

Specifikace předmětu plnění

Uvedená množství u jednotlivých položek představují předpokládanou spotřebu, stanovenou zadavatelem dle spotřeby jednotlivých položek za posledních 24 měsíců. Zadavatel však negarantuje dosažení odběru uváděných množství. Zadavatel nepřipouští podmínku sjednání minimálního počtu odběru předmětu plnění.

Specifikace (vč. požadavků na vlastnosti) předmětu plnění je obsažena v této Výzvě k podání nabídek a příloze Cenová nabídka.

Požadavky na doklady:

- u zdravotnických prostředků etiketa s uvedenou účinností a popisem a symboly bezpečnosti. (vždy jedna za všechna balení, případně rozšířený návod výrobce, prokazatelně potvrzený výrobcem,
- u biocidů etiketa případně rozšířený návod výrobce nebo produktový list s uvedením návodu k použití a uvedením účinnosti a druhu jejího testování a popisem a symboly nebezpečnosti.
- doklad o ohlášení biocidu v českém jazyce nebo prohlášení o shodě v českém, anglickém nebo německém jazyce.

Podrobné produktové listy a bezpečnostní listy budou dodány pro vybrané produkty při podpisu smlouvy.

Přípravky musí být notifikovány jako zdravotnické prostředky nebo jako biocidy a musejí splňovat všechny předpisy a požadavky stanovené právními předpisy České republiky.

Požadavky na účinnost:

Účinnost přípravků v soutěžených koncentracích musí být prověřena uceleným testováním metodami v Evropě obvyklými a používanými, kromě uvedených výjimek, sporicidní účinnosti a alkoholové dezinfekce rukou ve vyšší biologické zátěži určené pro zdravotnictví.

Testování

Zdravotnické prostředky: testování u ZP uvedené v tabulce „Cenová nabídka“ musí být v souladu s návodem výrobce, tj. s etiketou, ale lze doložit podrobnější seznam účinnosti, potvrzený prokazatelně výrobcem. Na dodatečné informaci nebude zadavatelem akceptována účinnost, která na původní etiketě výrobce chybí. V dodatečné informaci se může jednat pouze o podrobnější návod výrobce- např. doplnění EN. Nebude akceptována účinnost, která není na etiketě výrobcem uvedena. Zadavatel bude posuzovat pouze celý rozsah testování, uvedený výrobcem v návodu. Tzn. není možno si vybírat jednotlivé metody. Pokud jsou však na etiketě metody evropských i jiných norem, mají přednost metody levropské. U zdravotnických prostředků žádné dodatečné testy, předložené účastníkem, akceptovány nebudou.

Biocidy: V případě nejasností (např. rozpor mezi tuzemskými a zahraničními deklaracemi biocidů) je nutno u biocidů na požádání do 5 pracovních dnů doložit účinnost testy akreditovaných laboratoří nebo prohlášeními výrobce.

Vysvětlivky účinnosti:

- A-účinnost na bakterie a kvasinky
- (B)- účinnost na omezené spektrum virů
- B-plná účinnost proti virům
- C-sporicidní účinek
- T-účinnost proti TBC
- M-účinnost proti ostatním mykobakteriím
- V-účinnost proti kvasinkám a vláknitým houbám
- (V)-účinnost proti kvasinkám

Bezpečnost dle CLP: U všech typů přípravků nebudou akceptovány prostředky s H větami H340-H373 (s výjimkou při působení požítím)

U všech prostředků, které se používají neředěné, včetně ubrousků nebudou akceptovány: H314, H318.

U prostředků na ruce nebudou akceptovány prostředky s požadavkem v BL a na etiketě na používání OOPP-rukavic.

Předmět plnění:

Dodávky dezinfekčních prostředků na dezinfekci ploch a nástrojů (tj. dezinfekce ploch a povrchů a předmětů otřením nebo ponořením)

1. Dezinfekční prostředky na velké plochy (koncentráty):

Přípravky musí být notifikovány jako biocid. Malá balení musí být vybaveny integrovanými dávkovači.

Jsou požadovány 4 dezinfekční prostředky s různými účinnými látkami:

- 1.A. Přípravek na bázi aldehydů bez formaldehydu, celková minimální účinnost přípravku AB(V) + Clostridium difficile, přičemž hodnocená bude koncentrace s účinností baktericidní, plně virucidní, fungicidní (kvasinky) tj. AB(V) do 30 min z 1-2l balení a z balení 5-6 l. Soutěžní koncentrace musí být testována ve vyšší biologické zátěži.
- 1.B. Přípravek na bázi aminů, KAS a alkoholu, celková minimální účinnost přípravku baktericidní, omezeně virucidní, tuberkulocidní, levurocidní A(B)T(V) + neobalené viry vč. rota, adeno a noroviru, přičemž hodnocená bude koncentrace s účinností A(B)(V) do 30 min ve vyšší biologické zátěži z balení 1-2l a z balení 5-6 l.
- 1.C. Přípravek na bázi aminů, KAS, celková minimální účinnost přípravku baktericidní, omezeně virucidní, tuberkulocidní, fungicidní, tj. A(B)TV, přičemž hodnocená bude koncentrace s účinností A(B)V do 30 min ve vyšší biologické zátěži z balení 1-2l a z balení 5-6 l.
- 1.D. Přípravek na bázi chlóru ve formě tablet. Maximální účinnost ABCTV (C= B. subtilis) ve vyšší biologické zátěži (odpady) do 30 min. Hodnocená bude tato účinnost ve vyšší biologické zátěži do 30 min.
- 1.E. Přípravek práškový na bázi aktivního kyslíku -zdrojová sloučenina peroxouhličitán sodný, s plným účinkem ABCTMV do 1 hod, norovirus do 15 min, s dobrou materiálovou snášenlivostí.

2. Dezinfekční prostředky na malé plochy pro aplikaci postřikem (bez ředění):

Přípravky musí být registrovány jako zdravotnické prostředky.

- 2.A. Přípravek na bázi n- a iso- propanolu, bez obsahu přídatných látek. Účinnost minimálně A(B)T(V) do 1 min, požadováno testování na noro virus (MNV) do 10 min. Balení 600-750ml s aplikační pistolí a 5-6l. V případě, že není aplikační pistole na každé lahvi, oceňte počet pistolí, odpovídající počtu malých balení bez pistole.
- 2.B. Jeden tekutý prostředek, který se aplikuje formou pěny nebo postřiku, s nízkým obsahem alkoholu (max 30% a aminu, bez obsahu n-propanolu s vysokou materiálovou snášenlivostí k citlivým materiálům. Požadovaná účinnost A(B)T(V)+ rota do 5 min. Požadované balení 600-750 ml s aplikátorem postřik/pěna a 5l. V případě, že není aplikační pistole na každé lahvi, oceňte počet pistolí, odpovídající počtu malých balení bez pistole.
- 2.C. Přípravek na bázi H₂O₂, který se aplikuje ve formě pěny, s vysokou materiálovou snášenlivostí. Minimální účinnost přípravku ABCTMV. Hodnocena bude účinnost ABCTMV do 30 min z balení 0,5-1l s aplikátorem a 5-6l balení. Bez jakýchkoli nebezpečných vlastností dle CLP. V případě, že není aplikační pistole na každé lahvi, oceňte počet pistolí, odpovídající počtu malých balení bez pistole.

3. Suché utěrky určené k plošné dezinfekci v kombinaci s dezinfekčními prostředky

- 3.A. Utěrky z netkané netřepivé textilie o velikosti min 750cm² s minimální gramáží 60g/m². Kompatibilní s dezinfekčními prostředky z odstavců 1.A., 1.B., 2.A., 2.B., 2.C. Na požádání musí být prokázáno, že přípravky byly testovány na účinnost spolu s utěrkami po společném skladování 28 dní testy s mechanickou akcí. Velikost balení do 100ks.
- 3.B. Zásobník na suché utěrky kompatibilní s 1.C.1. s odklopným víkem.

4. Dezinfekční ubrousky impregnované

Přípravky musí být registrovány jako zdravotnické prostředky. Testování je požadováno u bakterií a kvasinek na úrovni EN F2S2 (praktické podmínky) ve vyšší biologické zátěži s mechanickou akcí, TBC a plísně na úrovni F2S1. Plně virucidní a sporicidní účinnost může být u ubrousků testována v čistém prostředí.

- 4.A. Dezinfekční ubrousky alkoholové, min velikost 330 mm² bez obsahu KAS a jiných nealkoholových složek, celková účinnost A(B)T(V), dosažitelná do 5 min. Velikost balení 90-100ks v balení + náhradní náplň .
- 4.B. Dezinfekční ubrousky na bázi KAS s vysokou materiálovou snášenlivostí. Minimální velikost 280 mm². Celková hodnocená účinnost ABTV do 30 min. Velikost balení 100-130 ks + náhradní náplň. Bez klasifikované nebezpečnosti dle CLP.
- 4.C. Dezinfekční ubrousky bez obsahu alkoholu, KAS a PAA min. velikost 450mm², celková účinnost ABCTMV do 60 min. Vysoká materiálová kompatibilita vůči citlivým materiálům, bez klasifikované nebezpečnosti dle CLP. 100-130 ks v balení. Účinnost A(B)V do 5 min, Cl. difficile do 15 min.

5. Dezinfekční prostředky na nástroje

Přípravky musí být registrovány jako zdravotnické prostředky IIb.

- 5.A. Jeden v práškové formě na bázi aktivního kyslíku, bez obsahu enzymů s dobrou materiálovou snášenlivostí vůči nerezovým nástrojům, optickým přístrojům, akrylátům a silikonu s celkovou účinností ABCTMV. Hodnocena bude cena pracovního roztoku s účinností ABTMV+ Clostridium difficile do 15 min z 1-2l a z 5-6l balení.
- 5.B. Jeden prostředek na bázi aminu, KAS a enzymů s celkovou účinností min A(B)T(V) s dobrou materiálovou snášenlivostí vůči chirurgickým nástrojům, optickým přístrojům. Hodnocena bude cena pracovního roztoku s účinností A(B)(V) do 5 min z balení 1-2l a z 5-6l balení.

6. Dodávky dezinfekčních prostředků na dezinfekci rukou a pokožky

Přípravky musí být notifikovány jako biocidy. Testování účinnosti v úrovni EN F2/S1.

- 6.A. Jeden dezinfekční alkoholový prostředek na pokožku s obsahem chlorhexidindiglukonátu >0,5%, se schopností autosterility, bez barvy a bez obsahu jódu, doba expozice 15 s na vpichy, 60 s na punkce. Celková účinnost minimálně A(B)T(V). Hodnocena bude cena roztoku z balení do 350 ml včetně s rozprašovačem.

7. Dezinfekční prostředky na dezinfekci rukou Přípravky musí být notifikovány jako biocidy. Testování účinnosti v úrovni EN F2/S1.

- 7.A a 7.B. Jsou požadovány dva tekuté dezinfekční prostředky s celkovou účinností ABTM(V) ve variantě parfemované (7.A.) i bez ní (7.B.), bez barviv, s prokazatelným přídavkem kosmetických ošetřujících a regeneračních složek-panthenol, glycerin, vit. E. Složení: etanol min 87g/100g . Hygienická dezinfekce podle EN 1500 do 20s, i plná virucidní účinnost do 30s včetně. MNV do 15s včetně. Hodnocená je cena roztoku z 0,5l balení a z 5l balení.

- 7.C. Jeden dezinfekční prostředek ve formě tixotropního gelu, na bázi etanolu s účinností A(B)TMV + noro virus do 30s, do 2 min, HDR 30s, CHDR 1,5min