



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ & ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ
1^η Υ.Πε ΑΤΤΙΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΑΤ
ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΥΝΤΑΞΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ
ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ « ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΑ»

ΚΗΦΙΣΙΑ, 20/7/2018

Προς: Τμήμα προμηθειών ΓΝΑ ΚΑΤ

ΑΠ:

**ΕΠΙΚΑΙΡΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΝΤΑΞΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΤΟΥ
ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ «ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΑ»**

Η Επιτροπή σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών του διαγωνισμού «απορρυπαντικά» όπως αυτή ορίστηκε με την υπ' αριθ. Α.Π. ΔΣ 695/18-10-2017 και απαρτίζεται από τους:

Πρόεδρο: Κωνσταντίνα Καφαντόγια
Μέλη: Ευγενία Ριζάκου
Γεωργία Λεούση

Επικαιροποίησε και συνέταξε τα κάτωθι που αφορούν τον διαγωνισμό «απορρυπαντικά»

A. ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ

**1. ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΔΑΠΕΔΩΝ & ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΓΙΑ ΚΡΙΣΙΜΟΥΣ ΧΩΡΟΥΣ
(κωδ. Νοσοκομείου: 3000022)**

1. Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό-καθαριστικό επιφανειών, χώρων και εξοπλισμού για κρίσιμους χώρους (:Μ.Ε.Θ, Χειρουργεία, Εργαστήρια, ΤΕΠ, θάλαμοι ασθενών με ανθεκτικά μικρόβια).
2. Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο.
3. Να περιέχει 2 ή περισσότερες δραστικές ουσίες εκ των οποίων ή μία να είναι οπωσδήποτε άλας τεταρτοταγούς αμμωνίου.
4. Να μην είναι τοξικό ή καυστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους.
5. Να είναι άοσμο ή με ήπια, ευχάριστη οσμή.
6. Να είναι βακτηριοκτόνο (gram + και gram -), μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV, ROTA) και φυματιοκτόνο. Ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 30 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.
7. Δραστικό έναντι πολυανθεκτικών στελεχών (*MRSA*, *Acinetobacter baumannii*, *Klebsiella pneumoniae*). Να κατατεθούν μελέτες.

8. Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι κ.λπ.
9. Να περιέχεται σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο.
10. Να είναι καταχωρημένο στο Ε.Μ.Χ.Π, να έχει άδεια ΕΟΦ και CE σήμανση.
11. Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες.
12. Να δίνεται το κόστος διαλύματος μετά την προτεινόμενη από τον κατασκευαστή αραιώση για το σύνολο του απολυμαντικού φάσματος.
13. Να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) με την πιστή μετάφραση στα Ελληνικά και οι οδηγίες χρήσης.
14. Να κατατεθεί το δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική και το ξενόγλωσσο αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.
15. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες ότι οι προτεινόμενες πυκνότητες είναι αποτελεσματικές στον προτεινόμενο χρόνο για τα παραπάνω στελέχη μικροοργανισμών

2. ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ (κωδ. Νοσοκομείου: 02070368)

1. Υγρό απολυμαντικό μικρών επιφανειών, με αλκοόλες, σε υγρή μορφή, έτοιμο διάλυμα για χρήση με ψεκασμό.
2. Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο.
3. Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV) φυματιοκτόνο και δραστικό έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών στελεχών(*MRSA, Acinetobacter baumannii* , *Klebsiella pneumonia*). Να κατατεθούν μελέτες.
4. Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.
5. Να εξατμίζεται γρήγορα, χωρίς να αφήνει στίγματα ή ίχνη.
6. Να μην είναι τοξικό ή καυστικό για το χρήστη και οξειδωτικό ή διαβρωτικό για τις επιφάνειες.
7. Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, ανοξείδωτα καθώς και με ηλεκτρονικό εξοπλισμό και monitors. Να κατατεθούν αναλυτικοί πίνακες συμβατότητας.
8. Να είναι έτοιμο προς χρήση σε δοχείο ως 1 λίτρο.
9. Να συνοδεύεται με δωρεάν συσκευές ψεκασμού.
10. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες.
11. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας . Αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο με την πιστή μετάφραση στην ελληνική.
12. Να κατατεθεί το δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική και το ξενόγλωσσο αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.
13. Να έχει έγκριση του Ε.Ο.Φ και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π.
14. Να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν.
15. Να αναφέρεται η τιμή λίτρου έτοιμου διαλύματος

3. ΔΙΑΛΥΜΑ ΥΠΟΧΛΩΡΙΩΔΟΥΣ ΝΑΤΡΙΟΥ (ΠΑΧΥΡΕΥΣΤΗ ΥΓΡΗ ΧΛΩΡΙΝΗ) (κωδ. Νοσοκομείου: 30000030)

1. Να περιέχει απολυμαντικούς- λευκαντικούς παράγοντες με βάση το σταθεροποιημένο υποχλωριώδες νάτριο.
2. Σε παχύρρευστη μορφή ώστε να μένει και να δρα περισσότερο πάνω στις επιφάνειες.
3. Να είναι τριπλά φιλτραρισμένη για την απομάκρυνση των ακαθαρσιών που μειώνουν τη δράση της.
4. Να φέρει την Έγκριση από τον Οργανισμό Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.) για την απολυμαντική δράση του προϊόντος και έγκριση του Ε.Μ.Χ.Π ή Γ.Χ.Κ.
5. Να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας του σκευάσματος.
6. Να υπάρχει πίνακας προτεινόμενων δοσολογιών.
7. Να διατίθεται σε επαγγελματική συσκευασία έως 5 λίτρα με δοσομετρική αντλία.
8. Να κατατεθεί το τεχνικό φυλλάδιο του προϊόντος, η καταχώρηση Ε.Μ.Χ.Π (Γ.Χ.Κ), η άδεια Ε.Ο.Φ. και το Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας σύμφωνα με την οδηγία Ε.Ε. 1907/2006 όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, και τον κανονισμό ΕΚ. 1272/2008 CLP.

4. ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ (κωδ. Νοσοκομείου: 10002084)

1. Να είναι υγρό απολυμαντικό με ιδιότητες υψηλού βαθμού απολύμανσης.
2. Να είναι δραστικό κατά ιών (HBV, HIV, HCV, ADENO, POLIO, NORO), βακτηριδίων, μυκήτων, και μυκοβακτηριδίων (συμπεριλαμβανομένου του μυκοβακτηριδίου της φυματίωσης).
3. Ο χρόνος δράσης του απολυμαντικού στο παραπάνω ζητούμενο φάσμα να μην υπερβαίνει τα 15 λεπτά.
4. Να μην είναι τοξικό ή καυστικό για το χρήστη και οξειδωτικό ή διαβρωτικό για τις μεταλλικές επιφάνειες.
5. Να αναφέρονται οπωσδήποτε η χημική σύσταση, ο χρόνος επίτευξης αποτελέσματος και η σταθερότητα του έτοιμου προς χρήση διαλύματος. Σε περίπτωση σταθερότητας του διαλύματος να δίνονται δείκτες ελέγχου και να κατατεθεί το φυλλάδιο των δεικτών.
6. Να είναι καταχωρημένο στο Ε.Μ.Χ.Π και να φέρει CE σήμανση.
7. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες.
8. Να κατατεθεί το δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική και το ξενόγλωσσο αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.
9. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας . Αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο με την πιστή μετάφραση στην ελληνική.
10. Να είναι συμβατό με τα ενδοσκόπια του νοσοκομείου μας (Pentax, Olympus) και να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά των κατασκευαστών.

5. ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΣΕ ΣΠΡΕΥ (ΥΓΡΟ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΧΩΡΟΥ ΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΕΡΙΑΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ)

(κωδ. Νοσοκομείου: 30050115)

1. Το διάλυμα να είναι έτοιμο προς χρήση.
2. Να περιέχει υπεροξειδίο του Υδρογόνου (H₂O₂), τουλάχιστον 6%.
3. Να είναι βιοδιασπώμενο και φιλικό προς το περιβάλλον.
4. Να είναι συμβατό με τη συσκευή αέριας απολύμανσης του Νοσοκομείου.
5. Να δρα ως βακτηριοκτόνο, ιοκτόνο, σποροκτόνο και μυκητοκτόνο.
6. Να μην αφήνει υπόλειμμα.
7. Να συνοδεύεται από μελέτες αποτελεσματικότητας και να κατατεθεί το δελτίο ασφαλείας στα Ελληνικά.
8. Να έχει έγκριση από τον ΕΟΦ.

6. ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΜΕ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΗ ΔΡΑΣΗ (ΥΓΡΟ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΜΕ ΕΜΒΑΠΤΙΣΗ)

(κωδ. Νοσοκομείου: 10002069)

1. Συμπυκνωμένο απολυμαντικό (για προ απολύμανση)-καθαριστικό υγρό χειρουργικών εργαλείων και ενδοσκοπίων.
2. Να είναι κατάλληλο για χρήση με εμβάπτιση στο χέρι (βυθισμό) και σε πλυντήριο υπερήχων.
3. Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες, χλώριο, ιώδιο.
4. Να έχει ουδέτερο ή ελαφρά αλκαλικό pH.
5. Να περιέχει ως καθαριστικές ουσίες ένζυμα για αποτελεσματική αφαίρεση πρωτεϊνών, λιπών, αμύλου κλπ.
6. Να διαλύεται εύκολα στο νερό και να είναι χαμηλού αφρισμού.
7. Να μην αφήνει κατάλοιπα και να απομακρύνει αποτελεσματικά το βιοϋμένιο (biofilm). Να επισυναφθεί η μελέτη του σκευάσματος που το αποδεικνύει.
8. Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, φυματιοκτόνο, ιοκτόνο (HIV, HBV, HCV).
9. Να κατατεθούν πίνακας φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες καθώς και ο χρόνος δράσης.
10. Ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 15 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.
11. Να μη δημιουργεί φθορά στα εργαλεία και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών εργαλείων και ενδοσκοπίων ή πιστοποιητικά με τα υλικά κατασκευής.
12. Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα με δοσομετρική αντλία.
13. Να αναφέρεται το κόστος διαλύματος στη συνιστώμενη αραιώση για το επιθυμητό φάσμα δράσης στον ζητούμενο χρόνο.
14. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας. Αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο, πιστά μεταφρασμένο και στην ελληνική.
15. Να κατατεθεί το δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική και το ξενόγλωσσο αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν.
16. Να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν.

**7. ΣΥΜΠΥΚΝΩΜΕΝΟ ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΑΥΤΟΜΑΤΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ
(κωδ. Νοσοκομείου: 10002079)**

1. Συμπυκνωμένο υγρό ενζυματικό απορρυπαντικό για πλυντήρια εργαλείων.
2. Να περιέχει καθαριστικές ουσίες και ένζυμα για αποτελεσματικό καθαρισμό σε οργανικούς ρύπους και επίμονες κηλίδες.
3. Να είναι χαμηλού αφρισμού, μη καυστικό, μη ερεθιστικό, μη αλλεργιογόνο και μη επιβλαβές για τον χρήστη.
4. Να μην είναι διαβρωτικό και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας από κατασκευάστριες εταιρείες εργαλείων και πλυντηρίων.
5. Να ενδείκνυται η χρήση του από τον κατασκευαστή ειδικώς για αυτόματα πλυντήρια.
6. Να περιέχει αποσκληρυντική ουσία και να αναφέρεται ποια είναι αυτή.
7. Να δίνεται κόστος διαλύματος μετά την προτεινόμενη αραίωση.
8. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση Ε.Μ.Χ.Π.
9. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας. Αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο με την πιστή μετάφραση στην ελληνική.
10. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο δελτίο δεδομένων ασφαλείας με την πιστή μετάφραση στην ελληνική σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.

**8. ΟΥΔΕΤΕΡΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΓΙΑ ΑΥΤΟΜΑΤΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ
(κωδ. Νοσοκομείου: 10002090)**

1. Συμπυκνωμένο υγρό ουδετεροποιητικό για πλυντήρια εργαλείων.
2. Να ενδείκνυται η χρήση του από τον κατασκευαστή ειδικώς για αυτόματα πλυντήρια.
3. Να είναι μίγμα οργανικού και ανόργανου οξέως σε περιεκτικότητα άνω του 30%, χωρίς τασιενεργά, κατάλληλο για την εξουδετέρωση αλκαλικών υπολειμμάτων σε αυτόματα πλυντήρια και για την απομάκρυνση των αλάτων του νερού και των οξειδώσεων από την επιφάνια των εργαλείων.
4. Να ξεπλένεται εύκολα και να μην αφήνει υπολείμματα.
5. Να δίνεται η τιμή του διαλύματος μετά τη συνιστώμενη αραίωση.
6. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση Ε.Μ.Χ.Π.
7. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο (prospectus) με την πιστή μετάφραση στην ελληνική.
8. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο δελτίο δεδομένων ασφαλείας με την πιστή μετάφραση στην ελληνική σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.

9. ΔΙΑΒΡΕΚΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΑΥΤΟΜΑΤΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ

(κωδ. Νοσοκομείου: 10002091)

1. Συμπυκνωμένο υγρό διαβρεκτικό για πλυντήρια εργαλείων με παράγοντες για επιτάχυνση του στεγνώματος των εργαλείων, αποφυγή στιγμάτων πάνω στα εργαλεία και μείωση της θερμοκρασίας στεγνώματος.
2. Να ενδείκνυται η χρήση του από τον κατασκευαστή ειδικώς για αυτόματα πλυντήρια.
3. Να είναι ελεγμένο ως προς την ελάχιστη υπολειμματική συγκέντρωση των δραστικών ουσιών του και να προσκομιστεί αντίστοιχη μελέτη σύμφωνα με το ISO 10993-1 περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
4. Συνδυαζόμενο με το απορρυπαντικό να εξασφαλίζει καλή διάβρεξη των εργαλείων.
5. Να μην προκαλεί ζημιά στα εργαλεία και τα πλυντήρια και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών.
6. Να δίνεται κόστος διαλύματος μετά τη συνιστώμενη αραίωση.
7. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση Ε.Μ.Χ.Π.
8. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο (prospectus) με την πιστή μετάφραση στην ελληνική.
9. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο δελτίο δεδομένων ασφαλείας με την πιστή μετάφραση στην ελληνική σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.

ΣΗΜΑΝΤΙΚΗ ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΗ ΕΠΙ ΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Νο 7,8,9:

Για λόγους εύρυθμης λειτουργίας των πλυντηρίων και για την συμβατότητα μεταξύ των απορρυπαντικών τα τρία προϊόντα: απορρυπαντικό, διαβρεκτικό και ουδετεροποιητικό για αυτόματα πλυντήρια εργαλείων **θα αξιολογηθούν σαν πακέτο και η κατακύρωση θα γίνει σε μια εταιρεία λαμβάνοντας υπόψιν το συνολικό κόστος της πλήσης.**

10. ΛΙΠΑΝΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ

(κωδ. Νοσοκομείου: 02070001)

1. Να είναι σε μορφή σπρέι και να διαθέτει πρόσθετο μακρύ ρύγχος για ψεκασμό σε δύσκολα σημεία και αρθρώσεις.
2. Να είναι υδατοδιαλυτό, χωρίς σιλικόνη και να μην εμποδίζει την αποστείρωση.
3. Να περιέχει αλειφατικούς υδρογονάνθρακες ως βασικά ιατρικά έλαια, τα οποία θα συντηρούν τα ιατρικά εργαλεία.
4. Να μην είναι τοξικό και να στεγνώνει χωρίς να αφήνει κατάλοιπα (να κατατεθεί τοξικολογική μελέτη ως προς την υπολειμματικότητα του λιπαντικού στα εργαλεία).
5. Να μην είναι ερεθιστικό για το αναπνευστικό σύστημα.
6. Να αναγράφεται ευκρινώς η παρτίδα παραγωγής, η ημερομηνία παραγωγής και λήξης, οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και να φέρει σήμανση CE.
7. Να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο (prospectus) με την πιστή μετάφραση στην ελληνική.
8. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο δελτίο δεδομένων ασφαλείας με την πιστή μετάφραση στην ελληνική σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.

11.ΥΠΕΡΟΞΕΙΔΙΟ ΤΟΥ ΥΔΡΟΓΟΝΟΥ 20% **(κωδ. Νοσοκομείου:30000007)**

1. Περιεκτικότητα H₂O₂ 20% έως 35%
2. Να αναγράφει ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΑ στην Ελληνική γλώσσα εκτός των άλλων, το σύνολο των φράσεων R (κινδύνων) και των φράσεων S (προφύλαξης), που προβλέπονται από τις σχετικές διατάξεις λόγω της ιδιαίτερης επικινδυνότητάς του κατά την χρήση.
3. Η περιεκτικότητα της συσκευασίας να είναι έως 20 lt.
4. Με δοσομετρική αντλία.
5. Να συνοδεύεται από πιστοποιητικό χημικής σύστασης
6. Να είναι όσο το δυνατό μη τοξικό και όσο το δυνατό λιγότερο ερεθιστικό (για το αναπνευστικό, τα μάτια, το δέρμα και τους βλεννογόνους). Να κατατεθεί το δελτίο Ασφαλείας προϊόντος στα Ελληνικά.
7. Να είναι εγκεκριμένο από το Γ.Χ.Κ.
8. Να αναφέρεται οπωσδήποτε η τιμή λίτρου (όχι κιλού), συμφώνα με τον κατασκευαστή του
9. Να επισυναφθεί το πιστοποιητικό σήμανσης CE

B. ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΩΝ

1. ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΡΟΥΧΩΝ **(κωδ. Νοσοκομείου: 30000003)**

1. Σκόνη πλυντηρίου ιματισμού για νοσοκομειακή χρήση για πλύση λευκού και χρωματιστού ιματισμού και για όλους τους τύπους υφασμάτων (βαμβακερά και συνθετικά).
2. Να περιέχει συνδυασμό ανιονικών και μη ιονικών τασιενεργών με την προσθήκη ένζυμων για την αποτελεσματική απομάκρυνση ρύπων πρωτεϊνικής φύσης και δύσκολων λεκέδων
3. Να περιέχει λευκαντικούς παράγοντες καθώς και ζεόλιθους ως δεσμευτές σκληρότητας.
4. Χωρίς φωσφορικά άλατα και χλώριο.
5. Να μη φθείρει τα υφάσματα, να παρέχει υψηλά επίπεδα λεύκανσης, βιοδιασπώμενο.
6. Να αποτρέπει την διάβρωση του εξοπλισμού.
7. Να είναι δραστικό σε σκληρά νερά και χαμηλού αφρισμού.
8. Να δρα σε θερμοκρασίες από 40° C.
9. Να δίνεται το κόστος διαλύματος έπειτα από την προτεινόμενη αραίωση.
10. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π.
11. Να συνδυάζεται με την χρήση υπεροξειδίου του υδρογόνου 20%, το οποίο χρησιμοποιείται στα πλυντήρια του Νοσοκομείου μας για την απολύμανση του ιματισμού.
12. Σε περίπτωση που υπάρξει προϊόν με ενσωματωμένη απολυμαντική δράση θα πρέπει να είναι τεκμηριωμένη με μελέτες, να φέρει καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π (ΓΧΚ) και έγκριση του Ε.Ο.Φ. Η σύγκριση οικονομικής προσφοράς αυτού του προϊόντος θα πρέπει να γίνει με το συνολικό κόστος ανά πλύση ανά κιλό στεγνού ιματισμού α) του απλού απορρυπαντικού πλυντηρίου ρούχων και β) του υπεροξειδίου του υδρογόνου 20%.

2. ΜΑΛΑΚΤΙΚΟ ΡΟΥΧΩΝ

(κωδ. Νοσοκομείου: 30000008)

1. Να ενδείκνυται η χρήση του από τον κατασκευαστή του ειδικώς για αυτόματα πλυντήρια.
2. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί αποκλειστικά για ρούχα που στεγνώνονται σε επαγγελματικά στεγνωτήρια καθώς και σε ιματισμό προς αποστείρωση.
3. Να προσδίδει ικανοποιητική απαλότητα σε όλους τους τύπους υφασμάτων, να ξεπλένει τις ίνες των υφασμάτων, αφήνοντάς τα αφράτα
4. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π.
5. Να δίνεται το κόστος του προϊόντος ανά κιλό στεγνού ιματισμού.

3. ΣΑΠΟΥΝΙ ΠΡΑΣΙΝΟ ΣΕ ΝΙΑΦΑΔΕΣ

(κωδ. Νοσοκομείου: 30050151)

1. Να έχει σαν βάση το ελαιόλαδο
2. Χωρίς συνθετικά, χρώματα και αρώματα
3. Να είναι φιλικό προς το περιβάλλον και βιοδιασπώμενο

4. ΥΓΡΟ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΕΣΤΙΩΝ – ΦΟΥΡΝΩΝ

(κωδ. Νοσοκομείου: 30000010)

1. Να είναι σε υγρή μορφή.
2. Να απομακρύνει και να καθαρίζει τα καρβουνοποιημένα λάδια και λίπη, λεκέδες και υπολείμματα ψησίματος σε φούρνους, γκριλ, φριτζές, εστίες ηλεκτρικών κουζινών κλπ, γρήγορα και αποτελεσματικά.
3. Να παρέχει αντιδιαβρωτική προστασία σε κάθε είδους μεταλλικές ανοξειδωτες επιφάνειες.
4. Να μην έχει δυσάρεστη οσμή.
5. Συσκευασία : Δοχεία 5 έως 30 λίτρα
6. Να μην είναι ερεθιστικό για τα μάτια και τα χέρια.
7. Να ξεπλένεται εύκολα και να μην αφήνει κατάλοιπα.
8. Να υπάρχει πίνακας προτεινόμενων δοσολογιών.
9. Να δίδονται οδηγίες χρήσεως και οδηγίες ασφαλείας.
10. Να μην είναι εύφλεκτο.
11. Να περιέχει μη ιονικά τασιενεργά περίπου 5%.
12. Να περιέχει Υδροξείδιο του καλίου ή νατρίου 5-15%.
13. Να περιέχονται τουλάχιστον 90% βιοδιασπώμενα συστατικά.
14. Να είναι κατάλληλο για Νοσοκομειακή χρήση.
15. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π.
16. Να δίνεται το κόστος διαλύματος έπειτα από την προτεινόμενη κατασκευαστική αραίωση.

17. Να συνοδεύεται από δοχεία με συσκευή ψεκασμού τα οποία θα χορηγήσει ο προμηθευτής του υγρού δωρεάν για την ορθή εφαρμογή του σκευάσματος.

5. ΥΓΡΟ ΠΛΥΣΕΩΣ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΠΙΑΤΩΝ (κωδ. Νοσοκομείου: 30000017)

1. Να είναι συμπυκνωμένο, και να περιέχει στη σύστασή του ένα αλκάλιο σε περιεκτικότητα min 10% και υποχλωριώδες νάτριο σε ενεργό χλώριο 1%.
2. Να έχει αλκαλικό pH διαλύματος 11-13 περίπου και ισχυρή καθαριστική δράση σε άμυλο, πρωτεΐνη και λεκέδες από καφέ, τσάι κλπ.
3. Μετά το πλύσιμο δεν πρέπει να μένουν κηλίδες επί των σκευών σε συνδυασμό με το στεγνωτικό πλυντηρίου πιάτων.
4. Συσκευασία: Η περιεκτικότητα της συσκευασίας να είναι 10 lt περίπου.
5. Να είναι μη τοξικό και όσο το δυνατό λιγότερο ερεθιστικό (για το αναπνευστικό, τα μάτια, το δέρμα και τους βλεννογόνους).
6. Να είναι χαμηλού αφρισμού.
7. Να ενδείκνυται η χρήση του από τον κατασκευαστή του ειδικώς για αυτόματα πλυντήρια.
8. Να είναι δραστικό ακόμα και σε συνθήκες υψηλής σκληρότητας νερού.
9. Εάν απαιτηθούν αυτόματες δοσομετρικές αντλίες, να εγκατασταθούν με ευθύνη της προμηθεύτριας εταιρίας χωρίς χρέωση του Νοσοκομείου. Για τον λόγο αυτό να κατατεθεί το φυλλάδιο της αντλίας.
10. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π.
11. Να δίνεται το κόστος διαλύματος έπειτα από την προτεινόμενη κατασκευαστική αραίωση.

6. ΣΤΕΓΝΩΤΙΚΟ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΠΙΑΤΩΝ ΥΓΡΟ (κωδ. Νοσοκομείου: 30000020)

1. Να ενδείκνυται η χρήση του από τον κατασκευαστή του ειδικώς για αυτόματα πλυντήρια.
2. Σε συμπυκνωμένη μορφή, να περιέχει μη ιονικά τασιενεργά και οξέα σε όξινο pH διαλύματος.
3. Να μην είναι καυστικό, διαβρωτικό ή επιβλαβές.
4. Να εξασφαλίζει γρήγορο στέγνωμα στα πιάτα.
5. Να υπάρχει πίνακας προτεινόμενων δΟΣΟΛΟΓΙΩΝ.
6. Μετά το στέγνωμα δεν πρέπει να μένουν κηλίδες στα σκεύη.
7. Να μην επηρεάζεται από την σκληρότητα του νερού.
8. Εάν απαιτηθούν δοσομετρικές αντλίες, να εγκατασταθούν με ευθύνη της προμηθεύτριας εταιρίας χωρίς χρέωση του Νοσοκομείου.
9. Η συσκευασία να είναι των 10-20 λίτρων.
10. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π.
11. Να δίνεται το κόστος διαλύματος έπειτα από την προτεινόμενη κατασκευαστική αραίωση.

7. ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΑΛΑΤΩΝ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΠΙΑΤΩΝ (ΑΠΟΣΚΛΗΡΥΝΤΙΚΟ ΝΕΡΟΥ) (κωδ. Νοσοκομείου:30000023)

1. Συμπυκνωμένο σε υγρή μορφή.
2. Κατάλληλο για μέτριας έως υψηλής σκληρότητας νερά.
3. Να είναι συμπυκνωμένη όξινη σύνθεση η οποία να περιέχει μείγμα τασιενεργών και φωσφορικού οξέος min 30%.
4. Να διαλύει και να απομακρύνει: άλατα, ιζήματα, αποθέσεις αλάτων ασβεστίου
5. Κατάλληλο για αντικείμενα από πορσελάνη και γυαλί
6. Αποτελεσματικό στον καθαρισμό των αντιστάσεων, των κάδων και των σωληνώσεων
7. Να προσδίδει μεγάλη διάρκεια ζωής στο πλυντήριο
8. Να αποτρέπει διαβρώσεις και φθορές
9. Να προστατεύει και να βελτιώνει την υγιεινή του πλυντηρίου
10. Σε ασφαλή συσκευασία
11. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π.
12. Να δίνεται το κόστος συμπυκνωμένου προϊόντος καθώς και του διαλύματος μετά την προτεινόμενη κατασκευαστική αραίωση.

8. ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΠΙΑΤΩΝ ΓΙΑ ΠΛΥΣΙΜΟ ΣΤΟ ΧΕΡΙ (κωδ. Νοσοκομείου: 30000018)

1. Απαιτούμενη σύσταση: Ανιονικά επιφανειοδραστικά κατ' ελάχιστον 14% και μέχρι 25%, μη ιονικά κατ' ελάχιστον 1%.
2. Να έχει pH υδατικού διαλύματος 1%: 6-8 (απαλό για τα χέρια)
3. Να είναι ουδέτερο καθαριστικό, παχύρρευστο και αποτελεσματικό σε λίπη και κατάλοιπα τροφών και οσμών.
4. Να ξεπλένεται εύκολα και να διαθέτει ευχάριστο άρωμα.
5. Το pH του υδατικού διαλύματος να μην είναι ερεθιστικό για τα χέρια.
6. Η περιεκτικότητα κάθε συσκευασίας να είναι 10-20 λίτρα.
7. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο Ε.Μ.Χ.Π.
8. Να δίνεται το κόστος συμπυκνωμένου προϊόντος καθώς και του διαλύματος μετά την προτεινόμενη κατασκευαστική αραίωση.
9. Να υπάρχει δοσομετρική επιτοίχια αντλία για την ακριβή μέτρηση της ποσότητας, η οποία να προσφέρεται από τον ανάδοχο χωρίς χρέωση του Νοσοκομείου.

**9. ΥΓΡΟ ΣΑΠΟΥΝΟΘΗΚΩΝ
(κωδ. Νοσοκομείου: 30000019)**

1. Να έχει ουδέτερο προς το δέρμα pH 5,5 και να είναι δερματολογικά ελεγμένο (να χρησιμοποιείται συχνά χωρίς να προκαλεί ερεθισμούς και εκζέματα). Να κατατεθεί η δερματολογική μελέτη.
2. Να περιέχει υψηλή περιεκτικότητα σε καθαριστικούς παράγοντες άνω του 10% με βιταμίνες και γλυκερίνη για ενυδάτωση και ανάπλαση του δέρματος.
3. Να έχει καταχώρηση στο CPNP (να κατατεθεί).
4. Να έχει αναλιπαντικές ιδιότητες χωρίς να αφήνει ίχνη λιπαρότητας.
5. Να αναφέρονται σαφώς τα συστατικά του προϊόντος στην ετικέτα του.
6. Να είναι σε εύχρηστη συσκευασία 1λίτρου με σύστημα χορήγησης μεμονωμένων δόσεων. Να αναφέρεται στην προσφορά η αναλογία της δωρεάν διάθεσης αντλιών ανά συσκευασία.
7. Να περιέχει μια ή περισσότερες ουσίες σαν συντηρητικά για την μη ανάπτυξη μικροβίων (εκτός triclosan).
8. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας, το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η καταχώριση στο CPNP.

A. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ

Για κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη είναι υποχρεωτική η προσκόμιση των παρακάτω δικαιολογητικών **επί ποινή απόρριψης**:

- 1.** Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με αριθμητικές παραπομπές σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «ναι», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Ειδικών όρων και των Τεχνικών Προδιαγραφών με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο /προσπέκτους/τεχνικό δελτίο κ.α., καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης.
- 2.** Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης του προϊόντος στα Ελληνικά.
- 3.** Συμμόρφωση του χημικού προϊόντος με τον Κανονισμό των Χημικών 1907/2006, γνωστό ως REACH (Registration Evaluation Authorization of Chemicals), σύμφωνα με τον Κανονισμό 1907/2006 του Συμβουλίου. Η συμμόρφωση βεβαιώνεται μέσω του Σχετικού Δελτίου Ασφαλείας του προϊόντος, όπου γίνεται ειδική αναφορά για το REACH.
- 4.** Συμμόρφωση της ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων σε Εναρμόνιση με τον Κανονισμό CLP ή 1272/2008/ΕΚ, όπως αυτός ενσωματώνεται την Ελληνική Νομοθεσία. Ισχύει μόνο για προϊόντα που επισημαίνονται και βεβαιώνεται μέσω υποβολής δειγμάτων ετικέτας και μέσω του Δελτίου Δεδομένων Ασφαλείας.
- 5.** Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (Safety Data Sheet) στα Ελληνικά για τα εγχώρια προϊόντα, και στα Αγγλικά αν πρόκειται για τα εισαγόμενα προϊόντα πιστά μεταφρασμένο και στην Ελληνική από τους αντιπροσώπους των προμηθευτών, σύμφωνα με τον Κανονισμό 1907/2006/ΕΚ, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει με τον Κανονισμό 830/20105/ ΕΕ.
- 6.** Πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας, ανάλογα με το προσφερόμενο προϊόν από διαπιστευμένους φορείς, σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική και κοινοτική νομοθεσία. Συγκεκριμένα: Οι κατασκευάστριες εταιρείες των προϊόντων να καταθέσουν α) ISO 9001, ISO 13485 και ISO 14001 για τα απορρυπαντικά-απολυμαντικά. Οι προμηθεύτριες εταιρείες των προϊόντων να διαθέτουν ISO 9001 και να εφαρμόζουν σύστημα διασφάλισης ποιότητας σύμφωνα με την υπουργική απόφαση Ε3/833/99 του Υπουργείου Υγείας και να κατατεθεί το αντίστοιχο πιστοποιητικό.
- 7.** Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. για τα απολυμαντικά επιφανειών, δαπέδων και χώρων (ΚΥΑ Υ1β/οικ.7723, ΦΕΚ 961/23-12-94) και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π (Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων) για τα προϊόντα που εμπίπτουν στην κείμενη νομοθεσία και εγκυκλίου που έχει εκδώσει το Γενικό Χημείο του Κράτους.
- 8.** Αναγραφή των φράσεων στην ετικέτα του προϊόντος: «Μακριά από παιδιά» και «Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων 210 7793777».
- 9.** Πιστοποιητικά σήμανσης CE (DECLARATION OF CONFORMITY) α) της κατασκευάστριας εταιρείας για κάθε ένα από τα απορρυπαντικά και β) από κοινοποιημένο οργανισμό για τα προϊόντα απολύμανσης για όσα από τα προσφερόμενα προϊόντα είναι εξαρτήματα ή βοηθήματα ιατροτεχνολογικών εξαρτημάτων (χειρουργικά, ενδοσκοπικά και άλλα ιατρικά εργαλεία και συσκευές).

- 10.** Αντίγραφο επισήμανσης (ετικέτα) στα Αγγλικά και στα Ελληνικά. Οι ετικέτες των απορρυπαντικών και απολυμαντικών να φέρουν σήμανση και επισήμανση βάσει του κανονισμού CLP.
- 11.** Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά αλλά και στα Αγγλικά, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, καθώς και οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.
- 12.** Βιβλιογραφική αναφορά στα απολυμαντικά προϊόντα (πίνακες αποτελεσματικότητας) κατά οργανισμών στόχων.
- 13.** Να κατατεθεί το ισχύον πιστοποιητικό – αποδεικτικό συμμετοχής του προμηθευτή σε σύστημα ανακύκλωσης συσκευασιών βάσει του νόμου Ν.2939/01 (ΦΕΚ 179/Β/2001) και το ισχύον Πιστοποιητικό Εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών βάσει της ΚΥΑ 181504/2016 (ΦΕΚ 2454/Β/2016).
- 14.** Πιστοποίηση από τους επίσημους κατασκευαστές των πλυντηρίων (χειρουργικών εργαλείων, ενδοσκοπίων, σκωραμίδων και οικιακών σκευών κλπ) αναφορικά με την καταλληλότητα των προσφερόμενων απορρυπαντικών και των απολυμαντικών για τη συγκεκριμένη χρήση.
- 15.** Για τα απορρυπαντικά προϊόντα που προορίζονται για χρήση σε πλυντήρια χειρουργικών εργαλείων και λοιπών πρέπει απαραίτητως να δοθούν οι ανώτερες και κατώτερες τιμές υπολειμμάτων και η μεθοδολογία ανίχνευσης αυτών, όπως ορίζεται από το πρότυπο EN ISO 15883.
- 16.** Υπεύθυνη δήλωση της εταιρείας για γνώση του προγραμματισμού των πλυντηρίων βάσει των ευρωπαϊκών standards.
- 17.** Τα απορρυπαντικά, ουδετεροποιητικά, διαβρεκτικά και λοιπά προϊόντα πλυντηρίων χειρουργικών εργαλείων θα αξιολογηθούν από κοινού και θα κατακυρωθούν σε μία εταιρεία για λόγους συμβατότητας μεταξύ των υγρών. Θα προτιμηθεί η εταιρεία που θα καλύπτει όλα τα ζητούμενα είδη με τις απαιτούμενες τεχνικές προδιαγραφές και τους ειδικούς όρους.
- 18.** Τα προϊόντα που θα προταθούν να χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από δωρεάν σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία.
- 19.** Οι συσκευές ψεκασμού, αραιωτικές συσκευές και άλλα βοηθητικά εξαρτήματα που διευκολύνουν τη σωστή χρησιμοποίηση προϊόντων, πρέπει να αναφέρεται ευκρινώς ότι προσφέρονται δωρεάν από τους προμηθευτές.
- 20.** Όσα εκ των προϊόντων δεν πληρούν τους ειδικούς όρους ή τις τεχνικές προδιαγραφές θα απορρίπτονται. Επίσης, προϊόν που αναφέρει ψευδή στοιχεία θα αποκλείεται της αξιολόγησης.

B. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΩΝ:

Για κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη είναι υποχρεωτική η προσκόμιση των παρακάτω δικαιολογητικών επί ποινή απόρριψης:

- 1.** Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με αριθμητικές παραπομπές σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «ναι», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Ειδικών όρων και των Τεχνικών Προδιαγραφών με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο /προσπέκτους/τεχνικό δελτίο κ.α., καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης.
- 2.** Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης του προϊόντος στα Ελληνικά.
- 3.** Συμμόρφωση του χημικού προϊόντος με τον Κανονισμό των Χημικών 1907/2006, γνωστό ως REACH (Registration Evaluation Authorization of Chemicals), σύμφωνα με τον Κανονισμό 1907/2006 του Συμβουλίου. Η συμμόρφωση βεβαιώνεται μέσω του Σχετικού Δελτίου Ασφαλείας του προϊόντος, όπου γίνεται ειδική αναφορά για το REACH.
- 4.** Συμμόρφωση της ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων σε Εναρμόνιση με τον Κανονισμό CLP ή 1272/2008/EK, όπως αυτός ενσωματώνεται την Ελληνική Νομοθεσία. Ισχύει μόνο για προϊόντα που επισημαίνονται και βεβαιώνεται μέσω υποβολής δειγμάτων ετικέτας ή μέσω του Δελτίου Δεδομένων Ασφαλείας.
- 5.** Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (Safety Data Sheet) στα Ελληνικά για τα εγχώρια προϊόντα, και στα Αγγλικά αν πρόκειται για τα εισαγόμενα προϊόντα, μεταφρασμένο και στην Ελληνική από τους αντιπροσώπους των προμηθευτών, σύμφωνα με τον Κανονισμό 1907/2006/EK, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει με τον Κανονισμό 830/20105/ ΕΕ.
- 6.** Πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας, ανάλογα με το προσφερόμενο προϊόν από διαπιστευμένους φορείς, σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική και κοινοτική νομοθεσία. Συγκεκριμένα: Οι κατασκευάστριες εταιρείες των προϊόντων να καταθέσουν α) ISO 9001 και ISO 14001 για τα απορρυπαντικά. Οι προμηθεύτριες εταιρείες των προϊόντων να διαθέτουν ISO 9001.
- 7.** Καταχώρηση του απορρυπαντικού προϊόντος στο Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων (EMΧΠ), εφ' όσον απαιτείται, σύμφωνα με το άρθρο 45 του Κανονισμού CLP (Κανονισμός 1272/2008/EK), όπως ισχύει.
- 8.** Αναγραφή των φράσεων στην ετικέτα του προϊόντος: «Μακριά από παιδιά» και «Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων 210 7793777».
- 9.** Αντίγραφο επισήμανσης (ετικέτα) στα Αγγλικά και στα Ελληνικά. Οι ετικέτες των απορρυπαντικών να φέρουν σήμανση και επισήμανση βάσει του κανονισμού CLP.
- 10.** Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά αλλά και στα Αγγλικά, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, καθώς και οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.
- 11.** Να κατατεθεί το ισχύον πιστοποιητικό – αποδεικτικό συμμετοχής του προμηθευτή σε σύστημα ανακύκλωσης συσκευασιών βάσει του νόμου Ν.2939/01 (ΦΕΚ 179/Β/2001) και το ισχύον Πιστοποιητικό Εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών βάσει της ΚΥΑ 181504/2016 (ΦΕΚ 2454/Β/2016).

12. Υπεύθυνη δήλωση της εταιρείας για γνώση του προγραμματισμού των πλυντηρίων βάσει των ευρωπαϊκών standards.

13. Τα προϊόντα που θα προταθούν να χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από δωρεάν σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία.

14. Οι συσκευές ψεκασμού, αραιωτικές συσκευές και άλλα βοηθητικά εξαρτήματα που διευκολύνουν τη σωστή χρησιμοποίηση προϊόντων, πρέπει να αναφέρεται ευκρινώς ότι προσφέρονται δωρεάν από τους προμηθευτές.

15. Όσα εκ των προϊόντων δεν πληρούν τους ειδικούς όρους ή τις τεχνικές προδιαγραφές θα απορρίπτονται. Επίσης, προϊόν που αναφέρει ψευδή στοιχεία θα αποκλείεται της αξιολόγησης.

Η Πρόεδρος:

Τα Μέλη:

Κωνσταντίνα Καφαντόγια

Ευγενία Ριζάκου

Γεωργία Λεούση