σταθερό για 14 ημέρες χωρίς περιορισμό εμβαπτίσεων
8. Να μην προκαλεί φθορά και αποχρωματισμό στα εύκαμπτα ενδοσκόπια του τμήματος
9. Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία με ενσωματωμένο ενεργοποιητή
10. Να φέρει σήμανση πιστότητας CE που θα συνοδεύεται από τον αριθμό αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού (YA Y1β/οικ. 7723-κυκλοφορία απολυμαντικών)
11. Να κατατεθεί το φυλλάδιο χρήσης του προϊόντος και των δεικτών στα ελληνικά και αγγλικά

A/A: 9 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟΣ ΑΦΡΟΣ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΟΣ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟΣ ΓΙΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ, ΣΥΣΚΕΥΕΣ, ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΑ. (M/M: BOTL- κωδ: 83278)

1. Καθαριστικός και απολυμαντικός αφρός, έτοιμος προς χρήση για χρήση σε επιφάνειες και ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό, όπως κεφαλές υπερήχων, οθόνες monitor, θερμοκοιτίδες κα.
2. Χωρίς αλδεΐδες, αλκοόλες, φαινόλες, χλώριο, φωσφορικά άλατα και γενικότερα τοξικές για τον άνθρωπο και το περιβάλλον ουσίες. Να επιτυγχάνεται υψηλού βαθμού απολύμανση μέσω πιστοποιημένων δραστικών ουσιών (πχ υπεροξείδιο του υδρογόνου, υπεροξικό οξύ) και να είναι κατάλληλος για εφαρμογή σε ευαίσθητες επιφάνειες και ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό με πιστοποίηση από τον κατασκευαστή.
3. Να είναι δραστικός έναντι ιών (με και χωρίς περίβλημα), βακτηρίων, ζυμών, μυκοβακτηριδίου φυματίωσης και να έχει σποροκτόνο δράση εντός πέντε λεπτών από την εφαρμογή του.
4. Να είναι συμβατός με τα συνήθη υλικά κατασκευής του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού και να ενδείκνυται η χρήση του για ευαίσθητες σε αλκοόλες επιφάνειες, όπως θερμοκοιτίδες και κεφαλές υπερηχογράφων.
5. Η εφαρμογή του αφρού να γίνεται μέσω ενσωματωμένης συσκευής ψεκασμού για αποφυγή δημιουργίας αερολύματος.
6. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και έγκριση κυκλοφορίας από τον ΕΟΦ ως βιοκτόνο προϊόν για χρήση σε υγειονομικές μονάδες.
7. Να συνοδεύεται από δελτίο δεδομένων ασφαλείας και τεχνικό φυλλάδιο (στα ελληνικά και στα αγγλικά αν είναι εισαγόμενο είδος) και από πίνακες αποτελεσματικότητας επί μικροοργανισμών-στόχων. Να κατατεθούν τα ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001 του παραγωγού

A/A:10 ΔΙΣΚΙΑ ΑΝΑΒΡΑΖΟΝΤΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΧΛΩΡΙΟΥ. ΤΟ ΚΑΘΕ ΔΙΣΚΙΟ ΠΕΡΙΕΧΕΙ 2,5ΓΡ ΔΙΧΛΩΡΟΙΣΟΚΥΑΝΟΥΡΙΚΟ ΝΑΤΡΙΟ(NADCC) ΕΙΝΑΙ ΓΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ. Η ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ ΤΟΥΣ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΠΕΡΑΝ ΤΟΥ ΕΝΟΣ ΕΤΟΥΣ ΑΠΟ ΤΗΝ ΠΑΡΑΛΑΒΗ ΤΟΥΣ (M/M: TEM - κωδ: 236803)

1. Απολυμαντικό δαπέδων και επιφανειών σε μορφή ταμπλέτας με δραστική ουσία το διγλωρωϊσοκυανουρικό νάτριο (NaDCC) των 2,5 γραμμαρίων για δημιουργία σταθερού διαλύματος βραδείας αποδέσμευσης.
2. Να είναι ευδιάλυτες σε κρύο νερό δικτύου και να μη δημιουργούν ιζήματα κατά τη διάλυσή τους.
3. Να δημιουργείται απολυμαντικό διάλυμα ευρέος φάσματος και ταχείας δράσης αποτελεσματικό κατά βακτηριδίων, μυκήτων, ιών, μικροβίων και μεγάλου αριθμού σπόρων. Να κατατεθούν μελέτες που να πιστοποιούν τη χρήση τους, ήτοι απολύμανσης επιφανειών στον ιατρικό τομέα.
4. Να έχουν άδεια ΕΟΦ και καταχώρηση στο ΕΜΧΠ.

5. Να αναφέρονται τα σχήματα των δοσολογιών (αριθμός δισκίων / λίτρο νερού) για παρασκευή διαλύματος σε διάφορες συγκεντρώσεις ανάλογα με την επιθυμητή εφαρμογή.
6. Να φέρουν μελέτη σταθερότητας της απολυμαντικής ουσίας που να αποδεικνύει την τουλάχιστον τριετή διάρκεια ζωής της και να κατατεθεί.
7. Να προσφέρεται σε συσκευασία πλαστικού περιέκτη χωρητικότητας 50-150 δισκίων.
8. Η αξιολόγηση του προϊόντος θα γίνει βάσει των ανωτέρω προδιαγραφών και του κόστους του διαλύματος που προκύπτει σε σχέση με τον αριθμό των δισκίων που απαιτούνται για την απόδοση 1000 ppm σε ένα λίτρο νερού

A/A:11 ΕΝΖΥΜΑΤΙΚΟΣ ΑΦΡΟΣ ΕΤΟΙΜΟΣ ΠΡΟΣ ΧΡΗΣΗ ΓΙΑ ΑΠΟΦΥΓΗ ΣΤΕΓΝΩΜΑΤΟΣ ΤΟΥ ΑΙΜΑΤΟΣ ΜΕ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΕΣ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ.ΝΑ ΠΕΡΙΕΧΕΙ ΤΑΣΙΕΝΕΡΓΑ ΚΑΙ ΕΝΖΥΜΑ,ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΒΑΚΤΗΡΙΟΚΤΟΝΟ ΚΑΙ ΙΟΚΤΟΝΟ ΕΝΤΟΣ 15 ΛΕΠΤΩΝ ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ ΤΑ ΥΛΙΚΑ ΚΑΤΑΣΚΕΥΗΣ ΤΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ (M/M: BOTL- κωδ: 331745)

1. Να διατίθεται σε μορφή πυκνού αφρού έως 1L με ενσωματωμένο σύστημα ψεκασμού αφρού.
2. Να κατατεθούν επί ποινη απόρριψης για την αξιολόγηση του είδους τα έξης: το ξενόγλωσσο φυλλάδιο με πιστή μετάφραση στα ελληνικά, επικαιροποιημένο δελτίο δεδομένων ασφαλείας (αγγλικά-ελληνικά), η σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν IIB, αντίγραφο της καταχώρησης στο μητρώο του ΕΟΦ και ΕΜΧΠ, πιστοποιητικά συμβατότητας ή πίνακας συμβατότητας των υλικών κατασκευής των εργαλείων, τα εν ισχύ πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας ISO 9001 , ISO 13485 και ISO 14001 του παραγωγού.

A/A: 12 ΚΡΕΜΟΣΑΠΟΥΝΑ ΜΕ ΟΥΔΕΤΕΡΟ ΡΗ 5,5 ΚΑΙ ΑΝΤΙΒΑΚΤΗΡΙΔΙΑΚΗ ΔΡΑΣΗ ΚΑΙ ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΗ ΔΟΣΟΜΕΤΡΙΚΗ ΑΝΤΛΙΑ ΤΟΥ 1LT. ΜΕ ΓΛΥΚΕΡΙΝΗ ΚΑΙ ΒΙΤΑΜΙΝΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΚΑΛΥΤΕΡΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΚΑΙ ΕΝΥΔΑΤΩΣΗ ΤΩΝ ΧΕΡΙΩΝ (M/M: FL - κωδ: 194558)

Υγρό κρεμοσάπουνο χεριών με αντισηπτική δράση

1. Καθαριστικό κρεμοσάπουνο χεριών σε υγρή μορφή.
2. Χωρίς parabens και φθαλικές ενώσεις.
3. Ήπια αντισηπτική δράση.
4. Ουδέτερο pH (5,5) .
5. Να περιέχει ενυδατικά συστατικά για την προστασία του δέρματος και να ενδείκνυται για συχνή χρήση.
6. Να παρέχεται σε συσκευασία ενός λίτρου με δοσομετρική αντλία

A/A:13 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ-ΚΑΘΑΡΙΣΤ. ΥΓΡΟ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΕΥΑΙΣΘ. ΧΕΙΡΟΥΡΓ.ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΜΕΣΩ ΒΥΘΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ ΥΠΕΡΗΧΩΝ DECO 2000 ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΪΔΕΣ,ΦΑΙΝΟΛΕΣ,ΑΛΑΤΑ ΑΜΜΩΝΙΟΥ Ή ΧΛΩΡΙΟ ΜΕ ΔΡΑΣΗ ΣΕ ΒΑΚΤΗΡΙΑ ΜΥΚΗΤΕΣ, ΦΥΜΑΤ, ΙΟΥΣ HIV,HBV,HCV ΤΥΠΟΥ ΝΕΟΔΙΣΗΡ ΣΕΡΤΟ PRECLEAN 5L (M/M: Λ - κωδ: 83121)

1. Με ουδέτερο pH και συμβατό με κράματα μετάλλων.
2. Να παρουσιάζει αντιμικροβιακή δράση εντός 5 έως 15 λεπτών, ανάλογα το απαιτούμενο φάσμα.
3. Να έχει ελεγχθεί σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα phase 2 step 1 και phase 2 step 2 και να είναι δραστικό σε βακτηρίδια μυκοβακτηρίδια ζύμες μύκητες καθώς και έναντι νοσοκομειακών στελεχών (MRSA, Acinetobacter baumannii, Klebsiella pneumoniae κλπ.
4. Να είναι βιοδιασπώμενο σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή Νομοθεσία.
5. Να διατίθεται σε συσκευασία 5L με δοσομετρική αντλία

A/A: 14 ΑΦΡΟΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΟΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟΣ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟΣ ΕΤΟΙΜΟΣ ΠΡΟΣ ΧΡΗΣΗ ΝΑ ΜΗΝ ΠΕΡΙΕΧΕΙ ΑΛΔΕΥΔΕΣ,ΦΑΙΝΟΛΕΣ Ή ΧΛΩΡΙΟ ΝΑ ΜΗΝ ΕΠΙΣΗΜΑΙΝΕΤΑΙ ΩΣ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ & ΤΟ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΝΤΙ ΒΑΚΤΗΡΙΩΝ, ΜΥΚΗΤΩΝ, ΙΩΝ ΚΑΙ ΣΠΟΡΩΝ (Μ/Μ: FL - κωδ: 268642)

1. Να πληροί το νέο Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 16615.
2. Να έχει ενσωματωμένη αντλία σε κάθε δοχείο.
3. Να κατατεθούν το ξενόγλωσσο και ελληνικό φυλλάδιο του προϊόντος, το επικαιροποιημένο δελτίο δεδομένων ασφαλείας καθώς και η άδεια κυκλοφορίας από τον ΕΟΦ, το CE MARK του σκευάσματος καθώς και τα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας του παραγωγού ISO 13485 και ISO 14001.
4. Να διατίθεται σε συσκευασία 750ml έτοιμο προς χρήση με αντλία.
5. Να είναι κατάλληλο για εφαρμογή σε ευαίσθητες επιφάνειες και συμβατά με υλικά όπως μέταλλο, πλαστικό, ανοξείδωτο ατσάλι

A/A:15 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ-ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ ΤΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ STEELCO ΙΤΑΛΙΑΣ ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 5 L. ΝΑ ΜΗΝ ΠΕΡΙΕΧΕΙ ΚΑΥΣΤΙΚΑ ΑΛΚΑΛΙΚΑ ΚΑΙ ΑΦΡΙΣΤΙΚΟΥΣ ΠΑΡΑΓΟΝΤΕΣ.ΝΑ ΜΗΝ ΔΗΜΙΟΥΡΓΕΙ ΧΡΩΜΑΤΙΣΜΟΥΣ ΣΤΑ ΕΡΓΑΛΕΙΑ ΚΑΙ ΝΑ ΜΗΝ ΑΠΑΙΤΟΥΝΤΑΙ ΟΥΔΕΤΟΠΟΙΗΤΙΚΑ ΥΓΡΑ (Μ/Μ: Λ - κωδ: 216801)

ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ ΣΤΟΝ ΙΔΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΚΩΔΙΚΟΥΣ 84223 ΚΑΙ ΚΩΔ:216801 ΕΠΕΙΔΗ ΤΟ ΕΝΑ ΕΙΔΟΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΝΕΙ ΤΟ ΑΛΛΟ.

1. Απολυμαντικό-απορρυπαντικό χωρίς αλδεΐδες, ιωδιούχα, χλωριούχα και διαβρωτικά συστατικά συμβατό με τα πλυντήρια STEELCO Ιταλίας σε συσκευασία 5 L.
2. Με δράση σε βακτήρια, ιούς, μυκοβακτηρίδια, μύκητες, σπόρους.
3. Να είναι κατάλληλο για πλύση με τις συνθήκες του νοσοκομείου μας (σκληρότητα νερού και pH)
4. Να μην δημιουργεί χρωματισμούς στα εργαλεία
5. Να μην απαιτούνται ουδετεροποιητικά υγρά
6. Να επιτυγχάνει τον πλήρη αποχρωματισμό του δείκτη πλύσης που χρησιμοποιήθηκε κατά τη διαδικασία της επικύρωσης των πλυντηρίων

A/A:16 ΣΤΕΓΝΩΤΙΚΟ-ΓΥΑΛΙΣΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ ΤΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΤΟΥ ΚΩΔ 216801 ΩΣΤΕ ΝΑ ΜΗΝ ΓΙΝΟΝΤΑΙ ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΕΙΣ ΚΑΙ ΜΕ ΤΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ STEELCO ΙΤΑΛΙΑΣ. ΝΑ ΕΧΕΙ ΟΥΔΕΤΕΡΟ ΡΗ ΚΑΙ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΤΟΞΟΛΟΓΙΚΑ ΕΛΕΓΜΕΝΟ. ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΣΕ ΣΥΣΚ 5L (Μ/Μ: Λ-κωδ: 84223)

ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ ΣΤΟΝ ΙΔΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΚΩΔΙΚΟΥΣ 84223 ΚΑΙ ΚΩΔ:216801 ΕΠΕΙΔΗ ΤΟ ΕΝΑ ΕΙΔΟΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΝΕΙ ΤΟ ΑΛΛΟ

A/A:17 ΕΝΖΥΜΙΚΑ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΑ ΣΥΜΠΥΚΝΩΜΕΝΑ ΓΙΑ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟ ΣΕ ΑΥΤΟΜΑΤΗ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΚΑΙ ΣΤΟ ΧΕΡΙ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΩΝ ΟΡΓΑΝΩΝ ΚΑΙ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ, ΑΟΣΜΑ ΜΗ ΕΡΕΘΙΣΤΙΚΑ ΧΑΜΗΛΟΥ ΑΦΡΙΣΜΟΥ ΣΥΜΒΑΤΑ ΜΕ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΑ ΡΕΝΤΑΧ ΟΥΔΕΤΕΡΟΥ ΡΗ (Μ/Μ: Λ - κωδ: 194538)

Ενζυματικό απορρυπαντικό ενδοσκοπίων

1. Να είναι συμβατό με τα ενδοσκόπια του κατασκευαστικού οίκου ΡΕΝΤΑΧ της Υγειονομικής Μονάδας. Να κατατεθεί πιστοποιητικό συμβατότητας επί ποινή απόρριψης
2. Να είναι σε υγρή συμπυκνωμένη μορφή και έτοιμο προς χρήση
3. Να περιέχει τουλάχιστον τέσσερα ένζυμα για να εξασφαλίζεται η μέγιστη καθαριστική δράση του βιολογικού φορτίου των ενδοσκοπίων
4. Να έχει χρόνο δράσης 1 λεπτό

5. Να είναι κατάλληλο για χρήση σε αυτόματο πλυντήριο ενδοσκοπίων και για πλύσιμο των ενδοσκοπίων στο χέρι
6. Να είναι χαμηλού αφρισμού και να ξεπλένεται εύκολα
7. Άοσμο ή διακριτικά αρωματισμένο, ώστε να καλύπτεται η δυσσομία του αίματος
8. Ουδέτερου pH
9. Να μην προκαλεί φθορά στα ενδοσκόπια
10. Να φέρει αναλυτικό φυλλάδιο χρήσης του προϊόντος στα ελληνικά
11. Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία με δοσομετρική αντλία
12. Να φέρει σήμανση CE και καταχώρηση στο ΕΜΧΠ

A/A:18 ΛΑΔΙ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΣΕ SPRAY ΥΔΑΤΟΔΙΑΛΥΤΟ,ΤΟΞΙΚΟΛΟΓΙΚΑ ΕΛΕΓΜΕΝΟ, ΜΕ ΜΑΚΡΥ ΡΥΓΧΟΣ, ΤΩΝ 400ML (M/M: TEM - κωδ: 82310)

Λιπαντικό σε σπρέι, υδατοδιαλυτό, μη σιλικονούχο, με ρύγχος για αρθρώσεις χειρουργικών εργαλείων. Δεν πρέπει να δημιουργεί ιζήματα ούτε να εμποδίζει την αποστείρωση των εργαλείων σε κλίβανο ατμού

A/A:19 ΣΠΡΕΪ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΝΟΥΒΑΓ ΓΙΑ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΑ ΜΟΤΕΡ ΓΙΑ ΚΡΑΝΙΟΤΟΜΟ HIGHSURG 30 ΝΟΥΒΑΓ REF 6024(MD20) (M/M: TEM - κωδ: 247041)

Σπρέι καθαρισμού και συντήρησης για ηλεκτρονικά μοτέρ

A/A:20 ΣΦΟΥΓΓΑΡΑΚΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟ ΣΩΜΑΤΟΣ ΚΛΙΝΗΡΟΥΣ ΑΣΘΕΝΟΥΣ (BODY SPONG) (M/M: TEM - κωδ: 82080)

1. Προεμποτισμένα με ουδέτερο καθοριστικό και ήπιους αντισηπτικούς παράγοντες.
2. Υποαλλεργικά.
3. Σε ατομική συσκευασία.
4. Μίας χρήσης.
5. Με ευχάριστο, διακριτικό άρωμα.
6. Με μαλακή υφή.
7. Θα αξιολογηθεί η προσφορά κόστους/μεγέθους του προϊόντος

A/A: 21 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΓΙΑ ΤΟ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟ ΥΠΕΡΟΞΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ADVANTAGE PLUS ΤΟΥ ΟΙΚΟΥ MEDIVATORS/CANTEL-STERIS ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΑ PENTAX ΣΥΣΚ- κωδ: 344066)

ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ για χρήση στο αυτόματο πλυντήριο ενδοσκοπίων Advantage Plus

1. Να είναι συμβατό με το αυτόματο πλυντήριο ενδοσκοπίων Advantage Plus του οίκου Medivators/Cantel-Steris
2. Να είναι κατάλληλο για την υψηλού βαθμού απολύμανση των εύκαμπτων ενδοσκοπίων του οίκου Pentax
3. Να πραγματοποιεί υψηλού βαθμού απολύμανση με χρόνο επαφής 5 λεπτά σε θερμοκρασία δωματίου (20°C)
4. Να μην περιέχει αλδεΐδες
5. Να είναι μίας χρήσης
6. Να έχει ως βάση το υπεροξικό οξύ (PAA) με εύρος συγκέντρωσης από 800-13000 ppm
7. Να είναι φιλικό προς το περιβάλλον και το χρήστη
8. Να είναι σύμφωνο με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN 14885:2022 «Chemical disinfectants and antiseptics»

2023DIAB27217

9. Να εξουδετερώνει αποτελεσματικά το μυκοβακτηρίδιο της φυματίωσης, το Clostridium difficile, τους ιούς της ηπατίτιδας, τους VRE και MRSA
10. Να προσφέρεται σε συσκευασία των 20L

A/A:22 ΕΝΖΥΜΙΚΟ - ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΤΟ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ADVANTAGE PLUS ΤΟΥ ΟΙΚΟΥ MEDIVATORS/CANTEL-STERIS ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΑ PENTAX ΣΥΣΚ 15L (Μ/Μ: ΣΥΣΚ- κωδ: 344067)

ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ για το αυτόματο πλυντήριο ενδοσκοπίων Advantage Plus

1. Να είναι συμβατό με το αυτόματο πλυντήριο ενδοσκοπίων Advantage Plus του οίκου Medivators/Cantel-Steris
2. Να αφαιρεί αποτελεσματικά βιολογικούς και οργανικούς ρύπους από τα εύκαμπτα ενδοσκόπια του οίκου Pentax
3. Να απομακρύνει αποτελεσματικά τα βιοϋμένια (biofilm)
4. Να είναι σε συμπυκνωμένη μορφή
5. Να είναι χαμηλού αφρισμού και ουδέτερου pH
6. Να διαθέτει χρόνο επαφής 1-5 λεπτά
7. Να είναι φιλικό προς το περιβάλλον και το χρήστη
8. Να προσφέρεται σε συσκευασία των 15L

A/A:23 ΕΝΖΥΜΑΤΙΚΟΣ ΑΦΡΟΣ ΕΤΟΙΜΟΣ ΠΡΟΣ ΧΡΗΣΗ ΓΙΑ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ,ΑΥΛΟΕΙΔΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΚΑΙ ΣΩΛΗΝΩΝ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΕΩΝ.ΝΑ ΔΙΑΘΕΤΕΙ ΕΙΔΙΚΟ ΡΥΓΧΟΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ (Μ/Μ: ΒΟΤL- κωδ: 344962)

1. Να διατίθεται σε μορφή πυκνού αφρού έως 1L με ενσωματωμένο σύστημα ψεκασμού αφρού.
2. Να κατατεθούν επί ποινη απόρριψης για την αξιολόγηση του είδους τα έξης: το ξενόγλωσσο φυλλάδιο με πιστή μετάφραση στα ελληνικά, επικαιροποιημένο δελτίο δεδομένων ασφαλείας (αγγλικά, ελληνικά), η σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν IIB, αντίγραφο της καταχώρησης στο μητρώο του ΕΟΦ και ΕΜΧΠ, πιστοποιητικά συμβατότητας ή πίνακας συμβατότητας των υλικών κατασκευής των εργαλείων, τα εν ισχύ πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας ISO 9001 , ISO 13485 και ISO 14001 του παραγωγού.