

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Για την τεχνική αξιολόγηση των προσφερόμενων προϊόντων, θα πρέπει να κατατεθούν από τους συμμετέχοντες τα παρακάτω δικαιολογητικά, επί ποινή απόρριψης σε μη προσκόμιση τους:

1. Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος, με αριθμητικές παραπομπές (1,2,3 κ.ο.κ.) σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «ναι», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Τεχνικών Προδιαγραφών, με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και αριθμητική παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο / προσπέκτους / τεχνικό δελτίο κλπ., καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές των ειδών της διακήρυξης.
2. Αναλυτικό τεχνικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά. Επίσης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.
3. Πίνακες αποτελεσματικότητας κατά μικροοργανισμών για τα απολυμαντικά, με στοιχεία από μελέτες σύμφωνα με τα πρότυπα ελέγχου EN όπως περιγράφονται στο ισχύον πρότυπο EN 14885.
4. Κατά περίπτωση αντίγραφα των άδειων κυκλοφορίας των προϊόντων από Ε.Ο.Φ., Ε.Ε., PCN, CPNP, CE κλπ. όπως ορίζει η Ελληνική και Ευρωπαϊκή νομοθεσία και εφόσον ζητούνται στις επιμέρους τεχνικές προδιαγραφές των ειδών ή είναι υποχρεωτικό για την σύννομη κυκλοφορία τους, βάση της ισχύουσας νομοθεσίας. Σε περίπτωση που κάποια άδεια (Ε.Ο.Φ. ή της Ε.Ε.) έχει λήξει, απαιτείται η προσκόμιση αντιγράφου της αίτησης ανανέωσης. Για όσα εκ των προσφερόμενων προϊόντων είναι εξαρτήματα ή βοηθήματα ιατροτεχνολογικών εξαρτημάτων να προσκομισθούν τα ισχύοντα 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.
5. Δελτία Δεδομένων Ασφάλειας (SDS) στα Ελληνικά και στα Αγγλικά, σύμφωνα με τον Κανονισμό ΕΚ 1907/2006 όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει (878/2020), και τον Κανονισμό ΕΚ 1272/2008 CLP.
6. Αντίγραφο επισήμανσης (ετικέτα) στα Ελληνικά. Οι ετικέτες των απορρυπαντικών και απολυμαντικών να φέρουν σήμανση και επισήμανση βάσει του Κανονισμού ΕΚ 1272/2008 CLP.
7. 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).
8. Τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας του παραγωγού κατά ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 (για όσους προσφέρουν ιατροτεχνολογικά) και ISO 14001:2015 για την Περιβαλλοντική Διαχείριση.
9. Τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας του προμηθευτή κατά ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 (για όσους προσφέρουν ιατροτεχνολογικά), ISO 14001:2015 για την Περιβαλλοντική Διαχείριση, καθώς και το ISO 37001:2017 σχετικά με την διαχείριση για την Καταπολέμηση της Δωροδοκίας.
10. Για τα συμπυκνωμένα προϊόντα να αναγράφεται η δοσολογία χρήσης, το κόστος ανά κιλό/λίτρο συμπυκνωμένου προϊόντος και κόστος μετά την προτεινόμενη

αραίωση του παραγωγού. Για την οικονομική αξιολόγηση των προϊόντων να δίνεται η τιμή του συμπυκνωμένου προϊόντος ανά κιλό ή ανά λίτρο καθώς επίσης και το κόστος ανά λίτρο διαλύματος έπειτα από την προτεινόμενη αραίωση του κατασκευαστή.

11. Τα προϊόντα που προτείνεται να χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από συστήματα εύκολης δοσολόγησης (δοσομετρικά συστήματα, αντλίες, μεζούρες, κανατάκια), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία και κατ' επέκταση η οικονομία στην χρήση. Τα εν λόγω βοηθήματα θα χορηγούνται δωρεάν για τη σωστότερη και οικονομικότερη χρήση των προϊόντων (να δηλώνεται με υπεύθυνη δήλωση).

12. Τα δοσομετρικά συστήματα που απαιτούνται για τα πλυντήρια ιματισμού και πιάτων/σκευών θα εγκατασταθούν, θα συνδεθούν και θα ρυθμιστούν με ευθύνη και δαπάνη του προμηθευτή αμέσως μετά την κατακύρωση. Θα ανήκουν στην πλήρη κυριότητά του και ο προμηθευτής θα φέρει την αποκλειστική ευθύνη καθ' όλη την διάρκεια χρήσης των προϊόντων του. Να κατατεθεί και το αναλυτικό φυλλάδιο των προσφερόμενων δοσομετρικών συστημάτων. Ειδικότερα για το σύστημα αντλιών στα πλυντήρια ιματισμού και για την άμεση ανταπόκριση σε δυσλειτουργίες πρέπει να διαθέτει ενσωματωμένο αισθητήρα ροόμετρου για ακόμη μεγαλύτερη ακρίβεια στη δοσολογία. Να καταγράφει δεδομένα λειτουργίας και τα αποστέλλει σε έναν πίνακα ελέγχου βασισμένο στο cloud μέσω WiFi. Να μπορεί να προγραμματιστεί και να λειτουργήσει απομακρυσμένα μέσω WiFi, ethernet κλπ.

13. Για τα υγρά των πλυντηρίων (ιματισμού, πιάτων/σκευών και εργαλείων) θα γίνει αξιολόγηση κάθε μιας ομάδας από κοινού και θα κατακυρωθεί σε μία εταιρεία, για λόγους συμβατότητας και εύρυθμης λειτουργίας των πλυντηρίων.

14. Στη φάση την εγκατάστασης και έναρξης λειτουργίας του συστήματος, η προμηθεύτρια εταιρεία θα εκπαιδεύσει το προσωπικό για τη λειτουργία του συστήματος.

15. Να δηλώνεται από τον συμμετέχοντα για κάθε ένα προσφερόμενο προϊόν η χώρα προέλευσης, το εργοστάσιο κατασκευής, ο εργοστασιακός κωδικός, ο κωδικός αποθήκης και πιστοποιητικά ποιότητας του κατασκευαστή εάν υπάρχουν.

16. Να κατατεθεί η ισχύουσα Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής 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.

17. 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.

18. Οι συμμετέχοντες θα πρέπει υποχρεωτικώς να προσκομίσουν ισχύον πελατολόγιο νοσοκομείων που θα αποδεικνύει την εμπειρία τους στην πλύση και απολύμανση νοσοκομειακού ιματισμού με την ζητούμενη διαδικασία (χρήση υγρών με αντλίες).