



ΔΙΟΙΚΗΣΗ
3^{ης} ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ
(ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ)
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
ΓΡΕΒΕΝΩΝ

Γ.Ν. ΓΡΕΒΕΝΩΝ
ΓΡΕΒΕΝΑ, 23/04/2026
Αρ. Πρωτ.: ΕΞΕ 4814

Γρεβενά : 23-04-2026

Αρ.Πρωτ.

ΤΜΗΜΑ: Οικονομικό
Γραφείο Προμηθειών
Ταχ. Δ/ση: Περιοχή Στρατοπέδου
Τηλέφωνο 2462350311
Πληροφορίες: Ελευθερία Παντελή
E-mail: pros1@nosgrevenon.gr

ΠΡΟΣ: ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ
(Του άρθρου 118 του Ν.4412/2016, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει από τον
Υπ'αριθμ.Ν.4782 ΦΕΚ Α 36/9.3.2021)

ΑΡΙΘΜ. ΠΡΟΣΚΛΗΣΗΣ 13/2026

Το Γενικό Νοσοκομείο Γρεβενών έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Ν.4412/08.08.2016 (Α'147) Δημόσιες συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (Προσαρμογή στις οδηγίες 2014/24/24/ ΕΕ) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
2. Τον Ν.4782/2021(Α'36) Έκσυγχρονισμός, απλοποίηση και αναμόρφωση του ρυθμιστικού πλαισίου των δημοσίων συμβάσεων, ειδικότερες ρυθμίσεις προμηθειών στους τομείς της άμυνας και της ασφάλειας και άλλες διατάξεις για την ανάπτυξη, τις υποδομές και την υγεία".
3. Την υπ'αριθμ Γ4β/Γ.Π.οικ. 26642 Απόφαση του Υπουργού Υγείας (Αρ. ΦΕΚ 735/24-06-2025, τ.χ. Υ.Ο.Δ.Δ.) περί Διορισμού Διοικήτριας στο Γ.Ν. Γρεβενών.
4. Την υπ' αριθμ 98η/581/20-01-2026 Απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου , έγκριση ετήσιου Προγραμματισμού Συμβάσεων Υπηρεσιών και Προμηθειών , οικ. Έτους 2026 του Γ.Ν. Γρεβενών.
5. Την υπ'αριθμ 21ΔΙΑΒ000016055 2021-03-22 Διαβούλευση του Υπουργείου Υγείας για το είδος Ασκοί Αίματος.
6. Την υπ'αριθμ 2024ΔΙΑΒ28072 Διαβούλευση για το είδος Ασκοί Αίματος.
7. Την υπ'αριθμ. 2024ΔΙΑΒ28074 Διαβούλευση Τεχνικών προδιαγραφών για το είδος Καθετήρων & Ουροσυλεκτών
8. Την υπ'αριθμ. 2024ΔΙΑΒ28075 Διαβούλευση Τεχνικών Προδιαγραφών για το είδος Συσκευών Χορήγησης Υγρών
9. Την υπ'αριθμ. 2024ΔΙΑΒ28073 Διαβούλευση Τεχνικών Προδιαγραφών για το είδος Ενδοτραχειακοί Σωλήνες
10. Το υπ'αριθμ 5662/22-04-2024 πρακτικό τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια του είδους «Ενδοτραχειακοί Σωλήνες»
11. Το υπ'αριθμ 5663/22-04-2024 πρακτικό τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια του είδους « Συσκευών Χορήγησης Υγρών»
12. Το 5664/22-04-2024 πρακτικό τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια του είδους «Ασκών Αίματος»
13. Το υπ'αριθμ 5740/23-04-2024 πρακτικό τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια του είδους «Καθετήρων & Ουροσυλεκτών» του Γ.Ν. Γρεβενών»
14. Τις υπ'αριθμ 180/24-04-2024 (ΑΔΑ:ΨΡΥΓ4690ΒΨ-5ΥΠ)181/24-04-2024 (ΑΔΑ:9ΦΤΘ4690ΒΨ-ΦΑ4), 182/24-04-2024 (ΑΔΑ:6Κ994690ΒΨ-ΗΛΣ), Αποφάσεις του Διοικητικού Συμβουλίου «έγκριση πρακτικών τεχνικών προδιαγραφών»
15. Την με αρ.πρωτ. 272/4178/22-04-2026 ΑΔΑ: ΡΝΒΘ4690ΒΨ-9ΑΓ, απόφαση Δ.Σ. Τροποποίησης της υπ'αριθμ. 259η/2026 (ΑΔΑ: 9ΦΕ74690ΒΨ-ΚΥΗ απόφασης Δ.Σ. της 10ης/09/04/2026 (θέμα 7ο) για έγκριση σκοπιμότητας διενέργειας πρόσκλησης εκδήλωσης ενδιαφέροντος, για την προμήθεια υγειονομικού υλικού (Καθετήρων & Ουροσυλεκτών , Ασκών Αίματος, Ενδοτραχειακοί Σωλήνες, Συσκευών Χορήγησης Υγρών) για χρονικό διάστημα ενός (1) έτους,

προϋπολογισθείσας ετήσιας δαπάνης 24.999,6645€ (συμπερ. ΦΠΑ 13% & 24%) για τις ανάγκες του Γ.Ν. Γρεβενών».

16. Την υπ' αριθμ. 4479/16-04-2026 (ΑΔΑ: Ψ3ΒΑ4690ΒΨ-ΦΩΓ, ΑΛΕ: 32302030000001) απόφαση ανάληψης υποχρέωσης, τη συνδρομή των προϋποθέσεων της παρ 1α του άρθρου 4 του ΠΔ 80/2016 και την δέσμευση στο οικείο Βιβλίο Εγκρίσεων και Εντολών Πληρωμής των αντίστοιχων πιστώσεων με α/α 535.

17. Τις άμεσες και επιτακτικές ανάγκες του Νοσοκομείου μας.

Απευθύνουμε

Πρόσκληση εκδήλωσης ενδιαφέροντος για την υποβολή σφραγισμένων προσφορών, για την ανάδειξη αναδόχου για την προμήθεια υγειονομικού υλικού (Καθετήρων CPV: 33141200-2 & Ουροσυλεκτών CPV: 33141615-4, Ασκών Αίματος CPV: 33194220-4, Ενδοτραχειακοί Σωλήνες CPV: 33141240-4, Συσκευών Χορήγησης Υγρών CPV: 72600000-6) για χρονικό διάστημα ενός (1) έτους προϋπολογισθείσας ετήσιας δαπάνης 24.999,6645€ (συμπερ. φπα 13% & 24%) για τις ανάγκες του Γ.Ν. Γρεβενών.

ΠΙΝΑΚΕΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ

(ΚΑΘΗΤΗΡΩΝ & ΟΥΡΟΣΥΛΕΚΤΩΝ , ΑΣΚΩΝ ΑΙΜΑΤΟΣ, ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ, ΣΥΣΚΕΥΩΝ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΥΓΡΩΝ)

| A/A | ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ | ΠΟΣΟΤΗΤΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΜΕ ΦΠΑ 13% | ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΠΟΣΟ |
|-----|---------------------------------------|----------|--------------------|---------------------|---------------|
| 1 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο12 | 9 | 0,32 | 0,3616 | 3,2544 |
| 2 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο14 | 20 | 0,31 | 0,3503 | 7,006 |
| 3 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο16 | 150 | 0,329 | 0,37177 | 55,7655 |
| 4 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο18 | 100 | 0,329 | 0,37177 | 37,177 |
| 5 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο20 | 30 | 0,368 | 0,41584 | 12,4752 |
| 6 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο22 | 20 | 0,368 | 0,41584 | 8,3168 |
| 7 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο24 | 10 | 0,368 | 0,41584 | 4,1584 |
| 8 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY Νο26 | 10 | 0,45 | 0,5085 | 5,085 |
| 9 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY ΣΙΑ 100% 14 8887605148 | 30 | 0,986 | 1,11418 | 33,4254 |
| 10 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY ΣΙΑ 100% 16 8887605163 | 900 | 1,25 | 1,4125 | 1271,25 |
| 11 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY ΣΙΑ 100% 18 8887605189 | 100 | 1,01 | 1,1413 | 114,13 |
| 12 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY ΣΙΑ 100% 20 8887605205 | 40 | 1,04 | 1,1752 | 47,008 |
| 13 | ΚΑΘ FOLEY 2WAY ΣΙΑ 100% 22 | 10 | 1,08 | 1,2204 | 12,204 |
| 14 | ΚΑΘ LEVIN CH10 ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ | 20 | 0,15 | 0,1695 | 3,39 |
| 15 | ΚΑΘ LEVIN CH12 ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ | 20 | 1,15 | 1,2995 | 25,99 |
| 16 | ΚΑΘ LEVIN CH14 ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ | 100 | 0,163 | 0,18419 | 18,419 |
| 17 | ΚΑΘ LEVIN CH16 ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ* | 150 | 0,168 | 0,18984 | 28,476 |
| 18 | ΚΑΘ LEVIN CH18 ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ* | 50 | 0,154 | 0,17402 | 8,701 |
| 19 | ΚΑΘ TIEMAN CH10 | 100 | 0,159 | 0,17967 | 17,967 |

| | | | | | |
|----|--------------------------------------------------------------|-----|---------|---------|---------|
| 20 | ΚΑΘ ΤΙΕΜΑΝ CH12 | 50 | 0,168 | 0,18984 | 9,492 |
| 21 | ΚΑΘ ΤΙΕΜΑΝ CH14 | 50 | 0,168 | 0,18984 | 9,492 |
| 22 | ΚΑΘ ΤΙΕΜΑΝ CH16 | 50 | 0,168 | 0,18984 | 9,492 |
| 23 | ΚΑΘ ΤΙΕΜΑΝ CH18 | 20 | 0,168 | 0,18984 | 3,7968 |
| 24 | ΚΑΘ ΤΙΕΜΑΝ CH20 | 10 | 0,159 | 0,17967 | 1,7967 |
| 25 | ΚΑΘ ΑΕΡΙΩΝ (RECTAL) Νο 24 | 30 | 0,165 | 0,18645 | 5,5935 |
| 26 | ΚΑΘ ΑΕΡΙΩΝ (RECTAL) Νο 30* | 20 | 0,138 | 0,15594 | 3,1188 |
| 27 | ΚΑΘ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ CH08 SUCTIONΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ | 50 | 0,21 | 0,2373 | 11,865 |
| 28 | ΚΑΘ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ CH10 SUCTIONΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ | 50 | 1,17 | 1,3221 | 66,105 |
| 29 | ΚΑΘ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ CH12 SUCTION*ΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ | 150 | 0,102 | 0,11526 | 17,289 |
| 30 | ΚΑΘ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ CH14 SUCTION*ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ | 600 | 0,105 | 0,11865 | 71,19 |
| 31 | ΚΑΘ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ CH16 SUCTIONΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ | 50 | 0,102 | 0,11526 | 5,763 |
| 32 | ΚΑΘ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ CH18 SUCTIONΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ | 20 | 0,124 | 0,14012 | 2,8024 |
| 33 | ΚΑΘ ΘΩΡΑΚΟΣ ΜΕ TROCAR N28 28CM | 30 | 3,3 | 3,729 | 111,87 |
| 34 | ΚΑΘ ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ 5.0FR-70CM-OPEN TIP UC5700T*PU 00.01013 | 20 | 4,49 | 5,0737 | 101,474 |
| 35 | ΚΑΘ ΥΠΟΚΛΕΙΔΙΟΙ ΚΑΙ ΣΦΑΓΓΙΔΟΣ ΔΙΑΥΛΟΣ 7F 20CM 322027* | 10 | 7,3 | 8,249 | 82,49 |
| 36 | ΚΑΘ ΥΠΟΚΛΕΙΔΙΟΙ ΣΦΑΓΓΙΔΑΣ ΤΡΙΩΝ ΑΥΛΩΝ 20CM 7F CV-15703 | 70 | 6,2 | 7,006 | 490,42 |
| 37 | ΚΑΘ. FOLLEY 3WAY CH20 60-80ML DUF0UR* | 20 | 7,52212 | 8,50 | 170,00 |
| 38 | ΚΑΘ. FOLLEY 3WAY CH22 60-80ML DUF0UR* | 20 | 7,52212 | 8,50 | 170,00 |
| 39 | ΚΑΘ. ΤΡΙΠΛΟΥ ΑΥΛΟΥ 100% ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ N18 U3WAYOPEN END | 20 | 20 | 22,6 | 452 |
| 40 | ΚΑΘΕΤ ΡΙΝΟΓ/ΚΟΙ ΟΙΣΟΦΑΓΟΥ CH18 LEVΙΗ ΕΝΗΛΙΚΩΝ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ | 2 | 120 | 135,6 | 271,2 |
| 41 | ΚΑΘΕΤ. ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ ΥΔΡΟΦΙΛΟ PIG TAIL 6FR 26CM AJ42D4 | 2 | 125 | 141,25 | 282,5 |
| 42 | ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ FOLLEY ΑΠΟΣΤΕΙΡ.2WAY ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ 16FRή18FR AA6116-18 | 14 | 3 | 3,39 | 47,46 |
| 43 | ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ ΤΥΠΟΥ PIG-TAIL FR 4,8/26CM GDJ4826-ΒΕΟ | 20 | 12,9 | 14,577 | 291,54 |
| 44 | ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ ΤΥΠΟΥ PIG-TAIL FR 4,8/26CM GDJ4826-ΟΕC | 20 | 12,9 | 14,577 | 291,54 |
| 45 | ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLEY 2WAY ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ ΤΙΕΜΑΝΝ 12 | 60 | 2,49 | 2,8137 | 168,822 |
| 46 | ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLEY 2WAY ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ ΤΙΕΜΑΝΝ 16 | 100 | 2,5 | 2,825 | 282,5 |
| 47 | ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΠΟ ΠΟΛΥΟΥΡΑΙΘΑΝΙΟ ΕΥΡΟΥΣ 5 CH | 20 | 4,49 | 5,0737 | 101,474 |
| 48 | ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΟΣ ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΕΥΡΟΥΣ 8ch | 4 | 25 | 28,25 | 113 |
| 49 | ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 3way ΜΕ ΚΕΝΤΡΙΚΗ ΟΠΗ | 20 | 24 | 27,12 | 542,4 |
| 50 | ΣΕΤ ΑΛΛΑΓΗΣ ΝΕΦΡΟΣΤΟΜΙΑΣ | 10 | 63 | 71,19 | 711,9 |

| | | | | | |
|----|------------------------------------------|----|----|-----------------------------------|-------------------|
| 51 | ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ ΑΙΜΑΤΟΥΡΙΑΣ 3WAY COUVELAIRE | 10 | 33 | 37,29 | 372,9 |
| 52 | ΣΕΤ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΝΕΦΡΟΣΤΟΜΙΑΣ | 10 | 52 | 58,76 | 587,6 |
| | | | | Συνολικού ποσού με ΦΠΑ 13% | 7.575,085€ |

| A/A | ΟΥΡΟΣΥΛΕΚΤΕΣ | ΠΟΣΟΤΗΤΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ 24% | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΜΕ ΦΠΑ | ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΠΟΣΟ |
|-----|----------------------------------------|----------|------------------------|-----------------------------------|-----------------|
| 1 | ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤ ΩΡΙΑΙΑΣ ΜΕΤΡ 500ML*44-8042 | 25 | 2,65 | 3,286 | 82,15 |
| 3 | ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ 2ΛΙΤ* | 1000 | 0,1279 | 0,158596 | 158,596 |
| 4 | ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΑΠΟΣΤ ΚΛΕΙΣΤ ΚΥΚ* | 40 | 0,3058 | 0,379192 | 15,16768 |
| 5 | ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΠΑΙΔΙΚΟΙ ΑΠΟΣΤΕΡΩΜΕΝΗ | 200 | 1,82 | 2,2568 | 451,36 |
| | | | | Συνολικού ποσού με ΦΠΑ 24% | 707,2737 |

| A/A | ΑΣΚΟΙ ΑΙΜΑΤΟΣ | ΠΟΣΟΤΗΤΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΜΕΦΠΑ 24% | ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΠΟΣΟ 24% |
|-----|---------------------------------|----------|--------------------|-----------------------------------|-------------------|
| 1 | ΑΣΚΟΙ ΑΙΜ ΔΙΠΛ450ML CPDA1-BIOM* | 798 | 2,55 | 3,162 | 2523,276 |
| 2 | ΑΣΚΟΙ ΔΙΠΛ ΑΙΜ CPD/SAG-M 450ML* | 700 | 3,71 | 4,6004 | 3220,28 |
| | | | | Συνολικού ποσού με ΦΠΑ 24% | 5.743,556€ |

| A/A | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ | ΠΟΣΟΤΗΤΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΜΕ ΦΠΑ 13% | ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΠΟΣΟ 13% |
|-----|-----------------------------------------|----------|--------------------|---------------------|-------------------|
| 1 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF NO 3 | 5 | 1,18 | 1,3334 | 6,667 |
| 2 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΧΩΡΙΣ CUF NO 2,5 | 5 | 0,88 | 0,9944 | 4,972 |
| 3 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΧΩΡΙΣ CUF NO 3,5 | 5 | 0,88 | 0,9944 | 4,972 |
| 4 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF NO 5,5 | 5 | 0,74 | 0,8362 | 4,181 |
| 5 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF NO 6 | 5 | 0,74 | 0,8362 | 4,181 |
| 6 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF NO 6,5 | 20 | 0,74 | 0,8362 | 16,724 |

| | | | | | |
|----|---------------------------------------|-----|-------|----------------------------|-----------------|
| 7 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν0 7 | 180 | 0,65 | 0,7345 | 132,21 |
| 8 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν0 7,5 | 150 | 0,46 | 0,5198 | 77,97 |
| 9 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν0 8* | 100 | 0,62 | 0,7006 | 70,06 |
| 10 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν0 8,5 | 50 | 0,62 | 0,7006 | 35,03 |
| 11 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν0 5 | 5 | 1,2 | 1,356 | 6,78 |
| 12 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν04 | 5 | 1,18 | 1,3334 | 6,667 |
| 13 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν0 3,5 | 5 | 1,18 | 1,3334 | 6,667 |
| 14 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF Ν0 4,5 | 5 | 1,18 | 1,3334 | 6,667 |
| 15 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΧΩΡΙΣ CUF Ν0 3 | 5 | 0,88 | 0,9944 | 4,972 |
| 16 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΩΛΗΝΑΣ ΧΩΡΙΣ CUF Ν 4 | 5 | 0,88 | 0,9944 | 4,972 |
| 17 | ΑΕΡΑΓΩΓΟΙ ΣΤΟΜΑΤΟΦ. Νο 3 | 20 | 0,164 | 0,18532 | 3,7064 |
| 18 | ΑΕΡΑΓΩΓΟΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ Ν0 4 | 20 | 0,164 | 0,18532 | 3,7064 |
| 19 | ΑΕΡΑΓΩΓΟΙ ΣΤΟΜΑΤΟΦ Νο 2 | 200 | 0,171 | 0,19323 | 38,646 |
| | | | | Συνολικού ποσού 13% | 439,7508 |

| A/A | ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΥΓΡΩΝ | ΠΟΣΟΤΗΤΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ | ΤΙΜΗ ΤΕΜ ΜΕ ΦΠΑ 24% | ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΠΟΣΟ ΜΕ ΦΠΑ 24% |
|-----|------------------------------------------------|----------|--------------------|-----------------------------------|--------------------------|
| 1 | ΣΥΣΚ ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΟΝΩΝ DIAL-A-FLO* | 4480 | 0,367 | 0,45508 | 2038,7584 |
| 2 | ΣΥΣΚ ΕΠΑΚΡ ΧΟΡΗΓ ΥΓΡ 150ML SOLUSET | 100 | 0,74 | 0,9176 | 91,76 |
| 3 | ΣΥΣΚ ΜΕΤΑΓΓΙΣΗΣ ΑΙΜ V-3 | 11000 | 0,183 | 0,22692 | 2496,12 |
| 4 | ΣΥΣΚ ΟΡΟΥ V-2 ΜΕ LATEX*(ΛΑΣΤΙΧΑΚΙ) | 45000 | 0,0898 | 0,111352 | 5010,84 |
| 5 | ΣΥΣΚΕΥΗ PURISET Υ (ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΟ ΣΕΤ 2WAY)* | 50 | 1,74 | 2,1576 | 107,88 |
| 6 | ΠΡΟΕΚΤΑΣΕΙΣ ΑΠΟΣΤ LUERLOCK100C*ΑΡΣΕΝΙΚΟ-ΘΗΛΥΚΟ | 4000 | 0,159 | 0,19716 | 788,64 |
| | | | | Συνολικού ποσού με ΦΠΑ 24% | 10.533,999€ |

Συνολικό ποσό με ΦΠΑ 13% : 8.014,8358€

Συνολικό ποσό με ΦΠΑ 24% : 16.984,8287€

Συνολικό ποσό με ΦΠΑ 13% & 2 4%=24.999,6645€

Η προϋπολογισθείσα δαπάνη για την ανωτέρω προμήθεια ανέρχεται στο ποσό **24.999,6645€** συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α και βαραίνει την με ΑΛΕ: 32302030000001 σχετική πίστωση του προϋπολογισμού του οικονομικού έτους 2026, 2027.

Κριτήριο κατακύρωσης της παρούσας θα είναι η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά αποκλειστικά βάσει τιμής (χαμηλότερη τιμή) .

Παρακαλούμε, αφού λάβετε υπόψη τους όρους της Πρόσκλησης, να καταθέσετε σε σφραγισμένο φάκελο την προσφορά, στο πρωτόκολλο του Γ.Ν. Γρεβενών (Περιοχή Στρατοπέδου , Γρεβενά, Τ.Κ.51100) ως την **Πέμπτη 7 Μαΐου 2026 και ώρα 14:30 μ.μ.** αναγράφοντας:

1. Στον τίτλο την λέξη «ΠΡΟΣΦΟΡΑ»,
2. Περιγραφή της πρόσκλησης
3. Την καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών
4. Τα στοιχεία του αποστολέα
5. Την ένδειξη σε εμφανές σημείο «ΠΡΟΣΟΧΗ ΝΑ ΜΗΝ ΑΝΟΙΧΤΕΙ»

Προσφορές που θα υποβάλλονται στην υπηρεσία εκπρόθεσμα δεν θα λαμβάνονται υπόψη.

Η αποσφράγιση των προσφορών θα γίνει την **Παρασκευή 8 Μαΐου 2026 και ώρα 09:30 π.μ.** από την αρμόδια υπηρεσία και οι εν λόγω προσφορές θα αξιολογηθούν από την αρμόδια επιτροπή.

Ισχύς προσφορών: Ο χρόνος ισχύς των προσφορών είναι 360 ημερολογιακές ημέρες , προσμετρούμενες από την επόμενη της ημέρας διενέργειας της πρόσκλησης. Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο του παραπάνω αναφερόμενου απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΕΝΙΑΙΟΥ ΦΑΚΕΛΟΥ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Α) «ΦΑΚΕΛΟΣ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΩΝ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ - ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ»

- **Υπεύθυνη δήλωση του προσφέροντος στην οποία θα δηλώνεται ότι:**
 1. Μέχρι την ημέρα υποβολής της προσφοράς του δεν συντρέχει για τους προσφέροντες λόγος αποκλεισμού από τους αναφερόμενους στα άρθρα 73 και 74 του Ν.4412/2016 για τους οποίους οι οικονομικοί φορείς αποκλείονται από την συμμετοχή τους σε διαγωνισμούς του δημοσίου.
 2. Αποδέχεται τους όρους της παρούσας πρόσκλησης και η προσφορά του συντάχθηκε σύμφωνα με αυτούς.
 3. Παραίτηται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσης σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της υπηρεσίας για αναβολή, ματαίωση ή ακύρωση του διαγωνισμού.
 4. Ο χρόνος ισχύος της προσφοράς είναι 360 ημέρες ημερολογιακές προσμετρώμενες από την επόμενη της ημέρας διενέργειας του διαγωνισμού.
- **Τεχνική προσφορά:** Όλα τα έγγραφα και τα δικαιολογητικά που τεκμηριώνουν την τεχνική επάρκεια του οικονομικού φορέα σύμφωνα με το **ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι** της παρούσας.
 Οποιοδήποτε έγγραφο ή πιστοποιητικό ζητείται στις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσης, θα κατατεθεί και υπεύθυνη δήλωση όπως εμφανίζεται **στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ.**

Β) «ΦΑΚΕΛΟΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ»

Οικονομική Προσφορά, η οποία θα συνταχθεί σύμφωνα με τον πίνακα στο **ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ**.

Οι προσφορές θα αναγράφουν την τιμή χωρίς Φ.Π.Α και με Φ.Π.Α.

Τον ανάδοχο βαρύνουν οι κρατήσεις υπέρ τρίτων και οι εισφορές που ισχύουν κατά τον χρόνο υποβολής της προσφοράς, ανάλογα με το αντικείμενο της σύμβασης και την πηγή χρηματοδότησης.

Προσφορές που ζητούν την απαλλαγή τους από τις κρατήσεις, δεν γίνονται δεκτές.

Σε περίπτωση ισότιμων προσφορών η αναθέτουσα αρχή επιλέγει τον ανάδοχο με κλήρωση μεταξύ των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν ισότιμες προσφορές.

Η κλήρωση γίνεται ενώπιον των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν τις ισότιμες προσφορές. Εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται.

ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΙ – ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Η πληρωμή της αξίας των ανωτέρω υπηρεσιών, θα γίνει σύμφωνα με τα οριζόμενα στο Ν. 4412/2016 (Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών).
2. Οι προσφορές θα ισχύουν για τουλάχιστον τριακόσιες εξήντα (360) ημέρες.
3. Η συναφθείσα σύμβαση θα ισχύει για ένα (1) έτος
4. Ο Ανάδοχος υπόκειται στις νόμιμες κρατήσεις. Ο Φ.Π.Α. βαρύνει το Νοσοκομείο.
5. Η κατακύρωση θα γίνει στον Ενδιαφερόμενο που θα προσφέρει τη χαμηλότερη τιμή

ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ

Ο τελικός ανάδοχος προς απόδειξη της μη συνδρομής των λόγων αποκλεισμού από διαδικασίες σύναψης δημοσίων συμβάσεων των παρ.1 και 2 του άρθρου 73 του ν.4412/2016 θα πρέπει να προσκομίσει κατά την υπογραφή της σύμβασης τα παρακάτω δικαιολογητικά σύμφωνα με το άρθρο 80 του ν. 4412/2016.

- **α. Απόσπασμα ποινικού μητρώου.** Που εκδίδεται έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή του. Η υποχρέωση αφορά ιδίως: αα) στις περιπτώσεις εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.) και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.), τους διαχειριστές, ββ) στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε), τον διευθύνοντα σύμβουλο, καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, γγ) στις περιπτώσεις συνεταιρισμών τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου.
- **β. Φορολογική ενημερότητα.** (Το παρόν πιστοποιητικό θα πρέπει να ισχύει κατά τον χρόνο υποβολής του).
- **γ. Ασφαλιστική ενημερότητα.** (άρθρο 80 παρ.2 του ν.4412/2016). Το παρόν πιστοποιητικό θα πρέπει να ισχύει κατά τον χρόνο υποβολής του.
- **δ. Πιστοποιητικό ΓΕΜΗ ή το ισχύον καταστατικό** της εταιρείας από όπου προκύπτουν τα μέλη και ο νόμιμος εκπρόσωπος της εταιρείας. Το παρόν πιστοποιητικό γίνεται αποδεκτό εφόσον έχει εκδοθεί ως τριάντα (30) εργάσιμες ημέρες πριν την υποβολή του.

Σε περίπτωση αδυναμίας προσκόμισης των ανωτέρω πιστοποιητικών εντός δέκα (10) ημερών από τη σχετική πρόσκληση ο υποψήφιος ανάδοχος αποκλείεται από τη διαδικασία και καλείται ο αμέσως επόμενος στην κατάταξη των συμμετεχόντων.

Το νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα ματαίωσης /ακύρωσης της διαδικασίας σε οποιαδήποτε φάση αυτής.

Η παρούσα πρόσκληση θα αναρτηθεί στο ΔΙΑΥΓΕΙΑ, στο ΚΗΜΔΗΣ και στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου στη διαδρομή (URL) <http://www.nosgrevenon.gr/ΔΙΑΚΗΡΥΞΕΙΣ>.

ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Η κατακύρωση γίνεται με απόφαση της αναθέτουσας αρχής ύστερα από γνωμοδότηση του αρμόδιου οργάνου. Η ανακοίνωση της κατακύρωσης του διαγωνισμού γίνεται εγγράφως προς τον επιλεγέντα από την αναθέτουσα αρχή.

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ

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

ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΑΝΑΔΟΧΟΥ

1. Ο Ανάδοχος θα είναι πλήρως και αποκλειστικά μόνος υπεύθυνος για την τήρηση της ισχύουσας νομοθεσίας ως προς το απασχολούμενο από αυτόν προσωπικό για την εκτέλεση των υποχρεώσεων της σύμβασης. Σε περίπτωση οποιασδήποτε παράβασης ή ζημιάς που προκληθεί σε τρίτους υποχρεούται μόνος αυτός προς αποκατάσταση της.
2. Ο Ανάδοχος με την συμμετοχή του δηλώνει ότι αποδέχεται πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους που αναφέρονται με τα οποία και συμφωνεί.
3. Ο Ανάδοχος υποχρεούται κατά την εκτέλεση της σύμβασης να τηρεί τις υποχρεώσεις τους που απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, οι οποίες έχουν θεσπιστεί με το δίκαιο της Ένωσης, το Εθνικό Δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του ν.4412/2016.

Για ό,τι δεν προβλέπεται στην παρούσα σύμβαση, εφαρμόζονται οι περί προμηθειών του Δημοσίου διατάξεις (Ν.4412/2016), όπως τροποποιήθηκαν και ισχύουν.

**Η ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ
ΤΟΥ Γ.Ν.ΓΡΕΒΕΝΩΝ**

ΓΙΑΒΡΑΜΗ ΚΥΡΙΑΚΗ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ – ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΚΑΘΗΤΗΡΩΝ CPV 33141200-2

| | | |
|----|-----------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ FOLEY 2WAY No 12,14,16,18,20,22,24,26 | Να είναι κατασκευασμένοι από LATEX με επικάλυψη υδρόφιλης πολυουρεθάνης (HYDROGEL), από υλικό μη-ερεθιστικό, μεγάλης αντοχής, να είναι αποστειρωμένοι, να έχουν υδροθάλαμο 5 -10 cc με βαλβιδικό μηχανισμό στεγανότητας και μήκος 40-45 cm |
| 2 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ FOLEY 2WAY ΣΙΑ 100% No 14 ,16,18,20,22 | FOLEY 2-WAY μακράς διάρκειας, 100% καθαρής διάφανης σιλκόνης x-ray με δύο πλευρικές οπές και ανθεκτική πλαστική με ανθεκτικό μπαλόνι, 5-15 cc (τύπου Bard), |
| 4 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ LEVIN CH 10,12,14,16,18 ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ | <ul style="list-style-type: none"> Ακτινοσκοπικοί Μ.Χ. αποστειρωμένοι μήκους 120 cm περίπλου ατραυματικοί από PVC με πλάγιες οπές, Η ποιότητα του υλικού να είναι τέτοια ώστε ο αυλός του καθετήρα να μην τσακίζει εύκολα κατά τη προσπάθεια εισαγωγής του. Να έχουν σαφή διαγράμμιση κατά μήκος. Κλειστού άκρου με χαρακτηριστικό χρώμα ανά μέγεθος. Με συνδετικό για κλείσιμο των οπών. |
| 5 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ TIEMAN CH10,12,14,16,18,20, | <ul style="list-style-type: none"> Να είναι κατασκευασμένοι από πολυουρεθάνη ημίσκληρης σύστασης, ώστε να μην συμπίπτει το τοίχωμά τους κατά την αναρρόφηση. Να είναι ακτινοσκοπικοί. Να διατίθενται σε διαμέτρους από 8-14FR. Να φέρουν 2 τουλάχιστον πλάγιες οπές. Να προσφέρονται σε απλούς ή και αυτολιπαινόμενους |
| 6 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΑΕΡΙΩΝ (RECTAL) No 24,30 | <ul style="list-style-type: none"> Να είναι κατασκευασμένοι από εύκαμπτο υλικό, αλλά να μην επιτρέπει να συμπίπτουν τα τοιχώματα του. Το άρκο να είναι ευθύ, κλειστό, στρογγυλεμένο και ατραυματικό. Το μήκος του να είναι 40εκ., να διαθέτει ευρείες πλευρικές οπές. Να διατίθεται σε όλα τα μεγέθη από 8-32Fr και σε ατομική συσκευασία. |
| 7 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ CH 08,10,12,14,16,18 SUCTIONME ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡ/ΣΗΣ | Καθετήρες αναρρόφησης, ακτινοσκοπικοί, λείοι, με βαλβίδα, τοποθετημένοι σε ευθεία γραμμή, μήκους 47 cm, χωρίς περιελίξεις, αποστειρωμένοι, με αποστρογγυλεμένο ανοιχτό ατραυματικό άκρο, (οι τρύπες να είναι στην άκρη του καθετήρα και στα πλάγια) με σύστημα πολλαπλών οπών. |
| 8 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΘΩΡΑΚΟΣ ΜΕ TROCAR N28 28CM | Καθετήρας θώρακος με TROCAR αιχμηρό και ατραυματικό, με δύο πλαϊνές οπές. Από PVC. LATEX FREE και DEHR FREE. Ακτινοσκοπικοί σε όλο το μήκος τους, βαθμονομημένοι, ανά 2 cm, εύκαμπτοι, μιας χρήσης και αποστειρωμένοι. |
| 9 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ 5.0FR-70CM-OPEN TIP UC5700T*PU 00.01013 | Ουρητηρικός καθετήρας τύπου DOUBLE J με κεντρική οπή (ανοικτού άκρου) και πολλαπλές οπές κατά μήκος του σώματος, από πολυουραιθάνιο με εκατοστιαία διαβάθμιση πλήρως ακτινοσκοπικό, μήκους 70cm εύρους 5.0cm. προωθητικό τμήμα από πολυουραιθάνιο (pusher) μήκους περίπου 45cm. εύκαμπτο οδηγό σύρμα 0,035" επικάλυψης ptfe, με το ένα άκρο εύκαμπτο και το άλλο άκρο σκληρό, μήκους περίπου 150cm. Πλαστικά μανταλάκια συγκράτησης αποστειρωμένο, μιας χρήσης. |
| 10 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΥΠΟΚΛΕΙΔΙΟΙ ΚΑΙ ΣΦΑΓΙΤΙΔΟΣ ΔΙΑΥΛΟΣ 7F 20CM 322027* | Καθετήρας κεντρικής φλέβας (υποκλειδίου, σφαγιτιδας ή μηριαίας) για τοποθέτηση με τη μέθοδο Seldinger, απλός, μη μικροβιακός <ul style="list-style-type: none"> Να παρέχεται σε συσκευασία αποστειρωμένη μιας χρήσης, που να |

| | | |
|----|---------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | | <p>περιλαμβάνει:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Καθετήρα από ακτινοσκιερή πολυουρεθάνη, . • Ο καθετήρας να είναι διπλού αυλού (διαμέτρου 7 Fr) . • Συρμάτινο οδηγό, ατραυματικό, διπλού άκρου, μήκους 60 cm. • Βελόνα εισαγωγής 18G/2 1/2" (7cm) περίπου • Σύριγγα με ειδική υποδοχή ώστε να περνά ο συρμάτινος οδηγός διαμέσου της σύριγγας • Διαστολέας • Στηρικτικά για τον καθετήρα • Βιδωτά πώματα αυλών καθετήρα (ανάλογα με τον αριθμό των αυλών) • Διακόπτες ροής για κάθε αυλό |
| 11 | ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΥΠΟΚΛΕΙΔΙΟΙ ΣΦΑΓΙΤΙΔΑΣ ΤΡΙΩΝ ΑΥΛΩΝ 20CM 7F CV-15703 | <p>Καθετήρας κεντρικής φλέβας (υποκλειδίου, σφαγίτιδας ή μηριαίας) για τοποθέτηση με τη μέθοδο Seldinger ,απλός, μη μικροβιακός</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να παρέχεται σε συσκευασία αποστειρωμένη μιας χρήσης, που να περιλαμβάνει: • Καθετήρα από ακτινοσκιερή πολυουρεθάνη, . • Ο καθετήρας να είναι τριπλού αυλού (διαμέτρου 7 Fr) . • Συρμάτινο οδηγό, ατραυματικό, διπλού άκρου, μήκους 60 cm. • Βελόνα εισαγωγής 18G/2 1/2" (7cm) περίπου • Σύριγγα με ειδική υποδοχή ώστε να περνά ο συρμάτινος οδηγός διαμέσου της σύριγγας • Διαστολέας • Στηρικτικά για τον καθετήρα • Βιδωτά πώματα αυλών καθετήρα (ανάλογα με τον αριθμό των αυλών) • Διακόπτες ροής για κάθε αυλό |
| 12 | ΚΑΘ. FOLLEY 3WAY CH20, CH22, 60-80ML DUFOUR* | <p>Καθετήρες Folley 3-way, προστατεκτομής κεκαμένοι dufour σκληροί κόκκινοι μήκους 42cm semi rigid latex με μπαλόνι 60-80ml από διαφανές θερμοευαίσθητο PVC με υψηλή ικανότητα παροχέτευσης, κατάλληλο για μετεγχειρητική χρήση έως 5 μέρες. Ο καθετήρας κατά την εισαγωγή να παραμένει σταθερός για να διευκολύνει τον καθετηριασμό και στη συνέχεια με την επαφή του με το σώμα λόγω της θερμότητας να προσαρμόζεται άριστα στην ανατομία του ασθενούς, διατηρώντας τα τοιχώματα τη σταθερότητα στους για αποφυγή σύγκλησης τους κατά την αναρρόφηση. Να φέρουν μπαλόνι από λατέξ μεγάλου όγκου με ανθεκτικά τοιχώματα.</p> <p>Χαρακτηριστικά:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Βαλβίδα πλήρωσης του μπαλονιού για σύριγγα με άκρο τύπου Luer ή Luer-lock, με χρωματική κωδικοποίηση • Κόκκινη γραμμή σκιαγραφικής αντίθεσης σε όλο το μήκος του καθετήρα • Στο άκρο του αυλού παροχέτευσης να αναγράφονται το μέγεθος, το υλικό κατασκευής και τα ml πλήρωσης του μπαλονιού • Τύπος άκρου Dufour • Μπαλόνι 60-80ml • Μήκος 42cm • Δύο πλευρικές οπές • Σε ατομική διπλή συσκευασία / αποστειρωμένος, μιας χρήσης |
| 13 | ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ . ΤΡΙΠΛΟΥ ΑΥΛΟΥ 100% ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ N18 U3WAYOPEN END | <ul style="list-style-type: none"> • Το σετ του κεντρικού φλεβικού καθετήρες πρέπει να περιλαμβάνει: • Καθετήρα από πολυουρεθάνη και το άκρο του να είναι ατραυματικό Διαστολέα Οδηγό σύρμα με διαβαθμίσεις και κατάλληλο μήκος Βελόνα εισαγωγής, • Καθετήρα με • στερεωτικό και σφιγκτήρα, • Να είναι κατάλληλοι για έσω σφαγίτιδα, υποκλειδίο και μηριαία φλέβα σε μήκη 20 cm, • Να είναι 3 lumen, Εύκολη απομάκρυνση του περιεχομένου από την συσκευασία. • Να συνοδεύεται από δείγμα |

| | | |
|----|---------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 14 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΕΤ ΡΙΝΟΓ/ΚΟΙ ΟΙΣΟΦΑΓΟΥ CH18 LEVH ΕΝΗΛΙΚΩΝ ΘΕΡΑΠΕΙΑΣ | <ul style="list-style-type: none"> • Ακτινοσκοπεύοι μ.χ. αποστειρωμένοι μήκους 120 cm περίπου. Ατραυματικοί από PVC με πλάγιες οπές. Η ποιότητα του υλικού να είναι τέτοια ώστε ο αυλός του καθετήρα να μην τσακίζει εύκολα κατά τη προσπάθεια εισαγωγής του. • Να έχουν σαφή διαγράμμιση κατά μήκος. • Κλειστού άκρου με χαρακτηριστικό χρώμα ανά μέγεθος. Με συνδετικό για κλείσιμο των οπών. |
| 15 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΕΤ. ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ ΥΔΡΟΦΙΛΟ PIG TAIL 6FR 26CM AJ42D4 | <ul style="list-style-type: none"> • Ουρητηρικά stent από 100% μαλακής σύστασης κίτρινη σιλικόνη χωρίς υδρόφιλη επίστρωση για μέγιστη βιοσυμβατότητα και ελαστικότητα. • Η διάρκεια παραμονής τους να είναι 12 μήνες. • Να φέρουν ακτινοσκοπεύοι ενδείξεις με διαβάθμιση ανά 5 εκατοστά. • Να προσφέρονται σε σετ με συνδεδεμένο ακτινοσκοπεύοι προωθητή (locking system) μήκους 40 cm και ευθύ οδηγό σύρμα TERUMO stiff 0,035 με υδρόφιλη επικάλυψη σε όλο το μήκος, 150cm. • Ανοικτού – Ανοικτού άκρου. • Το σετ να προσφέρεται με κάθε προϊόν σε ξεχωριστή ατομική συσκευασία. |
| 16 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ FOLLEY ΑΠΟΣΤΕΙΡ.2WAY ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ 16FR ή18FR AA6116-18 | <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι κατάλληλοι για την αντιμετώπιση στενωμάτων ουρήθρας 2 way, κατασκευασμένοι από ημισκληρο αλλά εύκαμπτο ελαστικό υλικό ώστε να μη συμπιέζονται στα τοιχώματα. • Να είναι διαφανείς από βιοσυμβατό ή ιστοσυμβατό υλικό, με ευρύ εσωτερικό αυλό και εξαιρετικά λεπτά τοιχώματα και διαβαθμισμένοι. • Το πρόσθιο άκρο τους να είναι κεκαμμένο προς τα πάνω. • Να είναι ακτινοσκοπεύοι. • Να έχουν μία ή δύο οπές στο ένα άκρο. No 16FR ή 18FR CH και μήκους περίπου 40cm. • Να προσφέρονται και καθετήρες που φέρουν συρμάτινο σπείραλ εντός του τοιχώματος του. <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι αποστειρωμένοι και να προσφέρονται σε ατομική συσκευασία. |
| 17 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ ΤΥΠΟΥ PIG-TAIL FR 4,8/26CM GDJ4826-BEO | <ul style="list-style-type: none"> • Ουρητηρικά stent με υδρόφιλη επίστρωση από θερμοπλαστικό VORTEK διπλής δομής. • Να φέρουν ακτινοσκοπεύοι ενδείξεις με διαβάθμιση ανά 5 εκατοστά. • Να προσφέρονται σε σετ με οδηγό σύρμα από PTFE μήκους 150cm. • Η διάρκεια παραμονής τους είναι 12 μήνες. • Μέγεθος 4,8ch 24,26,28cm με προωθητή μήκους 75 cm και 6ch 24.26.28cm σετ με προωθητή μήκους 40 cm . • Ανοικτού – Ανοικτού άκρου. • Το σετ να προσφέρεται με κάθε προϊόν σε ξεχωριστή ατομική συσκευασία. |
| 18 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ ΤΥΠΟΥ PIG-TAIL FR 4,8/26CM GDJ4826-OEC | <p>Ουρητηρικός καθετήρας τύπου DOUBLE J με κεντρική οπή (κλειστού άκρου) και πολλαπλές οπές κατά μήκος του σώματος, από πολυουραιθάνιο με εκατοστιαία διαβάθμιση πλήρως ακτινοσκοπεύοι, μήκους 26cm εύρους 4,8cm. προωθητικό τμήμα από πολυουραιθάνιο (pusher) μήκους περίπου 45cm. εύκαμπτο οδηγό σύρμα 0,035" επικάλυψης ptfe, με το ένα άκρο εύκαμπτο και το άλλο άκρο σκληρό, μήκους περίπου 150cm. πλαστικά μανταλάκια συγκράτησης. αποστειρωμένο, μιας χρήσης.</p> |
| 19 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ FOLEY 2WAY ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ TIEMANN No 12 | <p>Καθετήρας Foley 2-Way (διπλής ροής), FOLLEY-TIEMANN μιας χρήσης, αποστειρωμένος, σε ατομική συσκευασία.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Κατασκευασμένος από Latex με επίστρωση σιλικόνης (σιλικοναρισμένος). • Με υδροθάλαμο και να φουσκώνει συμμετρικά και είναι περιεκτικότητας 5-15ml. • Το μήκος του 40cm περίπου και να μην τσακίζει. • Με βαλβίδα ασφαλείας κατάλληλη για άκρο συριγγών Luer Slip και Luer-Lock, ενώ ο χρωματισμός τους είναι ανάλογα με το μέγεθος του καθετήρα βάσει των διεθνών προτύπων. • Είναι αποστειρωμένοι με Οξειδίο Αιθυλενίου (EO) και συσκευασμένοι σε ασφαλή συσκευασία Peel Pack. |
| 20 | ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ FOLEY 2WAY ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ TIEMANN No 16 | <ul style="list-style-type: none"> • Καθετήρες 2 way FOLLEY-TIEMANN από ΠΟΡΤΟΚΑΛΙ ΝΕΟΠΛΕΞ (PVC) με υδρόφιλη επίστρωση για εύκολη ατραυματική εισαγωγή σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. |

| | | |
|----|------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | | <ul style="list-style-type: none"> • Να φέρει βαλβίδα με μηχανισμό ασφαλείας luer lock άκρο σύριγγας. • Να έχει λεπτά τοιχώματα ώστε να επιτυγχάνεται ο ευρύτερος εσωτερικός αυλός. Υδροθάλαμος με ανθεκτικά τοιχώματα χωρητικότητας 20-50ml και μήκος 40-42cm. • Να φέρουν 2 η 3 πλευρικές οπές με ευρέα στόμια στο προς την κύστη άκρο. |
| 21 | ΟΥΡΗΤΗΡΙΚΟΣ ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΑΠΟ ΠΟΛΥΟΥΡΑΙΘΑΝΙΟ ΕΥΡΟΥΣ 5 CH | Ουρητηρικός καθετήρας απο πολυουραιθανιο εύρους 5 CH και μήκους 90cm με συνοδό πώμα LUER LOCK, αποστειρωμένο μιας χρήσης. |
| 22 | ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΟΣ ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΕΥΡΟΥΣ 8ch | Ουρολογικός καθετήρας εύρους 8ch αποπολυουραιθανιο, ακτινοσκιερος, με κεντρική οπή, με τη μια άκρη τύπου rigtail και τις παροχτευτικές οπές μόνο κατά μήκους του rigtail, μήκους 90cm, που συνοδεύεται από σύρμα μήκους 150cm με επικάλυψη ptfe 0,035" με το ένα άκρο να είναι εύκαμπτο. |
| 23 | ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 3way ΜΕ ΚΕΝΤΡΙΚΗ ΟΠΗ | Καθετήρας σιλικονης, 3way, κυλινδρικού άκρου με κεντρική οπή για τη διέλευση οδηγού σύρματος 0,035", σκληρού άκρου, ακτινοσκιερος. |
| 24 | ΣΕΤ ΑΛΛΑΓΗΣ ΝΕΦΡΟΣΤΟΜΙΑΣ | <ul style="list-style-type: none"> • Σκληρό οδηγό σύρμα με STIFF με εύκαμπτο τελικό άκρο τύπου J εντός δοχείου με εισαγωγή σύρματος, μήκους 800mm. • Μεταλλικός διαστολέας καθετήρα μήκους 325mm, με πλαστικό στείλεο. • Καθετήρα RIGTAIL από πολυουρεθάνιο, ακτινοσκιερός μήκους περίπου 300mm, με κεντρική οπή, επικάλυψη υδρογελής, 6 οπές παροχέτευσης, συνδετικό τύπου LUER LOCK και εύρους 10CH • LUER LOCK πώμα • Προσαρμογέας για ουροσυλλέκτη • Αποστειρωμένο , μιας χρήσης • Χωρίς λατέξ |
| 25 | ΣΕΤ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΝΕΦΡΟΣΤΟΜΙΑΣ | <ul style="list-style-type: none"> • Βελόνα παρακέντησης 2 τμημάτων με άκρο υπερηχογραφικά ανιχνεύσιμο. • Οδηγό σύρμα STIFF με, εύκαμπτο τελικό άκρο τύπου j εντός δοχείου με εισαγωγή σύρματος , μήκους 800mm. • Μεταλλικός διαστολέας καθετήρα μήκους 325mm, με πλαστικό στείλεο. • Καθετήρα RIGTAIL από πολυουρεθάνιο, ακτινοσκιερός μήκους περίπου 300mm, με κεντρική οπή , επικάλυψη υδρογελής, 6 οπές παροχέτευσης , συνδετικό τύπου LUER LOCK και εύρους 8 CH. • LUER LOCK πώμα • Προσαρμογέας για ουροσυλλέκτη • Αποστειρωμένο μιας χρήσης • Χωρίς λατέξ |
| 28 | ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ ΑΙΜΑΤΟΥΡΙΑΣ 3WAY COUVELAIRE | Καθετήρες αιματουρίας 3WAY COUVELAIRE ενισχυμένος με ακτινοσκιερο πλαστικό σπείρωμα, με υδρόφιλο οδηγό σύρμα, ουρητηρικά Stents μονής θηλιάς με αμβλύ ανοικτό άκρο σφυρίχτρα που δεν συμπίπτει και ειδική πλαστική βαλβίδα ευχερούς χρήσεως κατασκευασμένο από LATEX SPIRAL (διάρκεια παραμονής στον ασθενή 7 ήμερες) αποστειρωμένα, 4 πλευρικές οπές και 1 παροχέτευσης , με μπαλόνι 80ml No 20 |

ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ CPV 33141615-4

ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΩΡΙΑΙΑΣ ΜΕΤΡ 500ML*44-8042

Συσκευές ωριαίας μέτρησης ούρων με σκληρό συλλεκτικό θάλαμο των 500ml

- Να είναι πλαστικοί διαφανείς, απολύτου στεγανότητας, αποστειρωμένοι.
- Να έχουν μήκος σωλήνα 90 εκ και άνω ο οποίος να καταλήγει σε ρύγχος που να προστατεύεται με κάλυμμα.
- Να διαθέτουν τρύπες ώστε να επιτρέπουν την προσαρμογή ειδικής κρεμάστρας και
- Να έχουν και βαλβίδα μη παληδρομήσεως του περιεχομένου του σάκου στην ουροδόχο κύστη.

- Να υπάρχει βαλβίδα κένωσης του σάκου ασφαλούς και εύχρηστου, για λήψη δειγμάτων ούρων για καλλιέργεια.
- Να φέρουν συσκευή ωριαίας μέτρησης, χωρητικότητας 500cc.
- Η διαβάθμιση του ογκομετρικού θαλάμου για τα πρώτα 10 ml να είναι ανά 1 ml.
- Ο σωλήνας να είναι κατάλληλος ώστε να δημιουργείται ανακύκλωση του αέρα για καλύτερη ροή των ούρων και την αποφυγή στασιμότητάς τους στην κύστη του ασθενούς ή στον σωλήνα.
- Να φέρει αεραγωγούς στον ογκομετρικό θάλαμο και στον ουροσυλλέκτη για την εξαγωγή του αέρα από το σύστημα με υδρόφοβο φίλτρα κατακράτησης των βακτηριδίων για την αποφυγή μολύνσεων.

ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ 2ΛΙΤ*

- Ουροσυλλέκτες ενηλίκων μη αποστειρωμένοι 2lt απλοί μιας χρήσεως.
- Να είναι χωρητικότητας 2000cc για χρήση μετά από προστατεκτομές ή διουρηθρικές επεμβάσεις από ανθεκτικό πλαστικό για σύνδεση με καθετήρα με σωλήνα διαφανή εύκαμπτο μεγάλης διαμέτρου περίπου 1cm ο οποίος να καταλήγει σε ρύγχος που να προστατεύεται με κάλυμμα.
- Να έχουν διαβάθμιση ανά 100ml
- Να είναι πλαστικοί διαφανείς, απόλυτου στεγανότητας.
- Να έχουν μήκος σωλήνα 90-100 εκ. Να διαθέτουν τρύπες ώστε να επιτρέπουν την προσαρμογή ειδικής κρεμάστρας .
- Να έχουν και βαλβίδα μη παλινδρομήσεως του περιεχομένου του σάκου στην ουροδόχο κύστη.

ΑΣΚΟΙ ΑΙΜΑΤΟΣ CPV:33194220-4

1. ΔΙΠΛΟΙ ΑΣΚΟΙ ΑΙΜΑΤΟΣ 450ML CPDA1-BIOM*

Διπλοί Ασκοί Αίματος με αντιπηκτικό CPDA ή CPDA-1, 450 ml για ερυθρά 35 ημερών και ένα δορυφορικό ασκό τουλάχιστον 300 ml για πλάσμα.

2. ΤΡΙΠΛΟΙ ΑΣΚΟΙ ΑΙΜΑΤΟΣ CPD/SAG-M 450ML*

Διπλοί Ασκοί Αίματος με αντιπηκτικό CPD ή CP2D, 450 ml, με ειδικό δορυφορικό ασκό τουλάχιστον 300 ml και ένα ακόμη δορυφορικό ασκό τουλάχιστον με προσθετικό συντηρητικό διάλυμα 100 ml για ερυθρά τουλάχιστον 42 ημερών και πλάσμα.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΣΚΩΝ - ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑ – ΣΧΕΔΙΑΣΗ

1. Το πλαστικό των ασκών να είναι άριστης ποιότητας και υψηλής διαπερατότητας, απόλυτα διαυγές και άχρωμο. Δεν θα πρέπει να είναι χρωματισμένο σε τέτοιο βαθμό που να επηρεάζεται δυσμενώς η χρωματική εξέταση του αίματος και των παραγώγων του (ISO3826-1 Q2003 παρ.6.2.4.)».
2. Το υλικό των πλαστικών ασκών, θα πρέπει να είναι συμβατό υπό κατάλληλες συνθήκες αποθήκευσης, με το ανάλογο παράγωγο αίματος που θα συντηρηθεί ώστε να εξασφαλίζεται η ανταλλαγή αερίων και η διατήρηση σταθερού pH.
3. Όλα τα συστήματα ασκών, να είναι αποστειρωμένα και ελεύθερα πυρετογόνων ουσιών και μη εύθραυστα υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης (ISO3826-1 § 5.4.2.1)
4. Όλα τα συστήματα των ασκών, θα πρέπει να πληρούν όλες τις φυσικές, χημικές και βιολογικές προϋποθέσεις που προβλέπονται στο ISO3826-1 παρ. 6.2,6.3,6.4.
5. Ο σχεδιασμός του ασκού, θα είναι πολύ προσεκτικός, ώστε να πληροί όλες τις απαιτήσεις χρήσης μιας σύγχρονης Τράπεζας Αίματος (θα πρέπει να εξασφαλίζουν την ασφαλή και άνετη συλλογή, αποθήκευση,

επεξεργασία, μεταφορά, διαχωρισμό και χορήγηση ολικού αίματος και των παραγώγων αυτού), ISO 3826-1 παρ. 5.1.

6. Ο ασκός θα φέρει άριστες και ασφαλείς περιμετρικές συγκολλήσεις, χωρίς περιττές απολήξεις πλαστικού πέριξ αυτών, προς αποφυγή συγκέντρωσης μικροβίων (ISO 3826 § 4.1).
7. Εσωτερικά ο ασκός, να μην παρουσιάζει ανωμαλίες του πλαστικού ή των συγκολλήσεων. Να είναι παντού κοίλος, χωρίς γωνίες, για την άριστη συντήρηση και απρόσκοπτη μεταφορά του αίματος και των παραγώγων του, καθώς και την αποφυγή μικροθρόμβων.
8. Ο πρωτεύον ασκός, να φέρει ενσωματωμένη συσκευή αιμοληψίας από πλαστικό σωλήνα άριστης ποιότητας μήκους ≥ 800 mm κατ' ελάχιστο και 1200 mm περίπου, εσωτερικής διαμέτρου $\geq 2,7$ mm και πάχους τοιχώματος $\geq 0,5$ mm, σύμφωνα με το ISO 3826-1.
9. Ο σωλήνας να καταλήγει σε βελόνη φλέβας 16G, αναγραφόμενο στην ετικέτα του ασκού. Η βελόνη να φέρει πολύ λεπτά τοιχώματα, να είναι σιλικοναρισμένη, αποστειρωμένη και ατραυματική.
10. Σύμφωνα και με τις οδηγίες της παραγράφου 4.7 του ISO 3626, η βελόνη αιμοληψίας θα είναι ενσωματωμένη και αναπόσπαστη από το σωλήνα συλλογής και θα καλύπτεται από προστατευτικό πώμα. Το προστατευτικό πώμα θα εμποδίζει τη διαρροή αντιπηκτικού, θα διατηρεί αποστειρωμένο τον αυλό, στεγνή από αντιπηκτικό τη βελόνη και θα αφαιρείται εύκολα. Το προστατευτικό πώμα δε θα μπορεί να επαναχρησιμοποιηθεί ή παραποιηθεί, χωρίς αυτό να καθίσταται προδήλως εμφανές.
11. «Για τη στήριξη των σωλήνων, τουλάχιστον ο κύριος ασκός κάθε συστήματος ή ο τελικός ασκός αποθήκευσης ερυθροκυττάρων, να φέρει οπωσδήποτε από δύο (2) ανθεκτικά ανοίγματα σε κάθε κατά μήκος πλευρά του.»
12. Ο σωλήνας του ασκού φύλαξης των ερυθροκυττάρων, να αναγράφει ανεξίτηλα και ευανάγνωστα τον αναγνωριστικό του αριθμό ανά διαστήματα.
13. Επί έκαστου ασκού του συστήματος θα υπάρχει ετικέτα του με τυπωμένα όλα τα απαραίτητα στοιχεία. Οι ετικέτες θα φέρουν ευκρινή και αναλλοίωτη εκτύπωση. Θα είναι ανθεκτικές και άριστης ποιότητας, ώστε να μην αλλοιώνονται ή καταστρέφονται (οι ίδιες ή η εκτύπωσή τους), σε διάφορους χειρισμούς ή στην ψύξη / απόψυξη. Να καταστρέφονται και όχι να αποκολλούνται σε προσπάθεια αποκόλλησης (ISO 3826 § 5.2.9 και 7.4).
14. Επί της ετικέτας κάθε ασκού, θα αναγράφονται υποχρεωτικά: 21-03-2024
15. ΔΠΙεΑριγΒρα0φ900πε0ριε1χο6μέ0νω5ν,5ει2δο0ς προτεινόμενη χρήση δηλ.συστήματος ασκών (διπλός, τριπλός, τετραπλός κτλ) και
 - a. Περιεκτικότητα, σύνθεση, είδος, σκεύασμα και όγκο ή μάζα του αντιπηκτικού και / ή του συντηρητικού διαλύματος και κάθε άλλου υλικού που εισάγεται, όπως επίσης και τον όγκο ή τη μάζα του αίματος και των παραγώγων προς συλλογή.
 - b. Σήμανση που να προσδιορίζει αποστείρωση και μη πυρετογόνα.
 - c. Σήμανση που να προσδιορίζει στην μη χρήση του πλαστικού συλλέκτη (ασκού), εάν υπάρχει εμφανής ένδειξη φθοράς.
 - d. Σήμανση που να προσδιορίζει την απαγόρευση της εισαγωγής αέρα.
 - e. Σήμανση που να προσδιορίζει ότι ο ασκός είναι μια χρήση μόνο.
 - f. Σήμανση για τις οδηγίες χρήσης του ασκού.
 - g. Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή ή το όνομα και η διεύθυνση του προμηθευτή
 - h. Τον καθορισμό της παρτίδας.
 - i. Εάν κρίνεται αναγκαίο, η ετικέτα μπορεί να περιέχει στοιχεία που αφορούν την ημερομηνία πέρα από την οποία δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί ο ασκός για την συλλογή αίματος και τον κωδικό προϊόντος του κατασκευαστή.
16. Λαμβανομένης υπ' όψη της οδηγίας του ISO 3826 § 3.1 οι ετικέτες και το εσωτερικό των ασκών είναι απαραίτητο να έχουν τις κάτωθι διαστάσεις:

| ΟΝΟΜΑΣΤΙΚΗ ΧΡΗΤΙΚΟΤΗΤΑ (ML) | ΕΣΩΤΕΡΙΚΟ ΠΛΑΤΟΣ (MM) | ΕΣΩΤΕΡΙΚΟ ΜΗΚΟΣ (MM) | ΜΕΓΕΘΟΣ ΕΤΙΚΕΤΑΣ (1-5 MM) | |
|-----------------------------|-----------------------|----------------------|---------------------------|------|
| | | | ΠΛΑΤΟΣ | ΥΨΟΣ |
| 300 | 120 | 145 | 100 | 90 |
| 450 | 120 | 170 | 105 | 105 |

17. Οι συνθέσεις των αντιπηκτικών και προσθετικών διαλυμάτων, να είναι σύμφωνες με τις οδηγίες της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας (Eur. Ph) και να αναγράφονται αναλυτικά επί των ετικετών των αντίστοιχων ασκών (ISO 3826 § 7.1.b).
18. Οι προδιαγραφές των ασκών σε αντοχή κατά τη φυγοκέντρηση, να συμφωνούν με το ISO 3826 §

19. 6.2.7, (5000G x 10 λεπτά στους 4 και 37ο C).
20. Οι προδιαγραφές αντοχής του πλαστικού σε διάφορες θερμοκρασίες, να συμφωνούν με το ISO 3826
21. § 6.2.5 (αποθήκευση σε -80ο C για 24 ώρες).
22. Τα στόμια εξόδου (outlet ports) όλων των ασκών των παραγώγων, θα είναι κατασκευασμένα σύμφωνα με την παράγραφο 4.8.1 του ISO 3826 (οι πλαστικοί σάκοι των προς μετάγγιση παραγώγων θα διατίθενται με ένα ή περισσότερα στόμια εξόδου για τη χορήγηση αίματος ή παραγώγων αίματος. Τα στόμια εξόδου θα αποφράσσονται στεγανά από το σύστημα διαπέρασης, βλ. ISO 3826, § 4.8.1).
23. Κάθε στόμιο εξόδου θα φέρει ένα ερμητικά σφραγισμένο κλείσιμο ασφαλείας, εύκολα αποσπώμενο και μη επανατοποθετούμενο, του οποίου κάθε παραβίαση να μπορεί να είναι οφθαλμοφανής, ούτως ώστε να διατηρείται αποστειρωμένη η εσωτερική επιφάνεια. Βλ. ISO 3826, § 4.8.2.
24. 21DIAB000016055 2021-03-22
25. Τα συστήματα των ασκών, να φέρουν ειδικό σύστημα λήψεως δειγμάτων αίματος εν κενώ σε κλειστό κύκλωμα, το οποίο να εξασφαλίζει απόλυτη στεριότητα στο λαμβανόμενο αίμα, για την αποφυγή επιμολύνσεων στον περιβάλλοντα χώρο.
26. Να φέρουν ενσωματωμένο σύστημα προστασίας του αιμολήπτη, για την αποφυγή πιθανών τρυπημάτων από τη βελόνη, κατά τη διαδικασία απόρριψής της με άμεσο κίνδυνο τη μόλυσή του.
27. Το σύστημα δειγματοληψίας να συμπεριλαμβάνει ασκίδιο προ συλλογής αίματος, η χωρητικότητά του δε να είναι τουλάχιστον 30 ml

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

1. Τα διάφορα συστήματα ασκών, θα είναι τοποθετημένα σε ατομική συσκευασία εντός πλαστικού διαφανούς ή από αλουμίνιο ειδικού ασφαλούς και ανθεκτικού φακέλου, αποστειρωμένοι και ερμητικά σφραγισμένοι.
2. Η συσκευασία των ασκών και των σωλήνων τους εντός του φακέλου, θα είναι άνετη χωρίς να είναι διπλωμένοι ή να φέρουν τσακίσματα σε διάφορα σημεία τους.
3. Στην ετικέτα συσκευασίας του φακέλου θα αναγράφονται οι εξής πληροφορίες:
 - Περιγραφή περιεχομένων και προτεινόμενη χρήση.
 - Περιεκτικότητα, σύνθεση, σκεύασμα και όγκο ή μάζα του αντιπηκτικού και / ή του συντηρητικού διαλύματος και κάθε άλλου υλικού που εισάγεται, όπως επίσης και τον όγκο ή τη μάζα του αίματος και των παραγώγων προς συλλογή.
 - Όνομα και διεύθυνση κατασκευαστή και/η προμηθευτή,
 - Περιγραφή περιεχομένων,
 - Ημερομηνία λήξης,
 - Οδηγία που να αναφέρει μετά από πόσες μέρες δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί ο πλαστικός ασκός μετά την απομάκρυνσή του από τη συσκευασία και
 - Προσδιορισμό παρτίδας. Εάν χρησιμοποιείται διαφανής συσκευασία, όλες οι πληροφορίες των παραγράφων 8.2 & 8.3 (ISO 3826-1), θα πρέπει να παρουσιάζονται στην ετικέτα του πλαστικού ασκού».
4. Οι φάκελοι των ασκών θα είναι τοποθετημένοι με άνεση και προσεκτικά, εντός ανθεκτικού και κλειστού κιβωτίου μικρού βάρους και εύκολης μεταφοράς.
5. Η ετικέτα του κιβωτίου μεταφοράς, η οποία πρέπει να είναι ευκρινώς επικολλημένη, πρέπει να περιέχει τις παρακάτω πληροφορίες (απαραίτητα στοιχεία):
 - Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή ή το όνομα και η διεύθυνση του προμηθευτή ή του εργοστασίου παραγωγής,
 - Περιγραφή περιεχομένων, είδος συστήματος ασκών (διπλός, τριπλός, τετραπλός κτλ) και προτεινόμενη χρήση δηλ.
 - Περιεκτικότητα, σύνθεση, είδος, σκεύασμα και όγκο ή μάζα του αντιπηκτικού και / ή του συντηρητικού διαλύματος και κάθε άλλου υλικού που εισάγεται όπως επίσης και τον όγκο ή τη μάζα του αίματος και των παραγώγων προς συλλογή.
 - Συνθήκες αποθήκευσης (θερμοκρασία αποθήκευσης).
 - Τον καθορισμό της παρτίδας,
 - Ημερομηνία λήξης,
 - Εμπεριεχομένη εντός του κιβωτίου ποσότητα συστημάτων ασκών.
6. 16055 2021-03-22
7. 21•DIAAn Βτο 0κιοβώ0τι0ο
8. μεταφοράς λειτουργεί σαν ατομική συσκευασία, να υπάρχει οδηγία που να
9. αναφέρει μετά από πόσες μέρες δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί ο πλαστικός ασκός μετά την απομάκρυνσή του από τη συσκευασία.
10. Εντός κάθε κιβωτίου μεταφοράς, θα υπάρχουν υποχρεωτικά αναλυτικές οδηγίες χρήσης των ασκών στην ελληνική γλώσσα.
11. Η διάρκεια ζωής των ασκών (shelf-life), θα είναι τουλάχιστον δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία αποστείρωσής τους, σύμφωνα με το ISO 3826 § 6.2.

ΒΑΣΙΚΕΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ

1. Η όλη διαδικασία παραγωγής των ασκών, θα είναι σύμφωνη με το G.M.P. (Good Manufacturing Practice). Η πρώτη ύλη θα είναι Medical Grade. Θα τηρούνται όλες οι ανωτέρω ζητούμενες προδιαγραφές του ISO 3826-1:2003. Τα συστήματα θα φέρουν όλα την ένδειξη CE Mark και επί της ετικέτας εκάστου ασκού και επί του χαρτοκιβωτίου μεταφοράς τους. Υποχρεούνται δε οι μετέχοντες, να καταθέσουν το σχετικό πιστοποιητικό CE Mark.
2. Να προσκομισθούν επίσημες μελέτες και πιστοποιητικά περί των προσφερομένων αντιπηκτικών και προσθετικών διαλυμάτων, όπου θα επιβεβαιώνεται η συντήρηση των ερυθρών 35 ή 42 τουλάχιστον ημέρες αντίστοιχα.
3. Οι ετικέτες όλων των ασκών και των κιβωτίων μεταφοράς, δύναται να είναι στην ελληνική γλώσσα καθώς και οι οδηγίες χρήσης, όπως αυτό ισχύει από 12/7/1998 σε εφαρμογή της υπ' αριθμ. 83/42 οδηγίας της Ε.Ε. ή σύμφωνα και με το ISO 3826-1. Είναι δυνατή η χρήση συμβόλων στις ετικέτες των ασκών, με την προϋπόθεση να περιλαμβάνονται οδηγίες χρήσης στην ελληνική γλώσσα, εντός του κιβωτίου.
4. Σε έναν (1) εκ των δορυφορικών ασκών κάθε συστήματος, χωρητικότητας τουλάχιστον 300 ml των ασκών διατήρησης των αιμοπεταλίων, θα αναγράφεται στην ετικέτα του ευκρινώς η ένδειξη «αιμοπετάλια πέντε (5) ημερών». Οι πλαστικοί ασκοί πρέπει να είναι συμβατοί για το ανάλογο παράγωγο αίματος που θα συντηρηθεί.
5. Να κατατεθούν τουλάχιστον τρία (3) δείγματα ασκών αίματος από κάθε προσφερόμενο τύπο.
6. Επιπλέον, θεωρείται αυτόνομο πως οι προσφερόμενοι ασκοί, θα είναι σε θέση να εξετασθούν -εάν κριθεί απαραίτητο- σύμφωνα με τα ειδικά Chemical και Physical tests των Annex A' και B' του ISO 3826.
7. ΕΙΔΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
 8. Πλέον των κατωτέρω και για την αξιολόγηση των ασκών, ισχύουν τα αναφερόμενα στις συνημμένες

ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΩΝ ΑΣΚΩΝ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ.

- **ΕΙΔΟΣ 1:** Διπλοί Ασκοί Αίματος με αντιπηκτικό CPDA ή CPDA-1, 450 ml για ερυθρά 35 ημερών και ένα δορυφορικό ασκό τουλάχιστον 300 ml για πλάσμα.
 - Οι διπλοί ασκοί να είναι κατάλληλοι για τη λήψη αίματος, το διαχωρισμό και τη διατήρηση μιας μονάδας συμπυκνωμένων ερυθρών αιμοσφαιρίων (διάρκεια ζωής 35 ημέρες), καθώς και μιας μονάδας πλάσματος για θεραπευτική χρήση ή για παραγωγή παραγώγων σε τελείως κλειστό κύκλωμα.
 - Το σύστημα να αποτελείται από: 3-2221• D'EInAan Βκύ0ριο0α0σκ00 1αι6μο0λη5ψι5ας τ2ω0ν 42501m-Ι0, από PVC, με αντιπηκτικό διάλυμα CPDA-1 63 ml και ενσωματωμένη συσκευή αιμοληψίας, η οποία να απολήγει σε ειδική αποστειρωμένη ατραυματική αιμοληπτική βελόνη 16 G. Ο ασκός να έχει ειδική θραυόμενη ασφαλιστική δικλείδα, ώστε να είναι δυνατή η κατά βούληση μεταφορά του πλάσματος στον δεύτερο ασκό, μετά τη φυγοκέντρηση.
 - Έναν δεύτερο κενό ασκό των 450 ml, από PVC, για τη μεταφορά, συντήρηση και κατάψυξη του πλάσματος από τον πρώτο ασκό.
 - Το σύστημα να διατίθεται με ειδικό σύστημα λήψεως δειγμάτων αίματος εν κενώ, σε κλειστό κύκλωμα. Ο τρόπος δειγματοληψίας να μην προκαλεί καμιά μορφή αιμόλυση στα ληφθέντα δείγματα. Επίσης, να φέρει κάλυμμα εξασφαλίζοντας την πρώτη χρήση του.
 - Να φέρει ενσωματωμένο σύστημα προστασίας από πιθανά τρυπήματα της βελόνης και από πιθανό κίνδυνο μόλυνσης για το νοσηλευτικό προσωπικό. Το σύστημα να παρέχει πλήρη ασφάλεια και να μην ασφαλίσει πριν από την αιμοληψία και με κανέναν χειρισμό. Μετά την ασφάλιση της βελόνης, το σύστημα να μην επιτρέπει την αποκάλυψη της.
 - Ακόμη τα δείγματα να λαμβάνονται από ενσωματωμένη συσκευή αίματος (ειδικός μικρός ασκός χωρητικότητας τουλάχιστον 30 ml), στον οποίο συλλέγονται τα πρώτα ml αίματος, πριν από την κυρίως λήψη για την αποφυγή μόλυνσεων στο αίμα ή τα παράγωγά του, από τη φυσιολογική χλωρίδα του ιστού του δέρματος. Το πλαστικό των ασκών να είναι από διαυγές, άχρωμο πλαστικό PVC.
 - Η εσωτερική επιφάνεια, τα τοιχώματα, η ποιότητα, η συσκευασία και όλες οι απαραίτητες πληροφορίες περιγράφονται στις γενικές τεχνικές προδιαγραφές συστημάτων ασκών συλλογής αίματος.
 - Κάθε παρτίδα ασκών, να συνοδεύεται από επίσημο πιστοποιητικό ελέγχου στο οποίο να φαίνεται ότι η παρτίδα υποβλήθηκε σε μικροβιολογική, βιολογική και φυσικοχημική εξέταση. Όλα τα κλειστά συστήματα αιμοληψίας να φέρουν σήμα CE.
 - Επίσης, το εργοστάσιο κατασκευής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 13485 και να πληροί διαδικασία παραγωγής σύμφωνη με το GMP, δηλαδή με την πρακτική καλής κατασκευής.
- **ΕΙΔΟΣ 2:** Διπλοί Ασκοί Αίματος με αντιπηκτικό CPD ή CP2D, 450 ml, με ειδικό δορυφορικό ασκό τουλάχιστον 300 ml και ένα ακόμη δορυφορικό ασκό τουλάχιστον, με προσθετικό συντηρητικό διάλυμα 100 ml για ερυθρά τουλάχιστον 42 ημερών και πλάσμα.

26PROC018881811 2026-04-23

- Οι διπλοί ασκοί να είναι κατάλληλοι για τη λήψη αίματος, το διαχωρισμό και τη διατήρηση μιας μονάδας συμπυκνωμένων ερυθρών αιμοσφαιρίων (διάρκεια ζωής 42 ημέρες), καθώς και μιας μονάδας πλάσματος για θεραπευτική χρήση ή για παραγωγή παραγώγων σε τελείως κλειστό κύκλωμα.
- Το σύστημα να αποτελείται από:
- Έναν κύριο ασκό αιμοληψίας των 450 ml, από PVC, με αντιπηκτικό διάλυμα CPD ή CP2D 63 ml και ενσωματωμένη συσκευή αιμοληψίας, η οποία να απολήγει σε ειδική αποστειρωμένη ατραυματική αιμοληπτική βελόνη 16 G. Ο ασκός να έχει ειδική θραυόμενη ασφαλιστική δικλείδα, ώστε να είναι δυνατή η κατά βούληση μεταφορά του πλάσματος στον δεύτερο ασκό μετά τη φυγοκέντρηση. Στον πρωτεύοντα αυτό ασκό, να διατηρούνται τα συμπυκνωμένα ερυθρά αιμοσφαίρια 42 ημέρες μετά τον αποχωρισμό του πλάσματος, προσθήκη και ανάμιξη του προσθετικού διαλύματος.
- Έναν ειδικό ασκό, ο οποίος να χωρίζεται σε δύο τμήματα. Το πρώτο τμήμα του ασκού να περιέχει 100 ml προσθετικό διάλυμα SAG-M και να φέρει ειδική θραυόμενη ασφαλιστική δικλείδα, ώστε να είναι δυνατή η κατά βούληση μεταφορά του στον πρώτο ασκό, για τη διατήρηση των ερυθρών αιμοσφαιρίων για 42 ημέρες. Το δεύτερο τμήμα του ασκού να είναι κενό, ώστε να είναι δυνατή η μεταφορά του πλάσματος, από τον πρώτο ασκό μετά τη φυγοκέντρηση.
- Το σύστημα να διατίθεται με ειδικό σύστημα λήψεως δειγμάτων αίματος εν κενώ, σε κλειστό κύκλωμα. Ο τρόπος δειγματοληψίας, να μην προκαλεί καμιάς μορφής αιμόλυση στα ληφθέντα δείγματα. Επίσης, να φέρει κάλυμμα.
- Να φέρει ενσωματωμένο σύστημα προστασίας από πιθανά τρυπήματα της βελόνης και από πιθανό κίνδυνο μόλυνσης για το νοσηλευτικό προσωπικό. Το σύστημα να παρέχει πλήρη ασφάλεια και να μην ασφαλίσει πριν από την αιμοληψία και με κανέναν χειρισμό. Μετά την ασφάλιση της βελόνης, το σύστημα να μην επιτρέπει την αποκάλυψη της.
- Ακόμη τα δείγματα να λαμβάνονται από ενσωματωμένη συσκευή αίματος (ειδικός μικρός ασκός χωρητικότητας τουλάχιστον 30 ml), στον οποίο συλλέγονται τα πρώτα ml αίματος πριν από την κυρίως λήψη για την αποφυγή μόλυνσεων στο αίμα ή τα παράγωγά του, από τη φυσιολογική χλωρίδα του ιστού του δέρματος. Το πλαστικό των ασκών να είναι από διαυγές, άχρωμο πλαστικό PVC.
- Η εσωτερική επιφάνεια, τα τοιχώματα, η ποιότητα, η συσκευασία και όλες οι απαραίτητες πληροφορίες περιγράφονται στις γενικές τεχνικές προδιαγραφές συστημάτων ασκών συλλογής αίματος.
- Κάθε παρτίδα ασκών, να συνοδεύεται από επίσημο πιστοποιητικό ελέγχου στο οποίο να φαίνεται ότι η παρτίδα υποβλήθηκε σε μικροβιολογική, βιολογική και φυσικοχημική εξέταση. Όλα τα κλειστά συστήματα αιμοληψίας να φέρουν σήμα CE.
- Επίσης, το εργοστάσιο κατασκευής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 13485 και να πληροί διαδικασία παραγωγής σύμφωνα με το GMP, δηλαδή με την πρακτική καλής κατασκευής.

ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ CPV:33141240-4

| | | |
|---|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUF <ul style="list-style-type: none"> • No 3 • No 3,5 • No 4 • No 4,5 • No 5 • No 5,5 • No 6 • No 6,5 • No 7 • No 7,5 • No 8 • No 8,5 | <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι κατασκευασμένοι από μαλακό PVC, latex free. <ul style="list-style-type: none"> • Ο αεροθάλαμος να είναι Υψηλού Όγκου-Χαμηλής Πίεσης (Hi-Lo), ώστε η επιφάνεια επαφής του στην τραχεία να είναι μμεγάλη χωρίς να εξασκείται πίεση. • Ο αεροθάλαμος να διαθέτει τη δυνατή μμεγαλύτερη διάμετρο, ώστε να σφραγίζει καλύτερα την τραχεία με την μμικρότερη δυνατή πίεση. • Ο αεροθάλαμος να είναι αρκετά ελαστικός και απαλός ώστε να βρίσκεται κοντά στον σωλήνα όταν φουσκώνει. • Ο όγκος του αέρα που μπορεί να εισαχθεί στο cuff, χωρίς να αυξήσει την πίεση, να είναι μμεγαλύτερος των 20ml. • Ο σωλήνας να είναι ακτινοσκοπικός έως το κατώτερο άκρο του Σωλήνα (tip to tip), χωρίς να διακόπτεται η ακτινοσκοπική γραμμή του Murphy eye. • Να είναι κατάλληλος για στοματική και ρινική διασωλήνωση |
| 2 | ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΧΩΡΙΣ CUF <ul style="list-style-type: none"> • No 2,5 • No 3 | <ul style="list-style-type: none"> • Ενδοτραχειακοί σωλήνες χωρίς cuff, διαφανείς, ατραυματικοί με αποστρογγυλεμένο άκρο. |

| | | |
|---|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | <ul style="list-style-type: none"> No 3,5 No 4 | <ul style="list-style-type: none"> Να μη τσακίζουν εύκολα. Για στοματική και ρινική χρήση. Να είναι latexfree και DEHP free. |
| 3 | <p>ΑΕΡΑΓΩΓΟΙ ΣΤΟΜΑΤΟΦΑΡΥΓΓΙΚΟΙ</p> <ul style="list-style-type: none"> No 2 No 3 No 4 | <ul style="list-style-type: none"> Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου Να είναι κατασκευασμένοι από εύκαμπτο διάφανο PVC (100% latexfree) Να διαθέτουν λεία επιφάνεια, ομαλό φινίρισμα με στρογγυλεμένα άκρα. Να διαθέτουν χρωματική κωδικοποίηση για την εύκολη αναγνώριση του μεγέθους. |

ΣΥΣΚΕΥΩΝ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΥΓΡΩΝ CPV:72600000-6

| | | |
|---|------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | <p>ΣΥΣΚΕΥΗ ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΟΝΩΝ DIAL-A-FLO</p> | <p>Συσκευή χορήγησης υγρών διαλυμάτων/φαρμάκων με ενσωματωμένο ρυθμιστή ροής σε μικροσταγόνες DIAL-A-FLO .</p> <p>Η συσκευή να διαθέτει:</p> <ul style="list-style-type: none"> Ανθεκτικό διατηρητικό ρύγχος με κάλυμμα και αεραγωγό φίλτρο με πώμα, κατάλληλο για περιέκτες γυάλινους ή πλαστικούς Διαφανή σταγονομετρικό υποθάλαμο (1ml = 60 σταγόνες) Φίλτρο κατακράτησης σωματιδίων 15 μ στο κάτω άκρο του σταγονομετρικού θαλάμου Πιεζόμενο ή ολισθαίνον κλείστρο για άμεση διακοπή της ροής <p>Ρυθμιστή ροής υψηλής ακρίβειας, ασφάλειας και αξιοπιστίας που να διατηρείται η ρύθμιση ροής χωρίς να μεταβάλλεται καθ 'όλη τη διάρκεια της διαδικασίας έγχυσης, ο ρυθμιστή ροής να είναι κοντά στον σταγονοθάλαμο για να έχει την δυνατότητα ο χρήστης ευκολότερης ρύθμισης της ροής και ταυτόχρονο έλεγχο των μικροσταγόνων που πέφτουν στον σταγονοθάλαμο εξαλείφοντας την ανάγκη συχνής παρακολούθησης και αναπροσαρμογής της ρύθμιση ροής, να μην υφίσταται κίνδυνος υπερβολικής έγχυσης και να αποτρέπονται αλλαγές στο ρυθμό έγχυσης που προκαλούνται από stress του σωλήνα έγχυσης</p> <ul style="list-style-type: none"> Ο ρυθμιστής ροής να είναι εύκολος και γρήγορος στο χειρισμό του και να φέρει διαβαθμίσεις και δυνατότητα χορήγησης από 5 ml/h έως 250 ml/h με την βαρύτητα Η θέση του ρυθμιστή ροής να βρίσκεται κοντά στο φλεβοκαθετήρα ώστε μετά τη δημιουργία καμπύλης ασφαλείας του σωλήνα να αποτρέπεται σκόπιμη ή τυχαία παρεμβολή του ασθενούς στην |
|---|------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

| | | |
|---|----------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | | <p>αλλαγή της ρύθμισης ροής με δύο χέρια</p> <ul style="list-style-type: none"> • Πλάγια διακλάδωση τύπου "Y" (τοποθετημένη μετά το ρυθμιστή ροής) για επείγουσες χορηγήσεις • Σωλήνα ευρέως αυλού που καταλήγει σε ελεύθερα περιστρεφόμενο luer lock για ασφαλή σύνδεση με τον καθετήρα διασφαλίζοντας ότι οι κινήσεις της συσκευής χορήγησης δεν μεταδίδονται στον φλεβοκαθετήρα • Τελικό άκρο σωλήνα με πώμα που δεν απαιτείται να μετακινηθεί για την εξαέρωση της συσκευής ώστε να διατηρείται η αποστείρωση της σύνδεσης • Συνολικό μήκος συσκευής ≥ 200 cm • Όγκος εξαέρωσης: 10-15 ml • 1Να είναι μιας χρήσης, στείρα, ελεύθερη πυρετογόνων, ελεύθερη latex (LATEX FREE) και ελεύθερη πλαστικοποιητών (DEHP FREE) • Αποστείρωση με αιθυλενοξειδίο • Με οδηγίες χρήσης και στην Ελληνική γλώσσα • Να κατατεθεί δείγμα |
| 2 | <p>ΣΥΣΚΕΥΗ ΕΠΑΚΡΙΒΟΥΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΥΓΡΩΝ 150ML SOLUSET</p> | <p>Συσκευή επακριβούς χορήγησης υγρών διαλυμάτων/φαρμάκων σε μικροσταγόνες με ογκομετρικό κύλινδρο χωρητικότητας 150 ml.</p> <p>Η συσκευή να διαθέτει:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ανθεκτικό διατρητικό ρύγχος με κάλυμμα και αεραγωγό φίλτρο με πώμα • Πιεζόμενο ή ολισθαίνον κλείστρο για άμεση διακοπή της ροής • Ογκομετρικό κύλινδρο χωρητικότητας 150 ml διαβαθμισμένος ανά 1 cm³ που να φέρει: <ul style="list-style-type: none"> a. Στην άνω εξωτερική του επιφάνεια σημείο εμπλουτισμού και προέκταση με ολισθαίνον κλείστρο που καταλήγει σε πώμα αεραγωγό φίλτρο b. Στην κάτω εσωτερική του επιφάνεια επιπλέον βαλβίδα ασφαλείας, σταθερή από το ένα άκρο, η οποία με το πέρας της μετάγγισης κλείνει, μη επιτρέποντας την είσοδο αέρα στο σωλήνα της συσκευής και την απορρύθμιση της • Διαφανή σταγονομετρικό υποθάλαμο (1ml = 60 σταγόνες) κάτω από τον ογκομετρικό κύλινδρο • Αξιόπιστο ρυθμιστή ροής • Σωλήνα ευρέως αυλού που να καταλήγει σε ελεύθερα περιστρεφόμενο luer lock για ασφαλή σύνδεση με τον καθετήρα • Τελικό άκρο σωλήνα με πώμα αεραγωγό φίλτρο, που διευκολύνει την εξαέρωση της συσκευής χωρίς τον κίνδυνο επιμολύνσεών της • Συνολικό μήκος συσκευής 190-200 cm • Όγκο εξαέρωσης 10-15 ml • Να είναι μιας χρήσης, ελεύθερη latex (LATEX FREE) και ελεύθερη πλαστικοποιητών (DEHP FREE) • Αποστείρωση με ακτινοβολία • Το εσωτερικό του σωλήνα είναι στείρο και ελεύθερο πυρετογόνων |

| | | |
|---|------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | | <ul style="list-style-type: none"> • Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί έως 96 ώρες • Με οδηγίες χρήσης και στην Ελληνική γλώσσα • Να κατατεθεί δείγμα |
| 3 | <p>ΣΥΣΚΕΥΗ ΜΕΤΑΓΓΙΣΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ V-3</p> | <ul style="list-style-type: none"> • Η κάθε συσκευή να φέρει ογκομετρικό κύλινδρο χωρητικότητας 100 ή 150 ml με ευανάγνωστη διαβάθμιση ανά 10 ml και με ενδιάμεση διαίρεση για μεγαλύτερη ακρίβεια. • Η συσκευή να αποτελείται από διαυγές υλικό χωρίς ίχνος χρωματισμού. • Η συσκευή να διαθέτει κώνο εισαγωγής στον ασκό αίματος με μήκος μικρότερο από 3 – 3,5 cm. • Να φέρει διάταξη σύνδεσης του ογκομετρικού κυλίνδρου με τον ασκό αίματος που να διαθέτει τα αντίστοιχα κλείστρα. Στο επάνω μέρος του κυλίνδρου να υπάρχει ενσωματωμένος αεραγωγός με ειδικό μικροβιακό φίλτρο και κλείστρο. • Να φέρει φίλτρο αίματος με ηθμό μέχρι 180μ για την κατακράτηση πηγμάτων αίματος. Να φέρει σύστημα κλεισίματος της οπής του ογκομετρικού κυλίνδρου με ειδική βαλβίδα και διάταξη ασφαλείας για διακοπή της ροής με το άδειασμα του κυλίνδρου. • Να φέρει σωλήνα από PVC (medical grade) που να έχει μήκος από 180 – 220cm, ολόκληρο το σύστημα να είναι απαλλαγμένο στεαρικού οξέος. Στο σωλήνα να υπάρχει ρυθμιστής ροής για ακριβή χορήγηση σταγόνων. Να φέρει σταγονομετρικό θάλαμο για την ακριβή ρύθμιση των σταγόνων. • Να διαθέτει κώνο εφαρμογής της βελόνας ή του καθετήρα τύπου LUER LOCK. • Η συσκευή να είναι αποστειρωμένη, απυρετογόνος και μίας χρήσεως. • Να φέρει σήμανση CE και πιστοποιητικό κατασκευής ISO και πιστοποιητικά ασφαλείας και έγκρισης τύπου FDA. • Να διαθέτει τα απαιτούμενα καπάκια των διαφόρων κώνων. |
| 4 | <p>ΣΥΣΚΕΥΗ ΟΡΟΥ V-2 ΜΕ LATEX*(ΛΑΣΤΙΧΑΚΙ)</p> | <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι αποστειρωμένες και ελεύθερες πυρετογόνων. • Να είναι διαφανείς λείες και απαλλαγμένες από ξένα σώματα. • Το ρύγχος διάτρησης να είναι κατάλληλο για το τρύπημα της φιάλης και να έχει προστατευτικό κάλυμμα. • Ο αεραγωγός να φέρει μικροβιοκρατές φίλτρο το οποίο να μην εμποδίζει τη ροή του υγρού. • Το φίλτρο να είναι υδρόφοβο και να μην επιτρέπει την παλινδρόμηση του αέρα. • Να έχει διάμετρο πόρων 15μ.. • Να έχει σταγονοθάλαμο διαφανή. • Ο κυρίως σωλήνας να είναι εύκαμπτος, διαφανής και να έχει μήκος περίπου 150cm ή 200cm. Να είναι ισοπαχής 3mm περίπου. • Να έχει υποδοχή για την προσθήκη φαρμάκων. |

| | | |
|---|----------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | | <ul style="list-style-type: none"> • Να μην υπάρχει διαρροή μετά την απομάκρυνση της βελόνας. • Να έχει άκρο luer lock. • Είκοσι (20) σταγόνες αποσταγμένου νερού του σωλήνα του σταγονοθαλάμου να μεταφέρουν όγκο 1ml ± 0,1ml. • Να είναι με LATEX (λαστιχάκι) • Να είναι από υλικό PVC που να πληροί τις προδιαγραφές. • Να είναι μιας χρήσης. • Να έχει οδηγίες χρήσης. • Να αναγράφεται η ονομασία της συσκευής. Το εργοστάσιο και η χώρα κατασκευής. Ο υπεύθυνος κυκλοφορίας. Να υπάρχει ένδειξη ότι είναι αποστειρωμένη και με ποιά μέθοδο. Η ημερομηνία αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης. Διάρκεια 5 χρόνια. Ο χαρακτηρισμός της παρτίδας. • Να έχει ένδειξη CE. |
| 5 | ΣΥΣΚΕΥΗ PURISET (ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΟ ΣΕΤ 2WAY)* | <p>Συσκευή Ουρολογική Με Διακλάδωση Puriset. Η χορήγηση των διαλυμάτων γίνεται από 2 σάκους,</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να Διαθέτει 2 ισχυρά, αιχμηρά ρύγχη διάτρησης από πλαστικό ABS. • Να Διαθέτει ενσωματωμένο μαλακό σταγονοθάλαμο από PVC, για οπτικό έλεγχο ροής του διαλύματος. • Να Διαθέτει ευρύ σωλήνα ,μήκους 150cm από PVC για μεγάλη παροχή διαλύματος 500-1000 ml/min. • Έχει 3 ρυθμιστές ροής με τροχό , ο ένας τύπου Adelberg ,για μεγαλύτερη ακρίβεια • Διαθέτει συνδετικό ουρολογικό Polyure. • Αποστειρώμενη, ελεύθερη πυρετογόνων και μίας χρήσης. |
| 6 | ΠΡΟΕΚΤΑΣΕΙΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ LUERLOCK100C*ΑΡΣΕΝΙΚΟ-ΘΗΛΥΚΟ | <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι αποστειρωμένες • Να είναι Μίας χρήσεως • Να είναι από διαφανές PVC • Να διαθέτει υποδοχές Luer Lock (αρσενικό-θηλυκό). • Να διαθέτει ενσωματωμένο ρυθμιστή ροής (roller). • Να είναι συσκευασμένες σε ατομική συσκευασία Peel Pack. |

Η πληρωμή θα εκτελείται από το Γ. Ν. Γρεβενών σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία.

Κατά την υποβολή της προσφοράς απαιτείται υποχρεωτικά κατάθεση:

- ✓ Δείγματος, επί ποινή απόρριψης της προσφοράς (τα δείγματα πρέπει να κατατεθούν με την εργοστασιακή τους συσκευασία και θα πρέπει να είναι αντίστοιχα με το τελικό παραδοτέο προϊόν).
- ✓ Οικονομικής προσφοράς, η τιμή της οποίας δίνεται σε ευρώ (μη συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α.), ανά τμχ και

26PROC018881811 2026-04-23

περιλαμβάνει υπέρ τρίτων κρατήσεις, ως και κάθε άλλη επιβάρυνση, σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία, για την παράδοση των ειδών στον τόπο και με τον τρόπο που θα προβλέπεται στα έγγραφα της σύμβασης.

✓ Τεχνική προσφορά η οποία θα πρέπει να καλύπτει όλες τις απαιτήσεις και τις προδιαγραφές όπως αυτές αναφέρονται στον ως άνω πίνακα των ζητούμενων ειδών και έχουν τεθεί από την αναθέτουσα αρχή. Οι συμμετέχοντες υποχρεούνται να δηλώσουν κάθε στοιχείο σχετικό με την αναφερόμενη προμήθεια, με πληροφοριακά έντυπα (πιστοποιήσεις ISO, CE, κ.λ.π.) και να δηλώνουν το όνομα ή την Εμπορική Επωνυμία και Διεύθυνση του παραγωγού συσκευαστή.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Η Οικονομική προσφορά θα συνταχθεί σύμφωνα με τον παρακάτω πίνακα:

| A/A | ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ | ΠΟΣΟΤΗΤΑ | ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΗ ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ | ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ | ΠΟΣΟΣΤΟ % ΦΠΑ | ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ ΦΠΑ |
|-----|------------------|----------|-------------------------------------------|---------------------|------------------|------------------|
| ... | | | | | | |

ΟΔΗΓΙΕΣ (Ειδικές απαιτήσεις οικονομικής προσφοράς)

1. Ο παραπάνω πίνακας συμπληρώνεται (χωρίς να τροποποιηθεί η μορφή του) από τους οικονομικούς φορείς. Η τιμή για καθένα από τα πεδία του παραπάνω πίνακα θα είναι μια και μοναδική. Η αναγραφή της τιμής σε Ευρώ (€) μπορεί να γίνεται μέχρι τέσσερα (4) δεκαδικά ψηφία.
2. Προσφορά που δίνει τιμή σε συνάλλαγμα ή σε ρήτρα συναλλάγματος απορρίπτεται ως απαράδεκτη.
3. Προσφορά που θέτει όρο αναπροσαρμογής τιμής απορρίπτεται ως απαράδεκτη, ενώ θα πρέπει να υπάρχει ρητή δήλωση αποδοχής όλων των όρων της πρόσκλησης καθώς και της ισχύουσας Νομοθεσίας.
4. Εφόσον από την προσφορά δεν προκύπτει με σαφήνεια η προσφερόμενη τιμή η προσφορά απορρίπτεται σαν απαράδεκτη.
5. Η Αρχή διατηρεί το δικαίωμα να ζητήσει από τους προσφέροντες στοιχεία απαραίτητα για την τεκμηρίωση των προσφερομένων τιμών, οι δε προσφέροντες υποχρεούνται να παρέχουν αυτά εντός της προθεσμίας που τάσσεται από την σχετική πρόσκληση. Η ευθύνη όμως για την ακρίβεια των αναφερομένων βαρύνει αποκλειστικά τον προσφέροντα.
6. Οποιαδήποτε μεταβολή στην ισχύουσα νομοθεσία που διέπει την παρούσα πρόσκληση αφενός είναι δεσμευτική για τον ανάδοχο ο οποίος και οφείλει να εφαρμόσει τις τυχόν αλλαγές άμεσα αφετέρου δεν δύναται σε καμία περίπτωση η μεταβολή αυτή να προκαλέσει οποιαδήποτε πρόσθετη οικονομική επιβάρυνση για την Αρχή.
7. Στο έντυπο της Οικονομικής Προσφοράς θα πρέπει να αναγράφεται: η Επωνυμία της Εταιρείας, Δ/ση, Α.Φ.Μ, τηλ. επικοινωνίας, email και σφραγίδα.

Σημείωση: Ο Οικονομικός Φορέας βαρύνεται με τις νόμιμες κρατήσεις υπέρ τρίτων, ως και κάθε άλλη επιβάρυνση, σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία, μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. Οι υπέρ τρίτων κρατήσεις υπόκεινται στο εκάστοτε ισχύον αναλογικό τέλος χαρτοσήμου και στην επ' αυτού εισφορά υπέρ ΟΓΑ. Ο Φόρος Προστιθέμενης Αξίας (Φ.Π.Α.) επί της αξίας των τιμολογίων βαρύνει την Αναθέτουσα Αρχή.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ – ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΔΗΛΩΣΗ

ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΔΗΛΩΣΗ ΜΗ ΣΥΝΔΡΟΜΗΣ ΛΟΓΩΝ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ



ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΔΗΛΩΣΗ

(άρθρο 8 Ν.1599/1986)

Η ακρίβεια των στοιχείων που υποβάλλονται με αυτή τη δήλωση μπορεί να ελεγχθεί με βάση το αρχείο άλλων υπηρεσιών (άρθρο 8 παρ. 4 Ν. 1599/1986)

| | | | | | | | |
|--------------------------------------|----------------------------|--|-------|------------------------------------|--|-------|-----|
| ΠΡΟΣ ⁽¹⁾ : | ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΓΡΕΒΕΝΩΝ | | | | | | |
| Ο – Η Όνομα: | | | | Επώνυμο: | | | |
| Όνομα και Επώνυμο Πατέρα: | | | | | | | |
| Όνομα και Επώνυμο Μητέρας: | | | | | | | |
| Ημερομηνία γέννησης ⁽²⁾ : | | | | | | | |
| Τόπος Γέννησης: | | | | | | | |
| Αριθμός Δελτίου Ταυτότητας: | | | | Τηλ: | | | |
| Τόπος Κατοικίας: | | | Οδός: | | | Αριθ: | TK: |
| Αρ. Τηλεομοιοτύπου (Fax): | | | | Δ/ση Ηλεκτρ. Ταχυδρομείου (Email): | | | |

Στο πλαίσιο της συμμετοχής μας....., με ατομική μου ευθύνη και γνωρίζοντας τις κυρώσεις(3), που προβλέπονται από τις διατάξεις της παρ. 6 του άρθρου 22 του Ν. 1599/1986, δηλώνω ότι:

- Δεν έχει εκδοθεί εις βάρος μου αμετάκλητη καταδικαστική απόφαση για έναν από τους ακόλουθους λόγους:
 - 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 συνδεόμενα 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 αυτοουργία 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).
- Δεν τελώ υπό πτώχευση, δεν έχω υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης, δεν τελώ υπό αναγκαστική διαχείριση από εκκαθαριστή ή από το δικαστήριο ή δεν έχω υπαχθεί σε διαδικασία πτωχευτικού συμβιβασμού ή δεν έχω αναστείλει τις επιχειρηματικές του δραστηριότητες ή εάν βρίσκεται σε οποιαδήποτε ανάλογη κατάσταση προκύπτουσα από παρόμοια διαδικασία, προβλεπόμενη σε εθνικές διατάξεις νόμου.

- Δεν έχω αθετήσει τις υποχρεώσεις που προβλέπονται στην παρ. 2 του άρθρου 18 του ν. 4412/2016.
- Δεν έχω συνάψει συμφωνίες με άλλους οικονομικούς φορείς με στόχο τη στρέβλωση του ανταγωνισμού.
- Δεν συντρέχει καμία από τις καταστάσεις σύγκρουσης συμφερόντων, λόγω της συμμετοχής μου στη διαδικασία ανάθεσης της σύμβασης, κατά το οριζόμενο στα άρθρα 24 του ν. 4412/2016.
- Δεν έχω παράσχει ή συνδεδεμένη με εμένα επιχείρηση συμβουλές στο Νοσοκομείο Γρεβενών ή έχω με άλλο τρόπο αναμειχθεί στην προετοιμασία της διαδικασίας σύναψης της σύμβασης –[πλην αυτών που έχουν δημοσίως γνωστοποιηθεί εντός του πλαισίου του άρθρου 46 του ν. 4412/2016]- κατά το οριζόμενο στα άρθρα 48 του ν. 4412/2016.
- Δεν έχω επιδείξει σοβαρή ή επαναλαμβανόμενη πλημμέλεια κατά την εκτέλεση ουσιώδους απαίτησης στο πλαίσιο προηγούμενης δημοσίας 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.
- Δεν έχω κριθεί ένοχος σοβαρών ψευδών δηλώσεων κατά την παροχή των πληροφοριών που απαιτούνται για την εξακρίβωση της απουσίας των λόγων αποκλεισμού ή την πλήρωση των κριτηρίων επιλογής και δεν έχω αποκρύψει τις πληροφορίες αυτές.
- Δεν έχω επιχειρήσει να επηρεάσω με αθέμιτο τρόπο τη διαδικασία λήψης αποφάσεων της αναθέτουσας αρχής, να αποκτήσω εμπιστευτικές πληροφορίες που ενδέχεται να μου αποφέρουν αθέμιτο πλεονέκτημα στη διαδικασία σύναψης σύμβασης ή να παράσχω εξ αμελείας παραπλανητικές πληροφορίες που ενδέχεται να επηρεάσουν ουσιωδώς τις αποφάσεις που αφορούν τον αποκλεισμό, την επιλογή ή την ανάθεση.
- Δεν έχω διαπράξει σοβαρό επαγγελματικό παράπτωμα, το οποίο θέτει εν αμφιβάλω την ακεραιότητα μου, για το οποίο μου επιβλήθηκε ποινή που του στερεί το δικαίωμα συμμετοχής σε διαδικασία σύναψης σύμβασης δημοσίων έργων και καταλαμβάνει τη συγκεκριμένη διαδικασία.
- Δεν υφίστανται νομικοί περιορισμοί στη λειτουργία της επιχείρησής μου και δεν μου έχει επιβληθεί η ποινή του αποκλεισμού από διαγωνισμούς, με αμετάκλητη Υπουργική απόφαση, η οποία βρίσκεται σε ισχύ, σύμφωνα με το άρθρο 74 του ν. 4412/2016.
- Οι ασφαλιστικοί φορείς κύριας και επικουρικής ασφάλισης τόσο των διαχειριστών όσο και των εργαζομένων του συμμετέχοντα είναι:
- Δεν έχουν επιβληθεί σε βάρος του οικονομικού φορέα, μέσα σε χρονικό διάστημα δύο (2) ετών πριν από την ημερομηνία λήξης της προθεσμίας υποβολής προσφοράς: αα) τρεις (3) πράξεις επιβολής προστίμου από τα αρμόδια ελεγκτικά όργανα του Σώματος Επιθεώρησης Εργασίας για παραβάσεις της εργατικής νομοθεσίας που χαρακτηρίζονται, σύμφωνα με την υπουργική απόφαση 2063/Δ1632/2011 (Β' 266), όπως εκάστοτε ισχύει, ως «υψηλής» ή «πολύ υψηλής» σοβαρότητας, οι οποίες προκύπτουν αθροιστικά από τρεις (3) διενεργηθέντες ελέγχους, ή ββ) δύο (2) πράξεις επιβολής προστίμου από τα αρμόδια ελεγκτικά όργανα του Σώματος Επιθεώρησης Εργασίας για παραβάσεις της εργατικής νομοθεσίας που αφορούν την αδήλωτη εργασία, οι οποίες προκύπτουν αθροιστικά από δύο (2) διενεργηθέντες ελέγχους. Οι υπό αα' και ββ' κυρώσεις πρέπει να έχουν αποκτήσει τελεσίδικη και δεσμευτική ισχύ
- Είμαι εγγεγραμμένος στο οικείο Επιμελητήριο, σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρ. 2 του άρθρου 75 του Ν.4412/2016
- Παραίτεται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσής του σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της Υπηρεσίας για αναβολή, ματαίωση ή ακύρωση του Διαγωνισμού
- Δεν θα ενεργήσει αθέμιτα, παράνομα ή καταχρηστικά καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας ανάθεσης αλλά και κατά το στάδιο εκτέλεσης της σύμβασης εφόσον επιλεγούν
- Λαμβάνει τα κατάλληλα μέτρα για να διαφυλάξουν την εμπιστευτικότητα των πληροφοριών που έχουν χαρακτηριστεί ως τέτοιες
- Κατά τη διάρκεια εκτέλεσης της σύμβασης δεσμεύεται για την απαρύγκλιτη τήρηση των διατάξεων του με αρ. 2016/679 Κανονισμού (ΕΕ) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21ης Απριλίου 2016 για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα

Ημερομηνία:

Ο/Η Δηλ.

(Υπογραφή-Σφραγίδα)

(1) Αναγράφεται από τον ενδιαφερόμενο πολίτη ή Αρχή ή η Υπηρεσία του δημόσιου τομέα, που απευθύνεται η αίτηση.

(2) Αναγράφεται ολογράφως.

(3) «Όποιος εν γνώσει του δηλώνει ψευδή γεγονότα ή αρνείται ή αποκρύπτει τα αληθινά με έγγραφη υπεύθυνη δήλωση του άρθρου 8 τιμωρείται με φυλάκιση τουλάχιστον τριών μηνών. Εάν ο υπαίτιος αυτών των πράξεων σκόπευε να προσπορίσει στον εαυτόν του ή σε άλλον περιουσιακό όφελος βλάπτοντας τρίτον ή σκόπευε να βλάψει άλλον, τιμωρείται με κάθειρξη μέχρι 10 ετών.

(4) Σε περίπτωση ανεπάρκειας χώρου η δήλωση συνεχίζεται στην πίσω όψη της και υπογράφεται από τον δηλούντα ή την δηλούσα.