ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

**ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ –ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΔΑΠΕΔΩΝ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ (ΒΑΚΤΗΡΙΟΚΤΟΝΟ, ΜΥΚΗΤΟΚΤΟΝΟ ΙΟΚΤΟΝΟ) ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ** Να είναι συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό – καθαριστικό δαπέδων και επιφανειών (δάπεδα, τοίχοι χειρουργείου) Να μην περιέχει αλδεΰδες και φαινόλες ή χλώριο Να είναι μικροβιοκτόνο (gram+ και gram -), μυκητοκτόνο, φυματιοκτόνο και ιοκτόνο (HBV, HCV, HIV Rota). Να έχει κατά το δυνατόν γρήγορη δράση (15 min minimum/ 30 min maximum). Να δοθεί κόστος χρήσης, μετά από την προτεινόμενη από τον κατασκευαστή αραίωση για το σύνολο του απολυμαντικού φάσματος. Πρέπει οπωσδήποτε να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και απολυμαντικού αποτελέσματος. Να μη χρειάζεται ξέβγαλμα. Να μην έχει έντονη οσμή ή και άοσμο. Να μην είναι ερεθιστικό για το αναπνευστικό το δέρμα και τους βλεννογόνους και να ενδείκνυται και για κλειστούς χώρους Να είναι αντιοξειδωτικό και συμβατό με επιφάνειες πλαστικές, μεταλλικές, μάρμαρα, plexiglass, εποξειδικά κ.α. Να χορηγείται σε πρακτικές συσκευασίες με δωρεάν δοσομετρική αντλία. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο (prospectus) με τη μετάφραση στα Ελληνικά. Να έχει άδεια Γ.Χ.Κ και έγκριση από τον Ε.Ο.Φ

.  **ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟ ΦΥΣΙΚΟ LATEX,ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ**  -Να πληρούν τα Ευρωπαϊκά πρότυπα : EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009. Επιπρόσθετα να πληρούν το πρότυπο EN 420:2003+A1:2009 σχετικά με τις γενικές προδιαγραφές των προστατευτικών γαντιών. -Να έχουν πιστοποίηση CE από ανεξάρτητο κοινοποιημένο Οργανισμό. -Να έχουν ομοιόμορφη επάλειψη με παράγωγο αμύλου για εύκολο φόρεμα. Μετά την αφαίρεσή τους να μην παραμένει μεγάλη ποσότητα πούδρας στην επιφάνεια του χεριού του χρήστη. -Επιβάλλεται η αποστολή δείγματος (όχι μεμονωμένα γάντια, αλλά την προσφερόμενη συσκευασία π.χ. κουτί των 100 τεμαχίων) στην Επιτροπή τεχνικής αξιολόγησης του διαγωνισμού. -Συσκευασία και σήμανση σύμφωνα με το πρότυπο ISO 15223:2016. Να αναγράφεται το υλικό του γαντιού, ότι περιέχει πούδρα, ημερομηνία παραγωγής και γήρανσης του προϊόντος κατά τα Ευρωπαϊκά πρότυπα. -Να είναι μη διαπερατά σε υγρά και να υπάρχει το σχετικό σύμβολο στη συσκευασία waterproof.

**Νεφροειδή μχ**. Μιας χρήσεως. Να έχουν αντοχή στα υγρά Να διατηρούν το σχήμα τους χωρίς διαρροές υγρών για τουλάχιστον 4-5 ώρες από τη χρήση τους

**ΣΥΡΙΓΓΕΣ (ΔΕΙΓΜΑ)**

-Οι Συγκεκριμένες Τεχνικές Προδιαγραφές αφορούν τις πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης 1. Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών είναι: -Για τον κύλινδρο το πολυπροπυλένιο, για το έμβολο πολυαιθυλένιο και για το ελαστικό - παρέμβυσμα φυσικό σιλικοναρισμένο καουτσούκ. -Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελόνων που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό θα είναι αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα . -Τα υλικά δεν πρέπει να έχουν οσμή εκτός εκείνης που του προσδίδει το υλικό κατασκευής του. -Τόσο το πλαστικό όσο και το συλικoναρισμένο ελαστικό να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενιεμένου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να προκαλούν πυρετογόνα ή να είναι πηγές μικροοργανισμών που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση. Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στον στυλίσκο της σύριγγας. -Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός. - Να υπάρχει στοπ πριν το τέλος του κυλίνδρου ώστε το έμβολο να μην μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν. 2. Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι κατοχυρωμένη και αποδεκτή διεθνώς. - Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερομένων προϊόντων. 3. Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα. 4. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται: - η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος. -στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής - Υλικό κατασκευής - Μέγεθος - Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ» και ο τρόπος αποστείρωσης - Αριθμός παρτίδας - Σήμανση CE - Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ - Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη «Να μη χρησιμοποιείται με «παραλδεϋδη» εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλδεϋδη, οπότε αυτό πρέπει να αναφέρεται στην προσφορά. Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό. 5. Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή , η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτήν της παραγωγής. 6. Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του δ/μού. 7. Η σύριγγα να είναι με αποσπώμενη βελόνη, η ποιότητα της οποίας να εξασφάλιζε άνετη και ατραυματική φλεβοκέντηση