

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ
1	<p>ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΣΕ ΔΙΣΚΙΑ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΑ ΧΛΩΡΙΩΜΕΝΑ ΠΑΡΑΓΩΓΑ ΤΟΥ ΚΥΑΝΟΥΡΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ</p>	<p>ΤΕΜΑΧΙΑ</p>
	<p>Απολυμαντικά δισκία των 2,5 gr με δραστική ουσία το διχλωροισοκυανουρικό νάτριο (NADCC).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Να απελευθερώνουν το χλώριο σταδιακά. - Να διαθέτουν δράση έναντι μικροβίων (gram + και gram -), μυκήτων, ιών (HBV, HCV, HIV, ROTA, SARS-CoV-2), μυκοβακτηριδίων και σπόρων. - Να είναι συμβατά με επιφάνειες από πλαστικό, μέταλλο, μάρμαρο, linoleum και πλακάκι και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας. - Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. - Να διατίθενται σε πρακτική συσκευασία 50-100 δισκίων το μέγιστο. - Να αναφέρεται ο συνιστώμενος αριθμός δισκίων ανά λίτρο νερού και ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και απολυμαντικού αποτελέσματος. - Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων εργαστηρίων έγκυρων φορέων. - Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά. - Να μην είναι επιβλαβές για το χρήστη και το περιβάλλον. - 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. 	

2	<p align="center">ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΑΛΚΟΟΛΕΣ ΜΕ ΨΕΚΑΣΜΟ</p>	ΛΙΤΡΑ
	<p>Υγρό απολυμαντικό μικρών επιφανειών με αλκοόλες για χρήση με ψεκασμό.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Να περιέχει αλκοόλες σε συγκέντρωση 70-90% v/v. - Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες, άλατα αμμωνίου ή χλώριο, καθώς και άλλες πρόσθετες ουσίες επικίνδυνες για τον χρήστη και τα αντικείμενα. - Να είναι μικροβιοκτόνο (gram + και gram -), μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV, ROTA, SARS-CoV-2) και μυκοβακτηριδιοκτόνο. - Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. - Να εξατμίζεται γρήγορα, χωρίς να αφήνει στίγματα, ίχνη ή κατάλοιπα. - Να μην είναι τοξικό, ούτε ερεθιστικό για το χρήστη. - Να είναι φιλικό με το περιβάλλον. - Να μην είναι οξειδωτικό ή διαβρωτικό για τις επιφάνειες. - Να είναι συμβατό με τις περισσότερες επιφάνειες (π.χ. μέταλλο, πλαστικό, πολυκαρβονικά, makrolon), εξαιρουμένου των ευαίσθητων σε αλκοόλες επιφανειών (π.χ. από plexiglass, ψηφιακές οθόνες/monitors κλπ.) και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας. - Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. - Να είναι έτοιμο προς χρήση σε δοχείο ως 1 λίτρο. - Να συνοδεύεται με 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 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. 	

3	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΓΙΑ ΕΥΑΙΣΘΗΤΕΣ ΜΙΚΡΕΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ	ΛΙΤΡΑ
	<p>Προϊόν απολύμανσης επιφανειών και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. 	

4	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ & ΕΙΔΙΚΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ	ΤΕΜΑΧΙΑ
	<p>Απολυμαντικά μαντηλάκια απολύμανσης ιατροτεχνολογικών συσκευών, όπως θερμοευαίσθητες κεφαλές υπερήχων, monitors, οξύμετρα, ηλεκτροκαρδιογράφους, εξεταστικές κλίνες, κρεβάτια ασθενών, οδοντιατρικές καρέκλες κλπ.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Εμποτισμένα σε διάλυμα που να μην περιέχει αλκοόλες, αλδεΐδες, άλατα αμμωνίου, φαινόλες ή χλώριο καθώς και άλλες πρόσθετες ουσίες επικίνδυνες για τον χρήστη και τα αντικείμενα. - Να είναι δραστικά έναντι μικροβίων (gram+ και gram-), μυκήτων, ιών (HBV, HCV, HIV, SARS-CoV-2), μυκοβακτηριδίων. - Να καλύπτει τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου της απολυμαντικής του δράσης για τη ζητούμενη χρήση συμπεριλαμβανομένου του πρότυπου EN 16615. - Να επισυναφθούν μελέτες αποτελεσματικότητας από διαπιστευμένα εργαστήρια έγκυρων φορέων. - Να έχουν ανθεκτική κατασκευή, να μην σκίζονται και να μην αφήνουν ινίδια (non woven). - Να προσφέρονται είτε σε ατομική συσκευασία είτε σε πρακτική συσκευασία έως 200 τεμαχίων, με κλείστρο ασφαλείας (κλιπ) που να επιτρέπει τη μεμονωμένη χρήση μερικών από αυτά και να διασφαλίζει τη διατήρηση της υγρασίας και τη μη επιμόλυνση των υπολοίπων. - Να μην προκαλούν ερεθισμό στα μάτια, το δέρμα ή το αναπνευστικό σύστημα. - Να είναι ελεύθερο αλλεργιογόνων ουσιών. - Να συνοδεύονται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων εργαστηρίων. - Να είναι συμβατό με ψηφιακές οθόνες, Plexiglass, Makrolon, θερμοευαίσθητες κεφαλές υπερήχων, εργαλεία που δεν εμβαπτίζονται σε νερό, οξύμετρα, monitors κ.ά. - Να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. - Να είναι καταχωρημένο στο Εθνικό Μητρώο Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του Ε.Ο.Φ. 	

5	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΔΑΠΕΔΩΝ, ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ	ΛΙΤΡΑ
	<p>Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό επιφανειών, χώρων, μηχανημάτων και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. 	

6	ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ, ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ, ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΚΑΙ ΛΟΙΠΩΝ ΟΡΓΑΝΩΝ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΪΔΕΣ	ΛΙΤΡΑ
	<p>Απολυμαντικό και σποροκτόνο διάλυμα με βάση το υπεροξικό οξύ.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Να είναι έτοιμο προς χρήση και να έχει ουδέτερο pH. - Να είναι χημικά σταθερό. - Να αναφέρεται η σταθερότητα του έτοιμου προς χρήση διαλύματος από την στιγμή που θα χρησιμοποιηθεί για πρώτη φορά (διάρκεια σταθερού διαλύματος τουλάχιστον 1-14 ημέρες). Θα ληφθεί υπόψη το κόστος χρήσης ανά ημέρα με αναγωγή. - Να είναι δραστικό έναντι βακτηρίων, μυκήτων, ιών (HIV, HBV, HCV, Adeno, Polio, Noro), μυκοβακτηριδίων και σπόρων σύμφωνα με τα προβλεπόμενα ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου της απολυμαντικής δράσης για τη ζητούμενη χρήση. - Να επισυναφθούν μελέτες αποτελεσματικότητας από διαπιστευμένα εργαστήρια έγκυρων φορέων. - Να είναι αποτελεσματικό ακόμη και με την παρουσία οργανικής ύλης (αίμα, εκκρίσεις κλπ.) και να δρα έναντι του βιοϋμένιου (biofilm) με επιστημονική τεκμηρίωση. - Να περιέχει αντιδιαβρωτικούς παράγοντες για προστασία των οργάνων. - Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων επί ποινή απόρριψης. - Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. - Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους βλεννογόνους και το αναπνευστικό (μη δημιουργούνται τοξικά αέρια) για τους χρήστες. - Να είναι φιλικό με το περιβάλλον. - Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα. - Να συνοδεύεται από ΔΩΡΕΑΝ δοσομετρητή. - Σε περίπτωση που απαιτείται χρήση ενεργοποιητή, αυτός να συμπεριλαμβάνεται στη συσκευασία ΔΩΡΕΑΝ. - Η δραστικότητα του έτοιμου διαλύματος να επιδέχεται έλεγχο με δείκτες. - 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 σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. - Να είναι καταχωρημένο στο Εθνικό Μητρώο Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του Ε.Ο.Φ. - Θα αξιολογηθεί η ταχύτερη δραστικότητα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. - Να διατεθούν ΔΩΡΕΑΝ δείκτες ελέγχου της σταθερότητας του διαλύματος, για τους οποίους ζητείται: 	

	<ul style="list-style-type: none"> • να επιβεβαιώνουν ότι η συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στο διάλυμα παραμένει πάνω από την ελάχιστη απαιτούμενη συγκέντρωση και να κατατεθεί η μελέτη που το αποδεικνύει • να είναι συμβατοί με το σκεύασμα να προέρχονται από τον ίδιο κατασκευαστή και να προσκομισθεί δήλωση πιστοποίησης από τον ίδιο • να διατίθενται σε συσκευασία έως 100 τεμαχίων • να κατατεθούν δείγματα • να αναγράφεται η ημερομηνία λήξης των δεικτών και το χρονικό διάστημα χρήσης τους μετά το άνοιγμα της συσκευασίας • να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά, να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας • να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο, μεταφρασμένο και στην ελληνική εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν. • να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. • να είναι καταχωρημένο στο Εθνικό Μητρώο Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του Ε.Ο.Φ. 	
7	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΙΚΟΥ ΤΜΗΜΑΤΟΣ ΓΙΑ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΑ ΚΑΙ ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΕΩΝ	ΛΙΤΡΑ
	<p>Συμπυκνωμένο υγρό για την απολύμανση των συστημάτων αναρρόφησης της οδοντιατρικής έδρας.</p> <ul style="list-style-type: none"> – Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. – Να είναι βακτηριοκτόνο (έναντι μικροβίων gram+ και gram-), μυκητοκτόνο, φυματιοκτόνο και ιοκτόνο (HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2). – Να καλύπτει τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου της απολυμαντικής του δράσης για τη ζητούμενη χρήση. – Να επισυναφθούν μελέτες αποτελεσματικότητας από διαπιστευμένα εργαστήρια έγκυρων φορέων. – Να είναι φιλικό με το περιβάλλον. – Να αποτρέπει τον σχηματισμό βιομεμβράνης στο κανάλι της αναρρόφησης και να κατατεθεί η επιστημονική τεκμηρίωση. – 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 συνοδεύεται από ειδικό δοχείο που προσαρμόζει στο σωλήνα της αναρρόφησης για την ευκολία στην ανάμιξη και χρήση του προϊόντος. – Να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. – Να είναι καταχωρημένο στο Εθνικό Μητρώο Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων του Ε.Ο.Φ. 	

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 (1,2,3 κ.ο.κ.) σε επίσημα φυλλάδια η 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 αριθμητική παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο/προσπέκτους/τεχνικό δελτίο κ.ά., 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 (Υπουργ. Αποφ.1197/89, ΦΕΚ 567/06.09.90).
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.
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/ΕΚ, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει με τον Κανονισμό 830/2015/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 ISO 9001, ISO 13485 και ISO 14001 ή ισοδύναμο πιστοποιητικό και οι προμηθεύτριες εταιρείες των προϊόντων να διαθέτουν ISO 9001 και ISO 13485.
7. Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. (ΚΥΑ Υ1β/οικ.7723, ΦΕΚ 961/23-12-94) για τα απολυμαντικά επιφανειών/χώρων.
8. Πιστοποιητικό της προμηθεύτριας εταιρείας για διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004.
9. Καταχώριση των απολυμαντικών ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού (χειρουργικών εργαλείων, ενδοσκοπίων και νοσοκομειακού εξοπλισμού) που κατασκευάζονται και διακινούνται στην Ελλάδα, στο Εθνικό Μητρώο Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων.
10. Πιστοποιητικά σήμανσης CE (DECLARATION OF CONFORMITY) από κοινοποιημένο οργανισμό για τα προϊόντα απολύμανσης και για όσα από τα προσφερόμενα προϊόντα είναι εξαρτήματα ή βοηθήματα ιατροτεχνολογικών εξαρτημάτων (χειρουργικά, και άλλα ιατρικά εργαλεία και συσκευές).
11. Καταχώριση στο Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων (ΕΜΧΠ) σύμφωνα με το άρθρο 45 του Κανονισμού CLP (Κανονισμός 1272/2008/ΕΚ), όπως τροποποιήθηκε και ισχύει ή στο Ευρωπαϊκό Poison Centre Notification (PCN), στην περίπτωση που τα προσφερόμενα προϊόντα ταξινομούνται ως επικίνδυνα είτε λόγω των φυσικοχημικών ιδιοτήτων τους είτε λόγω των επιπτώσεών τους στην υγεία.
12. Αντίγραφο επισήμανσης (ετικέτα) στα Ελληνικά (Υ.Α.1197/89, ΦΕΚ 567/06-09-90).

Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά αλλά και στα Αγγλικά, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, καθώς και οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.

13. Βιβλιογραφική αναφορά και πίνακες αποτελεσματικότητας κατά οργανισμών στόχων.
14. Μελέτες και εκθέσεις των εργαστηριακών δοκιμών από διαπιστευμένα εργαστήρια έγκυρων φορέων που να βεβαιώνουν ότι οι προτεινόμενες από τον κατασκευαστή προς χρήση πυκνότητες είναι αποτελεσματικές στον προτεινόμενο χρόνο δράσης και για συγκεκριμένα στελέχη, βάσει συγκεκριμένου Εθνικού ή Ευρωπαϊκού Προτύπου.
15. Αν πρόκειται για εργαστήρια του εξωτερικού, να κατατεθούν οι πρωτότυπες ξενόγλωσσες εκθέσεις. Η επίσημη μετάφραση αυτών στην ελληνική να είναι διαθέσιμη σε περίπτωση που ζητηθεί η προσκόμισή τους από την επιτροπή αξιολόγησης.
16. Να συνοδεύονται από πιστοποιητικό διαπίστευσης του εργαστηρίου που διενήργησε τις δοκιμές από τον Εθνικό Φορέα Διαπίστευσης της χώρας όπου δραστηριοποιείται αυτό σε ισχύ (π.χ. για την Ελλάδα είναι ο Ε.ΣΥ.Δ. - Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης).
17. Οι μελέτες απολυμαντικής δράσης θα είναι σύμφωνα με τα πρότυπα ελέγχου φάσης 2 βήματος 1 (Phase2 Step1) και φάσης 2 βήματος 2 (Phase2 Step2) για τη ζητούμενη χρήση (εργαλεία, επιφάνειες κ.ο.κ). στον ιατρικό τομέα ή με τεστ πραγματικών συνθηκών, όπως αυτές περιγράφονται στο επικαιροποιημένο Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 14885.
18. Πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών Συσκευασιών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης, σύμφωνα με τον Ν. 3854/2010 και την ΚΥΑ 181504/2016, το οποίο συνοδεύεται υποχρεωτικά από την Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών.
19. 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.
20. Οι συσκευές ψεκασμού, αραιωτικές συσκευές και άλλα βοηθητικά εξαρτήματα που διευκολύνουν τη σωστή χρησιμοποίηση των προϊόντων, πρέπει να αναφέρεται ευκρινώς ότι προσφέρονται δωρεάν από τους προμηθευτές.
21. Τα έτοιμα προς χρήση αραιωμένα προϊόντα που θα προκύπτουν από τις αραιωτικές συσκευές, θα χρησιμοποιούνται σε φιάλες που θα φέρουν υποχρεωτικά την ανάλογη σήμανση (ετικέτα), οι οποίες θα διατίθενται δωρεάν από τους προμηθευτές.
22. Να αναφέρονται υποχρεωτικά για όλα τα συμπυκνωμένα προϊόντα η τιμή ανά λίτρο του πυκνού διαλύματος και του έτοιμου προς χρήση διαλύματος, στην προτεινόμενη από τον κατασκευαστή αραιώση. Για τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται σε διάλυση οι εταιρείες οφείλουν να καταθέσουν πίνακα που να αναφέρεται ο χρόνος και το φάσμα δράσης που ζητείται από τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών. Ο χρόνος σταθερότητας του μη επιβαρυσμένου έτοιμου διαλύματος θα λαμβάνεται υπόψη, εφόσον απαιτείται σταθερότητα διαλύματος από τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών.
23. Όλα τα προσφερόμενα προϊόντα:
 - Θα πρέπει να μην είναι βλαπτικά για τον ανθρώπινο οργανισμό κατά τον προτεινόμενο τρόπο χρήσης.
 - Θα πρέπει να διατηρούν την αξία των αντικειμένων, δηλαδή να μην έχουν καταστρεπτικές για αυτά ιδιότητες κατά την απολύμανση και να είναι συμβατά με διάφορα υλικά ανοξείδωτα, εμαγιέ, ακρυλικά, κ.ά.
 - Θα πρέπει να είναι φιλικά προς τον περιβάλλον.
24. Να προσκομισθούν δείγματα επί ποιινή απόρριψης (εφόσον αυτά ζητηθούν κατά τη διάρκεια της αξιολόγησης από την Επιτροπή διενέργειας για τον έλεγχο των φυσικών

χαρακτηριστικών, όπως οσμή κλπ.) με σφραγίδα της εταιρείας και τον α/α του είδους σε κάθε δείγμα. 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. Τα δείγματα θα κρατηθούν για την παραλαβή σε περίπτωση κατακύρωσης. Σε περίπτωση μη κατακύρωσης προϊόντων οι εταιρείες θα έχουν τη δυνατότητα εντός 30 ημερών από την κοινοποίηση σε αυτές των αποτελεσμάτων της αξιολόγησης να ζητήσουν με δική τους ευθύνη την επιστροφή των δειγμάτων, τα οποία μπορεί να έχουν αποσφραγιστεί κατά την αξιολόγηση.

25. Εάν κάποιο προϊόν χρησιμοποιείται για πρώτη φορά και δεν υπάρχει προηγούμενη εμπειρία, η Υγειονομική Μονάδα και η Διοίκηση της 3ης Υγειονομικής Περιφέρειας Μακεδονίας διατηρεί το δικαίωμα να προσβάλει τη σύμβαση, αν παρουσιαστούν προβλήματα από τη χρήση του προϊόντος ή τη συνεργασία με την προμηθεύτρια εταιρεία.
26. Όσα εκ των προϊόντων δεν πληρούν τους ειδικούς όρους ή τις τεχνικές προδιαγραφές θα απορρίπτονται.
27. Προϊόν που αναφέρει ψευδή στοιχεία θα αποκλείεται της αξιολόγησης.
28. Εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

Μετά την κατακύρωση του διαγωνισμού, ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται:

1. Να παρέχει ολοκληρωμένο πρόγραμμα χρήσης των απορρυπαντικών και των απολυμαντικών σε έντυπη και ηλεκτρονική μορφή.
2. Να προμηθεύσει την Υγειονομική Μονάδα με πλαστικοποιημένες ευανάγνωστες πινακίδες σε μέγεθος A4 που θα αναρτηθούν στους χώρους χρήσης του συγκεκριμένου προϊόντος. Στις πινακίδες πρέπει να αναφέρονται:
 - η ονομασία προϊόντος
 - οι οδηγίες χρήσης (αραίωση κλπ.) στα ελληνικά
 - οι κίνδυνοι και τα προφυλακτικά μέτρα για τον χρήστη στα ελληνικά
 - ο τρόπος απόρριψης του προϊόντος
 - τα αντίδοτα εάν απαιτούνται
 - το εργοστάσιο παρασκευής
 - οι υπεύθυνο διανομής και κυκλοφορίας και τηλέφωνα επικοινωνίας τους.
3. Να πραγματοποιεί σε τακτικά χρονικά διαστήματα, τα οποία δεν θα πρέπει να υπερβαίνουν τις 70 ημέρες, επιθεωρήσεις ελέγχου της καλής λειτουργίας των δοσομετρητών και όλων βοηθητικών εξαρτημάτων. Τα αποτελέσματα των ελέγχων θα πρέπει να κοινοποιούνται στον Υπεύθυνο Συντονιστή Επιστημονικής Λειτουργίας της Υγειονομικής Μονάδας και στη Διοίκηση της 3ης Υγειονομικής Περιφέρειας Μακεδονίας.
4. Να παρέχει εκπαιδεύσεις, αναφορικά με την χρήση των προϊόντων στο προσωπικό της Υγειονομικής Μονάδας σε συχνότητα που θα ορίζεται από τον Υπεύθυνο Συντονιστή Επιστημονικής Λειτουργίας της Υγειονομικής Μονάδας και τη Διοίκηση της 3ης Υγειονομικής Περιφέρειας Μακεδονίας ή όποτε παραστεί ανάγκη μετά από συνεννόηση με τον Υπεύθυνο Συντονιστή Επιστημονικής Λειτουργίας της Υγειονομικής Μονάδας και τη Διοίκηση της 3ης Υγειονομικής Περιφέρειας Μακεδονίας.

**Προϋπολογισμός απολυμαντικών προϊόντων
(ποσότητες-τιμές)**

A/A	Περιγραφή Είδους	Μονάδα μέτρησης	Ποσότητα	Τιμή Μονάδος	ΦΠΑ	ΑΞΙΑ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ
1	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΣΕ ΔΙΣΚΙΑ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΑ ΧΛΩΡΙΩΜΕΝΑ ΠΑΡΑΓΩΓΑ ΤΟΥ ΚΥΑΝΟΥΡΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ	ΤΕΜΑΧΙΑ	100.000	0,10	6%	10.000,00	10.600,00
2	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΑΛΚΟΟΛΕΣ ΜΕ ΨΕΚΑΣΜΟ	ΛΙΤΡΑ	2.000	4,0000	6%	8.000,00	8.480,00
3	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΓΙΑ ΕΥΑΙΣΘΗΤΕΣ ΜΙΚΡΕΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ	ΛΙΤΡΑ	1.000	2,9000	6%	2.900,00	3.074,00
4	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ & ΕΙΔΙΚΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ	ΤΕΜ	80.000	0,1900	6%	15.200,00	16.112,00
5	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΔΑΠΕΔΩΝ, ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ	ΛΙΤΡΑ	250	7,9500	6%	1.987,50	2.106,75
6	ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ, ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ, ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΚΑΙ ΛΟΙΠΩΝ ΟΡΓΑΝΩΝ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ	ΛΙΤΡΑ	250	18,0000	6%	4.500,00	4.770,00
7	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΙΚΟΥ ΤΜΗΜΑΤΟΣ ΓΙΑ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΑ ΚΑΙ ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΕΩΝ	ΛΙΤΡΑ	250	18,0000	6%	4.500,00	4.770,00
ΣΥΝΟΛΟ					6%	47.087,50	49.912,75