

ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΓΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ - ΑΝΤΙΒΑΚΤΗΡΙΔΙΑΚΟ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ

1. Εισαγωγή

Η παρούσα προδιαγραφή αποσκοπεί στον καθορισμό των απαιτήσεων για την προμήθεια του είδους «απολυμαντικό – αντιβακτηριδιακό επιφανειών» για τις ανάγκες του Τμήματος Διαιτολογίας-Διατροφής.

Το απολυμαντικό – αντιβακτηριδιακό επιφανειών ορίζεται ως βιοκτόνο προϊόν για την απολύμανση επιφανειών (Τύπος 2), όπως αναφέρεται στο Παράρτημα V του Καν. 528/2012.

Στη συνέχεια του παρόντος και για λόγους συντόμευσης το υγρό απολυμαντικό – αντιβακτηριδιακό επιφανειών θα αναφέρεται ως «προϊόν». Επιπλέον, η αναφορά σε συγκεκριμένους Κανονισμούς της Ευρωπαϊκής Ένωσης και σε άλλες διατάξεις της ενωσιακής και εθνικής νομοθεσίας αφορά και τις εκάστοτε ισχύουσες τροποποιήσεις τους.

2. Χαρακτηριστικά Προϊόντος

2.1. Γενικά Χαρακτηριστικά

2.1.1. Το προϊόν θα πρέπει να παράγεται και να συσκευάζεται σε νομίμως λειτουργούσες επιχειρήσεις σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στην ευρωπαϊκή και εθνική νομοθεσία.

2.1.2. Η παραγωγή και η διάθεση του προϊόντος στην αγορά πρέπει να συμμορφώνονται με τα προβλεπόμενα στην ευρωπαϊκή και την ελληνική νομοθεσία περί υγιεινής και ασφάλειας προϊόντων.

2.1.3. Το προϊόν πρέπει να συμμορφώνεται με τα οριζόμενα στον Καν. 528/2012.

2.1.4. Το προϊόν πρέπει να έχει απολυμαντικές και αντιβακτηριδιακές ιδιότητες, γρήγορη δράση και να είναι κατάλληλο για όλες τις επιφάνειες.

2.1.5. Η δοσολογία για συνήθη χρήση να μην υπερβαίνει τα 10ml/lit νερού. 2.1.6.

Το προϊόν δεν θα πρέπει να είναι ερεθιστικό για το δέρμα.

2.1.7. Η ημερομηνία παραγωγής του προϊόντος δεν θα πρέπει να είναι παλαιότερη από 12 μήνες από την ημερομηνία παράδοσης.

2.2. Μακροσκοπικά – Οργανοληπτικά Χαρακτηριστικά

2.2.1. Το προϊόν θα είναι σε υγρή μορφή.

2.2.2. Το προϊόν πρέπει να έχει ευχάριστη και διακριτική οσμή και όχι οσμή ξένη προς το είδος (πχ κεροζίνης ή ιχθυώδη ή άλλη δυσάρεστη οσμή).

2.3. Φυσικοχημικά Χαρακτηριστικά

2.3.1. Το προϊόν δεν πρέπει να είναι διάλυμα υποχλωριώδους νατρίου (χλωρίνη).

2.3.2. Οι περιεχόμενες δραστικές ουσίες στο προϊόν πρέπει να είναι καταχωρημένες στο παράρτημα I του Καν. 528/2012.

2.3.3. Οι ουσίες για τις οποίες υπάρχει περιορισμός χρήσης στο προϊόν αναφέρονται στον Καν. 528/2012.

3. Συσκευασία

3.1. Το προϊόν θα είναι συσκευασμένο σε ανακυκλώσιμη πλαστική φιάλη (α' συσκευασία) που θα κλείνει ερμητικά, περιεκτικότητας τουλάχιστον 1 L.

3.2. Οι συσκευασίες θα είναι καινούριες, κλειστές και σφραγισμένες, χωρίς ίχνη παραβίασης. Δε θα πρέπει να έχουν σπασίματα ή ρωγμές, τρύπες και να εμφανίζουν διαρροή του προϊόντος.

3.3. Οι συσκευασίες θα μεταφέρονται και θα παραδίδονται εντός χαρτοκιβωτίων (δευτερογενής συσκευασία) κατάλληλου βάρους και αντοχής για παλετοποίηση.

4. Επισήμανση

Στην επισήμανση του προϊόντος θα περιέχονται οι υποχρεωτικές πληροφορίες που απαιτείται να παρέχονται στον καταναλωτή βάσει των διατάξεων της ενωσιακής (Καν. 528/2012) και εθνικής (ΔΙ.Ε.Π.Π.Υ.) νομοθεσίας.

4.1. Ενδείξεις επι της συσκευασίας

Επί της ά' συσκευασίας θα πρέπει, κατ' ελάχιστον, να αναγράφονται στην ελληνική γλώσσα οι ακόλουθες **έντυπες** πληροφορίες με ευανάγνωστους, εμφανείς και ανεξίτηλους χαρακτήρες:

- ☒ Η ονομασία πώλησης του προϊόντος.
- ☒ Η ονομασία ή η εμπορική επωνυμία ή το εμπορικό σήμα και η πλήρης διεύθυνση και αριθμός τηλεφώνου του υπεύθυνου για τη διάθεση του προϊόντος στην αγορά.
- ☒ Η ονομαστική ποσότητα (ονομαστική μάζα ή ονομαστικός όγκος) του περιεχομένου. ☒ Η ταυτότητα κάθε δραστικής ουσίας και η συγκέντρωση της σε μετρικές μονάδες.
- ☒ Ο αριθμός έγκρισης που χορηγήθηκε από την αρμόδια αρχή (ΕΟΦ).
- ☒ Το όνομα ή η εταιρική επωνυμία και η διεύθυνση του κατόχου αδείας. ☒ Ο τύπος παρασκευάσματος (π.χ. υγρό κ.λπ).
- ☒ Η χρήση για την οποία έχει εγκριθεί.
- ☒ Οδηγίες χρήσης και δοσολογία εκφραζόμενη σε μετρικές μονάδες.
- ☒ Στοιχεία πιθανών άμεσων ή έμμεσων ανεπιθύμητων παρενεργειών και οδηγίες πρώτης βοήθειας.
 - ☒☒☒☒☒☒ Η φράση «Μακριά από παιδιά» και «Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων: 2107793777».
 - ☒☒☒☒☒☒ Ο αριθμός της παρτίδας παραγωγής ή το στοιχείο αναφοράς που επιτρέπει την αναγνώριση του προϊόντος. ☒
 - Η ημερομηνία λήξης.

Σε περίπτωση που επί της συσκευασίας υπάρχουν επισημάνσεις σχετικά με κλινικούς, δερματολογικούς και μικροβιολογικούς ελέγχους, οι ισχυρισμοί αυτοί πρέπει να είναι επιστημονικά τεκμηριωμένοι και τα σχετικά στοιχεία θα πρέπει να είναι διαθέσιμα, εφόσον ζητηθούν από την Υπηρεσία που διενεργεί τον διαγωνισμό.

4.2. Ενδείξεις επι της δευτερογενούς συσκευασίας

Στην εξωτερική επιφάνεια της δευτερογενούς συσκευασίας, θα πρέπει να υπάρχει επισήμανση με τα παρακάτω στοιχεία κατ'ελάχιστον:

- ☒ Η επωνυμία του αναδόχου.
- ☒ Η ονομασία πώλησης του προϊόντος.
- ☒ Ο αριθμός των συσκευασιών που περιέχονται.

5. Ειδικότερες προδιαγραφές

5.1. Περιγραφή

Απολυμαντικό επιφανειών και δαπέδων, με δυνατότητα εφαρμογής σε παντός τύπου πλενόμενη επιφάνεια για καθημερινό καθαρισμό και απολύμανση. Κατάλληλο για χρήση σε **επαγγελματικές κουζίνες και χώρους επεξεργασίας τροφίμων**. Κατάλληλο για άοσμη απολύμανση.

5.2. Συμβατότητα υλικού

- Μέταλλα: Ανοξείδωτο ατσάλι (V2A), αλουμίνιο, χαλκός, ορείχαλκος
- Πλαστικά: Πολυαμίδιο (PA), πολυαιθυλένιο (PE), πολυπροπυλένιο (PP), πολυστυρόλιο (PS), πολυουρεθάνη (PUR), PVC, ακρυλ-βουταδιενίου-στυρόλης, σιλικόνης, καουτσούκ, λατέξ, Makrolon®, ακρυλικό γυαλί, Teflon®, Vivak® διάφανο 099
- Κεραμικά πλακίδια

5.3. Φάσμα δράσης

Ερύ φάσμα δράσης: βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ζυμοκτόνο, ιοκτόνο κατά ιών με έλυτρο (συμπ. των ιών HBV, HCV, HIV), αδενοϊών, νοροϊού ποντικών (MNV), πολυομαϊών, ροταϊών. Σύνθεση με χαμηλή οσμή, χωρίς αλδεΐδες.

6. Οι προσφορές να συνοδεύονται από:

- Έντυπα τεχνικών προδιαγραφών
- Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (Safety Data Sheet) επικαιροποιημένο και σύμφωνο με τον Καν. (ΕΚ) 1907/2006 - R.E.A.C.H. (Registration, Evaluation and Authorization of Chemicals) και τον Καν. (ΕΕ) 2015/830
- Άδεια από το Γενικό Χημείο του Κράτους
- Άδεια κυκλοφορίας του προϊόντος από τον ΕΟΦ
- Καταχώριση στο Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων
- Πιστοποιητικά συμμόρφωσης με διεθνή και ευρωπαϊκά πρότυπα ποιότητας
- Ετικέτες συσκευασίας στα ελληνικά
- Προτεινόμενη δοσολογία από τον κατασκευαστή
- Κατάθεση δειγμάτων προϊόντων
- Υπεύθυνη Δήλωση, σύμφωνα με την οποία:
 - δ) το υπό προμήθεια προϊόν συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του Καν. 1907/2006 - R.E.A.C.H. της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Η Υπηρεσία μετά την υπογραφή της Σύμβασης διατηρεί το δικαίωμα, όπου και όταν κριθεί αναγκαίο, να ζητήσει να προσκομιστούν δικαιολογητικά τεκμηρίωσης ή να διενεργηθούν εργαστηριακές δοκιμές.
 - ε) η ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία του προϊόντος είναι σύμφωνες με τον Καν. 1272/2008.