

Specificații tehnice (F4.1)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8]

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1606145747880

IMSP Institutul de cardiologie

Dezinfectant și Dispozitiv - nebulizator destinat bio dezinfecției profesionale

Data: 28 11 20

Lot: _____

Pagina:

___ din ___

Denumirea licitației:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7	8		
3360000-6	1	Dispozitiv - nebulizator destinat bio dezinfecției profesionale.	Dispozitiv - nebulizator destinat bio dezinfecției profesionale.	AEROSEPT COMPACT	Franta	Laboratoires Anios	<ul style="list-style-type: none"> - Dispozitiv care asigură dezinfecția aerului și suprafețelor pe cale aeriană prin efectul nebulizării. - Să asigure dezinfecția la un volum de minim 10m³ – 1000m³. - Să fie dotat cu programator digital, care să permită pornire și oprire automată, iar operatorului să dea posibilitatea să părăsească sala înainte de difuzarea aerosolilor. - Să producă aerosoli nu mai mari de 0,5 microni. - Tensiune alimentară – 230 V/50HZ. - Protecție electrică, clasa I. - Ușor și comod în exploatare fiind dotat cu taimer și mâner comod. - Consum de substanță 1ml la 1m³. - Greutatea aparatului să fie nu mai mare de 10kg. - Garanția – de minim 24 luni. - Să fie compatibil cu substanțe de dezinfecție pe bază de piroxizi recomandate de producator. - Să fie livrat împreună cu certificatul de garanție și conformitate. - Să aibă certificat CE și ISSO. - Să fie înregistrat în Moldova 	<ul style="list-style-type: none"> - Dispozitiv care asigură dezinfecția aerului și suprafețelor pe cale aeriană prin efectul nebulizării. - Să asigure dezinfecția la un volum de minim 10m³ – 1000m³. - Să fie dotat cu programator digital, care să permită pornire și oprire automată, iar operatorului să dea posibilitatea să părăsească sala înainte de difuzarea aerosolilor. - Să producă aerosoli nu mai mari de 0,5 microni. - Tensiune alimentară – 230 V/50HZ. - Protecție electrică, clasa I. - Ușor și comod în exploatare fiind dotat cu taimer și mâner comod. - Consum de substanță 1ml la 1m³. - Greutatea aparatului să fie nu mai mare de 10kg. - Garanția – de minim 24 luni. - Să fie compatibil cu substanțe de dezinfecție pe bază de piroxizi recomandate de producator. - Să fie livrat împreună cu certificatul de garanție și conformitate. - Să aibă certificat CE și ISSO. - Să fie înregistrat în Moldova 	CE, ISO
3360000-6	2	2.1 Dezinfectant pe bază de peroxid de hidrogen	2.1 Dezinfectant pe bază de peroxid de hidrogen	Aseptanios AD	Franta	Laboratoires Anios	<ul style="list-style-type: none"> - Să fie soluție gata pregătită pentru utilizare, biodegradabilă, compatibilă cu dispozitivul pentru nebulizare recomandat de producator. - Recipient de 1 litru, de 5litri. - Substanța să fie valabilă din momentul producerii – 2 ani, iar din momentul deschiderii recipientului - 2luni. - Compozența: Piroxid de Hidrogen și Ag coloidal. - Să nu conțină acizi. - Substanțele să fie de mai multe feluri și concentrație. - Să aibă eficacitate de virucid, fungicid, bactericid și sporicid. - Să fie ecologic, să nu fie cu miros, să nu fie alergic, să nu fie toxic, să nu corodeze, să nu producă rezistență microbilor, să nu păteze, să nu fie nevoie de aerisire sau prelucrare suplimentară, să fie econom. - Să fie compatibilă cu diferite materiale: lemn, fier, plastic, parchet, tapetărie și altele. - Să nu înalbească, să nu decoloreze. - Să fie efectiv pentru infecții severe ca: tuberculoza, HIV, Ebola, H1N1, COVID-19 și alte infecții. - Să fie însoțit de certificate de conformitate și teste de laborator. - Să fie înregistrate la Agenția Națională pentru Sănătate Publică. - butelii (5 litri) 	<ul style="list-style-type: none"> - Să fie soluție gata pregătită pentru utilizare, biodegradabilă, compatibilă cu dispozitivul pentru nebulizare recomandat de producator. - Recipient de 1 litru, de 5litri. - Substanța să fie valabilă din momentul producerii – 2 ani, iar din momentul deschiderii recipientului - 2luni. - Compozența: Piroxid de Hidrogen și Ag coloidal. - Să nu conțină acizi. - Substanțele să fie de mai multe feluri și concentrație. - Să aibă eficacitate de virucid, fungicid, bactericid și sporicid. - Să fie ecologic, să nu fie cu miros, să nu fie alergic, să nu fie toxic, să nu corodeze, să nu producă rezistență microbilor, să nu păteze, să nu fie nevoie de aerisire sau prelucrare suplimentară, să fie econom. - Să fie compatibilă cu diferite materiale: lemn, fier, plastic, parchet, tapetărie și altele. - Să nu înalbească, să nu decoloreze. - Să fie efectiv pentru infecții severe ca: tuberculoza, HIV, Ebola, H1N1, COVID-19 și alte infecții. - Să fie însoțit de certificate de conformitate și teste de laborator. - Să fie înregistrate la Agenția Națională pentru Sănătate Publică. - butelii (5 litri) 	CE, ISO
3360000-6	2	2.2 Dezinfectant- bioinsecticid	2.2 Dezinfectant- bioinsecticid	Aseptanios Extradil 66+	Franta	G&M	Dezinfectant- bioinsecticid pentru uz interior eficient împotriva insectelor zburătoare și tirătoare.	Dezinfectant- bioinsecticid pentru uz interior eficient împotriva insectelor zburătoare și tirătoare.	CE, ISO

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Gheorghe Bunic În calitate de: director

Ofertantul: ERICON SRL Adresa: str. Vasile Lupu 6, Durlăști mun. Chisinau

Specificații tehnice (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9]

Numărul licitației: ocds-b3wdp1-MD-1606145747880

IMSP Institutul de cardiologie

Dezinfectant și Dispozitiv - nebulizator destinat bio dezinfecției profesionale

Data: 28 11 20

Alternativa nr.: _____

Lot: _____

Pagina: __ din __

Denumirea licitației:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Termenul de livrare/prestare
1	2		3	4	5	6	7	8	9	
33600000-6	1	Dispozitiv - nebulizator destinat bio dezinfecției profesionale.	Dispozitiv - nebulizator destinat bio dezinfecției profesionale.	buc	1	71 500,00	85 800,00	71 500,00	85 800,00	10 zile
33600000-6	2.1	2.1 Dezinfectant pe bază de peroxid de hidrogen	2.1 Dezinfectant pe bază de peroxid de hidrogen	buc	180	380,00	456,00	68 400,00	82 080,00	10 zile
33600000-6	2.2	2.2 Dezinfectant- bioinsecticid	2.2 Dezinfectant- bioinsecticid	litru	10	380,00	456,00	3 800,00	4 560,00	10 zile
	2			Suma totala Lot 2				72 200,00	86 640,00	

Suma totala oferta

143 700,00

172 440,00

Semnat: _____ Numele, Prenumele: Gheorghe Bunic În calitate de: director

Ofertantul: ERICON SRL Adresa: str. Vasile Lupu 6, Durlești mun. Chisinau

Formular informativ despre ofertant (F3.3)

Pagina _____ din _____

A. Ofertanți individuali

1.	Informații generale	
1.1.	Numele juridic al ofertantului	ERICON S.R.L
1.2.	Adresa juridică a ofertantului în țara înregistrării	mun.Chișinău, Durlesti V. Lupu 6
1.3.	Statutul juridic al ofertantului	Societate Comerciala
	• <i>Proprietate</i>	Privata
	• <i>Formă de organizare juridică</i>	Societate cu Raspundere Limitata
	• <i>Altele</i>	
1.4.	Anul înregistrării ofertantului	1992
1.5.	Statutul de afaceri al ofertantului	Comert
	• <i>Agent local/Distribuitor al producătorului străin</i>	Da
	• <i>Intermediar</i>	
	• <i>Companie de antrepozit</i>	
	• <i>Altele</i>	
1.6.	Informația despre reprezentantul autorizat al ofertantului	
	• <i>Numele</i>	Gheorghe Bunic
	• <i>Locul de muncă și funcția</i>	ERICON SRL-Director
	• <i>Adresa</i>	mun.Chișinău, Durlesti V. Lupu 6
	• <i>Telefon / Fax</i>	+373 79410042
	• <i>E-mail</i>	ericonsrl@gmail.com
1.7.	Numărul de înregistrare pentru TVA	0302060
1.8.	Numărul de identitate al ofertantului pentru impozitul pe venit (pentru ofertanții străini)	
1.9.	Ofertantul va anexa copiile următoarelor documente:	<i>În conformitate cu FDA3.</i>
2.	Informații de calificare	
2.1.	Numărul de ani de experiență generală a ofertantului în livrări de bunuri și servicii	13
2.2.	Numărul de ani de experiență specifică a ofertantului în livrarea/prestarea bunurilor și/sau serviciilor similare	4
2.3.	Valoarea monetară a livrărilor de bunuri/prestarea serviciilor similare	<i>[indicați valoarea sau "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]</i>
2.4.	Disponibilitate de resurse financiare (bani lichizi sau capital circulant, sau de resurse creditare, extras din cont bancar etc.). Enumerați și anexați copiile documentelor justificative	<i>[indicați "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]</i>

2.5.	Detalii privind capacitatea de producere / echipamente disponibile	[indicați "Nu se aplică", dacă această informație nu se cere]
3.	Informații financiare	
3.1.	Rapoarte financiare sau extrase din bilanțul financiar, sau declarații de profit / pierderi, sau rapoartele auditorilor pentru ultimul an de activitate. Enumerați mai jos și anexați copii: _____ _____ _____	
3.2.	Denumirea, adresa, numerele de telefon, telex și fax ale băncilor care pot oferi caracteristici despre ofertant în cazul contactării de către autoritatea contractantă: Denumirea: <i>Victoriabank Fil 8</i> Adresa: <i>Decebal 99, Chisinau</i> Telefon: _____ Fax: _____	
3.3.	Informație privind litigiile în care ofertantul este sau a fost implicat:	
	a) Orice proces pe parcursul ultimilor 3 ani:	
	Cauza litigiului	Rezultatul sau sentința și suma implicată
	b) Procese curente, pe parcursul anului fiscal curent:	
	Cauza litigiului	Situația curentă a procesului
<i>Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz</i>		

B. Partenerii individuali ai Asociației

4.1.	Fiecare partener al Asociației va depune toată informația solicitată în formularul de mai sus, în compartimentele 1-3.	
4.1.	Anexați procura/împuternicirea pentru fiecare semnatar autorizat al ofertei în numele Asociației.	
4.1.	Anexați acordul semnat între toți partenerii ai Asociației (care va purta caracter obligatoriu în mod juridic pentru toți partenerii).	
<i>Notă: Alte cerințe și detalii pot fi adăugate de către autoritatea contractantă, după caz</i>		

GMED certifie que le système de management de la qualité développé par
GMED certifies that the quality management system developed by
GMED certifica que el sistema de gestión de la calidad adoptado por

LABORATOIRES ANIOS
Pavé du moulin
59260 LILLE-HELLEMMES FRANCE

pour les activités / for the activities / para las actividades

Conception, développement, fabrication, prestations associées et vente de produits antimicrobiens, détergents et matériels pour procédés de désinfection de dispositifs médicaux dédiés aux hôpitaux et cliniques.

Design, development, manufacturing, servicing and sales of antimicrobial products, detergents and materials for disinfecting processes of medical devices dedicated to hospitals and clinical sectors.

Diseño, desarrollo, fabricación, servicios y venta de productos antimicrobianos, detergentes y materiales para los procesos de desinfección de dispositivos médicos dedicados a hospitales y clínicas.

réalisées sur le(s) site(s) de / performed on the location(s) / que se realizan en

LABORATOIRES ANIOS
Pavé du Moulin 59260 LILLE-HELLEMMES FRA
LABORATOIRES ANIOS
3330 rue de Lille 59262 SAINGHIN-EN-MELANTOIS FRA

est conforme aux exigences des normes internationales
complies with the requirements of the international standards
es conforme a las exigencias de las normas internacionales

ISO 13485 : 2016 - NF EN ISO 13485 : 2016

Début de validité / Effective / Fecha efectiva August 3rd, 2018 (included)

Valable jusqu'au / Expiry date / Fecha de expiración June 10th, 2021 (included)

Etabli le / Issued on / Fecha de preparación August 3rd, 2018



On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director

ATTESTATION CE / EC CERTIFICATE / CERTIFICADO CE

Approbation du Système Complet d'assurance Qualité / Approval of full Quality Assurance System

Aprobación del sistema completo de Seguro de la calidad

ANNEXE II excluant le point 4 Directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux

ANNEX II excluding section 4 Directive 93/42/EEC concerning medical devices

ANEXO II excluyendo el punto 4 Directiva 93/42/CEE relativa a los productos sanitarios

Pour les dispositifs de classe III, un certificat CE de conception est requis

For class III devices, a EC design certificate is required

Fabricant / Manufacturer / Fabricante

LABORATOIRES ANIOS

1 rue de l'Espoir

59260 LEZENNES FRANCE

Catégorie du(des) dispositif(s) / Device(s) category / Categoría del producto

Détergents désinfectants ou désinfectants pour DM invasifs et/ou non invasifs

Detergent disinfectant or disinfectant for invasive and/or non invasive devices

Detergentes desinfectantes o desinfectantes para DM invasivos y/o no invasivos

Voir détails sur addendum / See attachment for additional information

GMED atteste qu'à l'examen des résultats figurant dans le rapport référencé P177315, le système d'assurance qualité - pour la conception, la production et le contrôle final - des dispositifs médicaux énumérés ci-dessus est conforme aux exigences de l'annexe II excluant le point 4 de la Directive 93/42/CEE.

GMED certifies that, on the basis of the results contained in the file referenced P177315, the quality system - for design, manufacturing, and final inspection - of medical devices listed here above complies with the requirements of the Directive 93/42/EEC, annex II excluding section 4.

GMED certifica que después del examen de los resultados indicados en el expediente P177315, el sistema de calidad para el diseño, la fabricación y el control final - de los productos sanitarios enunciados anteriormente - cumple con los requisitos del anexo II excluyendo el punto 4 de la Directiva 93/42/CEE.

La validité du présent certificat est soumise à une vérification périodique ou imprévue

The validity of the certificate is subject to periodic or unexpected verification

Début de validité / Effective date / Fecha efectiva : February 3rd, 2020 (included)

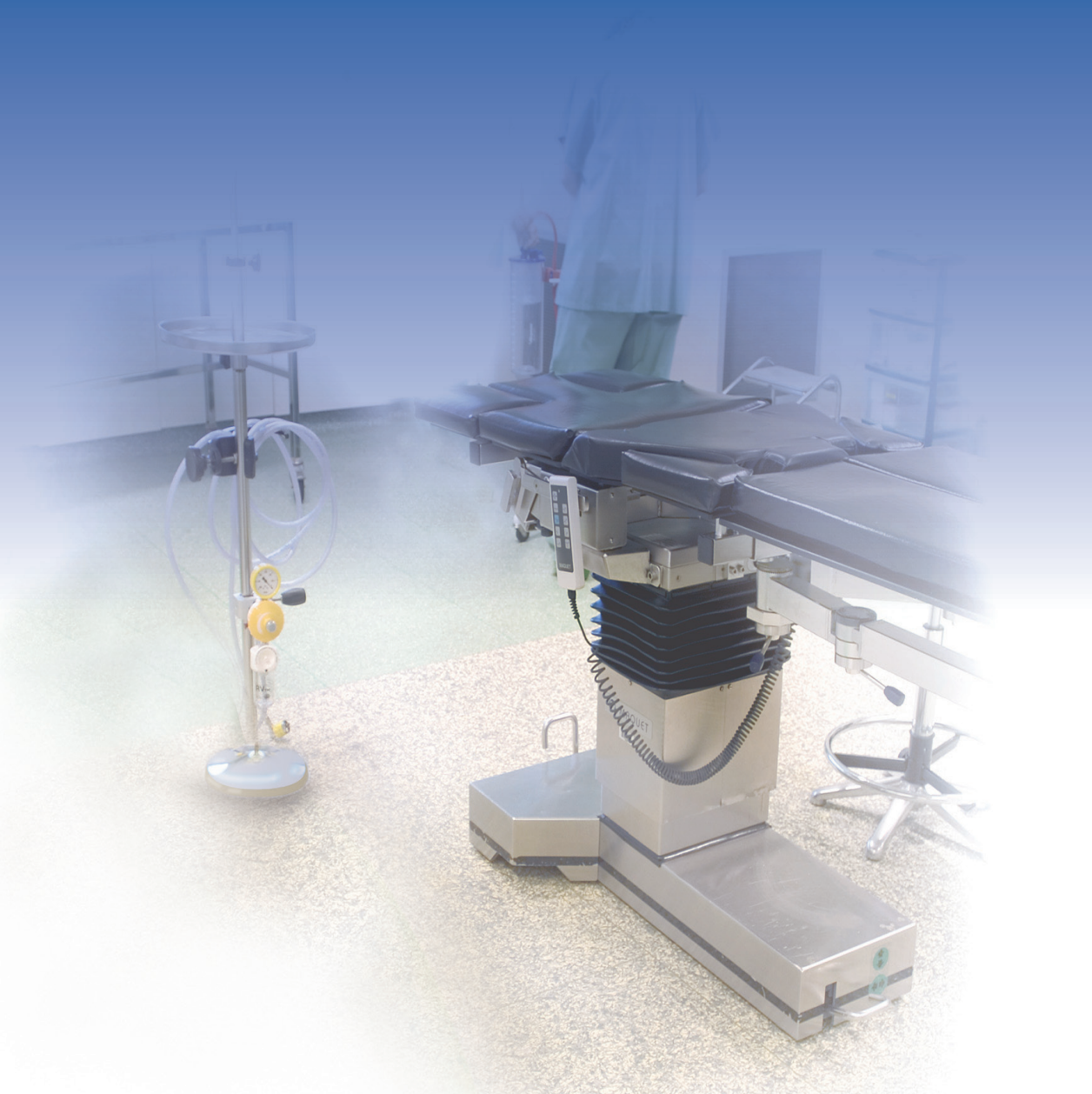
Valable jusqu'au / Expiry date / Fecha de expiración : June 10th, 2021 (included)


On behalf of the President
Béatrice LYS
Technical Director



ASEPTANIOS AD

ASEPTANIOS AD



Sommaire

Fiche d'Informations Générales et Réglementaires	Page	7
Composition	Page	9
Stabilité et conditions de conservation	Page	11
Etudes et expertises		
- Microbiologie	Page	13
- Compatibilités	Page	19
Réglementaire	Page	21

ASEPTANIOS AD

Informations réglementaires et générales

Regulation and general information

ASEPTANIOS AD est conçu, produit et contrôlé par les Laboratoires ANIOS, certifiés par l'AFAQ sous le numéro 1995/3723, selon le référentiel d'Assurance Qualité ISO 9001.

ASEPTANIOS AD is designed, produced and controlled by the Laboratoires ANIOS, certified by the AFAQ Organism under the number 1995/3723 in accordance with the ISO 9001 Quality System

ASEPTANIOS AD respecte les exigences de la réglementation européenne relative aux produits biocides destinés à la désinfection des surfaces (Groupe 1-TP 2).

ASEPTANIOS AD is in compliance with the requirements of the European regulation related to biocides for disinfection of surfaces (Group 1 - PT 2)

ASEPTANIOS AD est étiqueté conformément à la réglementation Européenne relative à la classification et l'étiquetage des produits chimiques.

ASEPTANIOS AD is labelled in accordance with the European regulation related to the classification and labelling of chemical products

ASEPTANIOS AD répond à notre engagement volontaire d'Eco-conception repris dans notre charte ANIOSAFE.

ASEPTANIOS AD meets our voluntary eco-design commitment included in our ANIOSAFE charter

2122_FIRG_FR-EN_10-10-2014 v2

ASEPTANIOS AD

Composition

Principe actif antimicrobien (quantité indicative)

Antimicrobial active ingredient (indicative quantity)

Acide peracétique

Peracetic acid

+/- 1200 ppm

Autres ingrédients

Other ingredients

Peroxyde d'hydrogène

Hydrogene peroxide

Acide acétique

Acetic acid

2122_Composition desinf_FR-EN_22-01-2013

ASEPTANIOS AD

Stabilité et conditions de conservation

Stability and storage conditions

Produit pur prêt à l'emploi :

- Conservation entre +5°C et +25°C
- Stabilité :
 - Flacon non ouvert : 36 mois à partir de la date de fabrication indiquée sur l'étiquette.
 - Flacon ouvert : maintien de la durée de conservation de 36 mois à condition de refermer le flacon après utilisation.

Pure product ready to use :

- *Storage between +5°C and +25°C*
- *Stability :*
 - *Not opened bottle : 36 months from the manufacturing date indicated on the label.*
 - *Opened bottle : maintenance of the 36 months in condition if closing the bottle after use.*

Revisé le 11/08/2015
Revised on 11/08/2015

ASEPTANIOS AD

Efficacité antimicrobienne (1)

Antimicrobial efficacy (1)

Etudes sur le procédé <i>Studies for the process</i>	Résultats <i>Results</i>		
	ASEPTANIOS AD est prêt à l'emploi (100%) <i>ASEPTANIOS AD is ready to use (100%)</i>		
	Concentration active <i>Active concentration</i>	Temps de contact <i>Contact time</i>	Conditions spécifiques <i>Specific conditions</i>
NORME D'APPLICATION <i>Application standard</i>			
Procédé / <i>Process</i> Aerosept 500 / ASEPTANIOS AD NF T 72-281 (Novembre / <i>November</i> 2014)	7 ml / m ³		
Bactéricide / <i>Bactericide</i> - Enterococcus hirae - Escherichia coli - Pseudomonas aeruginosa - Staphylococcus aureus	6,80 log 5,30 log 6,20 log 6,80 log	30 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Mycobactéricide / <i>Mycobactericide</i> - Mycobacterium terrae - Mycobacterium avium	6,30 log 6,20 log	60 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Levuricide / <i>Yeasticide</i> - Candida albicans	5,80 log	15 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Fongicide / <i>Fungicide</i> - Aspergillus brasiliensis	6,00 log	120 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Virucide / <i>Virucide</i> - Polio virus - Adenovirus - Norovirus Murin	4,58 log 4,16 log 5,50 log	60 min.	Conditions de propreté SAB 0,3g/L <i>Clean conditions BSA 0.3g/L</i>
Sporicide / <i>Sporicide</i> - Bacillus subtilis	3,20 log	120 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>

Efficacité antimicrobienne – ASEPTANIOS AD- Page 1/5 - le 28/11/2019
 Antimicrobial efficacy – ASEPTANIOS AD - Page 1/5 – on 11/28/2019

ASEPTANIOS AD

Efficacité antimicrobienne (3)

Antimicrobial efficacy (3)

Etudes sur le procédé <i>Studies for the process</i>	Résultats <i>Results</i>		
	ASEPTANIOS AD est prêt à l'emploi (100%) <i>ASEPTANIOS AD is ready to use (100%)</i>		
	Concentration active <i>Active concentration</i>	Temps de contact <i>Contact time</i>	Conditions spécifiques <i>Specific conditions</i>
NORME D'APPLICATION <i>Application standard</i>			
Procédé / <i>Process</i> Aerosept E50 / ASEPTANIOS AD NF T 72-281 (Novembre / <i>November</i> 2014)	7 ml / m ³		
Bactéricide / <i>Bactericide</i> - Enterococcus hirae - Escherichia coli - Pseudomonas aeruginosa - Staphylococcus aureus	6,40 log 6,20 log 6,20 log 6,40 log	240 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Mycobactéricide / <i>Mycobactericide</i> - Mycobacterium terrae - Mycobacterium avium	6,10 log 5,40 log	240 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Levuricide / <i>Yeasticide</i> - Candida albicans	5,30 log	240 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Fongicide / <i>Fungicide</i> - Aspergillus brasiliensis	4,20 log	240 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>
Virucide / <i>Virucide</i> - Adenovirus - Norovirus Murin	4,41 log 4,16 log	240 min.	Conditions de propreté SAB 0,3g/L <i>Clean conditions BSA 0.3g/L</i>
Sporicide / <i>Sporicide</i> - Bacillus subtilis	4,20 log	240 min.	Conditions de propreté lait 1/20ème <i>Clean conditions milk 1/20th</i>

ASEPTANIOS AD

Efficacité antimicrobienne (4)

Antimicrobial efficacy (4)

Etudes sur le produit <i>Studies for the product</i>	Résultats <i>Results</i> ASEPTANIOS AD est prêt à l'emploi (100%) <i>ASEPTANIOS AD is ready to use (100%)</i>		
	Concentration active <i>Active concentration</i>	Temps de contact <i>Contact time</i>	Conditions spécifiques <i>Specific conditions</i>
BACTERICIDIE <i>Bactericidal activity</i>			
EN 13727+A2 (Décembre / <i>December</i> 2015) - Enterococcus hirae - Pseudomonas aeruginosa - Staphylococcus aureus	50 % 50 % 50 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
EN 1276 (Mars / <i>March</i> 2010) - Enterococcus hirae - Escherichia coli - Pseudomonas aeruginosa - Staphylococcus aureus	5 % 5 % 5 % 5 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
EN 13697 (Juin / <i>June</i> 2015) - Enterococcus hirae - Escherichia coli - Pseudomonas aeruginosa - Staphylococcus aureus	5 % 5 % 20 % 5 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
MYCOBACTERICIDIE <i>Mycobactericidal activity</i>			
EN 14348 (Juin / <i>June</i> 2005) - Mycobacterium terrae - Mycobacterium avium	50 % 50 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
EN 13697 (Novembre / <i>November</i> 2001) - Mycobacterium terrae - Mycobacterium avium	50 % 50 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>

EN 13727, EN 1276, EN 13697, EN 14348
Conditions de propreté : albumine bovine 0,3g/L

ASEPTANIOS AD

Efficacité antimicrobienne (5)

Antimicrobial efficacy (5)

Etudes sur le produit <i>Studies for the product</i>	Résultats <i>Results</i>		
	ASEPTANIOS AD est prêt à l'emploi (100%) <i>ASEPTANIOS AD is ready to use (100%)</i>		
	Concentration active <i>Active concentration</i>	Temps de contact <i>Contact time</i>	Conditions spécifiques <i>Specific conditions</i>
LEVURICIDIE et/ ou FONGICIDIE <i>Yeasticidal and/or Fungicidal activity</i>			
EN 13624 (Novembre / <i>November</i> 2013) - <i>Candida albicans</i> - <i>Aspergillus brasiliensis</i>	0,5 % 50 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
EN 1650+A1 (Juillet / <i>July</i> 2013) - <i>Candida albicans</i> - <i>Aspergillus brasiliensis</i>	10 % 50 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
EN 13697 (Juin / <i>June</i> 2015) - <i>Candida albicans</i> - <i>Aspergillus brasiliensis</i>	5 % 50 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
VIRUCIDIE <i>Virucidal activity</i>			
EN 14476+A1 (Octobre / <i>October</i> 2015) - <i>Poliovirus</i> - <i>Adenovirus</i> - <i>Norovirus MNV</i>	80 % 40 % 80 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
SPORICIDIE <i>Sporicidal activity</i>			
EN 14347 (Mars / <i>March</i> 2005) - <i>Bacillus cereus</i> - <i>Bacillus subtilis</i>	50 % 50 %	5 min.	
EN 17126 (Décembre / <i>December</i> 2018) - <i>Bacillus cereus</i> - <i>Bacillus subtilis</i> - <i>Clostridium difficile</i> RO27	50 % 50 % 20 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>
EN 13704 (Avril / <i>April</i> 2002) - <i>Bacillus subtilis</i>	25 %	5 min.	Conditions de propreté <i>Clean conditions</i>

EN 13624, EN 1650, EN 13697, EN 14476, EN 17126, EN 13704
Conditions de propreté : albumine bovine 0,3g/L

ASEPTANIOS AD

Compatibilité vis-à-vis des matériaux (1)

Compatibility with materials (1)

Compatibilités

Compatibility

- ◆ Acier inoxydable 304
Shiny stainless 304
- ◆ Revêtement de sols enPVC
Floor covering in PVC
- ◆ Copolymère Acrylonitrilebutadiène Styène (ABS) / Polyméthacrylate de méthyle (PMMA)
Copolymer Acrylonitrilebutadiene Styrene (ABS) / Poly(methyl methacrylate) (PMMA)
- ◆ Acrylonitrilebutadiène Styène (ABS)
Acrylonitrilebutadiene Styrene (ABS)
- ◆ Polyéthylène Haute Densité (PEHD)
High Density Polyethylene (HDPE)
- ◆ Polycarbonate
 - Lexan®
 - Margard®
- ◆ Ordinateurs portables et fixes
Laptops and stationary computers
- ◆ Plexiglas®
Plexiglas®
- ◆ Tôle plastifiée
Metal sheet plasticized
- ◆ Tôle laquée
Metal sheet painted

2122_Compatibilité *Compatibility*_FR EN_2122/FR/EN/16A_27-10-2016

ASEPTANIOS AD

Compatibilité vis-à-vis des matériaux (2)

Compatibility with materials (2)

Compatibilités

Compatibility

- ◆ Tôle galvanisée peinture époxy
Metal sheet galvanized epoxy painted
- ◆ Housse de matelas
Mattress cover
 - NIMBUS – Dartex®
 - TEMPUR – Polyurethane stretch
- ◆ Housse de transport sanitaire UTILIS (Polyuréthane, Caoutchouc, Polypropylène)
Cover of medical transport UTILIS (Polyurethane, Rubber, Polypropylene)

Incompatibilités

Incompatibility

- ◆ Cuivre
Copper
- ◆ Laiton
Brass

ASEPTANIOS AD

Données de biodégradabilité

Biodegradability data

Matière inorganique 94,9 %¹
Inorganic material

Non concerné par la notion de biodégradabilité
Not concerned by biodegradability notion

Matière organique facilement biodégradable² 5,1 %¹
*Readily biodegradable organic material*²

Biodégradabilité en 28 jours ou moins :

- ≥ 60 % selon les méthodes respirométriques³ (suivi de la production de CO₂ ou de la consommation en oxygène)
- ≥ 70 % selon les méthodes au carbone organique dissous³ (COD) (suivi de la disparition du COD)

Biodegradability within 28 days or less:

- ≥ 60 % according to respirometric methods³ (assessment of CO₂ production or oxygen consumption)
- ≥ 70 % according to methods measuring dissolved organic carbon³ (DOC) (assessment of DOC die away)

**Matière organique non facilement biodégradable
ou sans données de biodégradabilité**² 0,0 %¹
*Non readily biodegradable organic material or material without any biodegradability data*²

Substances ne remplissant pas les critères de biodégradabilité facile (mais toutefois pouvant présenter des critères de biodégradabilité intrinsèque⁴), ou substances pour lesquelles aucune donnée de biodégradabilité n'est disponible.

Substances which not fulfil the readily biodegradability criteria (but possibly displaying inherent biodegradability criteria⁴), or substances without any biodegradability data.

Conclusion *Conclusion*

ASEPTANIOS AD contient 100,0 % de matières inorganiques et de matières organiques facilement biodégradables.

ASEPTANIOS AD contains 100.0 % of inorganic material and of readily biodegradable organic material.

¹ % p/p indicatif / indicative w/w %

² Données de biodégradabilité communiquées par les fournisseurs des matières premières utilisées pour la formulation du produit et disponibles à la date du présent document / *Biodegradability data on raw material used for product formulation, provided by our suppliers and available at the date of this document*

³ Selon les lignes directrices OCDE 301 / *According to 301 OECD guidelines*

⁴ Selon les lignes directrices OCDE 302 / *According to 302 OECD guidelines*

ASEPTANIOS AD

INFORMATIONS TOXICOLOGIQUE ET ECOTOXICOLOGIQUE DU PRODUIT PRET A L'EMPLOI TOXICOLOGICAL AND ECOTOXICOLOGICAL INFORMATION OF THE READY TO USE PRODUCT

Identification des dangers et Protection individuelle *Hazards identification and Personal protection*

IDENTIFICATION DES DANGERS

Santé

Irritation cutanée, Catégorie 2 (Skin Irrit. 2, H315).*

Irritation oculaire, Catégorie 2 (Eye Irrit. 2, H319).*

Environnement

Ce mélange ne présente pas de danger pour l'environnement. Aucune atteinte à l'environnement n'est connue ou prévisible dans les conditions normales d'utilisation.*

* Classification établie selon les règles européennes en vigueur en matière de classification et d'étiquetage des produits.

PROTECTION INDIVIDUELLE DANS LES CONDITIONS D'UTILISATION PREVUE

Se reporte exclusivement à ce produit. En cas de manipulation concomitante et/ou exposition simultanée à d'autres agents chimiques, ceux-ci doivent impérativement être pris en compte pour le choix des équipements de protection individuelle.

Protection respiratoire

Pour la récupération après temps de contact, et en cas d'intervention pendant l'aérosolisation ou durant le temps de contact, porter un appareil respiratoire approprié.

Utiliser les filtres de type B1P1 ou B2P2.

Après le temps de contact et avant ouverture du local, renouveler l'air.

9 renouvellements d'air.

Protection des mains

Des gants en butyle ou en nitrile sont conseillés.

Les gants doivent être remplacés immédiatement si des signes de dégradation apparaissent.

Protection des yeux et du visage

Eviter le contact avec les yeux.

Avant toute manipulation, il est nécessaire de porter des lunettes à protection latérale conformes à la norme NF EN166.

Le port de lunettes correctrices ne constitue pas une protection.

Point d'eau à proximité.

HAZARDS IDENTIFICATION

Health

*Skin irritation, Category 2 (Skin Irrit. 2, H315).**

*Eye irritation, Category 2 (Eye Irrit. 2, H319).**

Environment

*This mixture does not present an environmental hazard. No known or foreseeable environmental damage under standard conditions of use.**

** Classification drawn up in accordance with European regulation related to the classification and labelling of chemical products.*

PERSONAL PROTECTION UNDER THE CONDITIONS OF THE INTENDED USE

Refers exclusively to this product. If the product is handled and/or exposed simultaneously with other chemical agents, these must be taken into consideration when choosing personal safety equipment.

Respiratory protection

For recovery after contact time, and in case of intervention during aerosolisation or during contact time, wear suitable breathing apparatus.

Use Type B1P1 or B2P2 filters.

After contact time and before opening the treated room, renew the air.

Air out 9 times

Hand protection

Butyl or nitrile gloves are recommended.

Gloves must be replaced immediately if they show signs of wear and tear.

Eye and face protection

Avoid contact with eyes.

Before handling, wear safety goggles with protective sides accordance with standard EN166.

Prescription glasses are not considered as protection.

Water source nearby.

2122_EPI PAE_FR-EN.doc

Fiche de Données de Sécurité

Safety Data Sheet

La Fiche de Données de Sécurité (FDS) de ce produit est disponible sur notre site web www.anios.com *. En plus de la visualisation et/ou de l'impression, il vous est possible de la télécharger.

La consultation de la FDS par internet vous permet de recevoir ultérieurement par e-mail les mises-à-jour effectuées.

A défaut d'un accès internet, les FDS restent disponibles sur demande auprès de nos laboratoires (tél. : +33 3 20 67 67 67 – fax : +33 3 20 67 67 68)

* un accès est également possible par le site <http://www.quickfds.com>

The Safety Data Sheet (SDS) of this product is available on our Web site www.anios.com. In addition to visualization and/or impression, it is possible for you to download it.

The consultation of this SDS via internet enables you to receive later on by email any updated version of this document.

In the absence of an Internet access, the SDS remains available on request near our laboratories (tel.: +33 3 20 67 67 67 - fax: +33 3 20 67 67 68)

* an access is also possible at the site <http://www.quickfds.com>

ATTESTATION

Nous, soussignés Laboratoires ANIOS, attestons que la dimension des particules diffusées par l'équipement AEROSEPT est de 0,3 µm.

Lille – 15.10 2017,

Arnaud MELAY
Responsable departement materiel



Laboratoires ANIOS
S A au capital de 232 800 €
Pavé du Moulin
59260 LILLE-HELLEMMES FRANCE
Tél. 03.20.67.67.67 Fax 03.20.05.27.48
R C S LILLE B 458 501 921