

Χρήστης: Anonymous

Φορέας

[Διαβουλεύσεις](#)[Επιστροφή](#)[Αναζήτηση Διαβουλεύσεων](#) Προβολή Στοιχείων Διαβούλευσης

Γ.Ν. ΛΑΣΙΘΙΟΥ-«ΔΙΑΛΥΝΑΚΕΙΟ» ΤΠ " για την προμήθεια Απολυμαντικών "

Αναζήτηση  
Διαβουλεύσεων

Δημοσιεύθηκε 20/01/2020 Τελευταία ανανέωση Ημ/νία Λήξης 03/02/2020

Μοναδικός Κωδικός 20DIAB000007787

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
7η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΚΡΗΤΗΣ  
Γ.Ν. ΛΑΣΙΘΙΟΥ-Γ.Ν.-Κ.Υ. ΝΕΑΠΟΛΕΩΣ «ΔΙΑΛΥΝΑΚΕΙΟ»  
(ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΕΔΡΑΣ-ΑΓΙΟΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ)  
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ – ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ  
ΤΜΗΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ

Ταχ. Δ/ση: Κ. Παλαιολόγου &amp; Κνωσού

Ταχ. Κώδικας: 72100, Άγιος Νικόλαος  
Πληροφορίες: Σταθάκη Δήμητρα  
Τηλέφωνο: 2841343171  
Τηλεομ/πία: 2841083327  
Ηλ. Δ/ση: dstathaki@aghnosp.gr

ΘΕΜΑ: Πρόσκληση για ανοικτή μη δεσμευτική δημόσια διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια Απολυμαντικών CPV 24455000-8 για την Οργανική Μονάδα Έδρας – Άγιος Νικόλαος του Γ.Ν. Λασιθίου-Γ.Ν.-Κ.Υ. Νεάπολης «Διαλυνάκειο».

Το Γ.Ν. Λασιθίου – Γ.Ν.-Κ.Υ. Νεαπόλεως «Διαλυνάκειο» ανακοινώνει ότι τίθενται σε ανοικτή μη δεσμευτική δημόσια διαβούλευση, οι τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια Απολυμαντικών CPV 24455000-8 για την Οργανική Μονάδα Έδρας – Άγιος Νικόλαος του Γ.Ν. Λασιθίου.

Στο πλαίσιο αυτό, έχουν συνταχθεί Τεχνικές Προδιαγραφές από τον την αρμόδια επιτροπή, οι οποίες δύναται να τροποποιηθούν κατά την αξιολόγηση των αποτελεσμάτων της Δημόσιας Διαβούλευσης.

Μετά το πέρας της προθεσμίας για τη διενέργεια της Δημόσιας Διαβούλευσης, θα αναρτηθεί σχετική ανακοίνωση στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου ([www.aghnosp.gr](http://www.aghnosp.gr)), με τα στοιχεία των οικονομικών φορέων που συμμετείχαν στην διαδικασία και θα αναρτώνται οι υποβληθείσες παρατηρήσεις. Επισημαίνεται ότι τα σχόλια των οικονομικών φορέων αναρτώνται αυτούσια στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου. Μετά την επεξεργασία των σχολίων θα αναρτηθεί το τροποποιημένο κείμενο των τεχνικών προδιαγραφών στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου.

Η διαβούλευση θα διαρκέσει από 20/01/2020 ημέρα Δευτέρα έως και τις 03/02/2020 ημέρα Δευτέρα.

ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ

Αναθέτουσα αρχή: Γ.Ν. Λασιθίου – Γ.Ν.-Κ.Υ. Νεαπόλεως «Διαλυνάκειο» - Οργανική Μονάδα της Έδρας

Αντικείμενο σύμβασης: Απολυμαντικά

Κωδικός/περιγραφή CPV: Απολυμαντικά 24455000-8

Ενδιαφερόμενο Νοσοκομείο: Οργανική Μονάδα Έδρας – Άγιος Νικόλαος

Τρόπος προμήθειας: συνοπτικός διαγωνισμός

Διαδικτυακός τόπος διαβούλευσης: <https://www.promitheus.gov.gr> (στον σύνδεσμο Διαβουλεύσεις)

Τρόπος υποβολής σχολίων: στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του ΕΣΗΔΗΣ στον παραπάνω σύνδεσμο

Καλούνται οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς να υποβάλουν τις παρατηρήσεις τους. Η παρούσα ανακοίνωση θα

αναρτηθεί στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ)

(<http://www.eprocurement.gov.gr>) στο σύνδεσμο Διαβουλεύσεις και στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου([www.aghnosp.gr](http://www.aghnosp.gr)) στο σύνδεσμο Ανακοινώσεις > Προκηρύξεις Διαγωνισμών > Τεχνικές Προδιαγραφές.

Ο Δ/κός Δ/ντής  
Γεώργιος Κασαπάκης

[Κατεβάστε το αρχείο](#)

Σχόλια

Όνομα ΠΕΤΡΟΣ ΧΑΡ. ΚΟΣΜΙΑΗΣ & ΣΙΑ Ε.Ε.	Email <a href="mailto:info@pcosmidis.gr">info@pcosmidis.gr</a>	Άρθρο Δημόσια διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια Απολυμαντικών	Ημ/νία 03/02/2020
--	---	--	----------------------

Προς  
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΑΣΙΘΙΟΥ – Γ.Ν.-Κ.Υ. ΝΕΑΠΟΛΕΩΣ  
«ΔΙΑΛΥΝΑΚΕΙΟ»

(Οργανική Μονάδα της Έδρας, Άγιος Νικόλαος)

Υπόψη: κας Σταθάκη Δήμητρα – Γραφείο Προμηθειών

Θέμα: Δημόσια διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια Απολυμαντικών CPV 24455000-8 για την Οργανική Μονάδα Έδρας – Άγιος Νικόλαος του Γ.Ν. Λασιθίου-Γ.Ν.-Κ.Υ. Νεάπολης «Διαλυνάκειο».

Αξιότιμες Κυρίες, Αξιότιμοι Κύριοι,

Σχετικά με την Δημόσια διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια Απολυμαντικών θα θέλαμε να υποβάλλουμε τις κάτωθι παρατηρήσεις - προτάσεις:

Για τον α/α 5 174804 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ, ΔΑΠΕΔΩΝ, ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΔΑΠΕΔΩΝ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΣΕ ΧΩΡΟΥΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ προτείνουμε όπως τροποποιηθούν και εμπλουτισθούν οι υπάρχουσες προδιαγραφές αναφορικά με το ζητούμενο απολυμαντικό φάσμα, τον χρόνο επίτευξης του απολυμαντικού φάσματος, το νομοθετικό πλαίσιο διακίνησης και την αναρτημένη τιμή αγοράς ως εξής:

«Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο εντός 15 λεπτών (να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας σύμφωνα με τα ισχύοντα Ευρωπαϊκά πρότυπα Phase2 Step1 και Phase2 Step2 για την ζητούμενη χρήση).

Να μην περιέχει αλδεύδες και φαινόλες.

Να είναι σε πυκνή μορφή.

Να είναι σχετικά άοσμο ή με ευχάριστη οσμή, μη πτητικό.

Να αναφέρεται η συμβατότητα του προϊόντος με διάφορα υλικά κατασκευής επιφανειών και εξοπλισμού. Η προσφορά να αναφέρεται σε λίτρα και να περιλαμβάνει τη δοσομετρική αντλία για κάθε δοχείο.

Καθότι συμπεκνωμένο προϊόν να δίνεται προς οικονομική αξιολόγηση η τιμή του διαλύματος χρήσης για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στον απαιτούμενο χρόνο.

Ο μειοδότης προκύπτει από το χαμηλότερο κόστος χρήσης του προϊόντος που καλύπτει το σύνολο των τεχνικών προδιαγραφών.

Να συνοδεύεται από άδεια κυκλοφορίας ΕΟΦ ως Τ.Π.4, καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π, τεχνικό φυλλάδιο, οδηγίες χρήσης και το ισχύον δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική. Να κατατεθούν και τα πρωτότυπα prospectus.»

Επίσης η τιμή δεν αντιπροσωπεύει προϊόν με τις συγκεκριμένες ζητούμενες προδιαγραφές. Προτείνουμε να αναπροσαρμόσετε την προϋπολογισθείσα δαπάνη σε 6,50/λίτρο πλέον 13% Φ.Π.Α

Σημείωση: Η απαίτηση των προδιαγραφών για μυκοβακτηριοκτόνο ή και ιοκτόνο δράση δεν στοιχειοθετείται για την ζητούμενη χρήση (μαγειρεία) στον νόμο περί βιοκτόνων.

Για τον α/α 11 174806 ΣΠΡΕΨ ΤΑΧΕΙΑΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ η τεχνική προδιαγραφή «Να περιέχει αλκοόλες συγκέντρωσης >60% και μέχρι 90%», είναι περιοριστική και αντιφατική. Περιοριστική γιατί μειώνει τον ανταγωνισμό και αντιφατική για τον εξής λόγο: Ζητείται στις προδιαγραφές του είδους να καλύπτει ένα συγκεκριμένο απολυμαντικό φάσμα (εν προκειμένω να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο, μυκοβακτηριοκτόνο) καθώς επίσης να έχει έγκριση από τον Ε.Ο.Φ για τις απολυμαντικές του ιδιότητες. Εάν λοιπόν το προϊόν καλύπτει το ζητούμενο φάσμα και έχει την απαιτούμενη από την Ελληνική νομοθεσία έγκριση από τον Ε.Ο.Φ, ποιος ο λόγος να μπει περιορισμός στην περιεκτικότητα σε αλκοόλη; Εάν θεωρείτε ότι μόνο η συγκεκριμένη ποσοστό αλκοόλης απολυμαίνει, τότε γιατί ο Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων δίνει άδειες κυκλοφορίας για το ζητούμενο φάσμα δράσης και σε σκευάσματα που δεν καλύπτουν την συγκεκριμένη περιοριστική προδιαγραφή ποσοστού αλκοόλης;

Τα απολυμαντικά σκευάσματα είναι μίγματα ουσιών που λειτουργούν πολλές φορές συνεργιστικά. Ως εκ τούτου προτείνουμε να απαλειφθεί η περιοριστική προδιαγραφή περί ποσοστιαίας περιεκτικότητας σε αλκοόλη και να τροποποιηθεί ως εξής:

«Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο, μυκοβακτηριοκτόνο (να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας διαπιστευμένους από το κράτος φορείς και να κατατεθεί το αντίστοιχο εν ισχύ πιστοποιητικό του κάθε φορέα).

Να περιέχει αλκοόλες χωρίς αλδεύδες, φαινόλες, γλώριο.

Να είναι κατάλληλο και για μη επεμβατικό ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό.

Ο χρόνος δράσης που θα αξιολογηθεί είναι μέχρι 5 λεπτά.

Να είναι έτοιμο προς χρήση μέσω ψεκασμού.

Να μην έχει ερεθιστική οσμή.

Να μην αφήνει στίγματα, ίχνη και κατάλοιπα.

Να είναι συμβατό με μεγάλη ομάδα επιφανειών (εξαίρονται οι ευαίσθητες σε αλκοόλες π.χ. ακρυλικό γυαλί).

Η προσφορά να αναφέρεται σε λίτρα και να περιλαμβάνει την αντλία ψεκασμού για κάθε δοχείο (σε περίπτωση που δεν είναι ενσωματωμένη).

Να συνοδεύεται από άδεια κυκλοφορίας ΕΟΦ, καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π, σήμανση CE, τεχνικό φυλλάδιο, αναλυτικές οδηγίες χρήσης και δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική.

Να κατατεθούν και τα αντίστοιχα πρωτότυπα prospectus.»

Για τον α/α 12 174821 ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΑΥΤΟΜΑΤΟΥ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ

προτείνουμε οι υπάρχουσες προδιαγραφές να τροποποιηθούν ως εξής:

«Να είναι αλκαλικής σύστασης με προσθήκη ενζύμων για καλύτερο καθαριστικό αποτέλεσμα (pH>10 στους 55ο C στο διάλυμα εφαρμογής). Να διαλύει το βιολογικό φορτίο από τα δύσκολα σημεία των εργαλείων π.χ. από τις αρθρώσεις και τους αυλούς σε λίγα λεπτά. Να είναι κατάλληλο για λαπαροσκοπικά εργαλεία και ευαίσθητα υλικά όπως χρωματισμένο ή ανοδιωμένο αλουμίνιο. Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών εργαλείων. Να μην αφρίζει καθόλου και να έχει αποσκληρυντικούς παράγοντες. Να διαθέτει πιστοποίηση συμβατότητας από τους κατασκευαστές των πλυντηρίων. Να διαθέτει επίσημανση CE και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. Να αναφέρεται η προτεινόμενη αραίωση από τον κατασκευαστή. Συμβατό με το πλυντήριο κατασκευαστικού οίκου STEELCO / ΙΤΑΛΙΑΣ ΜΟΝΤΕΛΟ:DS600/1. Για τους κωδικούς 174821 και 244684 θα επιλεγθούν υλικά της ίδιας κατασκευάστριας εταιρείας προκειμένου να μην υπάρχει πρόβλημα συμβατότητας και προγραμματισμού.»

Για τον α/α 13 174811 ΥΓΡΟ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΜΕ ΕΥΡΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΦΑΣΜΑ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ προτείνουμε να συμπεριληφθεί ο όρος «Να είναι σε συμπακνωμένη μορφή» καθότι όλα τα σκευάσματα αυτής της κατηγορίας είναι συμπακνωμένα και χρησιμοποιούνται σε αραίωση.

Επιπροσθέτως ο υπάρχων προϋπολογισμός δεν συμφωνεί με τις τεχνικές προδιαγραφές του ζητούμενου είδους (απολυμαντικό και καθαριστικό με ένζυμα, πλήρες φάσμα δράσης κ.α.). Προτείνουμε όπως αναπροσαρμόσετε την τιμή του προϋπολογισμού σε επίπεδα αντίστοιχα του ζητούμενου σκευάσματος που είναι τα 12,00€ / συμπακνωμένο λίτρο.

Για τον α/α 17 53358 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΤΑΧΕΙΑΣ ΔΡΑΣΗΣ ΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΕΥΑΙΣΘΗΤΟ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ προτείνουμε οι υπάρχουσες προδιαγραφές να τροποποιηθούν ως εξής:

«Υγρό ή αφρός καθαρισμού και απολύμανσης επιφανειών και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού. Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HIV, HBV, HCV, Adeno ), δραστικό έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών στελεχών (klebsiella, acinetobacter) μυκοβακτηριοκτόνο σύμφωνα με τα ισχύοντα Ευρωπαϊκά πρότυπα. Να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας. Ο χρόνος δράσης που θα αξιολογηθεί είναι μέχρι 5 λεπτά. Να μην περιέχει αλδεϋδες, αλκοόλες, φαινόλες, χλώριο. Να είναι συμβατό με ευαίσθητες στην αλκοόλη επιφάνειες όπως plexiglass (θερμοκοιτίδες), πλαστικό, πολυουρεθάνη (οθόνες, ηλεκτρολόγια, κεφαλές υπερήχων κ.λπ). Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας. Να είναι έτοιμο προς χρήση μέσω ψεκασμού. Να μην είναι ερεθιστικό και τοξικό για το χρήστη (να συνοδεύεται από το Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας και την ετικέτα του προϊόντος ). Η προσφορά να αναφέρεται σε τεμάχιο με σαφή αναφορά στην περιεκτικότητα σε ml και να περιλαμβάνει την αντλία ψεκασμού για κάθε δοχείο (σε περίπτωση που δεν είναι ενσωματωμένη). Να συνοδεύεται από τεχνικό φυλλάδιο, οδηγίες χρήσης και δελτίο δεδομένων ασφαλείας στην ελληνική και άδεια Ε.Ο.Φ. Να έχει σήμανση CE. Να κατατεθούν και τα αντίστοιχα πρωτότυπα prospectus.»

Για τον α/α 21 269379 ΥΠΕΡΟΞΙΚΟ ΟΞΥ θα θέλαμε να σας ενημερώσουμε ότι ένα υψηλού βαθμού απολυμαντικό πρέπει να καλύπτει συγκεκριμένο απολυμαντικό φάσμα ειδικά στους ιούς. Πιο συγκεκριμένα ένα υψηλού βαθμού απολυμαντικό πρέπει να καλύπτει τα βακτηρίδια , τους μύκητες, τα μυκοβακτηρίδια, τους ιούς με περίβλημα και χωρίς (Adeno, Polio, Noro) και εάν απαιτείται από τον χρήστη και τους σπόρους. Ως εκ τούτου προτείνουμε οι υπάρχουσες προδιαγραφές να τροποποιηθούν ως εξής:

«Διάλυμα υπεροξικού οξέος για υψηλού βαθμού απολύμανση – ταχεία αποστείρωση θερμοευαίσθητων οργάνων , εργαλείων και ενδοσκοπίων. Να περιέχει υπεροξικό οξύ σταθερό χημικά χωρίς ερεθιστικές αναθυμιάσεις οξικού οξέως με ουδέτερο pH. Να μην είναι οξειδωτικό διαβρωτικό. Να είναι συμβατό με τα ενδοσκόπια που χρησιμοποιούνται στο νοσοκομείο, (OLYMPUS,STORZ) και να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας. Να έχει ευρύ φάσμα δράσης :μυκητοκτόνο, βακτηριοκτόνο, μυκοβακτηριοκτόνο ,ιοκτόνο (συμπ. Adeno, Polio, Noro) και σποροκτόνο σε ταχύ χρόνο εντός 5 min σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα. Να κατατεθούν οι μελέτες αποτελεσματικότητας από διαπιστευμένους από το κράτος φορείς και να κατατεθεί το αντίστοιχο εν ισχύ πιστοποιητικό του κάθε φορέα. Να είναι έτοιμο προς χρήση έπειτα από την ενεργοποίηση. Να αναφέρεται η σταθερότητα του διαλύματος χωρίς να υπάρχει περιορισμός εμβάπτισεων. Να έχει δυνατότητα ελέγχου της δραστικότητας του με δείκτες ελέγχου. Οι οδηγίες χρήσης να είναι στα ελληνικά. Να έχει σήμανση CE και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π.»

Επιπροσθέτως των παραπάνω, προς εξακρίβωση της συμμόρφωσης των προσφερόμενων προϊόντων με τις τεχνικές

προδιαγραφές του Νοσοκομείου σας, καθώς και για την σύννομη κυκλοφορία των σκευασμάτων προτείνουμε να συμπεριληφθούν ειδικοί όροι που θα περιλαμβάνουν τα απαραίτητα δικαιολογητικά - πιστοποιητικά που θα αποδεικνύουν τα ζητούμενα του διαγωνισμού και κατ' επέκταση την ορθή εκτέλεση της σύμβασης.

Ως εκ τούτου προτείνουμε να συμπεριληφθούν τα παρακάτω:

#### «ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Όλα τα προσφερόμενα απολυμαντικά προϊόντα θα πρέπει να διατηρούν την αξία των αντικειμένων, να μην έχουν καταστρεπτικές για αυτά ιδιότητες κατά την απολύμανση και να είναι συμβατά με διάφορα υλικά ανοξειδωτα, εμαγιέ, ακρυλικά, κ.α. 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 η εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «να», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Τεχνικών Προδιαγραφών των ειδών με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και αριθμητική(π.χ. 1,2,3 και ούτω καθεξής) 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. Ποιοτική χημική σύνθεση του προϊόντος στα Ελληνικά.
3. Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. για τα απολυμαντικά επιφανειών και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π για προϊόντα που ταξινομούνται ως επικίνδυνα είτε λόγω των φυσικοχημικών τους ιδιοτήτων είτε λόγω των επιπτώσεών τους στην υγεία.
4. Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος ξενόγλωσσα με την πιστή μετάφραση στα ελληνικά, σύμφωνα με τον Κανονισμό ΕΚ 1907/2006 όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει και σύμφωνα τον κανονισμό ΕΚ 1272/2008 CLP.
5. Δήλωση διάθεσης στο Κέντρο Δηλητηριάσεων του δελτίου στοιχείων συστατικών, για κάθε απορρυπαντικό ανεξάρτητα από την ταξινόμησή του (άρθρο 9, παρ. 3, Καν. (ΕΚ) 648/2004 και άρθρο 3, παρ. 3 της Υ.Α. 381/2005).
6. Προτότυπες ξενόγλωσσες ετικέτες των απορρυπαντικών και απολυμαντικών με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν και να φέρουν επισήμανση βάσει του κανονισμού CLP εφόσον απαιτείται.
7. Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος ξενόγλωσσα με την πιστή μετάφραση του στα ελληνικά εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν. Επίσης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.
8. Πίνακες αποτελεσματικότητας κατά οργανισμών στόχων.
9. Μελέτες από διαπιστευμένα εργαστήρια που να βεβαιώνουν ότι οι προτεινόμενες από τον κατασκευαστή προς χρήση πυκνότητες είναι αποτελεσματικές στον προτεινόμενο χρόνο δράσης και για συγκεκριμένα στελέχη βάσει συγκεκριμένου Ευρωπαϊκού Προτύπου. Να κατατεθεί το ισχύον πιστοποιητικό διαπίστευσης του εργαστηρίου που διενήργησε τις δοκιμές από τον Εθνικό Φορέα Διαπίστευσης της χώρας όπου δραστηριοποιείται αυτό (π.χ. ο Ε.Σ.Υ.Δ. - Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης - για την Ελλάδα).
10. Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά των κατασκευαστών σύμφωνα με τα πρότυπα ISO 9001:2015 και ISO 14001:2015 για την παραγωγή απορρυπαντικών – απολυμαντικών και ISO 13485:2016 για την παραγωγή ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Για όλα εκ των προσφερόμενων προϊόντων είναι εξαρτήματα ή βοηθήματα ιατροτεχνολογικών εξαρτημάτων να προσκομισθούν επιπλέον ισχύοντα πιστοποιητικά σήμανσης CE από κοινοποιημένο Φορέα για προϊόντα Κατηγορίας II, III ή Δηλώσεις Συμμόρφωσης της κατασκευάστριας εταιρείας (DECLARATION OF CONFORMITY) για προϊόντα Κατηγορίας I. Επίσης να δηλώνεται η διεύθυνση του εργοστασίου κατασκευής των υλικών.
11. Οι προμηθευτές εταιρείες να καταθέσουν πιστοποιητικό διαχείρισης ποιότητας σύμφωνα με το πρότυπο ISO 9001:2015 και σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004, για τη διανομή ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
12. Για απολυμαντικά ή απορρυπαντικά ενδοσκοπίων να προσκομισθούν πιστοποιητικά συμβατότητας από κατασκευαστές των ενδοσκοπίων.
13. Τα προϊόντα που θα κατακυρωθούν και 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. Να αναφέρονται υποχρεωτικά για όλα τα συμπτυκνωμένα προϊόντα η τιμή ανά λίτρο του πυκνού διαλύματος και του έτοιμου προς χρήση διαλύματος, στην προτεινόμενη από τον κατασκευαστή αραιώση για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στον απαιτούμενο χρόνο. 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.
15. Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε ισχύ 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/EEC όπως έχει ενσωματωθεί στην Ελληνική Νομοθεσία με τον Νόμο 2939/2001. Να κατατεθεί επίσης και το ισχύον 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
16. Τα απολυμαντικά να είναι ελεγμένα με εργαστηριακές δοκιμές όπως αυτές περιγράφονται στο Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 14885, μεθοδολογία ελέγχου Phase2 Step1 και Phase2 Step2 για την ζητούμενη χρήση (για εργαλεία, για επιφάνειες κλπ. στον ιατρικό χώρο).
17. Όσα εκ των προϊόντων δεν πληρούν τους ειδικούς όρους ή τις τεχνικές προδιαγραφές θα απορρίπτονται. Επίσης, προϊόν που αναφέρει ψευδή στοιχεία (δοσολογία χρήσης, απολυμαντικό φάσμα κ.λπ) θα αποκλείεται της αξιολόγησης.»

Είμαστε στην διάθεσή σας για οποιαδήποτε διευκρίνιση ή πληροφορία.

Με εκτίμηση,  
ΠΕΤΡΟΣ ΧΑΡ. ΚΟΣΜΙΔΗΣ & ΣΙΑ Ε.Ε.  
ΙΑΤΡΙΚΑ - ΧΗΜΙΚΑ & ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ  
Τηλ. 210-4838224

---

Όνομα <b>ΑΛΙΝΑ ΚΩΣΤΟΠΟΥΛΟΥ</b>	Email <b>info@gr.hartmann.info</b>	Άρθρο Παρατηρήσεις της εταιρείας "PAUL HARTMANN Hellas AE" επί των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ	Ημ/νία <b>03/02/2020</b>
--------------------------------	------------------------------------	--	--------------------------

Παρατηρήσεις της εταιρείας "PAUL HARTMANN Hellas AE" επί των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ

Αθήνα, 31/01/2020

Στον α/α 3 174825 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΚΡΕΜΟΣΑΠΟΥΝΟ προτείνουμε:

...την αντικατάσταση με ΥΓΡΟ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΧΕΡΙΩΝ ΚΑΙ ΣΩΜΑΤΟΣ- καθώς βάση των τεχνικών το σκεύασμα οφείλει να στερείται σάπωνων.

Να είναι δερματολογικά ελεγχμένο- και να κατατεθεί μελέτη για την πιστοποίηση της εγκυρότητας

Με ήπιους αντισηπτικούς παράγοντες....- αντικατάσταση απο Να περιέχει ήπιους αντισηπτικούς παράγοντες, να περιέχει μια ή περισσότερες ουσίες σαν συντηρητικά στοιχεία για την μη ανάπτυξη μικροβίων, όπως αυτά χαρακτηρίζονται στο ΦΕΚ 329, τεύχος δεύτερο.

Να ακολουθεί την Ευρωπαϊκή νομοθεσία.... - να διαθέτει καταχώρηση στο CPNP ως καλλυντικό προϊόν, σύμφωνα με την εγκύκλιο του ΕΟΦ ( απ. 22247/15.03.2013) σε εφαρμογή του κανονισμού 1223/09

#### ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΑ

Θα εκτιμηθεί να μπορεί να εφαρμόσει σε δοσομετρική αντλία τοίχου τύπου Universal για εύκολη χρήση.

Στον α/α 5 174804 ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ, ΔΑΠΕΔΩΝ, ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΔΑΠΕΔΩΝ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΣΕ ΧΩΡΟΥΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ προτείνουμε:

Να συνοδεύεται από άδεια κυκλοφορίας ΕΟΦ...- όπου να αναφέρεται στο πεδίο εφαρμογής η χρήση σε χώρους παρασκευής τροφίμων.

Στον α/α 11 174806 ΣΠΡΕΪ ΤΑΧΕΙΑΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ προτείνουμε:

Να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας...- από ανεξάρτητους φορείς. ( για την διασφάλιση της εγκυρότητας της μελέτης)

Να μην αφήνει στίγματα, ίχνη και κατάλοιπα...- να μην περιέχονται στη σύνθεσή του QACS ή άλλες ουσίες που ενδεχομένως δημιουργήσουν υπόλειμμα ή και αλλεργικές αντιδράσεις στους χρήστες. ( είναι γνωστό ότι τα τεταρτογενή άλατα αμμωνίου έχουν υπολειμματικότητα και έχει παρατηρηθεί ότι η μακροχρόνια έκθεση σε αυτά πολύ συχνά ενέχει κίνδυνο εκδήλωσης αλλεργιών στους χρήστες- να σημειώσουμε επίσης ότι το προϊόν ζητείται σε μορφή σπρέυ που σημαίνει ότι θα ψεκαστεί (εκ νέφωση) και πιθανόν να το εισπνεύσουν οι χρήστες).

Στον α/α 21 269379 ΥΠΕΡΟΞΙΚΟ ΟΞΥ προτείνουμε:

Την διόρθωση να είναι σποροκτόνο εντός 5 λεπτών...- να επιτυγχάνει υψηλού βαθμού απολύμανση σε 5 λεπτά και να είναι σποροκτόνο εντός 15 λεπτών

\* Παρακαλούμε όπως λάβετε υπόψη τις ανωτέρω παρατηρήσεις μας και τις συμπεριλάβετε στις προδιαγραφές

Παραμένουμε στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε διευκρίνιση ή πληροφορία.

Με εκτίμηση,  
Για την PAUL HARTMANN Hellas A.E.  
Δρ. Πάνος Κορωνάκης  
Πρόεδρος Δ.Σ. & Διευθύνων Σύμβουλος