

Požadované parametry předmětu kupní smlouvy	Splněno (ano/ne)
Předmět plnění musí splňovat požadavky legislativy a norem:	
zákon č. 350/2011 Sb., o chemických látkách a chemických směsích a o změně některých zákonů (Chemický zákon), v platném znění	
nařízení EP a Rady (ES) č. 1907/2006 (REACH), v platném znění	
nařízení EP a Rady (ES) č. 1272/2008, o klasifikaci, označování a balení látek a směsí, o změně a zrušení směrnic 67/548/EHS a 1999/45/ES a o změně nařízení (ES) č. 1907/2006, v platném znění	
zákon č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů, a to v případě, že nabízené zboží je zdravotnickým prostředkem	
zákon č. 324/2016 Sb., o biocidních přípravcích a účinných látkách a o změně některých souvisejících zákonů (zákon o biocidech), v platném znění, a to v případě, že nabízené zboží je biocidním prostředkem	
vyhláška č. 306/2012 Sb., o podmínkách předcházení vzniku a šíření infekčních onemocnění a o hygienických požadavcích na provoz zdravotnických zařízení a ústavů sociální péče	
nařízení vlády č. 54/2015 Sb., o technických požadavcích na zdravotnické prostředky, v platném znění a to v případě, že nabízené zboží je zdravotnickým prostředkem	
ČSN EN 14885 (2015) Chemické dezinfekční přípravky a antiseptika - Použití evropských norem pro chemické dezinfekční přípravky a antiseptika, respektive zde uvedené relevantní normy nebo relevantní testy DVV/RKI, DGHM, VAH.	
<ul style="list-style-type: none"> • baktericidní účinnost - A: testování a účinnost dle ČSN EN 13727 + A2 (fáze 2, stupeň 1). • fungicidní účinnost - V: testování a účinnost dle ČSN EN 13624 (fáze 2, stupeň 1). • levurocidní účinnost - (V): testování a účinnost dle ČSN EN 13624 (fáze 2, stupeň 1). • mykobaktericidní účinnost - M: testování a účinnost dle ČSN EN 14348 (fáze 2, stupeň 1) • tuberkulocidní účinnost - T: testování a účinnost dle ČSN EN 14348 (fáze 2, stupeň 1). • plně virucidní účinnost - B: testování a účinnost dle ČSN EN 14476 +A1 (fáze 2, stupeň 1) nebo dle DVV/RKI • virucidní účinnost na obalené viry – (B): testování a účinnost dle DVV/RKI. • virucidní účinnost na vybrané neobalené viry (rotaviry): testování a účinnost dle ČSN EN 14476 + A1 (fáze 2, krok 1) nebo dle DVV/RKI. • sporicidní účinnost - C: testování a účinnost dle ČSN EN 13704 nebo ČSN EN 17126 (fáze 2, stupeň 1). 	
Požadované parametry předmětu plnění:	
Zadavatel požaduje balení o obsahu 1-2l a 4-6l	
Zboží nesmí mít v bezpečnostním listu, oddíl 2, uvedeny standardní věty nebezpečnosti H340, H350, H360, H370 a H372	
Dezinfekční přípravky na velké plochy a povrchy musí být deklarovány jako biocidy nebo zdravotnické prostředky třídy IIa.	
Mikrobiologická účinnost dezinfekčních přípravků na velké plochy a povrchy musí být testována dle platných norem nebo relevantních testů DVV/RKI, DGHM, VAH. Uchazeč nabídne koncentrace dezinfekčních přípravků s požadovanými účinnostmi, prokázanými testováním za podmínek vyššího znečištění, s výjimkou sporicidní účinnosti dle normy ČSN EN 13704.	
Uchazeč v nabídce nabídne manuální dávkovací pumpy pro manuální dávkování kompatibilní s oběma nabízenými velikostmi zboží, popř. uchazeč nabídne alternativní řešení manuálního dávkování (např. dávkovací láhve)	
Přípravek A (podle Přílohy č. 2 ZP Druh a předpokládaný počet)	
Kapalný dezinfekční přípravek s hlavní účinnou látkou AMIN, nebo KAS, s čistící složkou a s vysokou materiálovou kompatibilitou.	

<ul style="list-style-type: none"> ➤ Minimální požadované spektrum mikrobiologické účinnosti dezinfekčního přípravku v podmínkách vyššího znečištění: A (B) (V) + účinnost na malé neobalené viry: rotaviry při expozici max. do 60 minut včetně. 	
<ul style="list-style-type: none"> ➤ Zadavatel požaduje předložení nabídky odpovídající koncentrace dezinfekčního přípravku A pro tuto účinnost. 	
Přípravek B (podle přílohy č. 2 ZP Druh a předpokládaný počet)	
Kapalný dezinfekční přípravek s rozdílnou hlavní účinnou látkou než dezinfekční přípravek A, s čistící složkou, bez obsahu formaldehydu a chloru, s vysokou materiálovou kompatibilitou.	
<ul style="list-style-type: none"> ➤ Minimální požadované spektrum mikrobiologické účinnosti dezinfekčního přípravku v podmínkách vyššího znečištění: A (B) (V) + účinnost na malé neobalené viry: rotaviry při expozici do max. 60 minut včetně. 	
<ul style="list-style-type: none"> ➤ Zadavatel požaduje předložení nabídky odpovídající koncentrace dezinfekčního přípravku B pro tuto účinnost. 	
Přípravek A, nebo B (podle přílohy č. 2 ZP Druh a předpokládaný počet)	
<ul style="list-style-type: none"> ➤ Zadavatel současně požaduje u jednoho z nabízených dezinfekčních přípravků A nebo B navíc tuberkulocidní účinnost, tedy účinnost A (B) T (V) + rotaviry, při expozici maximálně do 60 minut včetně a u druhého z nabízených dezinfekčních přípravků A nebo B navíc tuberkulocidní a mykobaktericidní účinnost, tedy účinnost A (B) T M (V) + rotaviry při expozici maximálně do 60 minut včetně. ➤ Zadavatel požaduje předložení nabídky odpovídajících koncentrací pro tyto účinnosti u obou z přípravků A i B. ➤ Alespoň jeden z dezinfekčních přípravků A nebo B musí být vhodný k použití v potravinářství (použití v nemocniční kuchyni a výdejnách). 	
Přípravek C (podle přílohy č. 2 ZP Druh a předpokládaný počet)	
<p>Zadavatel požaduje pro mimořádné použití 1 dezinfekční přípravek:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ ve formě kapaliny nebo prášku, s čistící složkou, bez obsahu formaldehydu s vysokou materiálovou kompatibilitou. ➤ Požadované spektrum mikrobiologické účinnosti dezinfekčního přípravku v podmínkách vyššího znečištění, s výjimkou testování dle normy ČSN EN 13704: A B C V s expozicí maximálně do 60 minut včetně. ➤ Zadavatel požaduje předložení nabídky odpovídající koncentrace dezinfekčního přípravku C pro tuto účinnost. <p>Pozn.: Přípravkem C může být i přípravek A, nebo B za předpokladu splnění požadované mikrobiologické účinnosti.</p>	
Účastník předloží k nabídce tyto dokumenty:	
Bezpečnostní list podle nařízení (ES) č. 1272/2008 v elektronické podobě, popř. čestné prohlášení, že se na nabízené zboží povinnost nevztahuje	
Prohlášení o shodě u každého nabízeného zdravotnického prostředku. Je-li doklad vystaven v jiném, než českém jazyce bude součástí nabídky i překlad do českého jazyka (nevztahuje se na doklady ve slovenském jazyce).	
Doklad o oznámení biocidního přípravku na MZ ČR.	
Aktuální produktový/ informační list ke každému nabízenému dezinfekčnímu přípravku v českém jazyce se všemi informacemi pro bezpečné používání.	
Aktuální etiketu ke každému nabízenému přípravku v českém jazyce splňující požadavky platné legislativy.	
Ke každému nabízenému dezinfekčnímu přípravku uvede uchazeč shrnutí testů účinnosti podle platných norem ve formátu: Účinnost Norma Zátěž Koncentrace Expozice	
Na vyžádání doloží uchazeč účinnost a podmínky testování protokolem o zkoušce.	
Doložené materiály o každém nabízeném dezinfekčním přípravku musí být v souladu s návodem výrobce.	