

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΖΗΤΟΥΜΕΝΩΝ ΕΙΔΩΝ**1****ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΓΙΑ ΕΥΑΙΣΘΗΤΕΣ ΜΙΚΡΕΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ****Φορείς
ΠΦΥ 3ης ΥΠΕ**

Προϊόν απολύμανσης επιφανειών και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού.

- Να μην περιέχει αλδεΐδες, αλκοόλες, άλατα αμμωνίου ή χλώριο.
- Να είναι δραστικό έναντι μικροβίων (gram+ και gram-), ιών (HBV, HCV, HIV, SARS-CoV-2), μυκήτων και μυκοβακτηριδίων.
- Να καλύπτει τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου της απολυμαντικής του δράσης για τη ζητούμενη χρήση.
- Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων εργαστηρίων έγκυρων φορέων.
- Να είναι έτοιμο προς χρήση.
- Να είναι κατάλληλο με ψηφιακές οθόνες, monitors, plexiglass, makrolon, θερμοευαίσθητες κεφαλές υπερήχων, εξεταστικές κλίνες κλπ.
- Να έχει άριστη συμβατότητα με τα προαναφερόμενα υλικά και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας των κατασκευαστών.
- Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος.
- Να είναι άοσμο.
- Να μην είναι τοξικό, ούτε ερεθιστικό για τον χρήστη.
- Να είναι ελεύθερο αλλεργιογόνων ουσιών.
- Να διατίθεται σε συσκευασία έως 1 λίτρο.
- Να συνοδεύεται από ΔΩΡΕΑΝ συσκευή ψεκασμού για κάθε δοχείο (σε περίπτωση που δεν είναι ενσωματωμένη).
- Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων εργαστηρίων έγκυρων φορέων.
- Να αναφέρεται ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες.

	– Θα αξιολογηθεί το ταχύτερο δυνατό αποτέλεσμα για το σύνολο του επιθυμητού απολυμαντικού φάσματος. – Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά. – Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας. Αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο, μεταφρασμένο και στην ελληνική. – Να κατατεθεί το δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική και το ξενόγλωσσο αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν. – Να έχει έγκριση του Ε.Ο.Φ. ως βιοκτόνο. – Να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. – Να είναι καταχωρημένο στο Εθνικό Μητρώο Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του Ε.Ο.Φ.
--	--

2	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΔΑΠΕΔΩΝ, ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ
Φορείς ΠΦΥ 3ης ΥΠΕ	Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό επιφανειών, χώρων, μηχανημάτων και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού. – Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. – Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους. – Να είναι φιλικό με το περιβάλλον και βιοδιασπώμενο. – Να είναι άοσμο ή με ήπια, ευχάριστη οσμή. – Να είναι βακτηριοκτόνο (gram + και gram -), μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV, ROTA, SARS-CoV-2) και μυκοβακτηριδιοκτόνο. – Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 30 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.

	– Να καλύπτει τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου της απολυμαντικής του δράσης για τη ζητούμενη χρήση. – Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων εργαστηρίων έγκυρων φορέων. – Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες. – Να αναφέρεται η τιμή συμπυκνωμένου λίτρου και η τιμή του έτοιμου λίτρου διαλύματος μετά την προτεινόμενη αραιώση για το σύνολο του ζητούμενου απολυμαντικού φάσματος. – Να είναι συμβατό με όλες τις επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι, υλικό ιατροτεχνολογικών μηχανημάτων, monitors, κλπ. και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας. – Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. – Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα. – Να συνοδεύεται από ΔΩΡΕΑΝ δοσομετρική αντλία ανά συσκευασία προϊόντος. – Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά. – Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας. Αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο μεταφρασμένο και στην ελληνική. – Να κατατεθεί το δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική και το ξενόγλωσσο αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν. – Να έχει έγκριση του Ε.Ο.Φ. ως βιοκτόνο. – Να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. – Να είναι καταχωρημένο στο Εθνικό Μητρώο Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του Ε.Ο.Φ.
--	--