



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
Ψ.Ν.Α. «ΔΡΟΜΟΚΑΪΤΕΙΟ» Ν.Π.Δ.Δ.
ΙΕΡΑ ΟΔΟΣ 343 , ΧΑΪΔΑΡΙ - Τ.Κ. 124 61
ΤΜΗΜΑ: ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ
ΓΡΑΦΕΙΟ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
ΤΗΛ. : 213 2046170 -171
FAX : 213 2046400

ΧΑΪΔΑΡΙ 20-12-2019

ΑΡΙΘ. ΠΡΩΤ.: 18681/817231

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

(Του άρθρου 118 του Ν. 4412/2016)

Το Ψ.Ν.Α. «ΔΡΟΜΟΚΑΪΤΕΙΟ» Ν.Π.Δ.Δ. έχοντας υπόψη:

1. Το Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 147/τ. Α' /8-8-2016) «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)», όπως ισχύει.
2. Το Ν. 4270/2014 (Α' 143) «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) – δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις».
3. Το Ν. 4250/2014 (Α' 74) «Διοικητικές Απλουστεύσεις - Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών Προσώπων και Υπηρεσιών του Δημοσίου Τομέα - Τροποποίηση Διατάξεων του Π.Δ. 318/1992 (Α' 161) και λοιπές ρυθμίσεις» και ειδικότερα τις διατάξεις του άρθρου 1.
4. Την παρ. Ζ του Ν. 4152/2013 (Α' 107) «Προσαρμογή της ελληνικής νομοθεσίας στην Οδηγία 2011/7 της 16.2.2011 για την καταπολέμηση των καθυστερήσεων πληρωμών στις εμπορικές συναλλαγές».
5. Το Ν. 4013/2011 (Α' 204) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων...».
6. Το Ν. 3861/2010 (Α' 112) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο "Πρόγραμμα Διαύγεια" και άλλες διατάξεις».
7. Το Ν. 3580/2007» (ΦΕΚ Α' 134 /18-6-2007) «Προμήθειες Φορέων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις».
8. Το Ν. 2859/2000 (Α' 248) «Κύρωση Κώδικα Φόρου Προστιθέμενης Αξίας».
9. Το Ν.2690/1999 (Α' 45) «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις» και ιδίως των άρθρων 7 και 13 έως 15.
10. Το Π.Δ. 80/2016 (Α' 145) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες».
11. Το Π.Δ. 28/2015 (Α' 34) «Κωδικοποίηση διατάξεων για την πρόσβαση σε δημόσια έγγραφα και στοιχεία».
12. Την απόφαση της υπ' αριθ. 2358/13-12-2018 Συνεδρίασης του Διοικητικού Συμβουλίου του Νοσοκομείου, θέμα 8ο, «Νομιμοποίηση υπογραφών για το έτος 2019».
13. Την απόφαση της υπ' αριθ. 2371/23-05-2019 Συνεδρίασης του Διοικητικού Συμβουλίου του Νοσοκομείου, θέμα 8ο, «Έγκριση πίνακα προγραμματισμού προμηθειών έτους 2019- Υποβολή πρακτικού αποτελεσμάτων διεξαγωγής ετήσιου συνοπτικού διαγωνισμού για την προμήθεια υλικών καθαριότητας».

14. Την Απόφαση Ανάληψης Πολυετούς Υποχρέωσης με αριθ. πρωτ. 18680/817230/20-12-2019 (ΑΔΑ:), ποσού 12.110,79 € συμπ/νου του αναλογούντος Φ.Π.Α.,

καλεί, όσους ενδιαφέρονται, να καταθέσουν προσφορά για την προμήθεια υγειονομικού υλικού για ένα (1) έτος, με προϋπολογισμό 12.110,79 € συμπ/νου του αναλογούντος Φ.Π.Α. και με κριτήριο ανάθεσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά βάσει της τιμής. Οι προσφορές υποβάλλονται για το σύνολο των ζητούμενων ποσοτήτων. Προσφορές που υποβάλλονται για μέρος της ποσότητας του είδους που ζητείται από την παρούσα πρόσκληση θα απορρίπτονται ως απαράδεκτες. Στο φάκελο της οικονομικής προσφοράς κάθε συμμετέχων οφείλει να καταθέσει την αντίστοιχη σελίδα καταχώρησης με την τιμή του προσφερόμενου είδους του παρατηρητηρίου τιμών της Ε.Π.Υ. (εφόσον υπάρχει) ή αλλιώς να υποβάλει υπεύθυνη δήλωση ότι δεν υπάρχει το είδος καταχωρημένο στο παρατηρητήριο τιμών έως τη συγκεκριμένη ημερομηνία της υποβολής της προσφοράς (με ποινή απόρριψης).

Παρακαλούμε, οι ενδιαφερόμενοι αφού λάβουν υπόψη την αναλυτική περιγραφή του φυσικού και οικονομικού αντικείμενου της σύμβασης καθώς και τις τεχνικές προδιαγραφές που ορίζονται στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΑ' της παρούσας πρόσκλησης, να καταθέσουν την προσφορά τους, σύμφωνα με τα παρακάτω:

- Οι προσφορές υποβάλλονται στην Ελληνική γλώσσα, μέσα σε σφραγισμένο φάκελο. Στο φάκελο κάθε προσφοράς πρέπει να αναγράφονται ευκρινώς τα εξής:
 - Η λέξη «ΠΡΟΣΦΟΡΑ».
 - Ο πλήρης τίτλος και τα στοιχεία της Αναθέτουσας Αρχής που απευθύνει τη συγκεκριμένη πρόσκληση εκδήλωσης ενδιαφέροντος.
 - Ο αριθμός πρωτοκόλλου της πρόσκλησης εκδήλωσης ενδιαφέροντος.
 - Η ημερομηνία αποσφράγισης των προσφορών.
 - Τα στοιχεία του συμμετέχοντος (τίτλος εταιρείας - ονοματεπώνυμο, διεύθυνση, τηλέφωνο, FAX, email).
- Οι προσφορές μπορεί να αποστέλλονται με οποιοδήποτε τρόπο και να παραδίδονται στο **Ψ.Ν.Α. «ΔΡΟΜΟΚΑΪΤΕΙΟ» Ν.Π.Δ.Δ., Ιερά Οδός 343, Χαϊδάρι Τ.Κ. 124 61, Τμήμα Γραμματείας - Πρωτοκόλλου έως 03-12-2019, ημέρα Παρασκευή και ώρα 10:00' π.μ.** Προσφορά που κατατίθεται μετά την ανωτέρω ημερομηνία και ώρα, επιστρέφεται στον προσφέροντα ως εκπρόθεσμη.

Κάθε προσφορά που κατατίθεται πρέπει να ισχύει για χρονικό διάστημα τουλάχιστον εκατόν είκοσι (120) ημερών από την ως άνω καταληκτική ημερομηνία κατάθεσης των προσφορών.

Η αποσφράγιση των προσφορών θα γίνει στο Γραφείο Προμηθειών του Ψ.Ν.Α. «ΔΡΟΜΟΚΑΪΤΕΙΟ» Ν.Π.Δ.Δ. στις 03-12-2019, ημέρα Παρασκευή και ώρα 10:30' π.μ.

Μετά την αξιολόγηση των προσφορών οι συμμετέχοντες θα ενημερωθούν (με email ή fax) για τα αποτελέσματα της αξιολόγησης και την κατάταξή τους.

Οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς καταθέτουν με την προσφορά τους υπεύθυνη δήλωση όπου θα δηλώνεται:

1) Αποδέχομαι τους όρους και τις τεχνικές προδιαγραφές που θέτει η Αναθέτουσα Αρχή στην παρούσα πρόσκληση.

2) Εφόσον, επιλεγώ προσωρινός ανάδοχος δεσμεύομαι να προσκομίσω τα ακόλουθα δικαιολογητικά κατακύρωσης, τα οποία είναι απαραίτητα ως απόδειξη της μη ύπαρξης λόγων αποκλεισμού από τις διαδικασίες σύναψης δημοσίων συμβάσεων βάσει των άρθρων 73 και 74 του Ν.4412/2016, εντός δέκα (10) ημερών από την κοινοποίηση της σχετικής έγγραφης ειδοποίησης:

- Απόσπασμα ποινικού μητρώου. Η υποχρέωση αφορά, εφόσον πρόκειται για εταιρείες περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.) ή προσωπικές εταιρείες (Ο.Ε. και Ε.Ε.) τους διαχειριστές των εταιρειών και εφόσον πρόκειται για ανώνυμες εταιρείες (Α.Ε.), η υποχρέωση αφορά τον Διευθύνοντα Σύμβουλο και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου της εταιρείας.
- Αποδεικτικό φορολογικής ενημερότητας.
- Βεβαίωση ασφαλιστικής ενημερότητας, για κύρια και επικουρική ασφάλεια.
- Στοιχεία Μητρώου/Επιχείρησης όπως αυτά εμφανίζονται στο taxisnet.
- Πιστοποιητικό/βεβαίωση εγγραφής σε επαγγελματικό ή εμπορικό μητρώο.
- Γενικό Πιστοποιητικό Γ.Ε.ΜΗ.
- Πιστοποιητικό του Πρωτοδικείου της έδρας της εταιρείας περί μη πτώχευσης και μη κήρυξης σε πτώχευση.
- Πιστοποιητικό του Πρωτοδικείου της έδρας της εταιρείας περί μη ειδικής εκκαθάρισης και μη εξυγίανσης.
- Πιστοποιητικό του Πρωτοδικείου της έδρας της εταιρείας περί μη αναγκαστικής διαχείρισης.
- Εφόσον, πρόκειται για νομικό πρόσωπο, αποδεικτικά έγγραφα νομιμοποίησης και εκπροσώπησης του νομικού προσώπου (άρθρο 93 του Ν.4412/2016).
- Υπεύθυνη δήλωση του άρθρου 8 του ν. 1599/1986, όπως ισχύει, του οικονομικού φορέα ότι δεν συντρέχουν στο πρόσωπο του οι λόγοι αποκλεισμού που αφορούν:
 - συμμετοχή σε εγκληματική οργάνωση, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 2 της απόφασης-πλαίσιο 2008/841/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 24ης Οκτωβρίου 2008, για την καταπολέμηση του οργανωμένου εγκλήματος(ΕΕ L 300 της 11.11.2008 σ.42),
 - δωροδοκία, όπως ορίζεται στο άρθρο 3 της σύμβασης περί της καταπολέμησης της διαφθοράς στην οποία ενέχονται υπάλληλοι των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων ή των κρατών-μελών της Ένωσης (ΕΕ C 195 της 25.6.1997, σ. 1) και στην παράγραφο 1 του άρθρου 2 της απόφασης-πλαίσιο 2003/568/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 22ας Ιουλίου 2003, για την καταπολέμηση της δωροδοκίας στον ιδιωτικό τομέα (ΕΕ L 192 της 31.7.2003, σ. 54), καθώς και όπως ορίζεται στην κείμενη νομοθεσία ή στο εθνικό δίκαιο του οικονομικού φορέα,
 - απάτη, κατά την έννοια του άρθρου 1 της σύμβασης σχετικά με την προστασία των οικονομικών συμφερόντων των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων (ΕΕ C 316 της 27.11.1995, σ. 48), η οποία κυρώθηκε με το ν. 2803/2000 (Α' 48),
 - τρομοκρατικά εγκλήματα ή εγκλήματα συνδεδεμένα με τρομοκρατικές δραστηριότητες, όπως ορίζονται, αντιστοίχως, στα άρθρα 1 και 3 της απόφασης-πλαίσιο 2002/475/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 13ης Ιουνίου 2002, για την καταπολέμηση της τρομοκρατίας (ΕΕ L 164 της 22.6.2002, σ. 3) ή ηθική αυτουργία ή συνέργεια ή απόπειρα διάπραξης εγκλήματος, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 αυτής,
 - νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες ή χρηματοδότηση της τρομοκρατίας, όπως αυτές ορίζονται στο άρθρο 1 της Οδηγίας 2005/60/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 26ης Οκτωβρίου 2005, σχετικά με την πρόληψη της χρησιμοποίησης του χρηματοπιστωτικού συστήματος για τη νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες και τη χρηματοδότηση της τρομοκρατίας (ΕΕ L 309 της 25.11.2005, σ. 15), η οποία ενσωματώθηκε στην εθνική νομοθεσία με το ν. 3691/2008 (Α' 166),

- παιδική εργασία και άλλες μορφές εμπορίας ανθρώπων, όπως ορίζονται στο άρθρο 2 της Οδηγίας 2011/36/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5ης Απριλίου 2011, για την πρόληψη και την καταπολέμηση της εμπορίας ανθρώπων και για την προστασία των θυμάτων της, καθώς και για την αντικατάσταση της απόφασης-πλαίσιο 2002/629/ΔΕΥ του Συμβουλίου (ΕΕ L 101 της 15.4.2011, σ. 1), η οποία ενσωματώθηκε στην εθνική νομοθεσία με το ν. 4198/2013 (Α' 215).
- την αθέτηση των υποχρεώσεων που προβλέπονται στην παρ. 2 και 5 του άρθρου 18 του ν. 4412/2016,
- την κατάσταση σύγκρουσης συμφερόντων κατά την έννοια του άρθρου 24 του ν. 4412/2016,
- τη σοβαρή ή επαναλαμβανόμενη πλημμέλεια κατά την εκτέλεση ουσιώδους απαίτησης στο πλαίσιο προηγούμενης δημόσιας σύμβασης, προηγούμενης σύμβασης με αναθέτοντα φορέα ή προηγούμενης σύμβασης παραχώρησης που είχε ως αποτέλεσμα την πρόωρη καταγγελία της προηγούμενης σύμβασης, αποζημιώσεις ή άλλες παρόμοιες κυρώσεις,
- την προσπάθεια να επηρεάσει με αθέμιτο τρόπο τη διαδικασία λήψης αποφάσεων της αναθέτουσας αρχής, να αποκτήσει εμπιστευτικές πληροφορίες που ενδέχεται να του αποφέρουν αθέμιτο πλεονέκτημα στη διαδικασία σύναψης σύμβασης ή να παράσχει εξ αμελείας παραπλανητικές πληροφορίες που ενδέχεται να επηρεάσουν ουσιαδώς τις αποφάσεις που αφορούν τον αποκλεισμό, την επιλογή ή την ανάθεση,
- την έκδοση σε βάρος του απόφασης αποκλεισμού, σύμφωνα με το άρθρο 74 του ν. 4412/2016,
- ότι δεν έχει εκδοθεί καταδικαστική απόφαση κατά την έννοια του άρθρου 3 του ν. 3310/2005, όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 3 του ν. 3414/2005.

Επικουρικά μπορείτε να ανατρέξετε στο υπ' αριθ. πρωτ. 2210/19-04-2019 έγγραφο της Ε.Α.Α.ΔΗ.ΣΥ. (ΑΔΑ: 66ΓΠΟΞΤΒ-Ζ9Κ) με θέμα «Διευκρινίσεις ως προς τον χρόνο έκδοσης και ισχύος των δικαιολογητικών που προσκομίζονται από τον προσωρινό ανάδοχο (δικαιολογητικών κατακύρωσης), κατόπιν δημοσίευσης του ν. 4605/2019».

Σε περίπτωση αδυναμίας προσκόμισης των ανωτέρω πιστοποιητικών, εντός της ορισθείσας προθεσμίας, ο υποψήφιος ανάδοχος αποκλείεται από τη διαδικασία και καλείται ο αμέσως επόμενος στην κατάταξη συμμετέχων.

Η συμμετοχή στη διαδικασία μπορεί να οδηγήσει σε σύναψη ετήσιας σύμβασης προμήθειας υγειονομικού υλικού. Στην περίπτωση που ο ανάδοχος δεν προσέλθει να υπογράψει τη σύμβαση, η υπηρεσία επιβάλλει τις προβλεπόμενες από τις κείμενες διατάξεις κυρώσεις.

Τα ζητούμενα υλικά θα παραδίδονται εντός πέντε (5) εργάσιμων ημερών από την έγγραφη παραγγελία του Γραφείου Διαχείρισης Υλικού. Η παράδοση των υλικών θα γίνεται τμηματικά, σύμφωνα με τις ανάγκες του Νοσοκομείου. Η παραλαβή και η καλή εκτέλεση της ανωτέρω προμήθειας θα βεβαιωθούν από την αρμόδια Επιτροπή Παραλαβής.

Ενστάσεις – προσφυγές κατά της διαδικασίας σύναψης συμβάσεων μέσω της παρούσας πρόσκλησης υποβάλλονται με την διαδικασία που προβλέπεται από τα άρθρα 127, 205 & 205Α του Ν. 4412/2016 όπως τροποποιήθηκαν και ισχύουν.

Τον ανάδοχο θα βαρύνουν οι παρακάτω κρατήσεις:

- ✓ Κράτηση 0,07% υπέρ Ε.Α.Α.ΔΗ.ΣΥ. πλέον ΧΑΡΤ. 3% και Ο.Γ.Α. ΧΑΡΤ. 20%
- ✓ Κράτηση 0,06% υπέρ Α.Ε.Π.Π. πλέον ΧΑΡΤ. 3% και Ο.Γ.Α. ΧΑΡΤ. 20%.
- ✓ Κράτηση 2% υπέρ Ψυχικής Υγείας

✓ Φόρος 4%

Η Αναθέτουσα Αρχή διατηρεί την πλήρη και αποκλειστική ευχέρεια να ακυρώσει, αναστείλει, τροποποιήσει ή μεταθέσει χρονικά την παρούσα διαδικασία, χωρίς προηγούμενη ενημέρωση, καθώς και να διακόψει διαπραγματεύσεις ή συνομιλίες σε οποιοδήποτε χρονικό σημείο, χωρίς καμία ευθύνη έναντι των συμμετεχόντων ή/και τρίτων προσώπων.

Σημειώνεται ότι ο ανάδοχος υποχρεούται να τηρεί τις υποχρεώσεις του που απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, που έχουν θεσπιστεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, όπως αυτές απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α΄ του Ν. 4412/2016.

Η παρούσα πρόσκληση εκδήλωσης ενδιαφέροντος θα αναρτηθεί στο «ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΔΙΑΥΓΕΙΑ» (<https://diavgeia.gov.gr>), και στον ιστότοπο του Ψ.Ν.Α. «ΔΡΟΜΟΚΑΪΤΕΙΟ» Ν.Π.Δ.Δ. (www.dromokaiteio.gr).

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ

ΙΣΙΔΩΡΟΣ ΠΡΩΙΟΣ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α'

ΑΝΑΛΥΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΦΥΣΙΚΟΥ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ & ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Α/Α	ΚΩΔΙΚΟΣ & ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ CPV	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	Μ.Μ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΜΕ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ (ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ)	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ (ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΗ ΤΟΥ ΑΝΑΛΟΓΟΥΝΤΟΣ ΦΠΑ)	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
1	38437110-1 (Ρύγχη σιφωνίων πιπετών)	ΡΥΓΧΗ ΠΙΠΕΤΩΝ ΤΥΠΟΥ ERPENDORF 1000-5000μl	TEM	1.000	0,0440	0,0546	44,00	54,56	Τα ρύγχη θα πρέπει να απορρίπτονται αυτόματα από τις αυτόματες πιπέτες τύπου Errendorf του εργαστηρίου.
2	33141220-8 (Σωληνίσκοι)	ΣΩΛΗΝΑΡΙΑ ERPENDORF 2ml	TEM	2.000	0,0095	0,0118	19,03	23,60	Κωνικά με ενσωματωμένο πώμα πλαστικό των 1,5ml.
3	33141320-9 (Ιατρικές βελόνες)	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΙΜΟΛΗΨΙΑΣ ΔΙΑΤΡΗΣΕΩΣ ΣΩΛΗΝΑΡΙΩΝ ΚΕΝΟΥ 23G	TEM	1.000	0,4390	0,5444	439,00	544,36	<p>ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΙΜΟΛΗΨΙΑΣ ΔΙΑΤΡΗΣΕΩΣ ΣΩΛΗΝΑΡΙΩΝ ΚΕΝΟΥ 23G</p> <p>Οι πεταλούδες αιμοληψίας να είναι διατρήσεως σωληναρίων κενού αέρος, με ενσωματωμένη βελόνα διατρήσεως των σωληναρίων κενού ευθείας εσωτερικής αύλακος για την ταχεία ροή του αίματος αλλά και για την αποφυγή αιμολύσεων, καλυμμένη με ειδικό ελαστικό έτσι ώστε να μπορούν να χρησιμοποιηθούν για πολλαπλές ταυτόχρονες λήψεις από το ίδιο άτομο.</p> <p>Να φέρουν ειδικό μηχανισμό εύκολης, γρήγορης και ασφαλούς εγκόλπωσης της βελόνας αιμοληψίας αμέσως μετά το πέρας αυτής (κάλυμμα προστασίας), για την επιπλέον ασφάλεια τόσο του αιμοληπτή όσο και καθ' όλη την διαδικασία απόρριψης χρησιμοποιημένων βελονών.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι όλα μιας χρήσης, μη αναστρέψιμα, αποστειρωμένα, με σωληνίσκο κοντό (περίπου 178mm). • Ο μηχανισμός να ενεργοποιείται με το ένα χέρι, με τρόπο προφανή, γρήγορο και αποδοτικό. • Να είναι 23G x . με σωληνίσκο 178 mm (17.8 cm) και 23G x . με σωληνίσκο 178 mm (17.8 cm). • Επί κάθε πεταλούδας να υπάρχουν ενδείξεις CE, αποστείρωσης, Lot παραγωγής, ημερομηνίας λήξεως, χρωματικός κώδικας. • Η συσκευασία να παρέχει την μέγιστη ασφάλεια στον χρήστη.Τόσο στην ατομική συσκευασία όσο και εξωτερικά, να αναγράφονται η ημερομηνία παραγωγής και λήξης, ο κωδικός παραγωγής, οι συνθήκες αποθήκευσης και η σήμανση CE. • Κάθε συσκευασία να συνοδεύεται από τεχνικές οδηγίες-πληροφορίες και οδηγίες χρήσεως στην ελληνική γλώσσα. • Να είναι σύμφωνες με τις διεθνείς προδιαγραφές και να παρέχουν πιστοποιητικό CE. • Να κατατεθεί πιστοποίηση καταλληλότητας του προσφερόμενου υλικού από τον κατάλληλο οργανισμό ότι πληροί τις συνθήκες αποστείρωσης. • Να κατατεθούν επαρκή δείγματα για την καλύτερη αξιολόγηση. • Να είναι συμβατές με τον υποδοχέα προσαρμογής και απόρριψης βελόνων του εργαστηρίου.
4	33140000-3 (Ιατρικά αναλώσιμα)	ΜΙΚΡΟΑΙΜΑΤΟΚΡΙΤΕΣ	TEM	2.000	0,0173	0,0214	34,52	42,80	Μικροαιματοκρίτες γυάλινοι με μπλε ένδειξη (χωρίς ηπαρίνη) μήκους 75mm, όγκου 75μl. Συσκευασμένοι σε πλαστικά φιαλίδια των 100 τεμαχίων.
5	33141900-9 (Νυστέρια αιμοληψίας)	ΝΥΣΤΕΡΙΑ Νο 12 Μ/Χ	TEM	50	0,0915	0,1135	4,58	5,68	Να είναι αποστειρωμένα από ιατρικό ανοξειδωτο χάλυβα, ανθεκτικά και καλής ποιότητας, με πλαστική λαβή μιας χρήσης. Συσκευασμένα σε αδιάβροχη αεροστεγή συσκευασία.
6	33141900-9 (Νυστέρια αιμοληψίας)	ΝΥΣΤΕΡΙΑ Νο 15 Μ/Χ	TEM	50	0,0915	0,1135	4,58	5,68	
7	33141900-9 (Νυστέρια αιμοληψίας)	ΝΥΣΤΕΡΙΑ Νο 22 Μ/Χ	TEM	50	0,0915	0,1135	4,58	5,68	
8	33771000-5 (Προϊόντα υγιεινής από χαρτί)	ΧΑΡΤΟΒΑΜΒΑΚΑΣ	ΚΙΑ	5.000	0,9630	1,1941	4814,92	5.970,50	ΧΑΡΤΟΒΑΜΒΑΚΑΣ (ΑΠΟ ΧΗΜΙΚΟ ΛΕΥΚΟ ΧΑΡΤΟΠΟΛΤΟ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 5 KG - ΣΕ ΦΥΛΛΑ ΔΙΑΣΤ.: 60X40cm. Να είναι από χημικό λευκό χαρτοπολτό, βάρους 17-18gr, ανά φύλλο και διαστάσεων 60X40 cm. Ο χαρτοβάμβακας να είναι λεπτός, μαλακής υφής, ανθεκτικός και κατάλληλης κατεργασίας, να έχει την ικανότητα κατακράτησης υγρών, να μην είναι αρωματισμένος. Σε κλειστή συσκευασία των 5 kg.
9	33141200-2 (Καθετήρες)	ΣΥΣΚΕΥΗ ΣΙΤΙΣΗΣ	TEM	250	2,2000	2,4860	550,00	621,50	<p>Συσκευή εντερικής χορήγησης για σίτιση με γαστρικό καθετήρα για χρήση μέσω βαρύτητας.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι αποστειρωμένες, ελεύθερες πυρετογόνων ουσιών, μη τοξικές. • Να είναι από διαφανή πολυουρεθάνη. DEPH FREE(ελεύθερο φθαλικών). • Να φέρουν ειδικό συνδετικό πώμα, που να προσαρμόζεται σε φιάλες με ευρύ και στενό στόμιο και σε συσκευασίες τύπου smart flex ή και τύπου ready to hang. • Να αναγράφεται η χώρα κατασκευής και ο υπεύθυνος κυκλοφορίας. Να αναγράφεται στη συσκευασία η ένδειξη ότι είναι αποστειρωμένη και με ποιά μέθοδο, η ημερομηνία λήξης της αποστείρωσης και ο χαρακτηρισμός της παρτίδας. Να διαθέτει την έγκριση CE, ότι πληροί όλες τις ευρωπαϊκές προδιαγραφές ως προς την ασφάλεια και την προστασία της υγείας και του περιβάλλοντος. • Να φυλάσσονται σε χώρο με θερμοκρασία από 0°C – 40°C και να έχουν μακρά διάρκεια ζωής από την ημερομηνία αποστείρωσης (5 έτη). <p>Συσκευή εντερικής χορήγησης για σίτιση με γαστρικό καθετήρα για χρήση μέσω βαρύτητας.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι αποστειρωμένες, ελεύθερες πυρετογόνων ουσιών, μη τοξικές. • Να είναι από διαφανή πολυουρεθάνη. DEPH FREE(ελεύθερο φθαλικών) • Να φέρουν ειδικό συνδετικό πώμα, που να προσαρμόζεται σε φιάλες με ευρύ και στενό στόμιο και σε συσκευασίες τύπου smart flex ή και τύπου ready to hang. • Να αναγράφεται η χώρα κατασκευής και ο υπεύθυνος κυκλοφορίας. • Να αναγράφεται στη συσκευασία η ένδειξη ότι είναι αποστειρωμένη και με ποιά μέθοδο, η ημερομηνία λήξης της αποστείρωσης και ο χαρακτηρισμός της παρτίδας. • Να διαθέτει την έγκριση CE, ότι πληροί όλες τις ευρωπαϊκές προδιαγραφές ως προς την ασφάλεια και την προστασία της υγείας και του περιβάλλοντος. • Να φυλάσσονται σε χώρο με θερμοκρασία από 0°C – 40°C και να έχουν μακρά διάρκεια ζωής από την ημερομηνία αποστείρωσης (5 έτη).
10	33141110-4 (Επίδεσμοι)	ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ ΓΑΖΑΣ ΣΕ ΡΟΛΟ (Απλοί BADES)	TEM	200	0,3425	0,3870	68,50	77,40	ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ ΓΑΖΑΣ (ΣΕ ΡΟΛΟ) 10CMX4M Αποτελούνται από βαμβακερά υδρόφιλα νήματα (γάζας), ώστε να επιτυγχάνεται η απαλή επίδεση. Να παραδίδονται σε ατομική συσκευασία στην οποία θα αναγράφονται όλες οι ενδείξεις. Να φέρει σήμανση CE.
11	33140000-3 (Ιατρικά αναλώσιμα)	ΕΠΙΘΕΜΑΤΑ ΣΤΕΡΕΩΣΗΣ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΑ ΔΙΑΦΑΝΗ	TEM	100	0,0525	0,0593	5,25	5,93	ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΑ (ΔΙΑΦΑΝΗ) ΕΠΙΘΕΜΑΤΑ ΓΙΑ ΣΤΗΡΙΞΗ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΑ α) Να είναι από μη φασμαμένο υλικό (non women) β) Να διαθέτει στο μέσο του επιθέματος και σε απόσταση ίση από τα άκρα, ειδικό απορροφητικό επίθεμα (μαξιλαράκι) αντικολλητικό ώστε να μην κολλά στο σημείο καθετηριασμού. γ) Να διαθέτει ειδική σχισμή για την υποδοχή και συγκράτηση του φλεβοκαθετήρα. δ) Να είναι υποαλλεργικά και ιδιαίτερα φιλικά προς το δέρμα. ε) Να προσφέρονται στη διάσταση 10 cm X12 cm. Να διαθέτει σήμανση CE σε κάθε συσκευασία καθώς και ημερομηνία λήξης.
12	33141114-2 (Ιατρική γάζα)	ΓΑΖΑΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗΣ (36X40CM) 12 PLY	TEM	4.500	0,0690	0,0780	310,50	350,87	ΓΑΖΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ – 12 PLY (36X40CM) ±5cm Η γάζα πρέπει να είναι 100% βαμβακερή απλής ύφανσης και να έχει υποστεί πλήρη λεύκανση και κάθαρση. Η γάζα πρέπει να πληρεί τους όρους του EN 14079:2003 να είναι τελείως λευκή, άοσμη και απαλλαγμένη από κόλλες και ελαττώματα ύφανσης. Να μη παρουσιάζει κατά τόπους ρυπαρή εμφάνιση από οποιεσδήποτε ουσίες (μηχανέλαιο κ.λ.π.). Να μην υπάρχουν κλωστές οι οποίες εξέρχονται από τις γάζες. Η κάθε μια αποστειρωμένη γάζα να διατίθεται σε ασφαλή συσκευασία.
13	33141114-2 (Ιατρική γάζα)	ΓΑΖΑΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗΣ (7,50X7,50CM) 12 PLY	TEM	1.000	0,0535	0,0605	53,54	60,50	ΓΑΖΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ – 12 PLY (7,50X7,50CM) Η γάζα πρέπει να είναι 100% βαμβακερή απλής ύφανσης και να έχει υποστεί πλήρη λεύκανση και κάθαρση. Η γάζα πρέπει να πληρεί τους όρους του EN 14079:2003 να είναι τελείως λευκή, άοσμη και απαλλαγμένη από κόλλες και ελαττώματα ύφανσης. Να μη παρουσιάζει κατά τόπους ρυπαρή εμφάνιση από οποιεσδήποτε ουσίες (μηχανέλαιο κ.λ.π.). Να μην υπάρχουν κλωστές οι οποίες εξέρχονται από τις γάζες. Η κάθε μια αποστειρωμένη γάζα να διατίθεται σε ασφαλή συσκευασία.
14	33141114-2 (Ιατρική γάζα)	ΓΑΖΑΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗΣ (15X30CM) 12 PLY	TEM	8000	0,1200	0,14	960,00	1.084,80	ΓΑΖΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ – 12 PLY (15X30CM) Η γάζα πρέπει να είναι 100% βαμβακερή απλής ύφανσης και να έχει υποστεί πλήρη λεύκανση και κάθαρση. Η γάζα πρέπει να πληρεί τους όρους του EN 14079:2003 να είναι τελείως λευκή, άοσμη και απαλλαγμένη από κόλλες και ελαττώματα ύφανσης. Να μη παρουσιάζει κατά τόπους ρυπαρή εμφάνιση από οποιεσδήποτε ουσίες (μηχανέλαιο κ.λ.π.). Να μην υπάρχουν κλωστές οι οποίες εξέρχονται από τις γάζες. Η κάθε μια αποστειρωμένη γάζα να διατίθεται σε ασφαλή συσκευασία.
15	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ LEVIN Νο14	TEM	30	0,2304	0,2604	6,91	7,81	Καθετήρες Levin (σίτισης) μιας χρήσης αποστειρωμένοι, από υλικό ιατρικού τύπου Medical Grade PVC, ακτινοσκοπικοί, βαθμονομημένοι ανά εκατοστό από 5cm – 75cm, τραυματικοί, ανοικτού άκρου με τρεις (3) πλάγιες οπές, μήκους περίπου 125cm. Οι δε πλάγιες οπές να είναι λείες, στρογγυλοποιημένες και ειδικά σχεδιασμένες, ώστε κατά τη διέοδο του καθετήρα να μην προκύπτει τραυματισμός. Η υποδοχή να είναι έγχρωμη ανάλογα με το μέγεθος του καθετήρα και ειδικά σχεδιασμένη για οποιαδήποτε σύνδεση. Η αποστείρωση να είναι διάρκειας 5 ετών και να αναγράφεται η ημερομηνία αποστείρωσης και λήξης για κάθε καθετήρα χωριστά, όπως και ο αριθμός παραγωγής. Να είναι κατασκευασμένοι με βάση τα ISO-Standardts και να φέρουν πιστοποίηση ευρωπαϊκών προδιαγραφών (CE-Mark). ΒΛΕΠΕ ΕΠΙΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ - ΕΝΙΑΙΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟ ΕΚΕΒΥΛ
16	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ LEVIN Νο 16	TEM	100	0,2304	0,2604	23,04	26,04	
17	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ LEVIN Νο 18	TEM	50	0,2304	0,2604	11,52	13,02	

Α/Α	ΚΩΔΙΚΟΣ & ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ CPV	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	Μ.Μ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΜΕ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ (ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ)	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ (ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΗ ΤΟΥ ΑΝΑΛΟΓΟΥΝΤΟΣ ΦΠΑ)	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
18	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο 16	TEM	60	0,2312	0,2613	13,87	15,68	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΕΡΙΩΝ - Καθετήρες αερίων ορθού μιας χρήσης αποστειρωμένοι, από υλικό ιατρικού τύπου Medical Grade PVC, με υποδοχή στο άκρο, μη τραυματικοί, μήκους περίπου 40 εκ., άριστης ποιότητας. Ο καθετήρας να είναι σιλικοναρισμένος για εύκολη προσπέλαση και να μην κάμπτεται. Το άκρο του να είναι κλειστό, στρογγυλοποιημένο και μη τραυματικό. Οι πλάγιες δύο οπές να είναι λείες, στρογγυλοποιημένες και ειδικά σχεδιασμένες ώστε κατά τη διέοδο του καθετήρα να μην προκύπτει τραυματισμός. Η υποδοχή να είναι έγχρωμη ανάλογα με το μέγεθος του καθετήρα και ειδικά σχεδιασμένη για οποιαδήποτε σύνδεση. Η αποστείρωση να είναι διάρκειας 5 ετών και να αναγράφεται η ημερομηνία αποστείρωσης και λήξης για κάθε καθετήρα χωριστά, όπως και ο αριθμός παραγωγής. Να είναι κατασκευασμένοι με βάση τα ISO-Standardts και να φέρουν πιστοποίηση ευρωπαϊκών προδιαγραφών (CE-Mark) ΒΛΕΠΕ ΕΠΙΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ - ΕΝΙΑΙΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟ ΕΚΕΒΥΛ
19	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο 18	TEM	150	0,2312	0,2613	34,69	39,20	
20	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο 20	TEM	80	0,2312	0,2613	18,50	20,90	
21	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο 22	TEM	60	0,2312	0,2613	13,87	15,68	
22	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ	TEM	30	0,2178	0,2461	6,53	7,38	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ (ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ) Καθετήρες αναρρόφησης εκκρίσεων, από ιατρικού τύπου PVC, (διαφανείς), για τον καθαρισμό του αεραγωγού από εκκρίσεις κατά τη διάρκεια της περιποίησης των ασθενών από το προσωπικό του νοσοκομείου, αποστειρωμένοι, μιας χρήσης, (μη τοξικοί ελεύθεροι πυρετογόνων), με δύο πλαϊνές οπές, ατραυματικοί, ακτινοσκοπικοί. Να διατίθεται σε μεγέθη 14 CH τεμ. 15 & 16 CH τεμ. 15 Μήκους 40-50 εκ. ΒΛΕΠΕ ΕΠΙΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ - ΕΝΙΑΙΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟ ΕΚΕΒΥΛ
23	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΝΕΛΑΤΟΝ	TEM	40	0,1828	0,2066	7,31	8,26	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΝΕΛΑΤΟΝ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ ΟΥΡΟΔΟΧΟΥ ΚΥΣΤΕΩΣ • Να είναι κατασκευασμένοι από πολυουρεθάνη ή σιλικόνη. • Να αναγράφεται το υλικό κατασκευής τους. • Να διαθέτουν κυλινδρική κεφαλή και οπές πριν το τέλος τους, να είναι αποστειρωμένοι μιας χρήσης. • Να διατίθενται σε μέγεθος: 14 CH τεμ. 20 & 16 CH τεμ. 20 με χρωματικό κωδικό διάκρισης των μεγεθών. • Να έχουν μήκος από 40 cm έως 50cm περίπου. • Να προσφέρονται με προστατευτικό κάλυμμα. • Να προσφέρονται αποστειρωμένοι και σε ατομική συσκευασία. ΒΛΕΠΕ ΕΠΙΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ - ΕΝΙΑΙΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟ ΕΚΕΒΥΛ
24	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ Νο 14	TEM	10	1,0700	1,2091	10,70	12,09	
25	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ Νο 16	TEM	40	1,0700	1,2091	42,80	48,36	Καθετήρες Foley 2way από 100% σιλικόνη ή άλλου ανάλογου υλικού (π.χ. πολυουρεθάνης), διαφανείς, ελεύθεροι από latex Οι καθετήρες να είναι αποστειρωμένοι, μιας χρήσης. ΒΛΕΠΕ ΕΠΙΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ - ΕΝΙΑΙΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟ ΕΚΕΒΥΛ
26	33141200-2 (Καθετήρες)	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ Νο 20	TEM	30	1,0929	1,2350	32,79	37,05	
27	33141310-6 (Σύριγγες)	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 2,5 ML (21G)	TEM	1.500	0,0210	0,0260	31,50	39,06	ΒΛΕΠΕ ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ «ΣΥΡΙΓΓΩΝ»
28	33141310-6 (Σύριγγες)	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 5ml M/X (21G)	TEM	20.000	0,0243	0,0301	486,00	602,64	ΒΛΕΠΕ ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ «ΣΥΡΙΓΓΩΝ» (21G)
29	33141310-6 (Σύριγγες)	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 10ml M/X (21G)	TEM	11.000	0,0371	0,0460	408,10	506,04	ΒΛΕΠΕ ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ «ΣΥΡΙΓΓΩΝ» (21G)
30	33141310-6 (Σύριγγες)	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 20ml M/X (21G)	TEM	2.000	0,0568	0,0704	113,60	140,86	ΒΛΕΠΕ ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ «ΣΥΡΙΓΓΩΝ» (21G)
31	18424300-0 (Γάντια μιας χρήσης)	ΓΑΝΤΙΑ ΔΙΑΦΑΝΗ Μ/Χ	TEM	170.000	0,0018	0,0022	301,61	374,00	ΓΑΝΤΙΑ ΝΑΪΛΟΝ ΔΙΑΦΑΝΗ ΓΙΑ ΟΛΑ ΤΑ ΜΕΓΕΘΗ Μ/Χ Να δηλώνεται το υλικό κατασκευής. Κατασκευασμένα από πολυαιθυλένιο, διαφανή, Μ/Χ. Να συνδυάζουν άριστα αντοχή και αφή, να είναι λεπτά, με καλή εφαρμογή και να μην σχίζονται εύκολα. Να μην γλιστράνε και να μην κολλάνε κατά την εφαρμογή τους. Σε συσκευασία ανά 100 τεμάχια.
32	33141320-9 (Ιατρικές βελόνες)	ΒΕΛΟΝΕΣ Νο 19	TEM	3.500	0,0093	0,0115	32,55	40,36	ΒΕΛΟΝΕΣ ΣΥΡΙΓΓΩΝ Μ/Χ ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 100 ΤΕΜΑΧΙΩΝ Σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση Α6/6404δς/02- 08-1991 «Τεχνικές προδιαγραφές και Μέθοδοι Ελέγχου Πλαστικών Συριγγών και Βελονών μιας χρήσης» (ΦΕΚ 681Β /1991). ΒΛΕΠΕ ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ «ΣΥΡΙΓΓΩΝ»
33	33141320-9 (Ιατρικές βελόνες)	ΒΕΛΟΝΕΣ Νο 21	TEM	5.000	0,0093	0,0115	46,50	57,66	
34	33141320-9 (Ιατρικές βελόνες)	ΒΕΛΟΝΕΣ Μ/Χ ΜΑΚΡΙΕΣ 4x35 ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΕΙΟΥ	TEM	2.500	0,0106	0,0132	26,61	33,00	ΒΕΛΟΝΕΣ ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΙΚΗΣ Βελόνες οδοντιατρικής στελεχιαίας αναισθησίας για σύριγγα carrule, 27G long (0.40 x 35 mm), αποστειρωμένες μιας χρήσης, συσκευασμένες σε κουτιά των 100 τεμαχίων. Σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση Α6/6404δς/02- 08-1991 «Τεχνικές προδιαγραφές και Μέθοδοι Ελέγχου Πλαστικών Συριγγών και Βελονών μιας χρήσης» (ΦΕΚ 681Β /1991) ΒΛΕΠΕ ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ «ΣΥΡΙΓΓΩΝ»
35	44423000-1 (Διάφορα είδη)	ΚΟΥΤΙΑ ΣΥΛΛ ΜΟΛ ΑΠΟΡ/ΤΩΝ ΜΕ ΣΑΚΟΥΛΑ ΚΟΚΚΙΝΗ	TEM	250	1,0000	1,2400	250,00	310,00	ΧΑΡΤΟΚΙΒΩΤΙΑ ΤΥΠΟΥ HOSPITAL BOXES-ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΩΝ ΑΠΟΒΛΗΤΩΝ ΓΙΑ ΑΠΟΤΕΦΡΩΣΗ, ΧΩΡΗΤΙΚΟΤΗΤΑΣ 40 LT, ΧΡΩΜΑΤΟΣ ΚΟΚΚΙΝΟΥ ΜΕ ΕΞΩΤΕΡΙΚΕΣ ΚΟΚΚΙΝΕΣ ΣΑΚΟΥΛΕΣ Οι συσκευασίες για τη συλλογή αποβλήτων τα οποία προορίζονται προς αποτέφρωση πρέπει να έχουν τις εξής προδιαγραφές: • Να είναι στεγανός περιέκτης τύπου Hospital box με ενσωματωμένη σακούλα (πλην PVC) και ενσωματωμένο έλασμα για σφράγιση του περιεχομένου. • Να είναι μιας χρήσεως, •Να είναι κόκκινου χρώματος. • Να είναι κατάλληλου πάχους και υλικού, μη παραμορφωμένες για ασφαλή μεταφορά. • Να είναι κατάλληλου βάρους και όγκου για την εύκολη μεταφορά τους. • Πρέπει να στοιβάζεται εύκολα, να φέρει λαβές ικανές για να κρατήσουν το βάρος του όταν μεταφέρεται. • Να είναι τέτοιου υλικού ώστε κατά την αποτέφρωσή τους να μην παράγονται επικίνδυνα αέρια. • Να είναι φιλικές προς το περιβάλλον. •Μεταξύ του περιέκτη και της σακούλας πρέπει να παρεμβάλλεται κατάλληλο απορροφητικό υλικό. Το υλικό αυτό θα πρέπει να είναι σε επαρκή ποσότητα, ώστε να απορροφά τυχόν διαφυγές υγρών απόβλητων. • Ο περιέκτης πρέπει να κλείνει με τρόπο που δεν θα επιτρέπει το εύκολο άνοιγμά του μετά το κλείσιμό του. • Να είναι κατάλληλες κατά UN. • Να έχουν το Διεθνές Σύμβολο και την αντίστοιχη σήμανση του μολυσματικού ή / και επικίνδυνου, ανάλογα με την κλάση UN στην οποία αυτά κατατάσσονται. •Να αναγράφουν τη κλάση και τον αριθμό UN ως προς την επικινδυνότητα τους, και τον όρο Επικίνδυνα Απόβλητα (ΜΕΑ). • Να φέρουν ενσωματωμένη αδιάβροχη ετικέτα από ανεξίτηλο μελάνι και να αναγράφουν: λογότυπο του Νοσοκομείου, ημερομηνία παραγωγής, ακριβή θέση παραγωγής, ποσότητα αποβλήτων, κατηγορία αποβλήτων, προορισμό αποβλήτων, προορισμό αποβλήτων.
36	44423000-1 (Διάφορα είδη)	ΣΑΚΚΟΥΛΕΣ ΚΟΚΚΙΝΕΣ 75x100 ΓΙΑ ΜΟΛ ΚΟΥΤΙΑ	TEM	250	0,1800	0,2232	45,00	55,80	ΠΛΑΣΤΙΚΟΙ ΣΑΚΟΙ ΑΠΟΡΡΙΜΑΤΩΝ (ΚΟΚΚΙΝΟΥ ΧΡΩΜΑΤΟΣ) Οι συσκευασίες για τη συλλογή μολυσματικών αποβλήτων τα οποία προορίζονται για αποτέφρωση να έχουν τις εξής προδιαγραφές : • Οι σακούλες θα πρέπει να είναι κατασκευασμένες από πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας (HDPE) ή χαμηλής πυκνότητας (LDPE) πάχους τουλάχιστον 1,5 mm. • Μιας χρήσεως. • Αδιαφανείς. • κόκκινου χρώματος. • ανθεκτικές κατά την μεταφορά. • Να έχουν το διεθνές σύμβολο και την αντίστοιχη σήμανση του μολυσματικού, ανάλογα με την κλάση UN στην οποία αυτά κατατάσσονται. • Να αναγράφουν την κλάση και τον αριθμό UN ως προς την επικινδυνότητα τους. • Να χαρακτηρίζονται με τον όρο «Μικτά Επικίνδυνα Απόβλητα(ΜΕΑ)». • Να είναι κατάλληλου πάχους και υλικού. • Να είναι φιλικές προς το περιβάλλον. • Να φέρουν ενσωματωμένη αδιάβροχη ετικέτα από ανεξίτηλο μελάνι και να αναγράφουν: Λογότυπο του Νοσοκομείου, ημερομηνία παραγωγής, ακριβή θέση παραγωγής, ποσότητα αποβλήτων, κατηγορία αποβλήτων, προορισμό αποβλήτων. • Να έχουν διάσταση 70 Χ100cm. • Να έχουν ενσωματωμένο βρόγχο για ασφαλές σφράγιση του περιεχομένου ώστε να μην απασφαλίζονται. • Να είναι στεγανές.
37	30197641-1 (Θερμογραφικό χαρτί)	ΧΑΡΤΙ ΚΑΡΔΙΟΓΡΑΦΟΥ SE-18	TEM	10	3,2258	4,00	32,26	40,00	ΧΑΡΤΙ ΚΑΡΔΙΟΓΡΑΦΟΥ SE-18
38	30197641-1 (Θερμογραφικό χαρτί)	ΧΑΡΤΙ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ	TEM	5	4,2000	5,21	21,00	26,04	ΧΑΡΤΙ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ DEFIGARD 4000 ΜΕ ΚΑΤΑΓΡΑΦΙΚΟ
39	30197641-1 (Θερμογραφικό χαρτί)	ΧΑΡΤΙ ΗΛΕΚΤΡΟΕΓΚΕΦΑΛΟΓΡΑΦΟΥ	TEM	40	11,2903	14,00	451,61	560,00	ΚΑΤΑΓΡΑΦΙΚΟ ΧΑΡΤΙ ΗΛΕΚΤΡΟΕΓΚΕΦΑΛΟΓΡΑΦΟΥ ALVAR ΣΕ ΠΑΚΕΤΟ ΔΙΑΣΤΑΣΕΩΝ 420mmΧ300mmΧ500 - ΜΕ ΣΥΝΕΧΟΜΕΝΗ ΑΡΙΘΜΗΣΗ - ΜΕ ΓΛΑΖΙΕΣ ΓΡΑΜΜΕΣ ΣΕ ΑΣΠΡΟ ΦΟΝΤΟ

Α/Α	ΚΩΔΙΚΟΣ & ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ CPV	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	Μ.Μ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΜΕ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ (ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ)	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ (ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΤΟΥ ΤΟΥ ΑΝΑΛΟΓΟΥΝΤΟΣ ΦΠΑ)	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
40	33141620-2 (Ιατρικοί εξοπλισμοί)	ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ	TEM	10	17,7419	22,00	177,42	220,00	<p>ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ Θα έχει ένδειξη ελάχιστης και μέγιστης στάθμης νερού. - Θα είναι από διαφανές υλικό για την παρακολούθηση του διερχόμενου οξυγόνου. - Θα είναι ανθεκτικής κατασκευής από άθραυστο υλικό. - Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:2008, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά).- Ο κατασκευαστικός οίκος θα είναι πιστοποιημένος με ISO 9001 και ISO 13485 και το προσφερόμενο είδος θα φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά). Να είναι συμβατός με τα διπλά ροόμετρα οξυγόνου, τις φιάλες οξυγόνου και τις παροχές που διαθέτει το Νοσοκομείο ώστε να εξυπηρετεί τις ανάγκες των τμημάτων για τα οποία προορίζεται, με απευθείας σύνδεση στην κεντρική λήψη του Νοσοκομείου.</p>
ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ:							9.959,29	12.110,79	



ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ «ΣΥΡΙΓΓΩΝ»

Οι Τεχνικές Προδιαγραφές και οι Μέθοδοι Ελέγχου των πλαστικών συριγγών μιας χρήσης καθορίζονται με την Υπουργική απόφαση Α6 6404 δις (ΦΕΚ 681/τ.Β/8-8-91) «ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΙ ΜΕΘΟΔΟΙ ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΛΑΣΤΙΚΩΝ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΚΑΙ ΒΕΛΟΝΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ»

- Οι συγκεκριμένες Τεχνικές Προδιαγραφές αφορούν τις πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης «Τύπου Β» (δηλαδή είναι εφοδιασμένες με ελαστικό παρέμβυσμα και απαιτείται να είναι καθ' όλα σύμφωνες με την παραπάνω Υπ. απόφαση καθώς και με τις παρακάτω διευκρινιστικές-συμπληρωματικές απαιτήσεις:

- **Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών είναι:**

-Για τον κύλινδρο το πολυπροπυλένιο, για το έμβολο πολυαιθυλένιο και για το ελαστικό παρέμβυσμα φυσικό σιλικονισμένο καουτσούκ. Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελονών που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό θα είναι αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα.

Τα υλικά δεν πρέπει να έχουν οσμή εκτός εκείνης που του προσδίδει το υλικό κατασκευής του. Τόσο το πλαστικό όσο και το σιλικούχο ελαστικό να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενέσιμου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να προκαλούν πυρετογόνα ή να είναι πηγές μικροοργανισμών που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση.

Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στον στυλίσκο της σύριγγας. Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός.

- Να υπάρχει STOP πριν το τέλος του κυλίνδρου ώστε το έμβολο να μην μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν.

- **Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι κατοχυρωμένη και αποδεκτή διεθνώς.**

- Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερόμενων προϊόντων.

- **Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα.**

- **Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος.**

- η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος.

- Στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής

- Υλικό κατασκευής

- Μέγεθος

- Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ» και ο τρόπος αποστείρωσης

- Αριθμός παρτίδας

- Σήμανση CE

- Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ και θα επιλέγεται σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο άρθρο 6 της απόφασης.

- Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη **Να μη χρησιμοποιείται με «παραλδεύδη»** εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλδεύδη, οπότε αυτό πρέπει

να αναφέρεται στην προσφορά.

- **Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, όπως αυτό ισχύει (ISO 9001-2003)**

Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά.

- **Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την ΔΥ7/2480/1994 κοινή Υπουργική απόφαση σε εναρμόνιση με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993.**

Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό.

- **Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτήν της παραγωγής.**

- **Οι συμμετέχοντες να:**

υποβάλλουν δήλωση συμμόρφωσης σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993.

δηλώσουν τον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τον έλεγχο ποιότητας CE, καθώς και τον αριθμό αναγνώρισης που έχει χορηγηθεί στον Κοινοποιημένο Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

- **Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του διαγωνισμού.**
- **Σε περίπτωση που κριθούν μειοδότες, για κάθε παρτίδα πλαστικών συριγγών μιας χρήσης, που θα παραδίδουν, να προσκομίζουν στην επιτροπή παραλαβής έκθεση εργαστηριακού ελέγχου(έλεγχος στεριότητας, λοιποί φωτοχημικοί έλεγχοι, με τα έξοδα του ελέγχου να βαρύνουν τον προμηθευτή), στην οποία θα περιλαμβάνονται τα εξής:**
 - αριθμός παρτίδας.
 - Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή και του εργαστηριακού ελέγχου.
 - Η ημερομηνία ελέγχου.
 - Το αποτέλεσμα του ελέγχου.
 - Η σύριγγα να είναι με ενσωματωμένη βελόνα, η ποιότητα της οποίας να εξασφαλίζει άνετη και ατραυματική φλεβοκέντηση.
- Η τεχνική προσφορά για κάθε είδος που προσφέρεται, θα συνοδεύεται από έγκυρα πιστοποιητικά επίσημου ινστιτούτου ή υπηρεσίας ποιοτικού ελέγχου αναγνωρισμένης αρμοδιότητας, με τα οποία βεβαιώνεται η καταλληλότητα του προϊόντος αφού επαληθευτεί με αναφορά σε ορισμένες προδιαγραφές ή πρότυπα.
- Να υποβληθούν πρωτότυπα prospectus ή ανάλογο έντυπο υλικό όπου θα φαίνονται τα τεχνικά χαρακτηριστικά για κάθε προσφερόμενο είδος.
- Να κατατεθούν δείγματα. Οι διαστάσεις των υλικών δεν είναι αποκλειστικές αλλά σε κάθε περίπτωση κατά την αξιολόγηση των ειδών γίνονται δεκτές μικρές αποκλίσεις.

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

Οι προμηθευτές θα πρέπει να συμμορφώνονται με την Υ.Α. ΔΥ86/ΓΠ1348/04 όπως αυτή τροποποιήθηκε (Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων) και τη σχετική Ευρωπαϊκή Νομοθεσία (Οδηγία 98/79/CE).

ΕΛΕΓΧΟΙ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΠΑΡΑΛΑΒΗ

A. Ο Μακροσκοπικός έλεγχος γίνεται από την Επιτροπή Παραλαβής η οποία ελέγχει, εάν οι πλαστικές σύριγγες που παραδίδονται, ανήκουν στο συγκεκριμένο εργοστάσιο κατασκευής, που αξιολογήθηκε από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης, ώστε να μην προσκομίζεται οποιοδήποτε άλλο είδος συριγγών, που δεν αξιολογήθηκε.

B. Έλεγχος στεριότητας και λοιποί φυσικοχημικοί έλεγχοι σε εργαστήριο του ΕΟΦ(Τα έξοδα ελέγχων και τα δείγματα βαρύνουν τον Προμηθευτή).

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ

ΕΝΙΑΙΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟ ΕΚΕΒΥΛ

1. Οι προσφερόμενοι καθετήρες πρέπει να είναι πιστοποιημένοι από κοινοποιημένο οργανισμό που βρίσκεται εγκαταστημένος και λειτουργεί νόμιμα στο έδαφος ενός από τα Κράτη Μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης και να φέρουν σε ευκρινή θέση του τελικού περιέκτη τους την προβλεπόμενη σήμανση CE, η οποία αποδεικνύει την συμμόρφωσή τους με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, (ΔΥ86/Γ.Π.οικ. 130648 - Εναρμόνιση της εθνικής νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ «περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων»- ΦΕΚ 2198/τεύχ. Β/02-10-09).

2. Οι προσφερόμενοι καθετήρες πρέπει να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του προτύπου EN 1616:1997.

3. Η διεργασία αποστείρωσης των προϊόντων πρέπει να επικυρώνεται και να ελέγχεται σύμφωνα με τις απαιτήσεις των αντίστοιχων εναρμονισμένων προτύπων.

4. Στην ετικέτα / συσκευασία πρέπει να αναγράφονται με ευκρινή και ευανάγνωστο τρόπο τουλάχιστον τα παρακάτω στοιχεία:

i. Το όνομα ή η εμπορική επωνυμία και η διεύθυνση του κατασκευαστή. Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει έδρα σε χώρα της ευρωπαϊκής ένωσης, η ετικέτα ή η συσκευασία πρέπει να περιλαμβάνουν επιπλέον το

όνομα και τη διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του.

ii. Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ».

iii. Η μέθοδος αποστείρωσης.

iv. Ο κωδικός της παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» (ή LOT).

v. Η ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως, εκφραζόμενη σε έτος και μήνα.

vi. Η ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνη χρήση.

vii. Τις ειδικές συνθήκες αποθήκευσης.

viii. Κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτέα προφύλαξη.

Οι ανωτέρω πληροφορίες μπορεί να παρέχονται υπό μορφή συμβόλων.

5. Οι συμμετέχοντες στον διαγωνισμό πρέπει να δηλώσουν στην τεχνική τους προσφορά το εργοστάσιο κατασκευής των καθετήρων καθώς και τον τόπο εγκατάστασής του.

6. Ουσιώδης διευκρίνιση: η τοποθέτηση των επισημάνσεων της συσκευασίας, που αναφέρονται παραπάνω και θεωρούνται ουσιώδεις προϋποθέσεις για την αποδοχή των προσφερομένων προϊόντων, ή όποιων άλλων επισημάνσεων, πρέπει να έχει γίνει αποκλειστικά και μόνον από το πρόσωπο ή την επιχείρηση που θεωρείται κατασκευαστής των προϊόντων σύμφωνα με τις διατάξεις της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, (ΔΥ86/Γ.Π.οικ. 130648 - ΦΕΚ 2198/τεύχ. Β/02-10-09). Προσφορές προϊόντων που φέρουν επισημάνσεις πάσης φύσεως που έχουν τοποθετηθεί, σε οποιοδήποτε μέρος της συσκευασίας τους, από τρίτους, ακόμη και εάν οι τρίτοι αυτοί διαθέτουν την ιδιότητα του διανομέα, εισαγωγέα ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου, απορρίπτονται ως απαράδεκτες. Τυχόν παράβαση του όρου αυτού κατά την διάρκεια εκτέλεσης των συμβάσεων θα αποτελεί λόγο μη αποδοχής των παραδιδόμενων υλικών. Καθ' όλη τη διάρκεια εκτέλεσης της σύμβασης δείγματα των προϊόντων δύναται να ελέγχονται ως προς τη στείρωση και τη συμμόρφωσή τους με το ανωτέρω πρότυπο. Τυχόν μη συμμόρφωση θα αποτελεί λόγο μη αποδοχής των παραδιδόμενων υλικών.

ΤΑ ΜΕΛΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

(Σύνταξη Τεχνικών Προδιαγραφών)

Σέρμπος Αθανάσιος

Λάσκος Ευστράτιος

Λαγουδάκη Ελισάβετ