

44500 ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΑ ΚΑΙ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ
ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ
ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΚΑΙ
ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΜΕ ΕΜΒΥΘΙΣΗ

• Υγρό υψηλού βαθμού απολυμαντικό-σποροκτόνο, ευαίσθητων οργάνων (ενδοσκόπια),

όπως PENTAX, OLYMPUS, STORZ, και ιατρικού εξοπλισμού.

• Να περιέχει υπεροξικό οξύ σταθερό χημικά, χωρίς ερεθιστικές αναθυμιάσεις οξικού οξέως, με ουδέτερο pH 6,5-7,5 ± 0,5.

• Να μην είναι οξειδωτικό-διαβρωτικό.

• Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους χρήστες.

• Να είναι συμβατό με τα ενδοσκόπια που χρησιμοποιούνται στο Νοσοκομείο, και να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας, επί ποινής απόρριψης.

• Δραστικό έναντι βακτηρίων σύμφωνα με την EN 14561 και EN 13727, ιών (Adeno, Polio,

Norovirus) σύμφωνα με την EN 14476 και EN 17111, μυκήτων σύμφωνα με την EN 13624

και EN 14562, μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με την EN 14348 και EN 14563, και σποροκτόνο σύμφωνα με το πρότυπο EN 17126 εντός 5'-10'. Θα αξιολογηθεί η ταχύτερη

δραστικότητα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.

• Να είναι έτοιμο προς χρήση, με την προσθήκη ενεργοποιητή.

• Να αναφέρεται η σταθερότητα του διαλύματος σε μέρες (7-28) ανεξάρτητα από τον

αριθμό εμβυθίσεων.

• Να έχει δυνατότητα ελέγχου της δραστηριότητάς του με δείκτες ελέγχου και να κατατεθεί

το ξενόγλωσσο φυλλάδιο δεικτών καθώς και η μετάφρασή του στα ελληνικά.

• Οι δείκτες αυτοί να είναι ελεγμένοι και πιστοποιημένοι ως προς τα ελάχιστα αποδεκτά

όρια της δραστηρικής ουσίας μέσα στο απολυμαντικό διάλυμα. Επίσης για να είναι πρακτικοί στη χρήση τους με εύκολο και ευανάγνωστο αποτέλεσμα (ενεργό - μη ενεργό)

της δραστηριότητας του διαλύματος, οι δείκτες πρέπει να έχουν έντονη αλλαγή χρώματος

ώστε να αντιλαμβάνεται ο χρήστης με σαφήνεια εάν το διάλυμα παραμένει ενεργό ή έχει απενεργοποιηθεί. Να είναι συμβατοί με το σκεύασμα και να είναι πιστοποιημένοι από τον ίδιο κατασκευαστή. Να κατατεθεί η σχετική μελέτη. Να φέρουν σήμανση CE, και

να παρέχονται δωρεάν από τον προμηθευτή του απολυμαντικού.

• Να κατατεθεί το πρωτότυπο ξενόγλωσσο επικαιροποιημένο φυλλάδιο οδηγιών με την

πιστή μετάφρασή του στα ελληνικά.

• Να φέρει εν ισχύ σήμανση CE από κοινοποιημένο οργανισμό και καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ (να κατατεθούν αντίγραφα).

• Επίσης, η προμηθεύτρια εταιρεία να παρέχει εγγυήσεις για την περίπτωση βλάβης ή καταστροφής των ενδοσκοπίων εξαιτίας της μη συμβατότητάς τους με το απολυμαντικό.

- Να παρέχεται σε εύχρηστη συσκευασία έως 5 lt, και να κατατεθεί η καταχώρησή του στο PCN εφόσον απαιτείται βάση επισήμανσης.