**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**

**Αντιμικροβιακή Διαχωριστική Κουρτίνα Ασθενών**

1. Να είναι κατασκευασμένη από πολυπροπυλένιο και να διατίθεται με πιέτες.
2. Να πληροί το πρότυπο βραδυκαυστότητας βάση της οδηγίας BS 5867 Part 2 Type C.
3. Να διαθέτει ενσωματωμένο σύστημα συγκράτησης της κουρτίνας όταν δεν είναι σε πλήρη έκταση. Το σύστημα να είναι συγκολλημένο επί της κουρτίνας για μεγαλύτερη αντοχή.
4. Να διατίθεται σε μέγεθος περίπου 3,6 x 2 μέτρα.
5. Να διαθέτει δραστικό αντιμικροβιακό παράγοντα ενώσεις τεταρτοταγούς αμμωνίου (QUATs). Να κατατεθεί βεβαίωση του κατασκευαστικού οίκου.
6. Ο αντιμικροβιακός παράγοντας να είναι εμποτισμένος και όχι επικάλυψη.
7. Να διαθέτει ενεργή αντιμικροβιακή δράση για έως και 12 μήνες.
8. Να διαθέτει 99% κατά log 3+ αντιμικροβιακή δράση έναντι των παθογόνων μικροοργανισμών.
9. Να πληροί τα διεθνή πρότυπα έναντι των παθογόνων μικροοργανισμών: BS EN1276, BS EN 1650, BS EN 14476, ISO 20645, ISO 20743.
10. Να διαθέτει ταχεία δράση έως ένα (1) λεπτό κατά log 3+ έναντι των παθογόνων μικροοργανισμών. Να αναφερθούν οι μικροοργανισμοί προς αξιολόγηση.
11. Να είναι συμβατή με όλους τους κρίκους ανάρτησης. Για τον λόγο αυτό η υποδοχή του κρίκου να είναι εκτός της κουρτίνας και όχι εντός του κυρίου σώματος.
12. Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος κατά ISO 9001 και ISO 14001 . Να διατίθεται από αντιπρόσωπο που διαθέτει πιστοποίηση ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001 καθώς και βεβαίωση αρμόδιας Αρχής ή Κοινοποιημένου Οργανισμού από την οποία να προκύπτει ότι συμμορφώνεται προς τις απαιτήσεις της υπουργικής απόφασης ΔΥ8δ/Γ.Π. οικ./1348/07.01.2004 ("Αρχές & κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων" - ΦΕΚ Β' 32/16.01.2004).