



Λιβαδειά 19/06/2026

Αρ. Πρ.:Γ.Π.6951

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
5^η Υγειονομική Περιφέρεια
Θεσσαλίας & Στερεάς Ελλάδας
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ-
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΗΒΑΣ
ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΤΗΣ ΕΔΡΑΣ ΛΙΒΑΔΕΙΑ –ΓΕΝΙΚΟ
ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ

Ταχ. Τέρμα Αγίου Βλασίου
Δ/νση: Τ.Κ. 32100 Λιβαδειά
Διεύθυνση: Γραφείο Προμηθειών
Πληροφορίες: ΣΑΜΑΚΗ ΠΟΛΥΜΝΙΑ
Τηλέφωνο : 22613 50546
E-mail: diag@levadiahospital.gr

ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΠΟΔΕΚΤΩΝ

Πρόσκληση Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος για την ετήσια προμήθεια Υγειονομικού Υλικού Φαρμακείου, (CPV: 33196000-0, 33140000-3,24000000-4, 33600000-6, 33141240-4, 33194200-8, 33194120-3, 33141642-2, 33651100-9, 33170000-2) που ανέρχεται στο ποσό των **#19.290,60 €#** χωρίς Φ.Π.Α. ήτοι συνολικής προϋπολογισθείσας δαπάνης **#23.302,67 €#** συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. του ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ- ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΘΗΒΑΣ (ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΤΗΣ ΕΔΡΑΣ ΛΙΒΑΔΕΙΑ)-ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ με την διαδικασία της απευθείας ανάθεσης (κάνοντας χρήση του άρθρου 118 του Ν.4412/2016),κατόπιν Πρόσκλησης Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά, ήτοι χαμηλότερη τιμή.

Αναθέτουσα Αρχή	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ- ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΗΒΑΣ (ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΤΗΣ ΕΔΡΑΣ ΛΙΒΑΔΕΙΑ)- ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ
Τίτλος προμήθειας/ CPV	CPV: 33196000-0, 33140000-3,24000000-4, 33600000-6, 33141240-4, 33194200-8, 33194120-3, 33141642-2, 33651100-9, 33170000-2
Προϋπολογισμός Δαπάνης	#23.302,67 €# με ΦΠΑ
Χρηματοδότηση	Τακτικός προϋπολογισμός ΑΛΕ 32302030000001

Τόπος Υποβολής Προσφορών	Γενικό Νοσοκομείο Λιβαδειάς (ΤΕΡΜΑ ΑΓΙΟΥ ΒΛΑΣΙΟΥ, ΤΚ 32100, Τμήμα Πρωτοκόλλου)
Δικαίωμα συμμετοχής	Υποψήφιοι ή προσφέροντες και, σε περίπτωση ενώσεων, τα μέλη αυτών μπορούν να είναι φυσικά ή νομικά πρόσωπα εγκατεστημένα σε: <ul style="list-style-type: none"> • κράτος-μέλος της Ένωσης • κράτος-μέλος του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (Ε.Ο.Χ.) • τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει και κυρώσει τη Συμφωνία Δημοσίων Συμβάσεων • τρίτες χώρες που έχουν συνάψει διμερείς ή πολυμερείς συμφωνίες με την Ένωση.
Τρόπος Υποβολής Προσφορών	Σφραγισμένες προσφορές

Τόπος Διεξαγωγής Διαγωνισμού	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ- ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΗΒΑΣ (ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΤΗΣ ΕΔΡΑΣ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ) ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ
Δημοσιότητα	<ul style="list-style-type: none"> • ΔΙΑΥΓΕΙΑ • ΚΗΜΔΗΣ • www.dypethcssaly.gr
Διάρκεια σύμβασης	ΕΝΑ ΕΤΟΣ
Χρόνος ισχύος προσφορών	ΕΝΑ ΕΤΟΣ
Χρόνος πρόσβασης συμμετεχόντων στις προσφορές	Δύο (2) εργάσιμες ημέρες μετά την ημερομηνία αποσφράγισης των προσφορών

Το Γενικό Νοσοκομείο Λιβαδειάς έχοντας υπόψη τις διατάξεις όπως αυτές ισχύουν:

1. Του Ν.3329/2005 (ΦΕΚ 81/Α/04-04-2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις» όπως τροποποιήθηκε και ισχύει,
2. Του Π.Δ 80/2016 (ΦΕΚ 145/Α/05-08-2016) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες» όπως τροποποιήθηκε και ισχύει,
3. Του Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/08-08-2016) "Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)» άρθρο 118, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει
4. Την υπ'αριθμ.6167/18-06-2024 εγκύκλιο της ΕΑΔΗΣΥ με ΑΔΑ:ΨΔΞ1ΟΞΤΒ-ΙΔΣ με θέμα:ΥΠΟΧΡΕΩΣΗ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΟΥ ΤΙΜΟΛΟΓΙΟΥ ΑΠΟ ΤΟΥΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥΣ ΦΟΡΕΙΣ (με κωδικό ηλεκτρονικής τιμολόγησης του Γ.Ν.Λιβαδειάς ΑΑΗΤ 1015.Ε00192.0001).
5. Το υπ' αρ.**15/12-06-2026 με ΑΔΑ:ΡΚΖΦ4690ΒΝ-9ΤΠ** Απόφαση του Διοικητή του Γ.Ν. Λιβαδειάς - Γ.Ν.Θήβας .
6. Την με αρ.**773/18-06-2026 με ΑΔΑ:ΡΡΒΨ4690ΒΝ-6ΙΒ** Απόφαση Ανάληψης Υποχρέωσης δέσμευσης πίστωσης του Νοσοκομείου Λιβαδειάς στον ΑΛΕ 32302030000001.

ΑΝΑΚΟΙΝΩΝΟΥΜΕ

Την διενέργεια Διαγωνισμού με την διαδικασία της Πρόσκλησης εκδήλωσης ενδιαφέροντος, για την ετήσια προμήθεια Υγειονομικού Υλικού Φαρμακείου, (CPV: 33196000-0, 33140000-3,24000000-4, 33600000-6, 33141240-4, 33194200-8, 33194120-3, 33141642-2, 33651100-9, 33170000-2) που ανέρχεται στο ποσό των #19.290,60 €# χωρίς Φ.Π.Α. ήτοι συνολικής προϋπολογισθείσας δαπάνης #23.302,67 €# συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. του ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ- ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΘΗΒΑΣ (ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΤΗΣ ΕΔΡΑΣ ΛΙΒΑΔΕΙΑ)-ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ με την διαδικασία της απευθείας ανάθεσης (κάνοντας χρήση του άρθρου 118 του Ν.4412/2016),κατόπιν Πρόσκλησης Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά, ήτοι χαμηλότερη τιμή, ως αναφέρεται στον παρακάτω πίνακα:

Α/Α	ΚΩΔΙΚΟΙ ΕΔΩΝ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	CPV	ΜΟΝΑΔ Α ΜΕΤΡΗΣ ΗΣ	ΠΟΣΟΤΗΤ Α	ΦΠΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔ ΑΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΤΙΜΗ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ 13%,24%
1	11-21-09-0453	ΑΠΟΣΤ. ΣΑΚΚΟΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟΥ ΤΡΑΠΕΖΙΟΥ 150cm ΠΕΡΙΠΟΥ	33196000-0	TEM	2.000	24%	0,27000	540,00 €	669,60 €
2	11-21-02-0001	ΒΑΜΒΑΚΟΦΟΡΟΙ ΣΤΥΛΕΟΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ ΣΕ ΑΤΟΜ. ΣΥΣΚ. 15 ΕΚ. REEL-PACK	33196000-0	TEM	2.000	24%	0,04900	98,00 €	121,52 €
3	11-21-08-0109	ΒΟΥΡΤΣΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΜΕ ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ	33140000-3	TEM	250	24%	1,90000	475,00 €	589,00 €
4	11-21-09-0035	ΓΛΩΣΣΟΠΙΕΣΤΡΟ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ	33140000-3	TEM	1.000	24%	0,05000	50,00 €	62,00 €
5	11-21-10-0006	ΚΟΛΛΑ ΙΣΤΟΥ	24000000-4	TEM	110	13%	15,00000	1.650,00 €	1.864,50 €
6	11-21-09-0248	ΚΟΛΠΟΔΙΑΣΤΟ ΛΕΑΣ LARGE (Μ.Χ.)	33196000-0	TEM	400	24%	0,40000	160,00 €	198,40 €
7	11-21-09-0249	ΚΟΛΠΟΔΙΑΣΤΟ ΛΕΑΣ MEDIUM (Μ.Χ.)	33196000-0	TEM	500	24%	0,40000	200,00 €	248,00 €
8	11-21-09-0252	ΚΟΛΠΟΔΙΑΣΤΟ ΛΕΑΣ SMALL (Μ.Χ.)	33196000-0	TEM	200	24%	0,40000	80,00 €	99,20 €

9	11-21-03-0001	ΜΠΛΟΥΖΕΣ (ΠΟΥΚΑΜΙΣΑ)Χ ΕΙΡ.ΧΛ ΑΠΟΣΤΕΙΡ.	33199000-1	TEM	3.000	24%	1,30000	3.900,00 €	4.836,00 €
10	11-21-08-0002	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 10	33140000-3	TEM	200	24%	0,15000	30,00 €	37,20 €
11	11-21-08-0006	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 15	33140000-3	TEM	700	24%	0,15000	105,00 €	130,20 €
12	11-21-08-0013	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 22	33140000-3	TEM	550	24%	0,15000	82,50 €	102,30 €
13	11-21-08-0014	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 23	33140000-3	TEM	350	24%	0,15000	52,50 €	65,10 €
14	11-21-08-0033	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΛΑΒΗ 10WL	33140000-3	TEM	1.000	24%	0,03300	33,00 €	40,92 €
15	11-21-08-0032	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΛΑΒΗ 15WL	33140000-3	TEM	500	24%	0,03300	16,50 €	20,46 €
16	11-21-08-0018	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΛΑΒΗ 22 WL	33140000-3	TEM	1.700	24%	0,03300	56,10 €	69,56 €
17	11-21-09-0006	ΟΞΥΖΕΝΕ 1 ΛΙΤ	33600000-6	TEM	250	24%	1,20000	300,00 €	372,00 €
18	11-21-09-0065	ΠΟΤΗΡΑΚΙΑ ΟΥΡΩΝ	33140000-3	TEM	10.000	24%	0,07020	702,00 €	870,48 €
19	11-21-09-0051	ΠΩΜΑ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤ ΗΡΑ LUER LOCK ΑΠΟΣΤ.	33141240-4	TEM	15.000	13%	0,01200	180,00 €	203,40 €
20	11-21-09-0002	ΣΤΡΟΦΙΓΓΕΣ ΓΙΑ 3 WAY	33141240-4	TEM	25.000	13%	0,07900	1.975,00 €	2.231,75 €
21	11-21-09-0078	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΜΕΤΑΓΓΙΣΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ	33194200-8	TEM	2.000	24%	0,17800	356,00 €	441,44 €
22	11-21-09-0009	ΣΥΣΚΕΥΗ ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΟΝ ΩΝ ΜΕ ΡΟΟΜΕΤΡΟ	33194120-3	TEM	10.000	24%	0,31120	3.112,00 €	3.858,88 €

23	11-21-09-0158	ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ Σ ΤΡΑΥΜΑΤΩΝ ΧΑΜΗΛΟΥ ΚΕΝΟΥ 120 ML	33141642-2	TEM	10	24%	4,00000 €	40,00 €	49,60 €
24	11-21-09-0102	ΦΙΛΤΡΑ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΑ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΟΛΟΓΙΚΟΥ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ	33651100-9	TEM	850	24%	0,48900	415,65 €	515,41 €
25	11-03-04-0013	ΣΕΤ ΚΥΚΛΩΜΑΤΩΝ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΠΛΗΡΕΣ Μ.Χ.	33140000-3	TEM	253	24%	6,00000	1.518,00 €	1.882,32 €
26	11-07-17-0001	ΣΩΛΗΝΑΣ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ Σ RENROSE 1/4"	33170000-2	TEM	450	24%	2,00000 €	900,00 €	1.116,00 €
27	11-14-21-0004	ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο24	33140000-3	TEM	100	13%	0,19000	19,00 €	21,47 €
28	11-14-21-0006	ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο26	33140000-3	TEM	200	13%	0,19000	38,00 €	42,94 €
29	11-14-21-0007	ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο28	33170000-2	TEM	170	13%	0,19000	32,30 €	36,50 €
30	11-14-13-0028	ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΜΕ CUFF Ηt-Lo 7,5	33140000-3	TEM	150	13%	0,73000	109,50 €	123,74 €
31	11-14-15-0005	ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΠΙΡΑΛ ΜΕ CUFF Νο5	33140000-3	TEM	20	24%	4,10000	82,00 €	101,68 €
32	11-14-15-0011	ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΠΙΡΑΛ ΜΕ CUFF Νο8	33140000-3	TEM	20	13%	4,10000	82,00 €	92,66 €
33	11-14-11-0007	ΣΩΛΗΝΑΣ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ Σ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ 100ml ΜΕ ΒΕΛΟΝΑ ΚΑΙ ΤΡΟΚΑΡ	33140000-3	TEM	25	24%	5,45000 €	136,25 €	168,95 €
34	11-14-02-0010	ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΜΕ CUFF Νο71/2	33140000-3	TEM	10	13%	3,69000	36,90 €	41,70 €
35	11-14-02-011	ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΜΕ CUFF Νο8	33170000-2	TEM	10	24%	3,69000	36,90 €	45,76 €

36	11-14-27-0001	ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΥΠΟΥ ARGILE ΜΕ ΡΥΓΧΟΣ (ΣΕΤ)	33140000-3	TEM	1.500	13%	0,97000	1.455,00 €	1.644,15 €
37	11-01-02-0006	ΑΕΡΑΓΩΓΟΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΟΣ Νο 3	33170000-2	TEM	100	13%	0,25000	25,00 €	28,25 €
38	11-01-02-0007	ΑΕΡΑΓΩΓΟΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΟΣ Νο 4	33170000-2	TEM	50	13%	0,25000	12,50 €	14,13 €
39	11-03-01-0006	ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΩΝ ΣΩΛΗΝΩΝ ΣΠΙΡΑΛ 15cm ΓΩΝΙΩΔΕΣ	33170000-2	TEM	400	24%	0,49500	198,00 €	245,52 €
		ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΖΟΜΕΝΗ ΔΑΠΑΝΗ			81.028			19.290,60 €	23.302,67 €

Οι ενδιαφερόμενοι δύνανται να υποβάλλουν προσφορά είτε για το κάθε είδος ξεχωριστά είτε για το σύνολο των ειδών και πάντως για το σύνολο της προκηρυχθείσας ποσότητας αυτών και θα συνοδεύονται από Υπεύθυνη Δήλωση όπως το Υπόδειγμα (ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α').

ΝΑ ΚΑΤΑΤΕΘΟΥΝ ΔΕΙΓΜΑΤΑ ΩΣ ΑΝΑΦΕΡΕΤΑΙ ΣΤΙΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Μειοδότης ανακηρύσσεται ο προσφέρων της πλέον συμφέρουσας από οικονομικής άποψης προσφοράς, ήτοι χαμηλότερη τιμή.

Ημερομηνία δημοσίευσης	19/06 /2026
Καταληκτική Ημερομηνία Υποβολής Προσφορών	03/07/2026 ώρα 14:00 π.μ Οι προσφορές μπορεί να αποστέλλονται με οποιοδήποτε τρόπο και να παραδίδονται στο Γενικό Νοσοκομείο Λιβαδειάς (Τέρμα Αγίου Βλασίου, Λιβαδειά, ΤΚ 32100, Τμήμα Πρωτοκόλλου)

Ημερομηνία Διεξαγωγής Διαγωνισμού	06/07 /2026 ώρα 10:00 π.μ. Ο διαγωνισμός θα διεξαχθεί στο Γενικό Νοσοκομείο Λιβαδειάς από την αρμόδια επιτροπή.
--	---

Προσφορά που κατατίθεται μετά την ορισθείσα ημερομηνία και ώρα διενέργειας του διαγωνισμού, θεωρείται εκπρόθεσμη

Η προσφορά υποβάλλεται **δακτυλογραφημένη σε δύο έντυπα (τεχνική- οικονομική προσφορά)** υποχρεωτικά στην Ελληνική γλώσσα. Εάν υπάρχει στην προσφορά οποιαδήποτε διόρθωση αυτή πρέπει να καθαρογράφει και να μονογραφεί από τον προσφέροντα διαφορετικά απορρίπτεται όταν υπάρχουν διορθώσεις που την καθιστούν ασαφή.

Ο φάκελος προσφοράς θα είναι καλά σφραγισμένος και θα αναφέρονται οι εξής ενδείξεις:

- Η λέξη «ΠΡΟΣΦΟΡΑ»,
- Ο πλήρης τίτλος της αρμόδιας Υπηρεσίας που διενεργεί τον διαγωνισμό.
- Ο αριθμός της Πρόσκλησης .
- Η ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού.

**“Τα στοιχεία του αποστολέα.
Στον κυρίως φάκελο τοποθετούνται:**

Κλειστός Υπο-φάκελος με την ένδειξη «ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ», τα απαιτούμενα δικαιολογητικά και στοιχεία όπως αυτά προβλέπονται στην παρούσα διακήρυξη. Ο υποψήφιος Ανάδοχος θα πρέπει να αποδεικνύει και να τεκμηριώνει επαρκώς, την τήρηση των παρακάτω ελάχιστων προϋποθέσεων συμμετοχής,

προσκομίζοντας τα σχετικά δικαιολογητικά και λοιπά στοιχεία εντός του φακέλου Δικαιολογητικών Συμμετοχής στο Διαγωνισμό.

A. Υπεύθυνη δήλωση της παρ.4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α/75), στην οποία να αναγράφονται τα στοιχεία του διαγωνισμού, στον οποίο συμμετέχουν οι προσφέροντες, όπως ορίζεται στο **ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΥΠΕΥΘΥΝΗΣ ΔΗΛΩΣΗΣ Β.**

B. Απόσπασμα ποινικού μητρώου, τελευταίου τριμήνου το οποίο να είναι σε ισχύ κατά το χρόνο υποβολής της προσφοράς.

Γ. Φορολογική -Ασφαλιστική Ενημερότητα, οι οποίες να είναι σε ισχύ κατά το χρόνο υποβολής της προσφοράς.

Δ. Πιστοποιητικό/ά το/τα οποίο/α να έχει εκδοθεί εντός του τελευταίου τριμήνου πριν την ημερομηνία υποβολής της προσφοράς και να είναι σε ισχύ, από το οποίο να προκύπτει ότι ο προσωρινός ανάδοχος δεν τελεί υπό πτώχευση, εκκαθάριση, αναγκαστική διαχείριση, πτωχευτικό συμβιβασμό ή άλλη ανάλογη κατάσταση και επίσης ότι δεν τελεί υπό διαδικασία κήρυξης σε πτώχευση ή έκδοσης απόφασης αναγκαστικής εκκαθάρισης ή αναγκαστικής διαχείρισης ή πτωχευτικού συμβιβασμού ή υπό άλλη ανάλογη διαδικασία.

E. Νομιμοποιητικά έγγραφα προσφέροντος:

Στην περίπτωση **νομικού προσώπου**, επικυρωμένο αντίγραφο του καταστατικού ή άλλου αντίστοιχου εγγράφου του που να αποδεικνύει τη σύσταση του νομικού προσώπου του

προσφέροντος.

Στην περίπτωση **φυσικού προσώπου** βεβαίωση έναρξης επιτηδεύματος από την αρμόδια Δημόσια Οικονομική Αρχή (Δ.Ο.Υ) και τις μεταβολές του.

Κλειστός Υποφάκελος με την ένδειξη «**ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» στον οποίο θα τοποθετηθούν τα Τεχνικά στοιχεία της προσφοράς (**Πρωτότυπο**). Οι προσφορές θα πρέπει να είναι σύμφωνες με τις τεχνικές προδιαγραφές που επισυνάπτονται

στην Διακήρυξη. **Δεν επιτρέπονται εναλλακτικές προσφορές.**

ΔΙΕΥΚΡΙΝΙΣΕΙΣ- ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΕΙΣ

Η αρμόδια Επιτροπή δύναται να ζητήσει από τον υποψήφιο Ανάδοχο διευκρινίσεις επί των ανωτέρω στοιχείων τεκμηρίωσης.

Ο υποψήφιος Ανάδοχος μπορεί να υποβάλλει εκτός των ανωτέρω στοιχείων τεκμηρίωσης και κάθε άλλο στοιχείο τεκμηρίωσης της επάρκειάς του.

1.Κλειστός Υπο-φάκελος με την ένδειξη «**ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» σε δύο **έντυπα** (Πρωτότυπο και αντίγραφο) στον οποίο θα τοποθετηθούν **ΜΟΝΟ** τα οικονομικά στοιχεία, όπως ορίζεται στο **ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ Α.**

2.Η Οικονομική Προσφορά δεν θα πρέπει να υπερβαίνει την προϋπολογισθείσα όπως αυτή ορίζεται στη παρούσα

3.Η υποβολή μόνο μίας προσφοράς δεν αποτελεί κώλυμα για τη συνέχιση της διαδικασίας του διαγωνισμού και την ανάθεση της σύμβασης. (Άρθρο 117 παρ. 3 Ν4412/2016.

Οι φάκελοι των Δικαιολογητικών Συμμετοχής, της Τεχνικής και Οικονομικής προσφοράς θα φέρουν και τις ενδείξεις του κυρίως φακέλου.

Η αποσφράγιση του φακέλου των δικαιολογητικών συμμετοχής, των τεχνικών προσφορών και των οικονομικών προσφορών μπορούν να γίνουν σε μία συνεδρίαση της Επιτροπής, κατά την κρίση της επιτροπής

Θα αποσφραγιστούν και θα αξιολογηθούν πρώτα οι υποφάκελοι των Δικαιολογητικών Συμμετοχής και της Τεχνικής Προσφοράς. Στη συνέχεια, η επιτροπή διενέργειας θα προβεί στην αποσφράγιση των υποφακέλων των οικονομικών προσφορών των συμμετεχόντων, των οποίων οι προσφορές έγιναν αποδεκτές στο προηγούμενο στάδιο.

Η διαδικασία ελέγχου των παραπάνω δικαιολογητικών ολοκληρώνεται με τη σύνταξη πρακτικού από την αρμόδια επιτροπή και τη διαβίβαση του φακέλου στο ΔΣ για τη λήψη απόφασης είτε για τη ματαίωση της διαδικασίας (σύμφωνα με τις κείμενες διατάξεις) είτε για την κατακύρωση του αποτελέσματος του διαγωνισμού. Τα αποτελέσματα του ελέγχου των παραπάνω δικαιολογητικών, επικυρώνονται με την εν λόγω απόφαση κατακύρωσης

Η κατακύρωση γίνεται τελικά στον Ανάδοχο με την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά αποκλειστικά βάσει της τιμής, εκ των αναδοχών των οποίων οι προσφορές έχουν κριθεί ως αποδεκτές με βάση τις τεχνικές προδιαγραφές και τους όρους της διακήρυξης.

Η αναθέτουσα αρχή κοινοποιεί την απόφαση κατακύρωσης, μαζί με αντίγραφο όλων των πρακτικών της

διαδικασίας ελέγχου και αξιολόγησης των προσφορών, σε όλους τους οικονομικούς φορείς που έλαβαν μέρος στη διαδικασία

Στην περίπτωση ισοδύναμων προφορών η αναθέτουσα αρχή επιλέγει τον προμηθευτή με κλήρωση μεταξύ των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν τις ισοδύναμες προσφορές. Η κλήρωση γίνεται ενώπιον της Επιτροπής του Διαγωνισμού και παρουσία αυτών, των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν τις ισότιμες προσφορές

Μετά από την οριστικοποίηση της απόφασης κατακύρωσης, η αναθέτουσα αρχή προσκαλεί τον ανάδοχο να προσέλθει για την υπογραφή του συμφωνητικού, θέτοντάς του προθεσμία δεκαπέντε (15) ημερών από την κοινοποίηση σχετικής έγγραφης ειδικής πρόσκλησης.

Συμπλήρωση - αποσαφήνιση πληροφοριών και δικαιολογητικών (ΑΡΘΡΟ 102/Ν 4412/2016) (άρθρο 56 παρ. 3 της Οδηγίας

2014/24/ΕΕ)

Η αναθέτουσα αρχή, τηρώντας τις αρχές της ίσης μεταχείρισης και της διαφάνειας, ζητά από τους προσφέροντες οικονομικούς φορείς, όταν οι πληροφορίες ή η τεκμηρίωση που πρέπει να υποβάλλονται είναι ή εμφανίζονται ελλιπείς ή λανθασμένες, ή όταν λείπουν συγκεκριμένα έγγραφα, να υποβάλλουν, να συμπληρώνουν, να αποσαφηνίζουν ή να ολοκληρώνουν τις σχετικές πληροφορίες ή τεκμηρίωση, εντός προθεσμίας όχι μικρότερης των δέκα (10) ημερών και όχι μεγαλύτερης των είκοσι (20) ημερών από την ημερομηνία κοινοποίησης σε αυτούς της σχετικής πρόσκλησης. Η συμπλήρωση ή η αποσαφήνιση ζητείται και γίνεται αποδεκτή

υπό την προϋπόθεση ότι δεν τροποποιείται η προσφορά του οικονομικού φορέα και ότι αφορά σε στοιχεία ή δεδομένα, των οποίων είναι αντικειμενικά εξακριβώσιμος ο προγενέστερος χαρακτήρας σε σχέση με το πέρας της καταληκτικής προθεσμίας παραλαβής προσφορών. Τα ανωτέρω ισχύουν κατ' αναλογίαν και για τυχόν ελλείπουσες δηλώσεις, υπό την προϋπόθεση ότι βεβαιώνουν γεγονότα αντικειμενικώς εξακριβώσιμα

Η αναθέτουσα αρχή με βάση τα αποτελέσματα του ελέγχου και της αξιολόγησης των προσφορών, απορρίπτει, σε κάθε περίπτωση, προσφορά η οποία περιέχει ατελείς, ελλιπείς, ασαφείς ή λανθασμένες πληροφορίες ή τεκμηρίωση, συμπεριλαμβανομένων των πληροφοριών που περιέχονται στην κατατεθείσα Υπεύθυνη Δήλωση, εφόσον αυτές δεν επιδέχονται συμπλήρωσης, διόρθωσης, αποσαφήνισης ή διευκρίνισης ή, εφόσον επιδέχονται, δεν έχουν αποκατασταθεί από τον προσφέροντα, εντός της προκαθορισμένης προθεσμίας, σύμφωνα το άρθρο 102 του ν. 4412/2016

Η Αναθέτουσα Αρχή, μετά από σχετική γνωμοδότηση της Επιτροπής Αξιολόγησης των Αποτελεσμάτων του Διαγωνισμού, διατηρεί το δικαίωμα:

Η αναθέτουσα αρχή ματαιώνει ή δύναται να ματαιώσει εν όλω ή εν μέρει, αιτιολογημένα, τη διαδικασία ανάθεσης, για τους λόγους και υπό τους όρους του άρθρου 106 του ν. 4412/2016, μετά από γνώμη της αρμόδιας Επιτροπής του Διαγωνισμού. Επίσης, αν διαπιστωθούν σφάλματα ή παραλείψεις σε οποιοδήποτε στάδιο της διαδικασίας ανάθεσης, μπορεί, μετά από γνώμη της ως άνω Επιτροπής, να ακυρώσει μερικώς τη διαδικασία ή να αναμορφώσει ανάλογα το αποτέλεσμα της ή να αποφασίσει την επανάληψή της από το σημείο που εμφλοχώρησε το σφάλμα ή η παράλειψη.

Ειδικότερα, η αναθέτουσα αρχή ματαιώνει τη διαδικασία σύναψης όταν αυτή αποβεί άγονη είτε λόγω μη υποβολής προσφοράς είτε λόγω απόρριψης όλων των προσφορών, καθώς και στην περίπτωση του δευτέρου εδαφίου της παρ. 7 του άρθρου 105, περί κατακύρωσης και σύναψης σύμβασης.

Επίσης μπορεί να ματαιώσει τη διαδικασία: α) λόγω παράτυπης διεξαγωγής της διαδικασίας ανάθεσης, εκτός εάν μπορεί να θεραπεύσει το σφάλμα ή την παράλειψη σύμφωνα με την παρ. 3 του άρθρου 106 ,

β) αν οι οικονομικές και τεχνικές παράμετροι που σχετίζονται με τη διαδικασία ανάθεσης άλλαξαν ουσιωδώς και η εκτέλεση του συμβατικού αντικείμενου δεν ενδιαφέρει πλέον την αναθέτουσα αρχή ή τον φορέα για τον οποίο προορίζεται το υπό ανάθεση αντικείμενο, γ) αν λόγω ανωτέρας βίας, δεν είναι δυνατή η κανονική εκτέλεση της σύμβασης, δ) αν η επιλεγείσα προσφορά κριθεί ως μη συμφέρουσα από οικονομική άποψη, ε) στην περίπτωση των παρ. 3 και 4 του άρθρου 97, περί χρόνου ισχύος προσφορών, στ) για άλλους επιτακτικούς λόγους δημοσίου συμφέροντος, όπως ιδίως, δημόσιας υγείας ή προστασίας του περιβάλλοντος.

Απορρίπτονται προσφορές επιχειρήσεων που κατά παράβαση των άρθρων 130 και 138 (άρθρο 70 της οδηγίας 2014/24/ΕΕ) δεν τηρούν τις υποχρεώσεις στους τομείς του περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου

Η πληρωμή του αναδόχου θα γίνει σύμφωνα με το (άρθρο 200 Ν. 4412/2016)

Τον Ανάδοχο βαρύνουν όλες οι νόμιμες κρατήσεις.

Όλες οι πληρωμές θα γίνονται σε ευρώ με την προσκόμιση των νόμιμων δικαιολογητικών πληρωμής και λοιπών στοιχείων που προβλέπονται στο ΠΔ 80/2016 και την ισχύουσα νομοθεσία (Ν.4152/2013 και 4412/2016) για την εξόφληση τίτλων πληρωμής ή την είσπραξη απαιτήσεων από το δημόσιο και τα Ν.Π.Δ.Δ. (αποδεικτικά φορολογικής και ασφαλιστικής ενημερότητας κ.λ.π.).

Για όλες τις πληρωμές θα εκδίδονται τα απαραίτητα νόμιμα παραστατικά/δικαιολογητικά. Από κάθε τιμολόγιο του προμηθευτή θα γίνονται όλες οι νόμιμες κρατήσεις, σύμφωνα με τους ισχύοντες κάθε φορά νόμους και σχετικές εγκυκλίους των αρμόδιων Υπουργείων.

(Σε περίπτωση πιθανών τροποποιήσεων ή αλλαγών των κρατήσεων, ισχύουν οι εκάστοτε νόμιμες κείμενες διατάξεις).

Όλες οι πληρωμές θα γίνονται σε ευρώ με την προσκόμιση των νόμιμων δικαιολογητικών που προβλέπονται από τις ισχύουσες διατάξεις κατά το χρόνο πληρωμής. Για όλες τις πληρωμές θα εκδίδονται τα απαραίτητα νόμιμα παραστατικά, δικαιολογητικά.

Ο Φ.Π.Α. βαρύνει το νοσοκομείο.

Επισημαίνεται πως σε περίπτωση συνδρομής λόγων αδυναμίας προσκόμισης όλων ή μέρους των ανωτέρω δικαιολογητικών έως την καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφορών, θα πρέπει να υποβληθεί μαζί με την προσφορά Υπεύθυνη δήλωση του άρθρου 8 Ν.1599/86 του νομίμου εκπροσώπου του οικονομικού φορέα στην

οποία θα δηλώνεται ότι δε συντρέχουν οι λόγοι αποκλεισμού, αναλαμβάνοντας παράλληλα την υποχρέωση προσκόμισης αυτών έως την υπογραφή της σχετικής σύμβασης.

Το τεύχος της Πρόσκλησης αναρτάται στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ (<https://diavgeia.gov.gr>), στο Κ.Η.Μ.Δ.Η.Σ. (<http://www.eprocurement.gov.gr>) και στον ιστότοπο της 5^η ΥΠΕ Θεσσαλίας και Στερεάς Ελλάδας (www.dypethessalv.gr). Κατά τα λοιπά ο διαγωνισμός θα γίνει, σύμφωνα με τα παρακάτω παραρτήματα που επισυνάπτονται στην παρούσα και αποτελούν αναπόσπαστο μέρος αυτής: Τυχόν διευκρινίσεις σχετικά με τους όρους της Πρόσκλησης από το τμήμα Προμηθειών του Γενικού Νοσοκομείου Λιβαδειάς (τηλ: 22613 -50546, email: diag@levadiahospital.gr)

Για ό,τι δεν περιλαμβάνεται στην παρούσα πρόσκληση, ισχύουν οι περί προμηθειών «Νόμοι Διατάξεις».

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Θεσμικό και Κανονιστικό Πλαίσιο Κατάρτισης Τεχνικών Προδιαγραφών

Η παρούσα σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών βασίζεται στις αρχές της ασφάλειας του ασθενούς, της διασφάλισης ποιότητας, της πρόληψης επιπλοκών και της συμμόρφωσης με το ισχύον εθνικό και ευρωπαϊκό κανονιστικό πλαίσιο για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα.

Οι προδιαγραφές διαμορφώθηκαν με γνώμονα:

την κάλυψη των πραγματικών κλινικών αναγκών του Νοσοκομείου,

την ελαχιστοποίηση κινδύνων κατά τη χρήση,

τη διασφάλιση βιοσυμβατότητας και λειτουργικής αξιοπιστίας,

τη διατήρηση στειρότητας και πρόληψη λοιμώξεων,

την πλήρη ιχνηλασιμότητα των παρτίδων,

την αποφυγή φωτογραφικών ή περιοριστικών τεχνικών απαιτήσεων.

Οι απαιτήσεις διατυπώνονται λειτουργικά και όχι εμπορικά, ώστε να διασφαλίζεται ο υγιής ανταγωνισμός και η δυνατότητα συμμετοχής προϊόντων που πληρούν ισοδύναμα πρότυπα ποιότητας και ασφάλειας.

1. Γενικές προδιαγραφές

(Ισχύουν για τα παρακάτω είδη)

Νομική Συμμόρφωση

Τα προσφερόμενα προϊόντα θα πρέπει:

Να συμμορφώνονται με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 (MDR) περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων, καθώς και με την ισχύουσα εθνική και ευρωπαϊκή νομοθεσία.

Να φέρουν σήμανση CE από Κοινοποιημένο Οργανισμό της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Να συνοδεύονται από Δήλωση Συμμόρφωσης (Declaration of Conformity) του κατασκευαστή.

Ο κατασκευαστής να διαθέτει πιστοποίηση κατά ISO 13485 σε ισχύ ή ισοδύναμο διεθνώς αναγνωρισμένο πρότυπο διασφάλισης ποιότητας ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

Ο προμηθευτής να διαθέτει πιστοποίηση κατά ISO 9001 σε ισχύ ή ισοδύναμο σύστημα διαχείρισης ποιότητας.

Ο προμηθευτής να συμμορφώνεται με τις αρχές Ορθής Πρακτικής Διανομής Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων.

Η Επιτροπή διατηρεί το δικαίωμα επαλήθευσης της εγκυρότητας των πιστοποιητικών.

Ποιότητα Κατασκευής

Τα προϊόντα θα πρέπει:

Να είναι κατασκευασμένα από πρωτογενή υλικά (όχι ανακυκλωμένα).

Να είναι βιοσυμβατά, μη τοξικά και μη πυρετογόνα.

Να μην προκαλούν ιστικές ή αιμολυτικές αντιδράσεις.

Να είναι απαλλαγμένα επιβλαβών ουσιών (π.χ. DEHP free όπου εφαρμόζεται).

Latexfree, και όπου δεν είναι τεχνικά εφικτό, είναι υποχρεωτική η σαφής αναγραφή στην συσκευασία.

Να μην απελευθερώνουν σωματίδια κατά τη χρήση.

Να παρουσιάζουν επαρκή μηχανική αντοχή σε κάμψη, στρέβλωση και εφελκυσμό κατά την προβλεπόμενη χρήση.

Αποστείρωση

Να είναι αποστειρωμένα.

Η αποστείρωση να πραγματοποιείται με διεθνώς αποδεκτή μέθοδο (π.χ. αιθυλενοξειδίο (EO) ή ακτινοβολία γ).

Η αποστείρωση να διενεργείται μετά την τελική συσκευασία.

Να αναγράφεται ρητά η μέθοδος αποστείρωσης.

Να διασφαλίζεται η διατήρηση της στειρότητας καθ' όλη τη διάρκεια ζωής του προϊόντος.

Συσκευασία

Να διατίθενται σε ατομική, αποστειρωμένη συσκευασία και, όπου απαιτείται από τη φύση του προϊόντος, σε διπλή (εσωτερική και εξωτερική) αποστειρωμένη συσκευασία, ώστε να διασφαλίζεται η διατήρηση της στειρότητας και η ασφαλής διακίνηση.

Η συσκευασία να διασφαλίζει τη στειρότητα μέχρι την ημερομηνία λήξης.

Να μην επιτρέπει την είσοδο μικροοργανισμών.

Να είναι ανθεκτική και να καθιστά εμφανή οποιαδήποτε φθορά ή παραβίαση.

Να επιτρέπει άνοιγμα με άσηπτη τεχνική.

Να μην φέρει επισημάνσεις τρίτων που αλλοιώνουν την αρχική σήμανση του κατασκευαστή.

Υποχρεωτικές Ενδείξεις στη Συσκευασία

Στην ατομική συσκευασία να αναγράφονται ευκρινώς:

Όνομα και διεύθυνση κατασκευαστή

Χώρα παραγωγής

Κωδικός προϊόντος

Αριθμός παρτίδας (LOT)

Ημερομηνία παραγωγής

Ημερομηνία λήξης

Μέγεθος

Υλικό κατασκευής

Χωρητικότητα μπαλονιού (όπου εφαρμόζεται)

Μέθοδος αποστείρωσης

Σήμανση CE

Ένδειξη «ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ»

Οδηγίες χρήσης στην Ελληνική γλώσσα

Οι πληροφορίες δύνανται να παρέχονται και με διεθνώς αναγνωρισμένα σύμβολα.

Να διασφαλίζεται πλήρης ιχνηλασιμότητα σύμφωνα με τις απαιτήσεις του ισχύοντος κανονιστικού πλαισίου.

Ημερομηνία Παραγωγής - Υπολειπόμενος Χρόνος Ζωής

Τα προϊόντα να είναι πρόσφατης παραγωγής.

Κατά την παράδοση, η ημερομηνία παραγωγής να μην υπερβαίνει τους έξι (6) μήνες.

Να διαθέτουν υπολειπόμενο χρόνο ζωής τουλάχιστον τα δύο τρίτα (2/3) της συνολικής διάρκειας ζωής.

Να μην γίνονται αποδεκτά προϊόντα με ημερομηνία λήξης πλησίον της παραλαβής.

Σε περίπτωση τμηματικών παραδόσεων, οι ίδιοι όροι να ισχύουν για κάθε παρτίδα

Έλεγχος - Δείγματα

Να κατατεθούν δείγματα όλων των προσφερόμενων μεγεθών.

Τα δείγματα να είναι πλήρως αντιπροσωπευτικά του τελικού προϊόντος.

Η Επιτροπή διατηρεί το δικαίωμα μακροσκοπικού και λειτουργικού ελέγχου.

Δύνανται να ζητηθεί εργαστηριακός έλεγχος με δαπάνη του προμηθευτή.

Η μη κατάθεση δειγμάτων δύναται να αποτελέσει λόγο απόρριψης.

Ελαττωματικά Προϊόντα - Αντικατάσταση

Σε περίπτωση που κατά τον έλεγχο παραλαβής ή κατά τη χρήση διαπιστωθεί ότι τα παραδοθέντα προϊόντα παρουσιάζουν ελάττωμα, απόκλιση από τις τεχνικές προδιαγραφές ή πρόβλημα ποιότητας, ο προμηθευτής υποχρεούται να τα αντικαταστήσει άμεσα και χωρίς καμία οικονομική επιβάρυνση για το Νοσοκομείο.

Εφόσον διαπιστωθεί ελαττωματική παρτίδα, ο προμηθευτής οφείλει να προχωρήσει σε άμεση απόσυρση της συγκεκριμένης παρτίδας και σε αντικατάσταση του συνόλου της απορριφθείσας ποσότητας, εντός χρονικού διαστήματος που θα ορίζεται από την Υπηρεσία. Τα έξοδα επιστροφής και επαναποστολής βαρύνουν αποκλειστικά τον προμηθευτή.

Σε περίπτωση μη συμμόρφωσης, η Αναθέτουσα Αρχή διατηρεί το δικαίωμα επιβολής των προβλεπόμενων από τη σύμβαση και την κείμενη νομοθεσία κυρώσεων.

Ο προμηθευτής φέρει την ευθύνη για την ποιότητα και την ασφάλεια των προϊόντων που διαθέτει, σύμφωνα με το ισχύον κανονιστικό πλαίσιο περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

1. 11-21-09-0453 (ΑΠΟΣΤ. ΣΑΚΚΟΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟΥ ΤΡΑΠΕΖΙΟΥ 150cm ΠΕΡΙΠΟΥ)

Αποστειρωμένο κάλυμμα τραπεζιού σε διαστάσεις 150cmX 180cm αδιάβροχο, αδιάβροχο καθ' όλο το μήκος Με ειδικό απορροφητικό πεδίο για την τοποθέτηση εργαλείων, ανθεκτικό στην επαφή με τα υγρά τις αλκοόλες και τα εργαλεία Με ελαττωμένη μηχανική μνήμη Με εσωτερικό δίπλωμα φακέλου που να επιτρέπει την άσηπτη τεχνική Σε ασφαλή και ανθεκτική συσκευασία. Το απορροφητικό πεδίο να πληροί τις προδιαγραφές του EN 13795 Να είναι απαλλαγμένο από ανεπιθύμητα ξένα υλικά Να μην απελευθερώνει χνούδι και άλλα σωματίδια κατά την χρήση Να είναι ανθεκτικό στην διάτρηση σε υγρή και στεγνή κατάσταση.

2. 11-21-02-0001 (ΒΑΜΒΑΚΟΦΟΡΟΙ ΣΤΥΛΕΟΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ ΣΕ ΑΤΟΜΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 15 ΕΚ. REELPACK)

- Α) οι στυλεοί να έχουν πλαστικό στέλεχος
- β)το άκρο του στυλεού να είναι από υλικό κατάλληλο για απομόνωση ιών , γλαυιδίων , μυκοπλάσμάτων κλπ.
- γ)να είναι μιας χρήσεως
- δ) να είναι αποστειρωμένοι σε ατομική συσκευασία

3. 11-21-08-0109: ΒΟΥΡΤΣΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΜΕ ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ

- Να φέρουν σφουγγάρι καθαρισμού στην μία όψη και πλαστικό βουρτσάκι στην άλλη όψη.
- Να είναι εμποτισμένες με διάλυμα ιωδιούχου ποβιδόνης 7% , για ισχυρή απολύμανση και αντισηψία των χεριών.
- Να συμπεριλαμβάνεται στην συσκευασία η ειδική σπάτουλα καθαρισμού των ονύχων.
- Να είναι σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία, στην οποία να αναγράφεται η ημερομηνία λήξης.

4. 11-21-09-0035 (ΓΛΩΣΣΟΠΙΕΣΤΡΟ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ)

Γλωσσοπίεστρα αποστειρωμένα, ξύλινα, συσκευασμένα ανά τεμάχιο, λευκά απολύτου λείας επιφάνειας, ανθεκτικά στην πίεση.

5. 11-21-09-0248 : Κολποδιαστολέας(13Γξε)

6. 11-21-09-0249 : Κολποδιαστολέας(medium)

7. 11-21-09-0252: Κολποδιαστολέας(\$ιη3ίι)

ΓΕΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

- Να αποτελούνται από δύο σκέλη ("ποδαράκια") που ανοίγουν, επιτρέποντας τη ρύθμιση του εύρους.
- Να διαθέτουν μηχανισμό κλειδώματος (βίδα ή μοχλό) για τη διατήρηση της θέσης ανοίγματος κατά την εξέταση.
- Να είναι μιας χρήσεως

ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

- Να είναι ατραυματικοί :με στρογγυλεμένες άκρες για ελαχιστοποίηση της δυσφορίας της ασθενούς.
- Μεγέθη: Να διατίθενται σε Small (S), Medium (M), Large (L) για προσαρμογή στην ανατομία της ασθενούς.
- Υλικό: Να είναι κατασκευασμένοι από ιατρικό, μη τοξικό, διαφανές πλαστικό (π.χ. ακρυλικό, PS - πολυστυρένιο) .Ο υψηλός βαθμός διαφάνειας του υλικού βοηθά στην εξέταση των κολπικών τοιχωμάτων του ασθενούς.
- Ανθεκτικότητα: Να μην σπάνε κατά την χρήση
- Αποστείρωση: Να παρέχονται συσκευασμένοι και αποστειρωμένοι (συνήθως με αιθυλενοξειδίο - ΕΟ ή ακτίνες γάμμα). Η αποστείρωση να εξασφαλίζεται από την ειδική ετικέτα ελέγχου ποιότητας σε κάθε συσκευασία.

Συμμόρφωση και Πιστοποιήσεις:

- **CE Mark:** Υποχρεωτικήσήμανση CE (Medical Device Class I ήΙ').
- **Πρότυπα:** Συμμόρφωση με ISO 14971 (Risk Management for medical devices).

8. 11-21-03-0001 (ΜΠΛΟΥΖΕΣ (ΠΟΥΚΑΜΙΣΑ) ΧΕΙΡ. ΧΛ

ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ

Ρόμπες (μπλούζες) χειρουργείου αποστειρωμένες μ. χ. με αλληλοκαλυπτόμενη πλάτη. Nonwoven, σε μέγεθος ΧΛ Μπλούζα χειρουργείου μη διαπερατή στα υγρά και το οινόπνευμα. Ενισχυμένη στην πρόσθια επιφάνεια και τα μανίκια με απορροφητική εξωτερική επιφάνεια Με θερμοσυγκολλημένες ραφές στα μανίκια ώστε να διασφαλίζεται η μη διαπερατότητα από τα υγρά, τα βακτήρια και τους ιούς. Εάν υπάρχει αδιάβροχη επένδυση να είναι στην εσωτερική επιφάνεια. Αποστειρωμένη σε ακτινοβολία γ. Να επιτρέπει την αναπνοή του σώματος να μην προκαλεί εφίδρωση. Σε ασφαλή συσκευασία αποστείρωσης με εσωτερικό διπλωμένο φάκελο για ασφαλή εφαρμογή άσηπτης τεχνικής από υλικό που να διασφαλίζει την διατήρηση της ασηψίας κατά το άνοιγμα του φακέλου. Με ελαττωμένη μηχανική μνήμη και άριστη συμπεριφορά υφάσματος. Να είναι σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 13795 και να κατατεθούν τα test σύμφωνα με αυτό. Να αποτελούν φραγμό κατά των μικροβίων Να είναι απαλλαγμένο από ανεπιθύμητα ξένα υλικά με μικροβιακή καθαρότητα και καθαρότητα.

9. 11-21-08-0002 (ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 10)

10. 11-21-08-0006 (ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 15)

11. 11-21-08-0013 (ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 22)

12. 11-21-08-0014 (ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 23)

Χειρουργικές λεπίδες με πλαστική λαβή αποστειρωμένες, (σε Νοί 5), αποστειρωμένες με Γ' ακτινοβολία

,από ανοξείδωτο χάλυβα με ισχυρή κοπτική επιφάνεια. Να διαθέτουν άριστη ικανότητα κοπής και εργονομική στέρεη πλαστική λαβή για καλό κράτημα που δεν δημιουργεί φουσκάλες και μώλωπες. Η λαβή να διαθέτει ανάγλυφο χάρακα και η λεπίδα καπάκι προστασίας. Η συσκευασία να είναι ανά τεμάχιο, σε ανθεκτικό φύλλο αλουμινίου, να μην σχίζεται και να επιτρέπει το άνοιγμα με άσηπτη τεχνική και να αναγράφεται σε κάθε τεμάχιο η ημερομηνία λήξης.

13. 11-21-08-0033 (ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ 10 WL)

14. 11-21-08-0032 (ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ 15 WL)

15. 11-21-08-0018 (ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ 22 WL)

Χειρουργικές λεπίδες αποστειρωμένες, (σε Noll), αποστειρωμένες με Γ' ακτινοβολία ,από ανοξείδωτο χάλυβα με ισχυρή κοπτική επιφάνεια. Η συσκευασία να είναι ανά τεμάχιο, σε ανθεκτικό φύλλο αλουμινίου, να μην σχίζεται και να επιτρέπει το άνοιγμα με άσηπτη τεχνική και να αναγράφεται σε κάθε τεμάχιο η ημερομηνία λήξης-

16. 11-21-09-0065 (ΠΟΤΗΡΑΚΙΑ ΟΥΡΩΝ)

- Αποστειρωμένο με χωρητικότητα 120 ml.
- Κατασκευή από μη τοξικό, άθραυστο, διαφανές πλαστικό (πολυπροπυλένιο).
- Ογκομετρική διαγράμμιση ανά 20 ml.
- Ειδικός χώρος για αναγραφή των στοιχείων του εξεταζόμενου.
- Καπάκι βιδωτό για απόλυτη ασφάλεια από διαρροές.
- Συσκευασία ανά ένα τεμάχιο σε σελοφάν.

17. 11-21-09-0051 (ΠΩΜΑ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΑ LUERLOCK ΑΠΟΣΤ.)

Πώματα για φλεβοκαθετήρες, διπλού συνδυασμού (male- female), βιδωτά, μιας χρήσης. Τα πώματα να είναι ασφαλείας, να διαθέτουν περιφερικές ραβδώσεις,

συνδετικό Luer/ Luer - Lock και να είναι αποστειρωμένα σε ατομική συσκευασία ανά τεμάχιο.

18. 11-21-09-0002 (ΣΤΡΟΦΙΓΓΕΣ ΓΙΑ 3 WAY)

- Να είναι αποστειρωμένα σε ατομική συσκευασία με εύκολο άνοιγμα.
- Να είναι αριστερόστροφα και δεξιόστροφα με περιστροφή 360ο .
- Να διαθέτουν δύο άκρα με θηλυκό luer-lock και ένα άκρο με αρσενικό luer lock με ανεξάρτητη κίνηση (χωρίς δηλαδή η περιστροφή του συστήματος να μεταφέρει την κίνηση στην φλέβα του ασθενούς).
- Όλα τα άκρα (δηλαδή και τα τρία) να φέρουν καλά εφαρμοσμένο πώμα και να είναι στεγανά.
- Να έχουν καλή ανταπόκριση στους εξωτερικούς χειρισμούς και να είναι εύχρηστα στο χειρισμό.
- Να φέρει σήμανση CE. 7. Να είναι LATEX FREE και DEHP FREE

ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΕΚΧΥΣΗΣ**Γενικά χαρακτηριστικά**

Όλες οι συσκευές πρέπει να διαθέτουν τα παρακάτω χαρακτηριστικά, να είναι:

1. Αποστειρωμένες
2. Ελεύθερες πυρετογόνων
3. Διαφανείς, λείες, απαλλαγμένες από ξένα σώματα
4. Ελεύθερες latex
5. Ελεύθερες πλαστικοποιητών DEHP
6. Μίας χρήσεως
7. Να μην παρουσιάζουν διαρροή όταν με το ένα άκρο κλειστό διοχετευτεί από το άλλο άκρο υγρό με πίεση 2 bar.
8. Η σύνδεση/αποσύνδεση από τον καθετήρα να γίνεται εύκολα, με ασφάλεια και να μην παρουσιάζει διαρροές
9. Να φέρονται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Η αποστείρωση να γίνεται μετά την συσκευασία του προϊόντος με ακτινοβολία γ ή αποστείρωση με αιθυλενοξειδίο (ΕΟ) και να μην αλλοιώνει το προϊόν. Η διεργασία αποστείρωσης θα πρέπει να επικυρώνεται και να ελέγχεται σύμφωνα με τις απαιτήσεις των αντίστοιχων εναρμονισμένων προτύπων.
10. Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την συσκευασία πρέπει να επιτρέπουν τον οπτικό έλεγχο του προϊόντος, να έχουν πόρους που επιτρέπουν την διόδο του αερίου αποστείρωσης και μόνο, να σφραγίζονται με ομαλή συγκόλληση και σε κάθε περίπτωση να διασφαλίζουν εύκολο και ασφαλές άνοιγμα. Αυτά πρέπει να είναι ατοξικά και να μην αλληλεπιδρούν με το περιεχόμενο.
11. Στην συσκευασία του προϊόντος θα πρέπει να αναφέρονται-επισημαίνονται με ευκρινή και ευανάγνωστο τρόπο στην Ελληνική γλώσσα τα παρακάτω:
 - Όνομα ή εμπορική επωνυμία και διεύθυνση κατασκευαστή ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου στην Ελλάδα.
 - Η ένδειξη αποστειρωμένο και η μέθοδος αποστείρωσης, η ημερομηνία αποστείρωσης και λήξης αυτής (έτος/μήνας)
 - Κωδικός παρτίδας (LOT)
 - Επεξηγήσεις για τη χρήση της συσκευής
 - Επισήμανση ότι 20 σταγόνες ή 60 μικροσταγόνεςαπεσταγμένου νερού στον σωλήνα του σταγονομετρικού θαλάμου ισοδυναμούν με όγκο 1lO.lml.
 - Τις ειδικές συνθήκες αποθήκευσης
 - Κάθε προειδοποίηση ή καιληπτέα προφύλαξη
 - Η επισήμανση ότι η συσκευή πρέπει να καταστρέφεται μετά την χρήση.

12. Οι συσκευές και οι επισημάνσεις θα πρέπει να είναι σύμφωνες με το πρότυπο ISO 8536/4.
13. Οι συσκευές θα πρέπει να είναι πιστοποιημένες από κοινοποιημένο οργανισμό που βρίσκεται εγκατεστημένος και λειτουργεί μόνιμα σε ένα από τα κράτη μέλη ΕΕ και να φέρουν σε ευκρινή θέση την προβλεπόμενη σήμανση CE που αποδεικνύει την συμμόρφωσή τους με τις απαιτήσεις οδηγίας 93/42 ΕΟΚ και την ΚΥΑ 2480/94 (ΦΕΚ 679/Β/13.9.94, ΦΕΚ 755/Β/7.10.94).
14. Να συμμορφώνεται με την κοινοτική οδηγία ΕΕ L 134/1.6.2010 και το ΠΔ 6/2013 (ΦΕΚ 15, 21-01-2013) περί πρόληψης τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό και υγειονομικό τομέα.
15. Κατά την διάρκεια εκτέλεσης των συμβάσεων η ημερομηνία παράδοσης δεν πρέπει να απέχει >6 μήνες από την ημερομηνία παρασκευής του.
16. Προσφορές προϊόντων που φέρουν επισημάνσεις πάσης φύσεως που έχουν τοποθετηθεί σε οποιοδήποτε μέρος της συσκευασίας τους από τρίτους ακόμα και αν αυτοί διαθέτουν την ιδιότητα του διανομέα, εισαγωγέα ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου, απορρίπτονται ως απαράδεκτες.
17. Δείγματα των προϊόντων δύνανται να ελέγχονται ως προς την συμμόρφωσή τους στα ανωτέρω πρότυπα.

Ειδικά χαρακτηριστικά

Όλες οι συσκευές που παρατίθενται παρακάτω πρέπει να διαθέτουν τα προαναφερόμενα γενικά χαρακτηριστικά, και επιπλέον:

19. 11-21 09-0078: ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΜΕΤΑΓΓΙΣΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ

Να φέρουν:

1. Άριστη ποιότητα πλαστικού αυλού από απόλυτα διαυγές, βιοσυμβατό υλικό, για καλύτερη ορατότητα και έλεγχο της ποιότητας μετάγγισης του αίματος
2. Το ρύγχος της συσκευής να είναι ικανού μήκους, κατάλληλης σκληρότητας και διαμέτρου έτσι ώστε να μπορεί να τρυπήσει όλους τους τύπους ασκών χωρίς να τσακίζει και χωρίς την πιθανότητα καταστροφής αυτών (σκίσιμο ή τρύπημα του ασκού και της υποδοχής του).
3. Η συσκευή θα πρέπει να φέρει ειδική εσοχή για ασφαλή τοποθέτηση του ρύγχους διάτρησης μετά το πέρας της χορήγησης (συμμόρφωση με το ΠΔ 6/2013) για την προστασία του προσωπικού από αιχμηρά αντικείμενα
4. Ο θάλαμος να είναι απόεμπύεστη πλαστική ύλη μη αεριζόμενο, με δυνατότητα επακριβούς σταγονομετρικής ρύθμισης της ροής, δυνατότητα απεμπλοκής και χορήγησης ταχείας μετάγγισης.
5. Με φίλτρο αίματος ηθμού 170μ.-210μ. ικανής διηθητικής επιφάνειας ώστε να επιτυγχάνεται η αφαίρεση πηγμάτων χωρίς να δυσκολεύεται η ροή του αίματος.
6. Με ειδικό ρυθμιστή ροής ολισθαίνοντα τύπου ADELBERG (συνολικό εύρος ρύθμισης 23,5mm) για σταθερότητα ρύθμισης ροής και άμεση διακοπή της ροής
7. Μεγάλο μήκος συσκευής >170cm για ευχέρεια πρόσβασης από τον ασκό προς τον μεταγγιζόμενο ασθενή.

8. Το άκρο να καταλήγει σε Luer -lock ασφαλείας.

20. 11-21-09-0009 (ΣΥΣΚΕΥΗ ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΟΝΩΝ ΜΕ ΡΟΟΜΕΤΡΟ)

Να φέρουν:

1. Ρύγχος διάτρησης οξύ, από ενισχυμένο αδρανές υλικό, κατάλληλο για το τρύπημα της πλαστικής και γυάλινης φιάλης ως προς την κωνικότητα και την σκληρότητα, ελεύθερο καδμίου. Το ρύγχος να φέρει προστατευτικό κάλυμμα.
2. Διαφανή σταγονομετρικό θάλαμο (60 μικροσταγόνες=1η 1 ± 0.1) από διάφανο και εύκαμπτο υλικό για τον οπτικό έλεγχο της ροής του διαλύματος.
3. Αεραγωγό με μικροβιοκρατές υδρόφοβο φίλτρο κατά προτίμηση από teflon το οποίο να διατηρεί ανεμπόδιστη την ροή, να μην επιτρέπει την παλινδρόμηση αέρα, να μην παρουσιάζει διαρροή υγρών.
4. Πώμα του αεραγωγού με ενσωματωμένη υδρόφοβη μεμβράνη, που κατά την πλήρωση της συσκευής να εμποδίζει την ελεύθερη ροή και να ελαχιστοποιεί τον κίνδυνο επιμόλυνσης.
5. Φίλτρο με διάμετρο πόρων έως 15μm ώστε να κατακρατεί το 80% τουλάχιστον των πλαστικών σωματιδίων
6. Σωλήνα εύκαμπτο, διαφανή, άχρωμο και ισοπαχή που δεν τσακίζει κατά την χρήση του. Το μήκος να είναι από 180 cm έως 230cm και η εσωτερική διάμετρος να είναι ίδια σε όλο το μήκος του (περίπου 3 ± 0.1 mm).
7. Όγκος εξαέρωσης
8. Ενσωματωμένο ρυθμιστή ροής (dial-flow) με διαβάθμιση και δυνατότητα ΧΘΡήισης από 5-250 ml/ώρα. Ο ρυθμιστής ροής να βρίσκεται στο μέσον περίπου του μήκους του σωλήνα.
9. Διακόπτη ροής κυλιόμενο (adelberg) ή τύπου κλείστρου για άμεση διακοπή της ροής. Ο διακόπτης να είναι ανοικτός κατά την αποθήκευση.
10. Να υπάρχει πλάγια διακλάδωση τυπου Y με υποδοχέα latexfree για ταχεία χορήγηση υγρών, σε απόσταση 10-15cm από το τελικό άκρο
11. Να καταλήγει σε άκρο Luerlock το οποίο να φέρει προστατευτικό κάλυμμα ώστε να εξαερώνεται η συσκευή χωρίς την απομάκρυνση του πώματος και χωρίς αυτή να χάνει την αποστείρωσή της
12. Να φέρουν ένδειξη ότι η συσκευή δεν είναι κατάλληλη για χορήγηση αίματος ή παραγώγων αυτού

21. 11-21-09-0158: Συσκευή παροχέτευσης τραυμάτων χαμηλού κενού) 120 ml

Χωρητικότητα: 120 ml (ή cc).

Υλικό: 100% ιατρικής ποιότητας σιλικόνη (medicalgradesilicone), μαλακή και ελαστική για εύκολη ενεργοποίηση του κενού (suction),

Σχεδιασμός: Σχήμα φουσαρμόνικας (bellows) ή βολβού (bulb).

Λειτουργία: Χαμηλού ή μέτριου κενού (low/midvacuum) για συνεχή και απαλή αναρρόφηση.

Βαλβίδα: Να διαθέτει βαλβίδα μη παλινδρόμησης (anti-refluxvalve) για την αποφυγή επιστροφής υγρών στο τραύμα.

Σήμανση: Ευανάγνωστη βαθμονόμηση (graduation) ανά 5ml ή 10ml (ή ανά 1ml/2ml σε ορισμένες προδιαγραφές).

Έξοδος: Θύρα (bottom-outlet) για άδειασμα του υγρού χωρίς διακοπή της διαδικασίας.

22. 11-21-09-0102 (Φίλτρα αντιμικροβιακά αναισθησιολογικού μηχανήματος).

Απαιτούνται τα ακόλουθα :

1. Η υψηλότερη δυνατή κατακράτηση βακτηριδίων και ιών για χρήση μέχρι 24 ώρες (η βακτηριδιακή κατακράτηση πρέπει να αναφέρεται σε μικροοργανισμούς μεγίστου μεγέθους 0,3 μ, η δε κατακράτηση ιών σε μικροοργανισμούς μεγέθους ίδιου με παθογόνους ιούς όπως HIV, Hepatitis CVirus, SARS-COV-2, PrPSC).
2. Να προσφέρουν 100% κατακράτηση βακτηρίων/ιών σε υγρό περιβάλλον (κλινικό περιβάλλον του ασθενή)
3. Με υψηλή κατακράτηση βακτηρίων/ιών σε ξηρό περιβάλλον άνω του >99,999%
4. Μικρού όγκου: περίπου 35mL και χαμηλού βάρους περίπου 26gr
5. Η απόδοση ύγρανσης να είναι τουλάχιστον 30.0mg/L
6. Με αντιστάσεις στη ροή: περίπου 1.5 cmH₂O στα 30 L/min και 3.5 cmH₂O στα 60 L/min.
7. Απαλλαγμένα από latex και DEHP και αποστειρωμένα με γάμα ακτινοβολία.
8. Συσκευασία ανά τεμάχιο μιας χρήσης , σε περίβλημα αποστειρωμένο.
9. Με υποδοχή για καπνογράφο για Αναισθησιολογική χρήση
10. Οι εταιρείες υποχρεούνται να προσκομίσουν τις απαραίτητες προς απόδειξη των ανωτέρω μελέτες ή πιστοποιητικά .
11. Κατασκευασμένο χωρίς latex (υποαλλεργικό), με ικανότητα κατακράτησης ελεύθερων σωματιδίων λάτεξ
12. Κατασκευασμένο χωρίς PVC, εξαλείφοντας έτσι τον κίνδυνο χρήσης των συνοδών ουσιών πλαστικοποίησης του PVC, (softeners) όπως το πιο κοινό DEHP

23.11-03-04-0013 (ΣΕΤ ΚΥΚΛΩΜΑΤΩΝ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΠΛΗΡΕΣ Μ.Χ.)

Να είναι: Μίας χρήσης, ελαφρύ, πλήρες, ενηλίκων, διαμέτρου 22mm, I at exfree και να περιλαμβάνει «Δύο σωλήνες προσαρμόσιμου μήκους έως και 2.0 μέτρα συνδεδεμένους σε μη αποσπώμενο συνδετικό Υ» Ένα σωλήνα για τον ασκό προσαρμόσιμου μήκους 1,5 μέτρα. Έναν ασκό 2 lt με σύστημα μη απόφραξης, ενδείξεις latexfree και ποσότητας λίτρων, απαραίτητα με θηλιά για κρέμασμα στο στατώ. Μια τάπα προστασίας, ένα ευθύ συνδετικό κι ένα συνδετικό γωνία Γ καπνογραφίας με πώμα, απαραίτητως με θηλιά συγκράτησης στο πώμα. Χαμηλής αντίστασης ροής 1.0 cmH₂O στα 60l/min ανά μέτρο σωλήνα και χαμηλής ενδοτικότητα σύμφωνα με ISO 5367..2000. Να δύναται να διατηρεί το μήκος και το σχήμα του στις επιθυμητές θέσεις που του δίνει ο χρήστης, ώστε να εξυπηρετεί τις ανάγκες του κάθε περιστατικού. Όλες οι συνδέσεις του να εξασφαλίζουν, αποδεδειγμένα, απόλυτο κι ασφαλές σφράγισμα, για την αποφυγή διαρροών και αποσύνδεσης, με τεχνική πίεσης και περιστροφής ο η κάτι ανάλογο, σύμφωνα με πρότυπα EN,BS KAIISO. Να κατατεθεί δείγμα και πρωτότυπο προσπέκτους για ταυτοποίηση των ανωτέρω.

24.11- 07-17-0001 (ΣΩΛΗΝΑΣ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗΣ PENROSE 'Λ')

Σωλήνας παροχέτευσης θώρακα PenRose, μήκους 45 εκατοστών, αποστειρωμένος μίας χρήσης κατασκευασμένος από λάτεξ.

24.12- 11-14-21-0004 (No 24) (ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ)

26.11- 14-21-0006 (No 26) (ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ)

26.12- 14-21-0007 (No 28) (ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ)

Καθετήρας (σωλήνας) Αερίων, μιας χρήσης, αποστειρωμένος. Είναι κατασκευασμένος από ιατρικού τύπου PVC (medicalgrade) εξωτερικά σιλικοναρισμένος. Το άκρο του είναι κλειστό, στρογγυλοποιημένο και μη τραυματικό, ενώ οι πλάγιες οπές του είναι λείες και στρογγυλοποιημένες προκειμένου να μην τραυματίζουν.

Ο καθετήρας έχει μήκος 40cm, δεν τσακίζει και η υποδοχή είναι έγχρωμη ανάλογα με το μέγεθος του καθετήρα σύμφωνα με τα διεθνή πρότυπα. Είναι αποστειρωμένος με Οξειδίο αιθυλενίου (ΕΟ) και συσκευασμένος σε ασφαλή συσκευασία PeelPack.

1.2-11-14-13-0028: ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΜΕ CUFF HI LO (No 7,5)

Ενδοτραχειακοί σωλήνες από PVC με αεροθάλαμο cuff υψηλού όγκου - χαμηλής πίεσης κυλινδρικού σχήματος, που φουσκώνει ομοιόμορφα με ακτινοσκιερή γραμμή σε όλο το μήκος τους και μαύρο ακτινοσκιερό δακτυλίδι σε όλη την περίμετρο του σωλήνα περίπου 1,5 εκατοστό πάνω από το cuff ή δύο μαύρα δακτυλίδια σε όλη τη περίμετρο του σωλήνα επάνω από το cuff για ένδειξη σωστής τοποθέτησης του σωλήνα. Το cuff να εφάπτεται πλήρως στο σωλήνα όταν είναι ξεφουσκωτο & είναι απόλυτα συμμετρικό όταν φουσκώνει. Ο σωλήνας να έχει αριθμημένες διαβαθμίσεις στην εξωτερική του επιφάνεια. Να έχουν οπή Murphyeye, ατραυματικό άκρο και αποσπώμενο συνδετικό 15 mm. Να είναι αποστειρωμένοι, Latex-free. Να υπάρχουν οι αντίστοιχες ενδείξεις αποστείρωσης και απουσίας Latex επί της συσκευασίας.

Ο λόγος της εξωτερικής προς τη εσωτερική διάμετρο του σωλήνα, να είναι μικρότερος από το 1,4 σε όλα τα προσφερόμενα μεγέθη. Να αναγράφεται το μέγεθος του τραχειοσωλήνα στο άνω μέρος του σωλήνα ή στο μπαλόνι οδηγό του αεροθαλάμου.

29.11- 14-15-0005: ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΠΙΡΑΛ ΜΕ CUFF (No 5)

29.12- 14-15-0011: ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΠΙΡΑΛ ΜΕ CUFF (No 8)

Σωλήνας με ομοιόμορφη μεταλλική σπείρα ενίσχυσης, η οποία δεν τσακίζει και δε μικραίνει τη διάμετρο του σωλήνα.

Ο σωλήνας να έχει αριθμημένες διαβαθμίσεις, να είναι ακτινοσκιερός σε όλο το μήκος του, αποστειρωμένος, μιας χρήσης, latexfree, με ατραυματικό άκρο.

Ο αεροθάλαμος (cuff) να είναι υψηλού όγκου-χαμηλής πίεσης και να φουσκώνει ομοιόμορφα. Να διαθέτουν Murphyeye και συνδετικό αναλόγουμεγέθους. Να διαθέτει μαύρο δακτυλίδι σε όλη τη περίμετρο του σωλήνα και πάνω από το cuff για ένδειξη σωστής τοποθέτησης ή δύο μαύρα δακτυλίδια σε όλη τη περίμετρο του σωλήνα επάνω από το cuff για ένδειξη σωστής τοποθέτησης του σωλήνα. Ο σωλήνας να έχει αριθμημένες διαβαθμίσεις στην εξωτερική του επιφάνεια. Να υπάρχουν οι ενδείξεις αποστείρωσης και η απουσία latex επί της ατομικής συσκευασίας του είδους.

Ο λόγος της εξωτερικής προς τη εσωτερική διάμετρο του σωλήνα, να είναι μικρότερος από το 1,4 σε όλα τα προσφερόμενα μεγέθη

Να αναγράφεται το μέγεθος του τραχειοσωλήνα στο άνω μέρος του σωλήνα ή στο μπαλόνι οδηγό του αεροθαλάμου.

29.13- 14-11-0007: Σωλήνας σύνδεσης Παροχέτευσης σιλικόνης 100 ml με βελονάκι τροκάρ

Υλικό: 100% ιατρική σιλικόνη, διαφανής (clear) για οπτικό έλεγχο των υγρών.

Ακτινοσκοπιότητα: Να διαθέτει ακτινοσκοπιερή γραμμή (radiopaque) σε όλο το μήκος για εντοπισμό μέσω ακτινογραφίας.

Μήκος: Συνήθως 40-50 cm.

Σχήμα/Τύπος: Στρογγυλός (Round) με οπές ή Επίπεδος (Flat) με κανάλια, ανάλογα με τη χειρουργική χρήση.

Οπές: Ατραυματικές, πολλαπλές οπές (perforated) στο άκρο για αποτελεσματική παροχέτευση.

Αντοχή: Ανθεκτικός στην κάμψη (kink-resistant).

Τροκάρ (Trocar)

Υλικό : Ανοξείδωτο ατσάλι ιατρικού τύπου (medical grade stainless steel).

Σχεδιασμός: Αιχμηρό (sharp) για εύκολη και ατραυματική διείσδυση/τοποθέτηση, με λαβή για σταθερό κράτημα.

Σύνδεση: Αποσπώμενο ή προ-συνδεδεμένο (pre-connected) με τον σωλήνα σιλικόνης.

32. 11-14-02-0010: ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΜΕ CUFF (No 7 Ά)

33. 11-14-02-0011: ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΜΕ CUFF (No 8)

Σωλήνες τραχειοστομίας, εξαιρετικής ποιότητας, με cuff

Να είναι σχετικά σκληροί, κατασκευασμένοι από θερμοευαίσθητο ΡΥΟ νοσοκομειακού τύπου, που να εξασφαλίζει επαρκή ευλυγισία του σωλήνα και απόλυτη εφαρμογή στην τραχεία, μαλακώνοντας στους 37°C. Ο σωλήνας να έχει κλίση 105 μοίρες για την καλύτερη εφαρμογή του στην τραχεία. Αεροθάλαμος -cuff- υψηλού όγκου/ χαμηλής πίεσης (hi - locuff), με λεπτά τοιχώματα, μεγάλης αντοχής, εσωτερικά οξυάντοχος, εξαιρετικά ευαίσθητος, που να διασφαλίζει αποτελεσματική εφαρμογή, ομοιόμορφη κατανομή της πίεσης και να εξαλείφει το κίνδυνο τραυματισμού, τις νεκρώσεις των ιστών και τις εξελκώσεις της τραχείας, ακολουθώντας αποτελεσματικά τις αλλαγές των πιέσεων στη διάρκεια του αναπνευστικού κύκλου. Το cuff να εφάπτεται πλήρως στο σωλήνα όταν είναι ξεφούσκωτο & είναι απόλυτα συμμετρικό όταν φουσκώνει. Να προσφέρονται από σιλικοναρισμένο ΡΥΕ (εσωτερική επικάλυψη σιλικόνης). Να είναι ατραυματικοί, με στρογγυλεμένο άκρο και λεία θερμοσυγκόλληση του cuff στο

σωλήνα. Με ακτινοσκοπιερή γραμμή σε όλο το μήκος τους. Με πιλότο πλήρωσης του cuff εξαιρετικής ευαισθησίας που να προσφέρει απόλυτο έλεγχο της πλήρωσης του cuff. Να υπάρχει ειδικά σχεδιασμένη κάνουλα που δεν τραυματίζει τον ευαίσθητο βλεννογόνο της τραχείας και κωνικό άκρο που περιορίζει τον πόνο, τις βλάβες και τις επιπλοκές κατά την τοποθέτηση. Η δε εσωτερική κάνουλα να είναι θερμοσυγκολλητικά ενσωματωμένη στο σωλήνα. Να αναγράφεται το No του σωλήνα πάνω στον οδηγό πλήρωσης και στη φλάντζα του σωλήνα. Να έχει πλήρη διαγράμμιση του μήκους ανά εκατοστό (αφορά τους σωλήνες με ρυθμιζόμενη φλάντζα). Να φέρει συνδετικό 15mm (σύμφωνα με το ISO 5356-1). Να φέρει περιλαίμιο - στήριγμα του τραχειοσωλήνα. Να περιλαμβάνεται στηρικτικό με Vecilo για την σταθεροποίηση της τραχειοστομίας στον ασθενή. Με μαλακή, ευλύγιστη και απαλή

φλάντζα, διαφανή, εύκαμπτα & ανατομικά πτερύγια συγκράτησης. Να είναι ελεύθερο latex&DEHPfree. Να είναι μίας χρήσης, αποστειρωμένο ανά τεμάχιο.

34. 11-14-27-0001 (ΣΩΛΗΝΑΣ ARGILE ΜΕ ΡΥΓΧΟΣ ΣΕΤ)

1) Αποστειρωμένοι διαφανείς με αντοχή στο τσάκισμα με ελαστικά άκρα για ασφαλείς συνδέσεις. Με ενσωματωμένο ρύγχος με άκρο ατραυματικό.

2) Με συνδετικό στα δύο άκρα του να συνοδεύονται από κωνικό συνδετικό για σύνδεση Billow.

3) Μήκους 2m

4) Διαμέτρου 8mm

35. 11-01-02-0006 (ΑΕΡΑΓΩΓΟΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΟΣ ΝΟ 3)

Μιας χρήσης, αποστειρωμένος, από ατραυματικό σταθερό υλικό. Με στρογγυλεμένα χείλη φαρυγγικού άκρου. Με άκαμπτο στοματικό άκρο για την εισαγωγή καθετήρα. Να έχει χρωματική ένδειξη στο επιστόμιο, ανάλογα με το μέγεθος του. Να είναι σύμφωνος με τα ευρωπαϊκά πρότυπα, latex free.

36. 11-01-02-0007 (ΑΕΡΑΓΩΓΟΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΟΣ ΝΟ 4)

Μιας χρήσης, αποστειρωμένος, από ατραυματικό σταθερό υλικό. Με στρογγυλεμένα χείλη φαρυγγικού άκρου. Με άκαμπτο στοματικό άκρο για την εισαγωγή καθετήρα. Να έχει χρωματική ένδειξη στο επιστόμιο, ανάλογα με το μέγεθος του. Να είναι σύμφωνος με τα ευρωπαϊκά πρότυπα, latex free.

**37. 11-03-01-0006 (ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΩΝ ΣΩΛΗΝΩΝ
ΣΠΙΡΑΑ 15 CM ΓΩΝΙΩΔΕΣ)**

Προεκτάσεις κυκλωμάτων αναισθησίας και αναπνευστήρων, με ή χωρίς συνδετικά. Δύνανται να διαθέτουν συνδετικό διπλής περιστροφής, και πώμα αναρρόφησης ή βρογχοσκόπησης, προεκτεινόμενα, από μαλακό υλικό που επιτρέπει τη γωνίωση με λεία εσωτερική επιφάνεια, το οποίο αποτρέπει τη συγκέντρωση σταγονιδίων και μειώνει τις αντιστάσεις ροής του αναπνευστικού κυκλώματος.

Είναι μιας χρήσεως, συσκευασμένα σε ατομική συσκευασία και ελεύθερα από λάτεξ.

Σχετικά με τις τεχνικές προδιαγραφές για

ΚΟΑΑΑ ΙΣΤΟΥ και ΟΞΥΖΕΝΕ, η επιτροπή Θεώνει ότι θα πρέπει να δοθούν από εξειδικευμένο προσωπικό.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1**Πίνακας Συμμόρφωσης**

Α/Α - ΕΝΟΤΗΤΑ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ - ΤΕΧΝΙΚΗ ΑΠΑΙΤΗΣΗ-ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΠΡΟΣΦΕΡΟΝΤΟΣ(ΝΑΙ/ΟΧΙ) –ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ ΣΕ PROSPECTUS /IFU ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ (ΣΕΛ.)

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΟΞΥΖΕΝΕ

Το προσφερόμενο είδος θα είναι υδατικό διάλυμα Υπεροξειδίου του υδρογόνου περιεκτικότητας 3% w/v (οξυζενέ), κατάλληλο για εξωτερική δερματική χρήση ως ήπιο αντισηπτικό για τον καθαρισμό μικρών αμυχών, επιφανειακών τραυμάτων και δερματικών ελκών.

Η συσκευασία κατασκευασμένη από κατάλληλο υλικό που προστατεύει το περιεχόμενο από το φως.

Το προϊόν θα είναι φαρμακευτικής ποιότητας, σύμφωνο με τις προδιαγραφές της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας και θα διαθέτει άδεια κυκλοφορίας από τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων ή αντίστοιχη αρμόδια ευρωπαϊκή αρχή.

Θα φέρει ευκρινή επισήμανση με τη συγκέντρωση, τον αριθμό παρτίδας, την ημερομηνία λήξης και τις οδηγίες χρήσης, ενώ κατά την παράδοση θα διαθέτει υπολειπόμενο χρόνο ζωής τουλάχιστον 70% της συνολικής διάρκειας.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΟΛΛΑΣ ΙΣΤΟΥ

- > Βιοδιασπώμενη κόλλα ιστού 2-Octyl κυανοακρυλικού εστέρα περιεκτικότητας > 90% για υψηλή ευκαμψία και αντοχή.
- > Να περιέχει υψηλή σύνθεση ιξώδους για αυξημένη ασφάλεια και αποτελεσματικότητα.
- > Να είναι αδιάβροχο ώστε οι ασθενείς να μπορούν να κάνουν ντους μετά τη διαδικασία.
- > Να διαθέτει πολλαπλούς μαλακούς εφαρμοστές για να θεραπεύει πολλαπλές πληγές χωρίς να προκαλεί ερεθισμούς και να αφήνει φαρδύ ίχνος (έως 6 χιλιοστά).
- > Να δημιουργεί μικροβιακό φράγμα ώστε να προστατεύει την πληγή από τη διείσδυση βακτηριδίων και να μειώνεται ο κίνδυνος μόλυνσης.
- > Να κλείνει το τραύμα αποτελεσματικά με αντοχή συγκρίσιμη με το ράμμα.
- > Χρόνος στεγνώματος μετά την εφαρμογή να είναι σύντομος (10-15 δευτερόλεπτα)
- > Μικρότερη ουλή από το ράμμα - Εξαιρετικό αισθητικό αποτέλεσμα.
- > Η εφαρμογή να είναι ανώδυνη για να μην απαιτείται αναισθησία.
- > Να ασφαρίζει την πληγή και να απομακρύνεται καθώς η πληγή θεραπεύεται (5-10 ημέρες)
- > Να μην απαιτείται επίσκεψη στο νοσοκομείο για την αφαίρεση
- > Να είναι εγκεκριμένο από τον FDA
- > Να αποθηκεύεται σε θερμοκρασία δωματίου
- > Να είναι βιοδιασπώμενο - βιοσυμβατό

ΚΑΤΣΟΥΛΗΣ Γ.ΛΟΥΚΑΣ

ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΠΟΔΕΚΤΩΝ:

1.ΥΓΕΙΟΔΥΝΑΜΙΚΗ ΑΕ
EMAIL:offers@ygeiodynamiki.gr

2. PAUL HARTMANN ΑΕ
EMAIL: info@gr.hartmann.info

3.ΧΡ.ΜΟΥΤΑΦΗΣ Ε.Ε.
EMAIL:info@medicalpoint.gr

4. ΒΙΟΚΟΝ ΕΠΕ
EMAIL:info@biokon.gr

5. ΒΙΟΠΡΟΜΗΘΕΥΤΙΚΗ Ε.Π.Ε.
EMAIL: info@bio-pro.gr

6. LATEX Α.Ε.
EMAIL: info@latex.gr

7. ΚΟΠΕΡ ΑΕ
EMAIL: giannioti@koper.gr

8.Μ.Σ.ΙΑΚΩΒΙΔΗΣ ΑΕ
EMAIL: info@msjacovides.com

9. ΜΑΡΙΝΑ ΓΕΩΡΓΑΚΗ & ΣΙΑ ΕΕ
EMAIL: info@sanimed.gr

10. Α.ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΠΟΥΛΟΣ Ε.Ε.
EMAIL: info@medicin.gr

11. Α.ΜΑΡΚΟΓΙΑΝΝΑΚΗΣ
EMAIL: info@trustmed.gr

12. Y-LOGIMED ΑΕ
EMAIL: info@y-logimed.gr

13. ΜΕΝΤΙ –ΣΑΠ ΑΕ

EMAIL: athens@medisup.gr

14. ΓΕΝΙΚΗ ΧΗΜΙΚΗ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΑΕ

EMAIL: info@gcp.gr

15. ΒΒΔ ΝΙΚ.ΛΑΪΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ

EMAIL: info@bbdmedical.com

16. ΙΝΕΞ ΙΑΤΡΙΚΑ ΑΕ

EMAIL: info@inexmedical.gr

17. ΜΙΛΟΝΑΣ HEALTH ΑΕ

EMAIL: info@milonashealth.gr

18. Κ.ΓΕΡΜΑΝΟΣ ΙΑΤΡΙΚΑ

EMAIL: info@germanos-medicals.gr

19. ΑΡΕΤΕΙΟΝ MEDICALS ΑΕ

EMAIL: info@areteionmedicals.gr

20. DRAEGER ΑΕ

EMAIL: georgia.tzifri@draeger.com

Α/Α	ΚΩΔΙΚΟΙ ΕΔΩΝ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	CPV	ΜΟΝΑΔ Α ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΠΟΣΟΤΗΤ Α	ΦΠΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΤΙΜΗ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ 13%,24%
1	11-21-09-0453	ΑΠΟΣΤ. ΣΑΚΚΟΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟΥ ΤΡΑΠΕΖΙΟΥ 150cm ΠΕΡΙΠΟΥ	33196000-0	ΤΕΜ	2.000				
2	11-21-02-0001	ΒΑΜΒΑΚΟΦΟΡΟΙ ΣΤΥΛΕΟΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ ΣΕ ΑΤΟΜ. ΣΥΣΚ. 15 ΕΚ. REEL-PACK	33196000-0	ΤΕΜ	2.000				
3	11-21-08-0109	ΒΟΥΡΤΣΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΜΕ ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ	33140000-3	ΤΕΜ	250				
4	11-21-09-0035	ΓΛΩΣΣΟΠΙΕΣΤΡΟ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ	33140000-3	ΤΕΜ	1.000				
5	11-21-10-0006	ΚΟΛΛΑ ΙΣΤΟΥ	24000000-4	ΤΕΜ	110				
6	11-21-09-0248	ΚΟΛΠΟΔΙΑΣΤΟ ΛΕΑΣ LARGE (Μ.Χ.)	33196000-0	ΤΕΜ	400				
7	11-21-09-0249	ΚΟΛΠΟΔΙΑΣΤΟ ΛΕΑΣ MEDIUM (Μ.Χ.)	33196000-0	ΤΕΜ	500				
8	11-21-09-0252	ΚΟΛΠΟΔΙΑΣΤΟ ΛΕΑΣ SMALL (Μ.Χ.)	33196000-0	ΤΕΜ	200				
9	11-21-03-0001	ΜΠΛΟΥΖΕΣ (ΠΟΥΚΑΜΙΣΑ)Χ ΕΙΡ.ΧΛ ΑΠΟΣΤΕΙΡ.	33199000-1	ΤΕΜ	3.000				
10	11-21-08-0002	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 10	33140000-3	ΤΕΜ	200				
11	11-21-08-0006	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 15	33140000-3	ΤΕΜ	700				
12	11-21-08-0013	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 22	33140000-3	ΤΕΜ	550				

13	11-21-08-0014	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΛΑΒΗ ΝΟ 23	33140000-3	ΤΕΜ	350				
14	11-21-08-0033	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΛΑΒΗ 10WL	33140000-3	ΤΕΜ	1.000				
15	11-21-08-0032	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΛΑΒΗ 15WL	33140000-3	ΤΕΜ	500				
16	11-21-08-0018	ΝΥΣΤΕΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΛΑΒΗ 22 WL	33140000-3	ΤΕΜ	1.700				
17	11-21-09-0006	ΟΞΥΖΕΝΕ 1 LIT	33600000-6	ΤΕΜ	250				
18	11-21-09-0065	ΠΟΤΗΡΑΚΙΑ ΟΥΡΩΝ	33140000-3	ΤΕΜ	10.000				
19	11-21-09-0051	ΠΩΜΑ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤ ΗΡΑ LUER LOCK ΑΠΟΣΤ.	33141240-4	ΤΕΜ	15.000				
20	11-21-09-0002	ΣΤΡΟΦΙΓΓΕΣ ΓΙΑ 3 WAY	33141240-4	ΤΕΜ	25.000				
21	11-21-09-0078	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΜΕΤΑΓΓΙΣΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ	33194200-8	ΤΕΜ	2.000				
22	11-21-09-0009	ΣΥΣΚΕΥΗ ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΩΝ ΩΝ ΜΕ ΡΟΟΜΕΤΡΟ	33194120-3	ΤΕΜ	10.000				
23	11-21-09-0158	ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ Σ ΤΡΑΥΜΑΤΩΝ ΧΑΜΗΛΟΥ ΚΕΝΟΥ 120 ML	33141642-2	ΤΕΜ	10				
24	11-21-09-0102	ΦΙΛΤΡΑ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑ ΚΑ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΟΛΟΓΙΚΟΥ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ	33651100-9	ΤΕΜ	850				
25	11-03-04-0013	ΣΕΤ ΚΥΚΛΩΜΑΤΩΝ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΠΛΗΡΕΣ Μ.Χ.	33140000-3	ΤΕΜ	253				
26	11-07-17-0001	ΣΩΛΗΝΑΣ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ Σ PENROSE 1/4"	33170000-2	ΤΕΜ	450				
27	11-14-21-0004	ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο24	33140000-3	ΤΕΜ	100				
28	11-14-21-0006	ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο26	33140000-3	ΤΕΜ	200				

29	11-14-21-0007	ΣΩΛΗΝΑΣ ΑΕΡΙΩΝ Νο28	33170000-2	TEM	170				
30	11-14-13-0028	ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΜΕ CUFF Ηι-Lo 7,5	33140000-3	TEM	150				
31	11-14-15-0005	ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΠΙΡΑΛ ΜΕ CUFF Νο5	33140000-3	TEM	20				
32	11-14-15-0011	ΣΩΛΗΝΑΣ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΠΙΡΑΛ ΜΕ CUFF Νο8	33140000-3	TEM	20				
33	11-14-11-0007	ΣΩΛΗΝΑΣ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗΣ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ 100ml ΜΕ ΒΕΛΟΝΑ ΚΑΙ ΤΡΟΚΑΡ	33140000-3	TEM	25				
34	11-14-02-0010	ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΜΕ CUFF Νο71/2	33140000-3	TEM	10				
35	11-14-02-011	ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΜΕ CUFF Νο8	33170000-2	TEM	10				
36	11-14-27-0001	ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΥΠΟΥ ARGILE ΜΕ ΡΥΓΧΟΣ (ΣΕΤ)	33140000-3	TEM	1.500				
37	11-01-02-0006	ΑΕΡΑΓΩΓΟΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΟΣ Νο 3	33170000-2	TEM	100				
38	11-01-02-0007	ΑΕΡΑΓΩΓΟΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΟΣ Νο 4	33170000-2	TEM	50				
39	11-03-01-0006	ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΩΝ ΣΩΛΗΝΩΝ ΣΠΙΡΑΛ 15cm ΓΩΝΙΩΔΕΣ	33170000-2	TEM	400				
		ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΖΟΜΕΝΗ ΔΑΠΑΝΗ			81.028				

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΥΠΕΥΘΥΝΗΣ ΔΗΛΩΣΗΣ-Β

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 ΛΙΒΑΔΕΙΑΣ						
Ο – Η Όνομα				Επώνυμο:			
Όνομα και Επώνυμο Πατέρα:							
Όνομα και Επώνυμο Μητέρας:							
Ημερομηνία γέννησης ⁽²⁾ :							
Τόπος Γέννησης:							
Αριθμός Δελτίου Ταυτότητας:				Τηλ:			
Ημερ/νια έκδοσης Ταυτότητας							
Τόπος Κατοικίας:			Οδός:			Αριθ:	TK:
Αρ. Τηλεομοιοτύπου (Fax):			Δ/νση Ηλεκτρ. Ταχυδρομείου (Email):				

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 μέχρι και την ημέρα υποβολής της προσφοράς μου:

α) Έλαβα / Λάβαμε γνώση και αποδέχομαι / αποδεχόμαστε πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους της Πρόσκλησης

β) Δεν έχει εκδοθεί δικαστική ή διοικητική απόφαση με τελεσίδικη και δεσμευτική ισχύ για την αθέτηση των υποχρεώσεών μου όσον αφορά στην καταβολή φόρων ή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής).

γ) Ο οικονομικός φορέας που εκπροσωπώ:

- i. δεν έχει αθετήσει τις υποχρεώσεις του στους τομείς της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας,
- ii. δεν έχει συνάψει συμφωνίες με στόχο τη στρέβλωση του ανταγωνισμού, άλλως, ότι τυγχάνει στη περίπτωση του εφαρμογής η περίπτωση β' της παρ. 3 του άρθρου 44 του ν. 3959/2011 (Α' 93), και δεν έχει υποπέσει σε επανάληψη της παράβασης,
- iii. δεν γνωρίζει την ύπαρξη τυχόν κατάστασης σύγκρουσης συμφερόντων λόγω της συμμετοχής του στη διαδικασία σύναψης σύμβασης,
- iv. ούτε και επιχείρηση συνδεδεμένη με αυτόν, δεν έχει παράσχει συμβουλές στην αναθέτουσα αρχή ή δεν έχει με άλλο τρόπο εμπλακεί στην προετοιμασία της διαδικασίας σύναψης της σύμβασης,
- v. δεν έχει υποστεί πρόωρη καταγγελία προηγούμενης δημόσιας σύμβασης ή προηγούμενης σύμβασης με αναθέτοντα φορέα ή προηγούμενης σύμβασης παραχώρησης, ή επιβολή αποζημιώσεων ή άλλων παρόμοιων κυρώσεων σε σχέση με προηγούμενη σύμβαση.
- vi. δεν έχει κριθεί ένοχος σοβαρών απατηλών δηλώσεων κατά την παροχή των πληροφοριών που απαιτούνται για την εξακρίβωση της απουσίας των λόγων αποκλεισμού ή την πλήρωση των κριτηρίων επιλογής και δεν έχει αποκρύψει τις πληροφορίες αυτές,
- vii. ήταν σε θέση να υποβάλει, χωρίς καθυστέρηση, τα δικαιολογητικά που απαιτούνται από την αναθέτουσα αρχή ή τον αναθέτοντα φορέα, και
- viii. δεν έχει επιχειρήσει να επηρεάσει με αθέμιτο τρόπο τη διαδικασία λήψης αποφάσεων της αναθέτουσας αρχής ή του αναθέτοντα φορέα, να αποκτήσει εμπιστευτικές πληροφορίες που ενδέχεται να του αποφέρουν αθέμιτο πλεονέκτημα στη διαδικασία σύναψης σύμβασης ή να παράσχει παραπλανητικές πληροφορίες που ενδέχεται να επηρεάσουν ουσιαστικά τις αποφάσεις που αφορούν τον αποκλεισμό, την επιλογή ή την ανάθεση.
- ix. δεν έχει διαπράξει σοβαρό επαγγελματικό παράπτωμα και β) δεν έχει επιβληθεί σε βάρος του πειθαρχική ποινή ή

άλλους είδους κύρωση στο πλαίσιο του επαγγέλματός του από αρμόδια εποπτική αρχή/φορέα με πειθαρχικές-κυρωτικές αρμοδιότητες.

δ) Δεν υπάρχει εις βάρος μου αμετάκλητη, καταδικαστική απόφαση για ένα από τα ακόλουθα εγκλήματα, που ορίζονται στο άρθρο 73 παρ. 1 Ν. 4412/2016, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, δηλαδή για:

- i. Συμμετοχή σε εγκληματική οργάνωση
- ii. Ενεργητική δωροδοκία κατά το ελληνικό δίκαιο και το δίκαιο του οικονομικού φορέα
- iii. Απάτη εις βάρος των οικονομικών συμφερόντων της Ένωσης
- iv. Τρομοκρατικά εγκλήματα ή εγκλήματα συνδεδεμένα με τρομοκρατικές δραστηριότητες
- v. Νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες ή χρηματοδότηση της τρομοκρατίας
- vi. Παιδική εργασία και άλλες μορφές εμπορίας ανθρώπων

ε) μη επιβολής σε βάρος του οικονομικού φορέα που εκπροσωπώ η κύρωσης του οριζόντιου αποκλεισμού από δημόσιες συμβάσεις και συμβάσεις παραχώρησης.

στ) δεν τελώ σε πτώχευση ή δεν έχω υπαχθεί σε διαδικασία ειδικής εκκαθάρισης ή 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 μου δραστηριότητες ή δεν έχω υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης και δεν τηρώ τους όρους αυτής ή δεν βρίσκομαι σε οποιαδήποτε ανάλογη κατάσταση που προκύπτει από παρόμοια διαδικασία, προβλεπόμενη σε εθνικές διατάξεις νόμου.

ζ) είμαι εγγεγραμμένος στο οικείο Επιμελητήριο και το ειδικό επάγγελμά μου είναι με πιστοποίηση του αρμόδιου φορέα.

η) κατέχω τις απαραίτητες άδειες από τις αρμόδιες υπηρεσίες για την πώληση των σχετικών υλικών και την παροχή των αντίστοιχων υπηρεσιών, καθώς και το κατάλληλα εξειδικευμένο προσωπικό για την πραγματοποίηση των εργασιών.

θ) σε περίπτωση ύπαρξης ελαττωματικού προϊόντος, θα προβώ σε **άμεση** αντικατάστασή του με νέο, που να πληροί τους όρους και τις προδιαγραφές που αναφέρονται στην πρόσκληση.

ι) έλαβα υπόψη τις υποχρεώσεις σχετικά με τις διατάξεις περί προστασίας του περιβάλλοντος και των συνθηκών εργασίας που ισχύουν στον τόπο όπου πρόκειται να εκτελεσθεί η σύμβαση.

ια) είμαι σε θέση, εφόσον μου ζητηθεί και χωρίς καθυστέρηση, να παράσχω κάθε δικαιολογητικό ή έγγραφο που αποδεικνύει τις πληροφορίες και δηλώσεις που περιλαμβάνονται στην παρούσα δήλωσή μου .

ιβ) **το ΦΕΚ ή καταστατικό σύστασης της εταιρείας είναι**

ιγ) **το ΦΕΚ ή καταστατικό νόμιμης ισχύουσας εκπροσώπησης της εταιρείας είναι**

Ημερομηνία: / /
 Ο – Η Δηλ. (Υπογραφή)

(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.