



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

5<sup>η</sup> ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΘΕΣΣΑΛΙΑΣ & ΣΤΕΡΕΑΣ

ΕΛΛΑΔΑΣ

ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΑΡΙΣΑΣ

Λάρισα,

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ - ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ

ΤΜΗΜΑ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Αρ. πρόσκλησης: Σ21\_2026

Ταχ. Διεύθυνση : Περιοχή Μεζούρλο, Τ.Θ. 1425

Ταχ. Κώδικας : 41110

Πληροφορίες : Σύγγελλου Βασιλική

Αναρτητέα στο Κ.Η.Μ.ΔΗ.Σ., στη Διαύγεια και

Τηλέφωνο : 2413501965

στο Site της 5ης Υγειονομικής Περιφέρειας

Ηλ. Διεύθυνση : vsyngelou@uhl.gr

**ΘΕΜΑ:** «ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ: «ΣΕΤ ΛΗΨΗΣ ΦΛΕΒΙΚΟΥ ΜΟΣΧΕΥΜΑΤΟΣ» ΤΟΥ Π.Γ.Ν. ΛΑΡΙΣΑΣ, ΣΥΝΟΛΙΚΗΣ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΖΟΜΕΝΗΣ ΔΑΠΑΝΗΣ 3.499,55€ πλέον Φ.Π.Α. και 4.339,44€ με Φ.Π.Α., ΜΕ ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ ΤΗΝ ΠΛΕΟΝ ΣΥΜΦΕΡΟΥΣΑ ΑΠΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΠΟΨΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΜΟΝΟ ΒΑΣΕΙ ΤΙΜΗΣ»

- ΣΧΕΤ :
1. Τα αιτήματα: 6755/13.02.2026 και ΧΟ 7-28 25.02.2026 ΔΧ
  2. Το με αριθ. 011 5Η ΤΑΚ 11.03.2026 9ΧΜΘ469060-ΘΗΩ. απόσπασμα πρακτικού της τακτικής συνεδρίασης της αναθέτουσας αρχής, με το οποίο εγκρίθηκε η σκοπιμότητα, η διενέργεια, το σχέδιο πρόσκλησης και οι όροι αυτής.
  3. Η με αριθ. 1722/0\_Ψ422469060-ΨΨ8 Απόφαση Ανάληψης Υποχρέωσης στον ΑΛΕ: 31201050001001 (7131απ).

ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ:	ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΑΡΙΣΑΣ
ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ:	<b>ΠΛΕΟΝ ΣΥΜΦΕΡΟΥΣΑ ΑΠΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΠΟΨΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΜΟΝΟ ΒΑΣΕΙ ΤΙΜΗΣ</b>
ΠΡΟΘΕΣΜΙΑ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ:	<u>έως 27.03.2026 ημέρα Παρασκευή και ώρα 2:30 μ.μ. στη Γραμματεία Πρωτοκόλλου του Νοσοκομείου.</u>
ΤΟΠΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ:	Π.Γ.Ν. Λάρισας, Γραφείο Προμηθειών, Ταχ. Διεύθυνση: Μεζούρλο Τ. Κ.41110, Λάρισα
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ:	<u>30.03.2026 ημέρα Δευτέρα</u>
ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ :	<b>«ΣΕΤ ΛΗΨΗΣ ΦΛΕΒΙΚΟΥ ΜΟΣΧΕΥΜΑΤΟΣ»</b>
ΑΛΕ:	<b>31201050001001 (7131απ)</b>
ΚΩΔΙΚΟΣ CPV:	<b>33141620-2(Ιατρικοί εξοπλισμοί)</b>
ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΘΕΙΣΑ ΔΑΠΑΝΗ:	<u><b>3.499,55€ πλέον Φ.Π.Α. και 4.339,44€ με Φ.Π.Α.</b></u>

Αντικείμενο της πρόσκλησης είναι η παροχή υπηρεσιών καθώς και απαιτούμενων υλικών «ΣΕΤ ΛΗΨΗΣ ΦΛΕΒΙΚΟΥ ΜΟΣΧΕΥΜΑΤΟΣ» για τις ανάγκες του ΠΓΝΛ, προϋπολογιζόμενης δαπάνης 3.499,55€ πλέον Φ.Π.Α. και 4.339,44€ με Φ.Π.Α., με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής.

Παρατίθενται οι τεχνικές προδιαγραφές και οι απαιτήσεις:

Α/Α	Κωδικός	Περιγραφή Είδους	Μ. Μ	Ποσ.	Τιμή Μονάδας	Καθαρή Αξία	ΦΠΑ (%)	Μικτή Αξία
1	814849	ΣΕΤ ΛΗΨΗΣ ΦΛΕΒΙΚΟΥ ΜΟΣΧΕΥΜΑΤΟΣ	ΣΕΤ	1	3.499,55€	3.499,55€	24%	4.339,44€
<b>ΣΥΝΟΛΟ ΠΡΟΪΠ ΔΑΠΑΝΗΣ</b>						<b>3.499,55€</b>		<b>4.339,44€</b>

**ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ - ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**

Προδιαγραφές : Σετ λήψης φλεβικού μοσχεύματος (κωδ. 814850)

ΤΟ ΣΕΤ ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΙ ΤΑ ΕΞΗΣ :

Λαβίδα χειρουργικής ιστών STANDARD, ευθεία, οδοντωτή 1x2, 145mm. TEM 2

Λαβίδα χειρουργικής ιστών ADSON, ευθεία, με πλατώ, οδοντωτή 1x2, μήκος 120mm. TEM 1  Ατραυματική λαβίδα, ευθεία, οδοντωτή DE BAKEY, 1,5 mm μήκους 150 mm. TEM 1  Αιμοστατική λαβίδα HALSTED (MOSQUITO), κυρτή, με ελαία, μήκους 125mm. TEM 6

Ψαλίδι διαχωρισμού METZENBAUM, κυρτό, λεπτού σχεδιασμού, με αδαμαντόμορφη επίστρωση DUROTIP?, μήκους 230mm. TEM 1  Ψαλίδι MAYO, κυρτό, βαρέως τύπου, αμβλύ, μήκους 155mm. TEM 1

Ψαλίδι METZENBAUM, κυρτό, μήκους 180mm. TEM 1  Βελονοκάτοχο MAYO-HEGAR, ευθύ, μήκους 165mm. TEM 2  Αιμοστατική λαβίδα HEISS, έντονα κυρτή, μήκους 195mm. TEM 1

Διαστολέας WEITLANER (self retaining), αμβλύς, 3x4 οδόντων, μήκους 165mm. TEM 1  Διαστολέας ANDERSON-ADSON οξύς, 4x4 οδόντων, μήκους 190mm TEM 1

Ευθεία χειρολαβή λεπίδων 125mm, Νο3 TEM 1

Κυτίο αποστείρωσης, διαστάσεων εργαλείων 300x274x120mm. TEM 1

Καπάκι κυτίου αποστείρωσης με φίλτρο 5.000 κύκλων αποστείρωσης, τετράγωνο, χρώματος κόκκινο. TEM 1

Συρμάτινο καλάθι εργαλείων, με πυκνό πλέγμα 1/2 διαστάσεων 243 mm x 253 mm x 94 mm TEM 1  ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ & ΚΥΤΙΩΝ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ-

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Με δήλωση κατασκευαστή να αναφέρεται η κατασκευή από ανοξείδωτο χάλυβα υψηλής ποιότητας καθώς η διαχείριση του οποίου να συμμορφώνεται σύμφωνα με το DIN 58298, το τελικό φινιρίσμα να είναι ματ, τα σκέλη τους να ευθυγραμμίζονται σωστά και ατραυματικά, και να διαθέτουν άριστη λειτουργία των αρθρώσεων τους, ώστε να εξασφαλίζεται μαλακό άνοιγμα, σταθερό και ισχυρό κλείσιμο σε λαβίδες, βελονοκάτοχα κλπ. ενώ επι ποινή απόρριψης πρέπει να βεβαιώνεται η τελική παθητικοποίηση και προστατευτικό στρώμα για αυξημένη αντίσταση στη διάβρωση της επιφάνειας.

Η παραγωγή των χειρουργικών εργαλείων να πραγματοποιείται σε ιδιότητα εργοστάσια του Οίκου κατασκευής

Τα εργαλεία να φέρουν ευκρινώς αποτυπωμένα στο σώμα τους επι ποινή απόρριψης:

I. Την επωνυμία του κατασκευαστικού Οίκου και της προμηθεύτριας εταιρείας.

II. Τον αριθμό σειράς (serial number).

III. Τον αντίστοιχο εργοστασιακό κωδικό του επίσημου καταλόγου εργαλείων του κατασκευαστικού Οίκου.

IV. CE Mark και ημερομηνία κατασκευής

V. Το εμπορικό σήμα της κατασκευάστριας εταιρείας

VI. Το Datamatrix, να είναι ατομικό αναγνώσιμο από μηχάνημα κωδικοποίησης (GS1 standard 2,5 x 2,5 mm ή μικρότερη) που πιστοποιείται από τον κατασκευαστικό Οίκο

4. Να υπάρχει συμφωνία μεγεθών των αιτούμενων ειδών με τα προσφερόμενα, επί ποινή απόρριψης.

5. Να κατατεθεί πιστοποιητικό συστήματος διαχείρισης ποιότητας ISO 13485: 2016, του κατασκευαστικού Οίκου, όσο και της προσφέρουσας εταιρείας, για τεχνική υποστήριξη των ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

6. Να κατατεθεί πιστοποιητικό ποιότητας ή/ και δήλωση του κατασκευαστή για τη συμμόρφωση με το DIN EN ISO 13402, των προσφερόμενων χειρουργικών περί της αντοχής έναντι αποστείρωσης, διάβρωσης και θερμικής έκθεσης, επί ποινή απόρριψης.

7. Να κατατεθεί πιστοποιητικό ποιότητας ή/ και δήλωση του κατασκευαστή για τη συμμόρφωση με το DIN EN ISO 17664, περι ανανέωσης της πληροφορίας στη διαχείριση (φροντίδα και συντήρηση) των χειρουργικών εργαλείων, επί ποινή απόρριψης.

8. Να κατατεθεί πιστοποιητικό ποιότητας του κατασκευαστή, για τη συμμόρφωση με το DIN EN ISO 14001-2015, περί περιβαλλοντικής διαχείρισης σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1221/2009, επί ποινή απόρριψης.

9. Να κατατεθεί πιστοποιητικό Συστήματος διασφάλισης ποιότητας (MDR) που να πιστοποιεί ότι ο κατασκευαστικός Οίκος έχει καθιερώσει, τεκμηριώσει και εφαρμόσει ένα σύστημα διαχείρισης της ποιότητάς όπως περιγράφεται στο άρθρο 10 (9) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα και να κατατεθεί αναλυτική δήλωση κατασκευαστή ανά κωδικό με παραπομπή στο UDI και την κλάση.

Τα ανωτέρω πιστοποιητικά θα πρέπει να είναι πρωτότυπα ή επίσημα επικυρωμένα.

10. Να υπάρχει δυνατότητα έγγραφης βεβαίωσης του κατασκευαστικού Οίκου για τη συντήρηση και επισκευή των εργαλείων.

11. Να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση που να δηλώνει ότι σε περίπτωση δυσλειτουργίας του εργαλείου η προμηθεύτρια εταιρεία δύναται να μεριμνήσει για την προσωρινή αντικατάσταση προς την εύρυθμη λειτουργία των χειρουργείων και επιδιόρθωση σε εύλογο χρονικό διάστημα.
12. Να κατατεθεί πρωτότυπος κατάλογος του εργοστασίου κατασκευής, εκτός εάν ήδη έχει κατατεθεί στο Νοσοκομείο μας. Να κατατεθούν αντιπροσωπευτικά δείγματα από όλες τις κατηγορίες των αιτούμενων εργαλείων σε απόλυτη συμμόρφωση των ζητούμενων τεχνικών, περιγραφών των αιτούμενων και προσφερόμενων εργαλείων και σύμφωνα με τον όρο α/α 3 των τεχνικών προδιαγραφών, επί ποινή αποκλεισμού.
14. Να αναγράφεται η σελίδα του επίσημου καταλόγου του εργοστασίου, που εικονίζεται ο προσφερόμενος κωδικός εργαλείου.
15. Τα εργαλεία που θα παραδοθούν να είναι καινούργια, αμεταχείριστα και τα τεχνικά χαρακτηριστικά τους να βρίσκονται σε απόλυτη συμφωνία με την τεχνική προσφορά του προμηθευτή.
16. Να κατατεθεί εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) ετών με προϋπόθεση την σωστή χρήση και συντήρηση από το προσωπικό του νοσοκομείου.
17. Να κατατεθεί φύλλο συμμόρφωσης των γενικών & ειδικών τεχνικών χαρακτηριστικών, επί ποινής απόρριψης.
18. Να κατατεθεί δήλωση κατασκευαστή στην οποία κατονομάζεται ο αντιπρόσωπος στην ελληνική αγορά

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΥΤΙΩΝ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ (CONTAINERS) ΓΙΑ ΚΛΙΒΑΝΟΥΣ ΑΤΜΟΥ  ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ**

- . Το υλικό κατασκευής να είναι υψηλής αντοχής και ανθεκτικότητας ανοδιωμένο αλουμίνιο, πάχους 2mm περίπου χωρίς συγκολλήσεις. Να διατίθεται πιστοποιητικό κατασκευής του εργοστασιακού οίκου που να πιστοποιεί τον τρόπο κατασκευής.
- . Να είναι όσο το δυνατόν πιο ελαφριά με λεία τοιχώματα.
- . Να αναφέρεται ότι είναι συμβατά με κλιβάνους ατμού σύμφωνα με το EN 285, επί ποινή απόρριψης, και κατάλληλα για αποστείρωση σε θερμοκρασίες 121° C και 134° C.
- . Να διατίθεται σε διαστάσεις :   
Σετ μοσχεύματος : 300X274X120   
Να διαθέτει ανατομικές χειρολαβές από ανοξείδωτο ατσάλι με στοπ στις 90° για εύκολη μεταφορά του με πλήρες φορτίο.
- . Να διαθέτει κλείστρα με δυνατότητα ελέγχου ανοίγματος που θα ασφαλίζουν με πλαστικές ασφάλειες.
- . Να διαθέτει τέσσερις εξωτερικές θήκες για ετικέτες, αμφίπλευρα, δύο για πληροφορίες της διαδικασίας αποστείρωσης και δύο για ετικέτες αναγνώρισης των σετ.
- . Να δέχονται φίλτρα μιας χρήσης ή/ και πολλαπλών χρήσεων με επικύρωση για 1000 κύκλους αποστείρωσης. Να προσκομιστεί ανάλογη δήλωση κατασκευαστή, επι ποινής απόρριψης
- . Τα πτερύγια ασφάλισης στο καπάκι να ανοίγουν προς τα έξω και να πιάνονται σε οποιαδήποτε θέση (έως 180°), να διπλώνουν πάνω στο καπάκι, ώστε να μην εμποδίζουν τη διαδικασία πλύσης
- . Να εξασφαλίζεται στο εσωτερικό η μέγιστη στεγανοποίηση. Το καπάκι εσωτερικά να φέρει φλάντζα σιλικόνης ώστε να κλείνει με απόλυτη ασφάλεια, εξασφαλίζοντας πλήρη ασηψία και προστασία των εργαλείων.
- 0. Να υπάρχει δυνατότητα καθαρισμού στο χέρι αλλά και σε αυτόματο πλυντήριο καθαρισμού, με αλκαλικά ή ενζυματικά απορρυπαντικά, βασισμένα στο ISO 15883, σε θερμοκρασία πλύσης >50° C και να επιδέχονται θερμική απολύμανση σε θ>85ο C. Οι άνω αναφορές να περιγράφονται στο φύλλο οδηγιών.
- 1. Να προσφέρεται συνδυαστικά με διάτρητη μεταλλική σχάρα εργαλείων, κατασκευασμένη από ανοξείδωτο ατσάλι, να είναι ανθεκτική στην παρατεταμένη χρήση, με λεία τοιχώματα, χωρίς συγκολλήσεις και αιχμηρά σημεία. Να δηλώνεται η δυνατότητα τοποθέτησης δύο μεταλλικών σχαρών (η μια πάνω στην άλλη ? modular system) καθώς και οι προσφερόμενες διαστάσεις
- 2. Να υπάρχει η δυνατότητα επιλογής χρώματος του καλύμματος για τον διαχωρισμό ειδικοτήτων. Το χρώμα να παραμένει σταθερό και να μην αλλοιώνεται με το πλύσιμο ή τον κλιβανισμό.
- 3. Το κάλυμμα να είναι κατασκευασμένο από το ίδιο υλικό με τη βάση, ώστε να μη λυγίζει από το βάρος των εργαλείων κατά την τοποθέτηση του ενός κουτιού πάνω στο άλλο και να φέρει ραβδώσεις ώστε να μπορούν να τοποθετηθούν το ένα πάνω σ στο άλλο.
- 4. Να εξασφαλίζει την πλήρη αποστείρωση και διατήρηση ασηψίας του φορτίου στο εσωτερικό του κουτιού μέχρι και ένα χρόνο έτος, σε αποστειρωμένο χώρο, επι ποινή απόρριψης
- 5. Να φέρει πιστοποίηση CE MARK.
- 6. Να κατατεθεί ο πρωτότυπος κατάλογος του εργοστασίου και οι οδηγίες χρήσης (Instructions For Use - IFU) των προσφερόμενων κουτιών στις οποίες να συμπεριλαμβάνονται οδηγίες στα ελληνικά (ΔΥΑ/ οικ. 2480 άρθρο 4 παρ. 4) επί ποινή απόρριψης.
- 7. Να κατατεθούν με την προσφορά, επί ποινής απόρριψης, τουλάχιστον ένα (1) δείγμα από διαφορετικά μεγέθη κουτιών, τα οποία θα πλυθούν και θα αποστειρωθούν.
- 8. Να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση ότι υπάρχει η δυνατότητα αντικατάστασης σε περίπτωση αστοχίας υλικού ή προβλήματος που δεν σχετίζεται με τη κακή χρήση του υλικού με αναφορά στη χρονική περίοδο 2 ετών απο την τιμολόγηση του υλικού.
- 9. Να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση της δυνατότητας τεχνικής υποστήριξης-επισκευών.
- 0. Για την απόδειξη της συμμόρφωσής τους με πρότυπα διασφάλισης ποιότητας οι οικονομικοί φορείς οφείλουν να

καταθέσουν:

α) Πιστοποιητικό ISO σειράς 9001 / Διεθνές Πρότυπο Συστημάτων Διαχείρισης Ποιότητας (ή ισοδύναμο) για τον προμηθευτή και τον κατασκευαστή, με πεδίο πιστοποίησης τη διακίνηση Ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επί ποινή απόρριψης.

β) Πιστοποιητικό ISO σειράς 13485 / Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για Εταιρείες που δραστηριοποιούνται στο σχεδιασμό, στην παραγωγή, στην εμπορία, στην εγκατάσταση και στην τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων (ή ισοδύναμο), επί ποινή απόρριψης.

γ) Πιστοποιητικό Συμμόρφωσης με την ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ./1348/2004 (Φ.Ε.Κ. 32 Β/16-Ι-2004) «Σύστημα Αρχών και Κατευθυντήριων Γραμμών για την Ορθή Πρακτική Διανομής Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων», επί ποινή απόρριψης.

δ) Υπεύθυνη Δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του Ν. 1599/1986 (Α" 75), ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, χωρίς να απαιτείται θεώρηση γνησίου υπογραφής, όπως εκάστοτε ισχύει, όπου θα δηλώνεται η χώρα παραγωγής του προσφερόμενου προϊόντος, η επιχειρηματική μονάδα στην οποία παράγεται αυτό, καθώς ο τόπος εγκατάστασής της.

21. Ο κατασκευαστικός Οίκος πρέπει να διαθέτει και η προσφέρουσα εταιρία πρέπει να καταθέσει:

α) Πλήρη τεκμηριωμένα Πιστοποιητικά Σήμανσης CE (οδηγία 93/42/ ΕΕ) (απόδειξη της τεχνικής εναρμόνισης του προϊόντος με όλες τις εφαρμοστέες κοινοτικές απαιτήσεις που αφορούν στην υγεία και στην ασφάλεια του χρήστη και αποτελεί απαραίτητη προϋπόθεση για την ελεύθερη διακίνηση του προϊόντος εντός της κοινοτικής αγοράς) που έχουν εκδοθεί από επίσημα ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας με τα οποία βεβαιώνεται η καταλληλότητα των προϊόντων καθώς και επικυρωμένο φάκελο διακίνησης κατά FDA, επί ποινή απόρριψης,

β) ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΑ ISO:  ISO 13485:2016

ISO 9001: 2015

22. Να συνοδεύονται με εγγύηση καλής λειτουργίας από τον κατασκευαστικό οίκο δύο (2) ετών

23. Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης για το κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη και για τις τεχνικές απαιτήσεις σε αντιστοιχία με τις τεχνικές περιγραφές τις διακήρυξης, ούτως ώστε να μπορεί να ελεγχθεί από την επιτροπή αξιολόγησης η τεκμηρίωση της συμμόρφωσης του προσφερόμενου είδους με τις τεχνικές προδιαγραφές. Το φύλλο συμμόρφωσης πρέπει να περιλαμβάνει, επί ποινή απόρριψης, στη στήλη «παραπομπή», αναφορά σε συγκεκριμένες σελίδες του καταλόγου προϊόντων του κατασκευαστικού Οίκου ή/ και σε δηλώσεις κατασκευαστή και πιστοποιητικά ή/ και σε φυλλάδια οδηγιών και σε όποιο άλλο αποδεικτικό έγγραφο αποδεικνύει τη συμμόρφωση του προσφερόμενου προϊόντος με τις τεχνικές προδιαγραφές. Οικονομική τεχνική προσφορά χωρίς αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης θα απορρίπτεται

24. Για την ομοιομορφία και ορθή διαχείριση, φροντίδα και συντήρηση του σετ οι οικονομικές και τεχνικές προσφορές (σύμφωνα με τις άνω γενικές τεχνικές προδιαγραφές των χειρουργικών εργαλείων ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι και γενικές τεχνικές προδιαγραφές των κυτίων αποστείρωσης ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ) να γίνουν επι του συνόλου των ζητούμενων ειδών, από τον ίδιο κατασκευαστικό οίκο επι ποινή απόρριψης.

Μετ το άλλο.

. Να εξασφαλίζει την πλήρη αποστείρωση και διατήρηση ασηψίας του φορτίου στο εσωτερικό του κουτιού μέχρι και ένα χρόνο έτος, σε αποστειρωμένο χώρο, επι ποινή απόρριψης

. Να φέρει πιστοποίηση CE MARK.

. Να κατατεθεί ο πρωτότυπος κατάλογος του εργοστασίου και οι οδηγίες χρήσης (Instructions For Use - IFU) των προσφερόμενων κουτιών στις οποίες να συμπεριλαμβάνονται οδηγίες στα ελληνικά (ΔΥΑ/ οικ. 2480 άρθρο 4 παρ. 4) επί ποινή απόρριψης.

. Να κατατεθούν με την προσφορά, επί ποινής απόρριψης, τουλάχιστον ένα (1) δείγμα από διαφορετικά μεγέθη κουτιών, τα οποία θα πλυθούν και θα αποστειρωθούν.

. Να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση ότι υπάρχει η δυνατότητα αντικατάστασης σε περίπτωση αστοχίας υλικού ή προβλήματος που δεν σχετίζεται με τη κακή χρήση του υλικού με αναφορά στη χρονική περίοδο 2 ετών από την τιμολόγηση του υλικού.

. Να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση της δυνατότητας τεχνικής υποστήριξης-επισκευών.

. Για την απόδειξη της συμμόρφωσής τους με πρότυπα διασφάλισης ποιότητας οι οικονομικοί φορείς οφείλουν να καταθέσουν:

α) Πιστοποιητικό ISO σειράς 9001 / Διεθνές Πρότυπο Συστημάτων Διαχείρισης Ποιότητας (ή ισοδύναμο) για τον προμηθευτή και τον κατασκευαστή, με πεδίο πιστοποίησης τη διακίνηση Ιατροτεχνολογικών προϊόντων, επί ποινή απόρριψης.

β) Πιστοποιητικό ISO σειράς 13485 / Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για Εταιρείες που δραστηριοποιούνται στο σχεδιασμό, στην παραγωγή, στην εμπορία, στην εγκατάσταση και στην τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων (ή ισοδύναμο), επί ποινή απόρριψης.

γ) Πιστοποιητικό Συμμόρφωσης με την ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ./1348/2004 (Φ.Ε.Κ. 32 Β/16-Ι-2004) «Σύστημα Αρχών και Κατευθυντήριων Γραμμών για την Ορθή Πρακτική Διανομής Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων», επί ποινή απόρριψης.

δ) Υπεύθυνη Δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του Ν. 1599/1986 (Α" 75), ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, χωρίς να απαιτείται θεώρηση γνησίου υπογραφής, όπως εκάστοτε ισχύει, όπου θα δηλώνεται η χώρα παραγωγής του προσφερόμενου προϊόντος, η επιχειρηματική μονάδα στην οποία παράγεται αυτό, καθώς ο τόπος εγκατάστασής της.

. Ο κατασκευαστικός Οίκος πρέπει να διαθέτει και η προσφέρουσα εταιρία πρέπει να καταθέσει:

α) Πλήρη τεκμηριωμένα Πιστοποιητικά Σήμανσης CE (οδηγία 93/42/ ΕΕ) (απόδειξη της τεχνικής εναρμόνισης του

προϊόντος με όλες τις εφαρμοστέες κοινοτικές απαιτήσεις που αφορούν στην υγεία και στην ασφάλεια του χρήστη και αποτελεί απαραίτητη προϋπόθεση για την ελεύθερη διακίνηση του προϊόντος εντός της κοινοτικής αγοράς) που έχουν εκδοθεί από επίσημα ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας με τα οποία βεβαιώνεται η καταλληλότητα των προϊόντων καθώς και επικυρωμένο φάκελο διακίνησης κατά FDA, επί ποινή απόρριψης, □

β) ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΑ ISO: □ ISO 13485:2016 □  
ISO 9001: 2015

22. Να συνοδεύονται με εγγύηση καλής λειτουργίας από τον κατασκευαστικό οίκο δύο (2) ετών □

23. Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης για το κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη και για τις τεχνικές απαιτήσεις σε αντιστοιχία με τις τεχνικές περιγραφές τις διακήρυξης, ούτως ώστε να μπορεί να ελεγχθεί από την επιτροπή αξιολόγησης η τεκμηρίωση της συμμόρφωσης του προσφερόμενου

είδους με τις τεχνικές προδιαγραφές. Το φύλλο συμμόρφωσης πρέπει να περιλαμβάνει, επί ποινή απόρριψης, στη στήλη «παραπομπή», αναφορά σε συγκεκριμένες σελίδες του καταλόγου προϊόντων του κατασκευαστικού Οίκου ή/ και σε δηλώσεις κατασκευαστή και πιστοποιητικά ή/ και σε φυλλάδια

οδηγιών και σε όποιο άλλο αποδεικτικό έγγραφο αποδεικνύει τη συμμόρφωση του προσφερόμενου προϊόντος με τις τεχνικές προδιαγραφές. Οικονομική τεχνική προσφορά χωρίς αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης θα απορρίπτεται □

24. Για την ομοιομορφία και ορθή διαχείριση, φροντίδα και συντήρηση του σετ οι οικονομικές και τεχνικές προσφορές (σύμφωνα με τις άνω γενικές τεχνικές προδιαγραφές των χειρουργικών εργαλείων ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι και γενικές τεχνικές προδιαγραφές των κυτίων αποστείρωσης ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ) να γίνουν επι του συνόλου των ζητούμενων ειδών, από τον ίδιο κατασκευαστικό οίκο επι ποινή απόρριψης. □

Οι προσφορές υποβάλλονται ή αποστέλλονται από τους ενδιαφερόμενους στην ελληνική γλώσσα μέσα σε σφραγισμένο φάκελο, σε πρωτότυπη μορφή.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Στο κυρίως φάκελο της προσφοράς πρέπει να αναγράφονται ευκρινώς:

- Η λέξη ΠΡΟΣΦΟΡΑ
- Ο πλήρης τίτλος της αρμόδιας υπηρεσίας που διενεργεί το διαγωνισμό και τον αρμόδιο υπάλληλο του Τμήματος Προμηθειών
- Ο αριθμός της διακήρυξης και το αντικείμενο του διαγωνισμού
- Η ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού
- Τα πλήρη στοιχεία του αποστολέα

Μέσα στο κυρίως φάκελο της προσφοράς τοποθετούνται οι τρεις επίσης σφραγισμένοι υποφάκελοι με όλα τα σχετικά της προσφοράς και ειδικότερα τα εξής:

- 1<sup>ος</sup> υποφάκελος: Τα δικαιολογητικά συμμετοχής, σε πρωτότυπη μορφή με την ένδειξη «ΦΑΚΕΛΟΣ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΩΝ».
- 2<sup>ος</sup> υποφάκελος: Τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς, σε πρωτότυπη μορφή με την ένδειξη «ΦΑΚΕΛΟΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ».
- 3<sup>ος</sup> υποφάκελος: Τα οικονομικά στοιχεία, σε πρωτότυπη μορφή με την ένδειξη «ΦΑΚΕΛΟΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ».

Προσοχή: Οι φάκελοι ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΩΝ, ΤΕΧΝΙΚΗΣ και ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ προσφοράς θα είναι σφραγισμένοι και θα φέρουν όλες τις ενδείξεις του κυρίως φακέλου.

#### ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΥΠΟΦΑΚΕΛΩΝ:

##### **1. Στον υποφάκελο των δικαιολογητικών συμμετοχής να περιλαμβάνεται:**

- Υπεύθυνη δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α' 75), όπως εκάστοτε ισχύει, όπου να δηλώνεται ότι:
  - Οι προσφέροντες αποδέχονται ανεπιφύλακτα όλους τους όρους της παρούσας διακήρυξης.
  - Η προσφορά συντάχθηκε σύμφωνα με τους όρους της παρούσας, των οποίων οι προσφέροντες έλαβαν πλήρη γνώση.
  - Τα στοιχεία που αναφέρονται στην προσφορά είναι αληθή και ακριβή.
  - Οι προσφέροντες παραιτούνται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσής του σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της Αναθέτουσας Αρχής για αναβολή ή ακύρωση – ματαίωση του διαγωνισμού.

- Η ισχύς της προσφοράς τους είναι εκατό ογδόντα (180) ημέρες
- Οι Διαχειριστές στις περιπτώσεις που το νομικό πρόσωπο είναι Εταιρεία Περιορισμένης Ευθύνης (ΕΠΕ.) ή προσωπική εταιρεία (Ο.Ε. και Ε.Ε.), ή Ιδιωτική Κεφαλαιουχική Εταιρεία (Ι.Κ.Ε.), ή ο Πρόεδρος και ο Διευθύνων Σύμβουλος και όλα τα μέλη του Δ.Σ. όταν το νομικό πρόσωπο είναι ανώνυμη εταιρεία (Α.Ε.) και οι νόμιμοι εκπρόσωποι σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου δεν έχουν καταδικαστεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση για τα αδικήματα της παρ. 1 του αρ. 73 του Ν. 4412/16
- Κατά την ημερομηνία αποσφράγισης είναι ενήμεροι ως προς τις φορολογικές και ασφαλιστικές υποχρεώσεις τους.

**2α) Για: Α) Φυσικά Πρόσωπα, Ημεδαπά ή Αλλοδαπά:** Έναρξη Επιτηδεύματος από την αντίστοιχη Δημόσια Οικονομική Υπηρεσία και τις μεταβολές του.

**2β) Για: Β) Νομικά πρόσωπα, Ημεδαπά ή Αλλοδαπά:** Αναλυτικό Πιστοποιητικό Εκπροσώπησης από τις υπηρεσίες Γ.Ε.ΜΗ. του αρμόδιου κατά τόπους επιμελητηρίου.

## 2. Στον υποφάκελο της Τεχνικής σας προσφοράς να περιλαμβάνεται:

- Τεχνική περιγραφή των ειδών, ή την παραπομπή σε αντίστοιχα prospectus (στην Ελληνική γλώσσα) των προσφερόμενων ειδών.
- Σήμανση CE για τα προσφερόμενα είδη, όπου προβλέπει ο νόμος ή όπου απαιτείται στις ως άνω αναφερόμενες τεχνικές προδιαγραφές.
- Προαιρετικά: για διευκόλυνση του έργου των επιτροπών αξιολόγησης αλλά και του τμήματος προμηθειών, το περιεχόμενο της τεχνικής προσφοράς να υποβληθεί και σε ηλεκτρονική μορφή (CD) σε word ή excel, το οποίο θα περιλαμβάνεται στον σφραγισμένο φάκελο της τεχνικής προσφοράς. Μόνη εξαίρεση αποτελούν τα συνοδευτικά φυλλάδια (prospectus, συνοπτικά φυλλάδια τεχνικών χαρακτηριστικών υλικού/λογισμικού κλπ.) τα οποία μπορεί να υποβληθούν εντύπως

## 3. Στον υποφάκελο της Οικονομικής προσφοράς να περιλαμβάνεται:

- Οι προσφερόμενες τιμές των ειδών. Η τιμή να είναι σύμφωνη με το παρατηρητήριο τιμών, αν υπάρχει.
- Στην προσφορά να αναγράφεται η ποσότητα ανά συσκευασία, η τιμή, καθώς και η κατηγορία ΦΠΑ.
- Προηγούμενες συμβάσεις ή αντίγραφα τιμολογίων των υλικών με τον Φορέα του Π.Γ.Ν.Α. ή με άλλους φορείς ως συγκριτικά στοιχεία βάσει του νόμου Ν. 4272/2014 άρθρο 47 («...σε περίπτωση που για τα είδη δεν υπάρχουν στο Παρατηρητήριο Τιμών του άρθρου 24 του ν.3846/2010 καταχωρημένες τιμές, οι δαπάνες που απαιτούνται για την εξόφληση των σχετικών υποχρεώσεων που απορρέουν από τις προμήθειες αυτές ΘΕΩΡΟΥΝΤΑΙ ΝΟΜΙΜΕΣ εφόσον οι τιμές τους ΔΕΝ ΥΠΕΡΒΑΙΝΟΥΝ ΤΙΣ ΣΥΜΒΑΤΙΚΕΣ ΤΙΜΕΣ που είχε συμφωνήσει ο φορέας με την τελευταία συναφθείσα σύμβαση για τα ίδια είδη...»).
- Εάν δεν υπάρχουν τιμολόγια, τότε να επισυνάπτεται γραπτή βεβαίωση ότι τα ζητούμενα είδη δεν υπάγονται στο παρατηρητήριο τιμών και ο/η προσφέρων δεν παρείχε τα ζητούμενα είδη σε άλλους φορείς έως και τώρα

## ΤΡΟΠΟΣ ΛΗΨΗΣ ΕΓΓΡΑΦΩΝ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ – ΠΑΡΟΧΗ ΔΙΕΥΚΡΙΝΙΣΕΩΝ

Οι ενδιαφερόμενοι θα παραλαμβάνουν την πρόσκληση ηλεκτρονικά:

- στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Διοικητικής Μεταρρύθμισης και Ηλεκτρονικής Διακυβέρνησης – Πρόγραμμα Διαύγεια <http://et.diavgeia.gov.gr>.
- στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Διοικητικής Μεταρρύθμισης και Ηλεκτρονικής Διακυβέρνησης – Πρόγραμμα ΚΗΜΔΗΣ- [www.eprocurement.gov.gr](http://www.eprocurement.gov.gr)

- στην ιστοσελίδα της 5ης Υγειονομικής Περιφέρειας, και συγκεκριμένα στην διαδρομή: <http://civil.dypethessaly.gr/hospitals> → Προμήθειες εκτός Π.Π.Υ.Υ. → Φορέας: Παν. Νοσοκομείο Λάρισας → +
- κατά την διάρκεια της ανάρτησης της παρούσας πρόσκλησης οι ενδιαφερόμενοι υποχρεούνται να παρακολουθούν την ιστοσελίδα της 5ης Υ.Π.Ε. για τυχόν επισημάνσεις που μπορεί να αναρτηθούν στην ως άνω σελίδα.
- Κανένας υποψήφιος δεν μπορεί σε οποιαδήποτε περίπτωση να επικαλεστεί προφορικές απαντήσεις εκ μέρους της αναθέτουσας αρχής
- Ενστάσεις κατά της νομιμότητας του διαγωνισμού με το αιτιολογικό της μη πληρότητας του παραληφθέντος αντιγράφου της διακήρυξης θα απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

#### **ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ**

- Η αποσφράγιση των δικαιολογητικών συμμετοχής, της τεχνικής προσφοράς και της οικονομικής προσφοράς θα πραγματοποιηθεί την **30.03.2026 ημέρα Δευτέρα** και ώρα 10:00 π.μ..

#### **Στο στάδιο αυτό τα στοιχεία των προσφορών που αποσφραγίζονται είναι προσβάσιμα μόνο στα μέλη του αρμόδιου γνωμοδοτικού οργάνου και την αναθέτουσα αρχή.**

- Το αρμόδιο όργανο προβαίνει αρχικά στον έλεγχο των δικαιολογητικών συμμετοχής και εν συνεχεία στην αξιολόγηση των τεχνικών προσφορών των προσφερόντων.
- Στη συνέχεια αξιολογούνται οι οικονομικές προσφορές των προσφερόντων, των οποίων τα δικαιολογητικά συμμετοχής και η τεχνική προσφορά κρίθηκαν αποδεκτά και οι οικονομικές προσφορές καταχωρίζονται σε πρακτικό κατά σειρά μειοδοσίας.
- Το πρακτικό θα κατατεθεί στο γραφείο προμηθειών προκειμένου κατόπιν να ακολουθήσει η επικύρωση του πρακτικού από τη Διοίκηση του Π.Γ.Ν.Λ..
- Μετά από την έκδοση και κοινοποίηση της απόφασης, οι προσφέροντες λαμβάνουν γνώση των λοιπών συμμετεχόντων στη διαδικασία και των στοιχείων που υποβλήθηκαν από αυτούς.
- Κατά της Απόφασης αυτής οι συμμετέχοντες έχουν δικαίωμα για την άσκηση τυχόν ένστασης, για τους λόγους και με τη διαδικασία που προβλέπεται από το άρθρο 127 του Ν. 4412/2016, για διαφορές που αναφύονται από πράξεις ή παραλείψεις σε δημόσιες συμβάσεις με εκτιμώμενη αξία κάτω των εξήντα χιλιάδων (60.000) ευρώ (χωρίς Φ.Π.Α).

- Με τη σύναψη σύμβασης θα προσκομιστούν, από τον οικονομικό φορέα, φορολογική και ασφαλιστική ενημερότητα, καθώς και απόσπασμα ποινικού μητρώου, σε σφραγισμένο φάκελο, ο οποίος θα παραδίδεται στο Οικονομικό Τμήμα.
- Η πληρωμή του αναδόχου θα γίνει σύμφωνα με τα οριζόμενα στις διατάξεις της υποπαραγράφου Ζ.5 του Ν. 4152/2013 (ΦΕΚ 107/Α'/09.05.2013) και βάσει των νόμιμων δικαιολογητικών πληρωμής και λοιπών στοιχείων που προβλέπονται στο άρθρο 200 του ν. 4412/2016 και την ισχύουσα νομοθεσία για την εξόφληση τίτλων πληρωμής ή την είσπραξη απαιτήσεων από το δημόσιο και τα Ν.Π.Δ.Δ. (αποδεικτικά φορολογικής και ασφαλιστικής ενημερότητας κ.λπ.), ύστερα από την ολοκλήρωση του έργου και βάσει των νόμιμων δικαιολογητικών για το σύνολο της αξίας μείον τις κρατήσεις.
- Ο προμηθευτής υπόκειται στις νόμιμες κρατήσεις.
- Ο Φ.Π.Α. βαρύνει το Νοσοκομείο.
- Σας επισημαίνουμε ότι η παρούσα σύμβαση θα μπορεί να διακόπτεται μονομερώς από την εντολοδόχο Υπηρεσία ή να αναπροσαρμόζεται με κοινή συμφωνία των δύο μερών σε περίπτωση προσφοράς προβληματικών προϊόντων εκ μέρους των εταιρειών, καθώς και σε περίπτωση μη τήρησης του χρόνου παράδοσης των υλικών όπου απαιτείται.

- Επίσης η παρούσα σύμβαση θα μπορεί να διακοπεί μονομερώς από την εντολοδόχο Υπηρεσία σε περίπτωση που υπογραφεί άλλη σύμβαση στα πλαίσια των Υπηρεσιών του Ελληνικού Δημοσίου με συμφερότερους όρους για όμοιο προϊόν ή υπηρεσία.
- Κωδικός ηλεκτρονικής τιμολόγησης (ΑΑΗΤ) του ΠΓΝΛ είναι : 1015.Ε00273.0001

**ΕΙΔΙΚΟΤΕΡΑ ΓΙΑ ΤΗ ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΤΩΝ ΕΙΔΩΝ:**

- Μέχρι την εξάντληση των ποσοτήτων των συμβατικών ειδών, η οποία πρέπει να γίνει μέσα στο χρόνο που προκύπτει από το αίτημα προμήθειας.
- Σε περίπτωση μη εξάντλησής τους μέσα στο ως άνω χρονικό περιθώριο, η Αναθέτουσα Αρχή, μπορεί ΜΟΝΟ με μονομερή απόφασή της, να παρατείνει το χρόνο παράδοσης για όσο χρονικό διάστημα χρειαστεί για την εξάντλησή τους. Η παράταση όμως δεν μπορεί να υπερβαίνει τον αρχικό χρόνο παράδοσης.
- **Η παράδοση των ειδών θα γίνεται μέσα σε δέκα (10) εργάσιμες ημέρες από την έγγραφη παραγγελία του αρμόδιου τμήματος** κατά τις εργάσιμες ημέρες και ώρες στο χώρο της Κεντρικής Διαχείρισης (τηλ: 241350 2179) του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΛΑΡΙΣΑΣ. Παράταση του συμβατικού χρόνου παράδοσης υλικών μπορεί να γίνει, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 206 του ν. 4412/2016 και σε κάθε περίπτωση με την σύμφωνη γνώμη του προμηθευτή είτε έπειτα από σχετικό αίτημα του, το οποίο υποβάλλεται υποχρεωτικά πριν από την λήξη του συμβατικού χρόνου.

---

**Για ό, τι δεν περιλαμβάνεται στην παρούσα ισχύουν οι περί προμηθειών «ΝΟΜΟΙ – ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ».**

---

Η παρούσα πρόσκληση αναρτήθηκε

- στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Ψηφιακής Διακυβέρνησης ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΔΙΑΥΓΕΙΑ (Web Site) [www.diaugeia.gov.gr](http://www.diaugeia.gov.gr)
- στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Διοικητικής Μεταρρύθμισης και Ηλεκτρονικής Διακυβέρνησης – Πρόγραμμα ΚΗΜΔΗΣ- [www.eprocurement.gov.gr](http://www.eprocurement.gov.gr)
- στην ιστοσελίδα της 5ης Υγειονομικής Περιφέρειας, και συγκεκριμένα στην διαδρομή: <http://civil.dypethessaly.gr/hospitals> → Προμήθειες εκτός Π.Π.Υ.Υ. → Φορέας: Παν. Νοσοκομείο Λάρισας → +

**Η Διοικήτρια του  
Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου Λάρισας  
ΜΑΙΡΗ Χ. ΚΟΥΤΣΙΟΥΜΠΑ**