



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ & ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ
ΔΙΟΙΚΗΣΗ 2ης ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ ΠΕΙΡΑΙΩΣ
ΚΑΙ ΑΙΓΑΙΟΥ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ – ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΝΑΞΟΥ
ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗ/ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:
ΤΜΗΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: Φραγκίσκου Μαρίνα
ΤΑΧ.ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΧΩΡΑ ΝΑΞΟΥ
Τ.Κ. 84300
ΤΗΛΕΦΩΝΟ 2285360654
E-mail.: mfragiskou@naxoshospital.gov.gr

ΠΡΟΣ: Κάθε Ενδιαφερόμενο

**ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ ΓΙΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ Γ.Ν. –
Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ, ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΟΥ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΥ 3.158,61€ (συμπ. Φ.Π.Α)**

Έχοντας υπόψη:

Τις διατάξεις των νόμων όπως αυτές ισχύουν σήμερα και ιδίως:

1. Την Υπουργική Απόφαση υπ' αριθμ. Υ4α/39509, (ΦΕΚ Β'1157/10-04-2012) Οργανισμός του Γενικού Νοσοκομείου Γ.Ν.-Κ.Υ Νάξου.
2. Τον Ν. 3329/2005 (ΦΕΚ Α' 81/04.04.2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις»
3. Τον Ν.3580/07 (ΦΕΚ 134 Α/18-6-2007) : Προμήθειες Φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις., του άρθρου 13 του ν. 3918/2011 (ΦΕΚ Α' 31) και της υπουργικής απόφασης 8/2010 (ΦΕΚ Β' 777)
4. Το άρθρο 24 του ν.3846/2010 (ΦΕΚ 66 Α/11-5-2010) : Εγγυήσεις για την εργασιακή ασφάλεια και άλλες διατάξεις
5. Το άρθρο 66, παρ.28, του ν.3984/2011, (ΦΕΚ 150 Α/27-6-2011) : «Δωρεά και μεταμόσχευση οργάνων και άλλες διατάξεις» όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 47, του ν.4272/2014 και ισχύει.
6. Τον Ν. 3861/2010 (ΦΕΚ Α' 112/13.07.2010) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο "Πρόγραμμα Διαύγεια" και άλλες διατάξεις»
7. Τον Νόμο 4270/2014: Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) – δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις. (ΦΕΚ 143/Α/2014),28.06.2014
8. Τον Ν. 4412/16 (ΦΕΚ-147 Α/8-8-16-Διορθ.Σφαλμ. Στα ΦΕΚ-200 Α/24-10-16 και ΦΕΚ-206 Α/3-11-16) : Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)
9. Το άρθρο 27 παρ.4, περ. α) και β) του ν.4472/2017 (ΦΕΚ.Α'74/19-05-2017, όπως προστέθηκε με την παρ. 2 (περ. β) του τέταρτου άρθρου του Ν. 4542/18, ΦΕΚ-95 Α/1-6-18 και ισχύει.
10. Τη με αριθ.Γ4β/Γ.Π.17950/10-04-2023 Απόφαση του Υπ. Υγείας (ΦΕΚ 325/12-04-2023 τ.ΥΟΔΔ) περί διορισμού του Ρούσα Νικόλαου του Ιωάννη, ως κοινού Διοικητή των διασυνδεδεμένων Νοσοκομείων Γ.Ν. Σύρου «ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ & ΠΡΩΙΟ» και Γ.Ν.-Κ.Υ. Νάξου.

11. Την Γ4β/Γ.Π.οικ. 1438/10-1-2020 (ΑΔΑ: 6Δ5Α465ΦΥΟ-ΡΙΟ, ΦΕΚ 15/ΥΟΔΔ/14-1-2020) απόφαση του Υπουργού Υγείας με την οποία ορίστηκε η ΦΡΑΓΚΙΣΚΟΥ ΚΑΛΛΙΤΣΑ, ως Αναπληρώτρια Διοικήτρια στο διασυνδεδεμένο ΝΠΔΔ ΓΝ ΚΥ ΝΑΞΟΥ.
12. Τη με αρ. Γ4β/Γ.Π.οικ.2007/12-01-2023 (32/ΥΟΔΔ/18-1-2023) απόφαση του Υπουργού Υγείας με την οποία παρατάθηκε η θητεία της Φραγκίσκου Καλλίτσα, ως Αναπληρώτριας Διοικήτριας στο διασυνδεδεμένο ΝΠΔΔ ΓΝ ΚΥ ΝΑΞΟΥ
13. Την υπ' αριθμ. πρωτ. 4435/15-05-2023 (πράξη 6η/2023) απόφαση του Κοινού Διοικητή των Διασυνδεδεμένων Νοσοκομείων Γ.Ν. Σύρου και Γ.Ν. -Κ.Υ. Νάξου περί μεταβίβασης αρμοδιοτήτων και πράξεων, με δικαίωμα τελικής υπογραφής στη Φραγκίσκου Καλλίτσα του Δημητρίου, Αναπληρώτρια Διοικήτρια του Γ.Ν-ΚΥ Νάξου, από την ημερομηνία ορκωμοσίας και ανάληψης καθηκόντων του και μέχρι νεωτέρας.
14. Την Αριθμ. Γ4β/54237/2022 (ΦΕΚ 1009ΥΟΔΔ/27-10-2022) : Απόφαση του Υπουργού και της Αναπληρώτριας Υπουργού Υγείας με περιεχόμενο τον ορισμό μελών στο Διοικητικό Συμβούλιο των διασυνδεδεμένων ΝΠΔΔ: α) ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΣΥΡΟΥ «ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ και ΠΡΩΙΟ» και β) ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΝΑΞΟΥ, αρμοδιότητας 2ης Υ.Πε Πειραιώς και Αιγαίου
15. Την Αριθμ. Γ4β/οίκ.: 46227/5-9-2023 2η τροποποίηση της υπό στοιχεία Γ4β/54237/ 18-10-2022 (Υ.Ο.Δ.Δ. 1009) απόφασης του Υπουργού και της Αναπληρώτριας Υπουργού Υγείας, αναφορικά με τον ορισμό μελών στο Διοικητικό Συμβούλιο των διασυνδεδεμένων Ν.Π.Δ.Δ.: α) ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΣΥΡΟΥ «ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ & ΠΡΩΙΟ» και β) ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ-ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΝΑΞΟΥ, αρμοδιότητας 2ης Υ.Πε Πειραιώς και Αιγαίου (ΦΕΚ 952/2023 ΥΟΔΔ)
16. Την ανάγκη κάλυψης της ανωτέρω δαπάνης

Τα σχετικά έγγραφα και τις αποφάσεις:

1. Τα υπ' αριθμ. πρωτ. 3955/09-05-2024, 3956/09-05-2024 και 3957/9-5-2024 πρωτογενή αιτήματα για την προμήθεια ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ για την κάλυψη των αναγκών του ΓΝ-ΚΥ Νάξου (ΑΔΑΜ 24REQ014752563).
2. Την υπ' αριθμ. 235/2024 απόφαση Ανάληψης Υποχρέωσης με ΑΔΑ ΨΜΒ0469Η2Ο-ΧΞΔ, ΑΔΑΜ 24REQ014752563 (ΑΡ. ΠΡΩΤ. 4003/10-5-2024)

Το ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΝΑΞΟΥ- ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΝΑΞΟΥ

ΠΡΟΣΚΑΛΕΙ

Κάθε ενδιαφερόμενο, σε υποβολή προσφοράς για την προμήθεια **ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ**, προϋπολογισθείσας δαπάνης 3.158,61€ όπου συμπεριλαμβάνεται ο Φ.Π.Α.13 & 24%.

1. ΠΡΟΟΙΜΙΟ :

Το Γενικό Νοσοκομείο- Κέντρο Υγείας Νάξου, Νομικό Πρόσωπο Δημοσίου Δικαίου, που εδρεύει στην Χώρα της Νάξου, Τ.Κ. 84300, προσκαλεί κάθε ενδιαφερόμενο, να υποβάλει οικονομική προσφορά, σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές και ειδικούς όρους της παρούσας πρόσκλησης για την προμήθεια **ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ**, όπως αναλυτικά περιγράφεται στην παρούσα πρόσκληση.

1. ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΦΥΣΙΚΟΥ -ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ:

Αντικείμενο της παρούσας πρόσκλησης είναι η προμήθεια **ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ Γ.Ν. - Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ** όπως αναλυτικά αναφέρεται στον πίνακα παρακάτω:

A/A	Κωδικός	Περιγραφή	ΚΑΕ	CPV	ΜΜ	Ποσ.	Τιμή	% ΦΠΑ	Αξία Χωρίς ΦΠΑ
1	18162	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 2-WAY CH 20	1311	33141200-2	TEM	20	0,8800	13	17,60
2	18163	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 2-WAY CH 22	1311	33141200-2	TEM	30	0,8200	13	24,60
3	18164	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 3-WAY NO 14	1311	33141200-2	TEM	20	0,9600	13	19,20
4	18165	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 3-WAY NO 16	1311	33141200-2	TEM	10	0,9200	13	9,20
5	18166	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 3-WAY NO 18	1311	33141200-2	TEM	10	0,9800	13	9,80
6	18167	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 3-WAY NO 20	1311	33141200-2	TEM	10	2,5900	13	25,90
7	17447	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 10 CC	1311	33141310-6	TEM	20000	0,0650	24	1.300,00
8	45894	ΣΩΛΗΝΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΜΕ ΡΥΓΧΗ ΤΥΠΟΥ YANKAUER	1311	33140000-3	TEM	20	2,0000	13	40,00
9	18316	ΣΥΡΡΑΠΤΙΚΑ ΔΕΡΜΑΤΟΣ ΜΕΣΑΙΑ	1311	33140000-3	TEM	15	8,4000	13	126,00
10	45895	ΚΑΛΥΜΜΑ ΜΑΥΟ	1311	33140000-3	TEM	20	1,2000	24	24,00
11	45896	ΚΑΛΥΜΜΑ C-ARM UNIVERSAL	1311	33140000-3	TEM	10	3,8000	24	38,00
12	18100	ΒΑΚΤΗΡΙΟΚΤΟΝΟΣ ΤΑΠΗΤΑΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ 45X110 CM ΥΠΕΡΑΠΟΡΡΟΦΗΤΙΚΟ ΔΑΠΕΔΟ ΜΑΝΑΣΑ ΜΕ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΕΣ ΤΑΙΝΙΕΣ ΣΤΟ ΚΑΤΩ ΜΕΡΟΣ ΓΙΑ ΑΣΦΑΛΗ ΣΥΓΚΡΑΤΗΣΗ ΑΚΟΜΑ ΚΑΙ ΣΕ ΥΓΡΟ ΔΑΠΕΔΟ	1311	33140000-3	TEM	20	8,2000	24	164,00
13	45911	ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗΣ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ ΑΡΝΗΤΙΚΗΣ ΠΙΕΣΗΣ 10FR 400ML	1311	33140000-3	TEM	5	12,0000	24	60,00
14	45912	ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗΣ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ ΑΡΝΗΤΙΚΗΣ ΠΙΕΣΗΣ 15FR 400ML	1311	33140000-3	TEM	5	12,0000	24	60,00
15	45913	ΣΥΣΚΕΥΗ ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗΣ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ ΑΡΝΗΤΙΚΗΣ ΠΙΕΣΗΣ 19FR 400ML	1311	33140000-3	TEM	5	12,0000	24	60,00
16	45914	ΟΘΟΝΙΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΤΕΜΝΟΜΕΝΟ ΔΙΑΦΑΝΕΣ 60X35CM	1311	33140000-3	TEM	20	1,6000	24	32,00
17	45915	ΟΘΟΝΙΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΤΕΜΝΟΜΕΝΟ ΔΙΑΦΑΝΕΣ 35X35CM	1311	33140000-3	TEM	20	2,0000	24	40,00
18	45917	ΟΘΟΝΙΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΤΕΜΝΟΜΕΝΟ ΔΙΑΦΑΝΕΣ 10X20CM	1311	33140000-3	TEM	20	4,0000	24	80,00
19	18038	ΣΑΚΟΥΛΑΚΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ ΓΑΖΩΝ ΚΑΙ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ 90X190 MM	1311	33140000-3	TEM	2000	0,0400	24	80,00
20	18281	ΔΙΑΤΡΗΤΕΣ ΑΜΝΙΑΚΟΥ ΣΑΚΟΥ	1311	33140000-3	TEM	100	0,7000	24	70,00
21	18306	ΣΕΤ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ	1311	33140000-3	TEM	5	9,9000	13	49,50
22	18101	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 2 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΧΩΡΙΣ ΟΠΗ 50X75(+/- 5) CM	1311	33140000-3	TEM	50	0,4000	24	20,00
23	45932	ΣΩΛΗΝΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΓΙΑ ΤΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟ	1311	33140000-3	TEM	1,3	20,0000	24	26,00
24	45933	ΠΟΔΟΝΑΡΙΑ ΓΥΝΑΙΚΟΛΟΓΙΚΑ ΛΙΘΟΤΟΜΙΑΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ	1311	33140000-3	TEM	50	4,0000	24	200,00
								ΣΥΝΟΛΟ	2.575,80
								ΦΠΑ	582,81
								ΓΕΝ. ΣΥΝΟΛΟ	3.158,61

και σύμφωνα με τις παρακάτω τεχνικές προδιαγραφές:

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

- **ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 2-WAY CH 20 CH 22**

Καθετήρες Foley 2 Εξόδων (2 way) κατασκευασμένοι από Latex με επικάλυψη από σιλικόνη.

Να είναι αποστειρωμένοι, σε ατομική συσκευασία.

- **ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ FOLLEY 3-WAY NO 14, 16, 18, 20**

Καθετήρες Foley 3 Εξόδων (3way) κατασκευασμένοι από Latex με επικάλυψη από σιλκόνη. Να είναι αποστειρωμένοι, σε ατομική συσκευασία.

- **ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΩΝ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ 10ml**

1. **ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΡΙΓΓΩΝ**

Οι Τεχνικές Προδιαγραφές και οι Μέθοδοι Ελέγχου των πλαστικών συριγγών μιας χρήσης καθορίζονται με την Υπουργική απόφαση Α6 6404 δις (ΦΕΚ 681/τ.Β/8-8-91) «ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΙ ΜΕΘΟΔΟΙ ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΛΑΣΤΙΚΩΝ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΚΑΙ ΒΕΛΟΝΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ», καθώς και των απαιτήσεων της ισχύουσας έκδοσης της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας και των διεθνών προτύπων αναλόγως της ειδικής κατηγορίας στην οποία υπάγεται η σύριγγα (για τις σύριγγες ινσουλίνης του προτύπου EN ISO 8537 και για τις στείρες υποδερμικές σύριγγες μιας χρήσης του προτύπου EN ISO 7886). Οι συγκεκριμένες Τεχνικές Προδιαγραφές αφορούν τις πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης «Τύπου Β» (δηλαδή είναι εφοδιασμένες με ελαστικό παρέμβυσμα και απαιτείται να είναι καθ' όλα σύμφωνες με την παραπάνω Υπουργική απόφαση καθώς και με τις παρακάτω διευκρινιστικές - συμπληρωματικές απαιτήσεις.

2. **ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ**

- A. Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών είναι:
 - Για τον κύλινδρο το πολυπροπυλένιο, για το έμβολο πολυαιθυλένιο και για το ελαστικό παρέμβυσμα φυσικό σιλικονισμένο καουτσούκ.
 - Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελόνων που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό να είναι από αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα.
 - Τα υλικά δεν πρέπει να έχουν οσμή εκτός εκείνης που του προσδίδει το υλικό κατασκευής του. Τόσο το πλαστικό όσο και το σιλικομένο ελαστικό να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενιέμενου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να προκαλούν πυρετογόνα ή να είναι πηγές μικροοργανισμών, που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση.
 - Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στον στυλίσκο της σύριγγας. Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός.
 - Βαθμιαία και ελεγχόμενη κίνηση του εμβόλου, ακρίβεια και ασφάλεια στη χρήση.
- B. Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι αποδεκτή διεθνώς και σύμφωνη με τα ισχύοντα εναρμονισμένα πρότυπα (EN ISO 11135-1, EN ISO 11137-1, EN ISO 176651, EN ISO 20857) Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερομένων προϊόντων .
- C. Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα.
- D. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται: Ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος Στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής Υλικό κατασκευής Μέγεθος Η ένδειξη « ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ» και ο τρόπος αποστείρωσης Αριθμός παρτίδας Σήμανση CE
- E. Το υλικό της συσκευασίας να είναι από ιατρικό χαρτί & πλαστικό φιλμ ή από πλαστικό φιλμ μόνο ώστε να διασφαλίζονται τα οριζόμενα στο αρθρο 6 της ΥΑ Α6 6404 δις (ΦΕΚ 681/τ.Β /08-08-91) και στην υπ' αριθμ. ΔΥ7/οικ. 2480/19-08-1994 ΚΥΑ.....)
- F. Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη: «Να μη χρησιμοποιείται με «παραλδεΐδη» εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλδεΐδη, οπότε αυτό πρέπει να αναφέρεται στην προσφορά.

- G. Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά EN ISO 9001:08 ή εναλλακτικά με EN ISO 13485:03. Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά.
- H. Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την με την οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993, όπως ισχύει σήμερα. Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό.
- I. Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτήν της παραγωγής.
- J. Οι συμμετέχοντες προμηθευτές να: υποβάλλουν δήλωση συμμόρφωσης σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993. δηλώσουν τον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τον έλεγχο ποιότητας CE, καθώς και τον αριθμό αναγνώρισης που έχει χορηγηθεί στον Κοινοποιημένο Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης.
- K. Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του διαγωνισμού.
- L. Σε περίπτωση που κριθούν μειοδότες, για κάθε παρτίδα πλαστικών συριγγών μιας χρήσης, που θα παραδίδουν, να προσκομίζουν στην επιτροπή παραλαβής έκθεση εργαστηριακού ελέγχου (έλεγχος στεριότητας, λοιποί φυσικοχημικοί έλεγχοι, με τα έξοδα του ελέγχου να βαρύνουν τον προμηθευτή), στην οποία θα περιλαμβάνονται τα εξής: - Ο αριθμός παρτίδας. - Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή και του εργαστηριακού ελέγχου. - Η ημερομηνία ελέγχου - Το αποτέλεσμα του ελέγχου.
- M. Οι προμηθευτές θα πρέπει να συμμορφώνονται με την Υ.Α. ΔΥ8δ/ΓΠ οικ./1348 (Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων) όπως αυτή τροποποιήθηκε και ισχύει.

3. ΈΛΕΓΧΟΙ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΠΑΡΑΛΑΒΗ

- Ο Μακροσκοπικός έλεγχος γίνεται από την Επιτροπή Παραλαβής η οποία ελέγχει, εάν οι πλαστικές σύριγγες που παραδίδονται, ανήκουν στο συγκεκριμένο εργοστάσιο κατασκευής, που αξιολογήθηκε από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης, ώστε να μην προσκομίζεται οποιοδήποτε άλλο είδος συριγγών, που δεν αξιολογήθηκε.
- Έλεγχος στεριότητας και λοιποί φυσικοχημικοί έλεγχοι σε εργαστήριο του ΕΟΦ (Τα έξοδα ελέγχων και τα δείγματα βαρύνουν τον Προμηθευτή).

- **Σωλήνας αναρρόφησης μήκους 210cm με ρύγχος Yankauer 24ch (Ø 5.6 x 8.0 mm) σε αποστειρωμένη συσκευασία.**

Ζητούνται ρύγχη αναρρόφησης μιας χρήσης τύπου Yankauer υψηλής ποιότητας, να είναι κατασκευασμένα από διαφανές σκληρό πλαστικό υψηλής αντοχής για την εκτέλεση χειρισμών και την παρατήρηση των αναρροφούμενων υγρών σε όλη την χρήση.

1. Να μην περιέχουν λάτεξ, latex free, DEHP free.
2. Να είναι διαθέσιμα με ευθύ άκρο, ή άκρο τύπου ελαίας, με πολλαπλές οπές για να αποτρέπουν την προσκόλληση και τραυματισμό των ιστών και την διακοπή της αναρρόφησης.
3. Να διαθέτουν εργονομικά σχεδιασμένη χειρολαβή, με ή χωρίς οπή ελέγχου ροής (tip control), η οποία να προσφέρει σταθερή συγκράτηση και ευκολία χειρισμών. Το άκρο σύνδεσης με τον σωλήνα να είναι κλιμακούμενης διαμέτρου, για εύκολη και ασφαλή σύνδεση.
4. Να διατίθεται μαζί με σωλήνα αναρρόφησης μήκους 210 cm σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία.

- **Συρραπτικά Δέρματος μεσαία**

Ζητείται συρραπτικό δέρματος μιας χρήσης:

1. να είναι απλή και εύχρηστη κατασκευή, η οποία να μη χρειάζεται ειδική εκπαίδευση για τη χρήση της.

2. Να έχει μεγάλη ταχύτητα συρραφής βοηθώντας έτσι στην εξοικονόμηση χρόνου και επιτρέποντας τη μείωση της μετεγχειρητικής αιμορραγίας και μετεγχειρητικών μολύνσεων.
3. Να εξασφαλίζει την ελάχιστη κατά το δυνατόν αντίδραση των ιστών, να αφήνει πολύ μικρή ουλή στο δέρμα μετά τη χρήση του και η πληγές να αντιδρούν καλύτερα και να επουλώνονται γρηγορότερα.
4. Τα ανταλλακτικά να είναι κατασκευασμένα από υψηλής ποιότητας ανοξειδωτο χάλυβα κατάλληλο για ιατρική χρήση.
5. Να περιέχει 35 ανταλλακτικά ανά συρραπτικό και η διάστασή τους να είναι 7,3mm x 4,2mm και διάμετρο 0,6mm.
6. Να είναι αποστειρωμένο με τη μέθοδο του EO και συσκευασμένο ανά τεμάχιο σε blister συσκευασία (ιατρικό χαρτί – ιατρικό πλαστικό).

- **Κάλυμμα Mayo**

Ζητούνται καλύμματα τραπεζιών MAYO μ.χρ.

1. Να έχουν διάσταση 80 x 145cm περίπου. να είναι κατασκευασμένα από αρίστης ποιότητας ανθεκτικό υλικό Non woven + PE, αντιστατικό, να είναι απορροφητικά χωρίς ραφές, με αντιολισθητική επιφάνεια.
2. Να είναι διπλωμένα έτσι ώστε να διευκολύνουν την γρήγορη και άσηπτη εφαρμογή τους.
3. Να είναι αποστειρωμένα με τη μέθοδο του EO και συσκευασμένες ανά τεμάχιο σε blister συσκευασία (ιατρικό χαρτί – ιατρικό πλαστικό).

- **Κάλυμμα C-ARM UNIVERSAL** Σετ κάλυψης C-ARM Universal, τριών τεμαχίων, από υψηλής αντοχής διαφανές πολυαιθυλένιο με 2 ορθογώνιους σάκους με λάστιχο και κάλυμμα βραχίονα με κλιπς συγκράτησης.

Ζητούνται καλύμματα ακτινοσκοπικών μονάδων C-ARM του οίκου Exact Medical με σχήμα και μέγεθος προσαρμοσμένο στις τεχνικές προδιαγραφές του C-ARM για το οποίο σχεδιάστηκαν.

1. Να είναι κατασκευασμένα από υψηλής ποιότητας διαφανές πολυαιθυλένιο χωρίς latex, καλύμματα ενιαίας σχεδίασης και ολοκληρωμένα σετ ειδικά για κάθε τύπο συσκευής.
2. Η χρήση τους να διασφαλίζει την ασηψία του περιβάλλοντος, να προστατεύει τον εξοπλισμό και να μειώνει τον χρόνο προετοιμασίας και εκτέλεσης των ιατρικών πράξεων.
3. Υλικό κατασκευής: Ειδικής επεξεργασίας πολυαιθυλένιο Τα καλύμματα να είναι κατασκευασμένα από υψηλής αντοχής, διαφανές πολυαιθυλένιο, το οποίο να είναι ειδικά επεξεργασμένο για να διαθέτει αντιστατικές ιδιότητες, έτσι ώστε να ξεδιπλώνεται με ευκολία κατά την τοποθέτηση και να αποτρέπει την προσκόλληση σκόνης και αιωρούμενων σωματιδίων στην επιφάνειά του, σε όλη την διάρκεια χρήσης.
4. Να διαθέτει αυτοκόλλητες ταινίες με δυνατότητα επανατοποθέτησης Για την βέλτιστη προσαρμογή στο σώμα του C-ARM να διαθέτουν αυτοκόλλητες ταινίες, οι οποίες να μπορούν να επανατοποθετηθούν (να ξεκολλάνε και να κολλάνε ξανά). Η βάση των ταινιών να είναι ισχυρά συγκολλημένη στο σώμα του καλύμματος και να διαθέτει ειδικό σχήμα, το οποίο να αποτρέπει το σκίσιμο του καλύμματος που μπορεί να προκύψει από το τράβηγμα της ταινίας.
5. Να είναι ολοκληρωμένα σετ, σύμφωνα με τον τύπο του C-ARM και να περιλαμβάνονται το κάλυμμα λυχνίας, το κάλυμμα ενισχυτή εικόνας, το κάλυμμα του βραχίονα όπως και κάλυμμα για το πληκτρολόγιο, το πάνελ ή τον ποδοδιακόπτη.
6. Να διατίθεται σε ασφαλή συσκευασία Τα καλύμματα να διατίθενται σε ανθεκτική διπλή συσκευασία, αποστειρωμένη με EO, 5-ετους διάρκειας. Σε κάθε συσκευασία να υπάρχει ένθετο με

σηματοποιημένες οδηγίες χρήσης, ενώ σε κάθε κάλυμμα να υπάρχουν αυτοκόλλητες ετικέτες με σύμβολα που να διευκολύνουν τον χειρισμό και την άσηπτη τοποθέτηση.

7. Για την διασφάλιση της στεριότητας του καλύμματος, μετά το άνοιγμα της συσκευασίας και μέχρι την τοποθέτηση, στο σημείο που συγκρατεί το κάλυμμα διπλωμένο, να υπάρχει αυτοκόλλητη ταινία ασφαλείας, με προδιάτρηση για εύκολο άνοιγμα.

- **Αυτοκόλλητα απορροφητικά δάπεδα. Υπεραπορροφητικό δάπεδο MANACA, με αυτοκόλλητες ταινίες στο κάτω μέρος για ασφαλή συγκράτηση ακόμα και σε υγρό δάπεδο**

Ζητείται απορροφητικός τάπητας χειρουργείου μιας χρήσης, ειδικά σχεδιασμένος για να διατηρεί καθαρό και ασφαλές το χειρουργικό δάπεδο, περιορίζοντας τον κίνδυνο ολισθήσεων και ατυχημάτων που προκαλούνται λόγω της ολισθηρότητας του υγρού δαπέδου.

1. Να απορροφά άμεσα και σε όλη τη διάρκεια του χειρουργείου υγρά μεγάλου όγκου (2.0 ltr/m²), καθιστώντας το ιδανικό για χρήση σε επεμβάσεις με αυξημένο όγκο υγρών (ουρολογικές και γυναικολογικές επεμβάσεις, αρθροσκοπήσεις, τοκετοί, επεμβάσεις καισαρικής τομής κλπ).
2. Το ανώτερο στρώμα του τάπητα να είναι απορροφητικό, αντιολισθητικό και ανθεκτικό στην τριβή και να μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως δάπεδο εργασίας.
3. Το κάτω μέρος να επενδύεται με αντιολισθητικό και αδιάβροχο φιλμ πολυαιθυλενίου, στο οποίο να υπάρχουν αυτοκόλλητες ταινίες, σε κάθε γωνία, για ασφαλή τοποθέτηση, ακόμα και σε υγρό δάπεδο.
4. Να μην περιέχει λάτεξ (Latex free) και φθαλικές ενώσεις (DHPE free).

- **Συσκευή τραύματος woond-ovac Σετ παροχέτευσης τραύματος αρνητικής πίεσης από PVC αποτελούμενο από στρογγυλό σωλήνα παροχέτευσης με τροκάρ 10, 15 και 19fr και σάκο συλλογής υγρών 400ml**

Ζητείται σύστημα παροχέτευσης τραυμάτων τύπου Wound Evac .

1. Να επιτυγχάνει αποτελεσματική παροχέτευση του χειρουργικού τραύματος και να μειώνει το χρόνο επούλωσης.
2. Η παροχέτευση τύπου Wound Evac να διοχετεύει σταθερή αρνητική πίεση, χαμηλού κενού στο τραύμα, δια μέσου της οποίας να επιτυγχάνεται η αποτελεσματική απομάκρυνση των υγρών και των παθογόνων μικροοργανισμών και να επιταχύνονται οι φάσεις της διαδικασίας επούλωσης.
3. Ζητείται πλήρες σετ παροχέτευσης που να αποτελείται από ασκό συλλογής και σωλήνα παροχέτευσης συνδεδεμένο με τροκάρ. Να διατίθεται σε διάφορα μεγέθη.

Ζητούμενα χαρακτηριστικά:

1. Να διαθέτει ασκό συλλογής κυλινδρικού σχήματος, χωρητικότητας 400 cc, εφοδιασμένο με ανεπίστροφη βαλβίδα για την προστασία του τραύματος
2. Να δημιουργεί και να διατηρεί σταθερό κενό καθ' όλη την διάρκεια χρήσης με την βοήθεια ενσωματωμένων στον ασκό ελατηρίων
3. Να διαθέτει στόμιο εκκένωσης στον ασκό, εφοδιασμένο με καπάκι ασφαλείας, να επιτρέπει την απομάκρυνση των συλλεγμένων και την εκ νέου ενεργοποίηση και χρήση του συστήματος.
4. Να διαθέτει πλευρικά διαφανή τοιχώματα με ογκομετρικές ενδείξεις που να επιτρέπουν την παρατήρηση της ποιότητας και του όγκου των συλλεγμένων υγρών.
5. Η σύνδεση του σωλήνα με τον ασκό, να επιτυγχάνεται με ειδικό γωνιώδη σύνδεσμο 90 μοιρών για να αποτρέπει το τσάκισμα του σωλήνα και την διακοπή της παροχέτευσης.

6. Να διαθέτει σφικκτήρα διακοπής της ροής του σωλήνα για να εξασφαλίζει την ασφαλή εκκένωση του ασκού.
7. Να διαθέτει ειδική διακλάδωση στο σωλήνα, για να επιτρέπει την ταυτόχρονη χρήση δύο σωλήνων, σε περιπτώσεις διπλής παροχέτευσης.
8. Να διαθέτει ενδείξεις αποστάσεων στο σωλήνα για να διευκολύνεται η τοποθέτηση
9. Ο σωλήνας να είναι κατασκευασμένος με επεξεργασία σιλικόνης και να διαθέτει πολλαπλές οπές για να διευκολύνει την ροή των υγρών και να αποτρέπει την απόφραξή του.
10. Να είναι συσκευασμένος σε διπλή συσκευασία για να διευκολύνει την άσηπτη διαχείριση του περιεχομένου στο χειρουργικό πεδίο.
11. Να διατίθεται σε διαφορετικά μεγέθη σωλήνα, 10, 15 και 19 Fr κατάλληλα για κάθε χρήση

- **Αντιμικροβιακό Χειρουργικό Τεμνόμενο Οθόνιο Incifilm, διαφανές.**

Διαστάσεις:

1. συνολικής επιφάνειας 90x45εκ. & 60x45εκ. αυτοκόλλητης επιφάνειας.
2. συνολικής επιφάνειας 60x35εκ. & 35x35εκ. αυτοκόλλητης επιφάνειας.
3. συνολικής επιφάνειας 90x85εκ. & 60x85εκ. Αυτοκόλλητης επιφάνειας.

- **Γυναικολογικά ποδονάρια λιθοτομίας αποστειρωμένα:**

Ζητούνται Ποδονάρια Λιθοτομίας.

Το υλικό Triplex non woven, περιμετρικά του χειρουργικού πεδίου να αποτελείται από 3 στρώματα:

1. Απορροφητικό, υποαλλεργικό στρώμα σε επαφή με το δέρμα του ασθενούς.
2. Ενδιάμεσο, πλαστικοποιημένο στρώμα για αποφυγή διαπερατότητας υγρών.
3. Εξωτερικό, υπεραπορροφητικό στρώμα για γρήγορη απορρόφηση των υγρών του χειρουργικού πεδίου.

Τεχνικά χαρακτηριστικά:

1. Ποδονάρια Λιθοτομίας 3 στρωμάτων Triplex
2. Τηλεσκοπικό δίπλωμα
3. Συσκευασία ζεύγους.
4. Διαστάσεις 140 x 80 cm.
5. Αποστειρωμένα.
6. Το υλικό κατασκευής να είναι μαλακό, να καλύπτει τον ασθενή κοντά στο δέρμα του και να παρέχει εύλογη φυσιολογική άνεση για να υποστηρίζει τη φυσική κατάσταση του ασθενούς.
7. Κάθε ατομική συσκευασία να φέρει την περιγραφή του προϊόντος στην Ελληνική γλώσσα και εικονογράφημα με την περιγραφή του προϊόντος.
8. Η εσωτερική συσκευασία να είναι από υλικό που εξασφαλίζει την άσηπτη τεχνική.
9. Να μην περιέχει Latex.
10. Να πληροί αποδεδειγμένα το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 13795-1:2019 Χειρουργικά ενδύματα και καλύμματα - Απαιτήσεις και μέθοδοι δοκιμής - Μέρος 1: Χειρουργικά Καλύμματα και Ρόμπες, το οποίο να πιστοποιείται από ανεξάρτητο φορέα.

- **Σακουλάκια αποστείρωσης γαζών εργαλείων -Θήκες Αποστείρωσης - 90 x 190mm**

Αυτοκόλλητες θήκες σχεδιασμένες για χρήση σε κλιβάνους ατμού και αερίου.

Να διαθέτουν:

1. Τρεις γραμμές στεγανοποίησης για μέγιστη ασφάλεια και ανθεκτικότητα.
2. Διαφάνεια για εύκολη αναγνώριση των εργαλείων, διευκολύνοντας τη διαδικασία εργασίας.
3. Εύκολη σφράγιση και αποσφράγιση, υποστηρίζοντας τη γρήγορη χρήση και εφαρμογή.
4. Δύο δείκτες ολοκλήρωσης αποστείρωσης (ΕΟ και ατμού), παρέχοντας ένδειξη για την ασφαλή χρήση των εργαλείων.
5. Θερμοκρασίες αποστείρωσης: 121°C-134°C για ατμό και 30°C-54°C για αέριο, προσαρμόζοντας σε διάφορες απαιτήσεις.
6. Επιφάνεια από χάρτινο και διαφανές πλαστικό φιλμ, επιτρέποντας την οπτική επισκόπηση του περιεχομένου.

- **Αμνιοτόμοι μχ αποστειρωμένοι σε ατομική συσκευασία**

Διατρητές αμνιακού σάκου – αμνιοτόμος με στρογγυλεμένο και προστατευμένο άκρο, μήκους 27 CM (+1CM,-1CM), με μη ολισθηρή επιφάνεια αποστειρωμένος μχ σε ατομική συσκευασία.

- **Σετ επισκληριδίου αναισθησίας ΚΑΘΗΤΗΡΑΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ 18G (χωρίς latex)**

1. Να είναι κατασκευασμένος από διάφανο συνθετικό nylon (polyether block amide), για να παρέχει την βέλτιστη διαύγεια, αντοχή και αντίσταση στο τσάκισμα
2. Με κλειστό άκρο του καθετήρα Διατίθενται με 3 πλάγιες, ασύμμετρες οπές, σε κοντινή ή μακρινή απόσταση από το άκρο.
3. Με ειδικά επεξεργασμένο, στρογγυλεμένο, ατραυματικό άκρο που ελαχιστοποιεί τους τραυματισμούς κατά την εισαγωγή.
4. Ο καθετήρας να είναι ιστοσυμβατός.
5. Να φέρει διαβάθμιση ανά 1cm για να διευκολύνει την ακριβή τοποθέτηση του καθετήρα
6. Να έχει περάσει από ειδικούς ελέγχους που να επιβεβαιώσαν την ανεμπόδιστη και σταθερή ροή.
7. Να φέρει ειδική σήμανση για το άκρο
8. Όλοι οι καθετήρες να φέρουν συνδετικό ασφαλείας Luer Lock, που να μην εμποδίζει την ροή των υγρών.
9. Να διαθέτει ΣΥΡΙΓΓΑ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΑΝΤΙΣΤΑΣΗ (χωρίς latex) με τα εξής χαρακτηριστικά:
 - ✓ Να έχει μικρή και σταθερή τριβή στην κίνηση του εμβόλου, για να παρέχει άριστη ευαισθησία στην ανίχνευση του επισκληριδίου χώρου \
 - ✓ Να φέρει διαβάθμιση ανά 1cm για να δείχνει την πρόοδο του εμβόλου, διαβάθμιση για να διευκολύνει την ακριβή τοποθέτηση του καθετήρα Κατάλληλη για χρήση στην τεχνική με αέρα και στην τεχνική με φυσιολογικό ορό
 - ✓ Να φέρει κατάλληλο συνδετικό για τις βελόνες επισκληριδίου ΒΕΛΟΝΑ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΤΥΟΗΥ 18G (χωρίς latex)

- ✓ Να φέρουν τελείως ατραυματικό άκρο Tuohy. Το ατραυματικό άκρο να βοηθάει στην καλύτερη αίσθηση κατά την διάρκεια της εισαγωγής, χωρίς να κόβει τους ιστούς.
- ✓ Με ενσωματωμένο πλαστικό στυλεό για ατραυματικό πέρασμα των ιστών.
- ✓ Να φέρουν πτερύγια που τοποθετούνται ή αφαιρούνται κατά βούληση, προσφέροντας έτσι μέγιστη ευελιξία στην χρήση.
- ✓ Να είναι βαθμονομημένες ανά 10 mm, για να καθορίζεται εύκολα το βάθος της εισχώρησης.
- ✓ Ζητούμενο Μήκος βελόνας 90mm ΦΙΛΤΡΟ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ (επίπεδο) (χωρίς latex), ευθύ, με συνδετικό Luer Lock
- ✓ Να φέρει υδρόφιλη μεμβράνη, υψηλής διηθητικής ικανότητας μέχρι 0,2μm, που να επιτρέπει το αμφίδρομο φιλτράρισμα και να παρέχει την δυνατότητα ελέγχου της αναρρόφησης.
- ✓ Να φέρει συνδετικά ασφαλείας Luer lock (αρσενικό & θηλυκό)
- ✓ Να διαθέτει επίπεδο, ανατομικό σχεδιασμό για την μέγιστη άνεση του ασθενούς
- ✓ Να είναι διάφανο για να επιτρέπει την συνεχή παρακολούθηση του φιλτραρίσματος και της ποσότητας φαρμάκου
- ✓ Να είναι κατάλληλο για χρήση 96 ωρών

• ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 2 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΧΩΡΙΣ ΟΠΗ

Χειρουργικά πεδία δύο (2) στρωμάτων από μη υφασμένο υλικό Non Woven και P.E..

1. να είναι αποστειρωμένα, αδιάβροχα, αντιμικροβιακά με συμπεριφορά υφάσματος, ελαφριά και δύσκολα αναφλέξιμα.
2. Να είναι κατασκευασμένα από μη υφασμένο υλικό non woven υψηλής απορροφητικότητας και από πλαστικό φιλμ απόλυτης αδιαπερατότητας στα υγρά, να είναι ανθεκτικά στο σκίσιμο, να έχουν 100 % αντιβακτηριδιακό φράγμα.
3. Η αποστείρωση να γίνεται με ακτινοβολία γ' και η συσκευασία τους να είναι τέτοια ώστε να εξυπηρετεί την άσηπτη τεχνική παραλαβής τους. Συμφώνως προς EN 13795.

• Σωλήνες Αναρρόφησης μη αποστειρωμένοι σε ατομική συσκευασία

Ζητούνται Σωλήνες αναρρόφησης μίας χρήσης κατάλληλοι για σύνδεση ρυγχών, καθετήρων και σάκων αναρρόφησης.

1. Να είναι μη αγώγιμοι, διαφανείς, εύκαμπτοι, ελαφριοί και ανθεκτικοί στο δίπλωμα ούτως ώστε να μην μειώνεται η αναρροφητική δύναμη.
2. Να μην περιέχουν λάτεξ, latex free, DEHP free.
3. Να διαθέτουν λεία εσωτερική σιλικοναρισμένη επιφάνεια, για διευκόλυνση της ροής των υγρών κατά μήκος του αυλού του σωλήνα, με άκρα από ειδικό πλαστικό το οποίο να παρέχει ασφάλεια σύνδεσης.
4. Να διατίθενται σε ποικιλία μεγεθών σε διπλή αποστειρωμένη συσκευασία.

Η προσφορά πρέπει να περιλαμβάνει όλα τα έγγραφα και δικαιολογητικά, βάσει των οποίων θα αξιολογηθεί η καταλληλότητα των προσφερόμενων ειδών, όπως και τα λοιπά έγγραφα που περιγράφονται και σχετίζονται με την καταλληλότητα του οικονομικού φορέα.

2. ΤΟΠΟΣ ΚΑΙ ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ:

Ο ανάδοχος υποχρεούται να παραδώσει τα υπό προμήθεια είδη στο **Γενικό Νοσοκομείο – Κέντρο Υγείας Νάξου**, στην διεύθυνση: Χώρα Νάξου, Τ.Κ 84300, **με δική του χρέωση**. Η προμήθεια των ανωτέρω θα μπορεί να γίνεται είτε τμηματικά είτε εξ' ολοκλήρου για την ποσότητα που αναφέρεται στην απόφαση ανάθεσης ή της Σύμβασης και κατόπιν παραγγελίας από το ΓΝ-ΚΥ Νάξου στην οποία θα καθορίζεται το χρονικό διάστημα παράδοσης της παραγγελθείσας ποσότητας. **Η ΠΑΡΑΔΟΣΗ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΓΙΝΕΙ ΑΜΕΣΑ ΑΠΟ ΤΗΝ ΛΗΨΗ ΤΗΣ ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑΣ.**

3. ΔΗΜΟΣΙΟΤΗΤΑ

Το πλήρες κείμενο της παρούσας πρόσκλησης δημοσιεύτηκε στο πρόγραμμα Διαύγεια, στο ΚΗΜΔΗΣ και στην ιστοσελίδα <http://www.naxoshospital.gov.gr>

4. ΕΙΔΙΚΟΙ ΌΡΟΙ

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, της νόμιμης εκπροσώπησης παρακαλούμε, μαζί με την τεχνική και οικονομική προσφορά, να μας αποστείλετε τα παρακάτω δικαιολογητικά, πρωτότυπα ή αντίγραφα που εκδίδονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 1 του Ν. 4250/2014 (Α'74):

A. «Δικαιολογητικά Συμμετοχής»

A) Απόσπασμα του σχετικού μητρώου, όπως του ποινικού μητρώου ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμο έγγραφο που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας, από το οποίο προκύπτει ότι πληρούνται αυτές οι προϋποθέσεις, που να έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή του . Η υποχρέωση προσκόμισης του ως άνω αποσπάσματος αφορά και στα μέλη του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου του εν λόγω οικονομικού φορέα ή στα πρόσωπα που έχουν εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό κατά τα ειδικότερα αναφερόμενα στην ως παράγραφο 1 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016.

Εναλλακτικά μπορεί να προσκομιστεί υπεύθυνη δήλωση εκ μέρους του οικονομικού φορέα, σε περίπτωση φυσικού προσώπου ότι δεν συντρέχουν οι λόγοι αποκλεισμού της παραγράφου 1 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016. Σε περίπτωση νομικού προσώπου η προαναφερόμενη υπεύθυνη δήλωση υποβάλλεται εκ μέρους του νομίμου εκπροσώπου του, όπως αυτός ορίζεται στην περίπτωση 79Α του Ν.4412/2016 και 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. (άρθρο 80 παρ. 9 του Ν.4412/2016, όπως συμπληρώθηκε με την παρ. 7αγ του άρθρου 43 του Ν.4506/2019)

Η υπεύθυνη δήλωση γίνεται αποδεκτή εφόσον έχει συνταχθεί μετά την κοινοποίηση της παρούσας πρόσκλησης. (άρθρο 80 παρ.12 του Ν.4412/2016, όπως προστέθηκε με την παρ.7αδ του άρθρου 43 του Ν.4605/2019)

B) Φορολογική ενημερότητα εν ισχύ κατά το χρόνο υποβολής της, άλλως, στην περίπτωση που δεν αναφέρεται σε αυτό χρόνος ισχύος, που να έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή της.

Γ) Ασφαλιστική ενημερότητα εν ισχύ κατά το χρόνο υποβολής της, άλλως, στην περίπτωση που δεν αναφέρεται σε αυτό χρόνος ισχύος, που να έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή της.

Δ) Για την απόδειξη της νόμιμης εκπροσώπησης, στις περιπτώσεις που ο οικονομικός φορέας είναι νομικό πρόσωπο και υποχρεούται, κατά την κείμενη νομοθεσία, να δηλώνει την εκπροσώπηση και τις μεταβολές της σε αρμόδια αρχή (πχ ΓΕΜΗ), προσκομίζει σχετικό **πιστοποιητικό ισχύουσας εκπροσώπησης**, το οποίο πρέπει να έχει εκδοθεί έως τριάντα (30) εργάσιμες ημέρες πριν από την υποβολή του. Στις λοιπές περιπτώσεις τα κατά περίπτωση νομιμοποιητικά έγγραφα νόμιμης εκπροσώπησης (όπως καταστατικά, αντίστοιχα ΦΕΚ, συγκρότηση Δ.Σ. σε σώμα, σε περίπτωση Α.Ε., κλπ., ανάλογα με τη νομική μορφή του οικονομικού φορέα), συνοδευόμενα από υπεύθυνη δήλωση του νόμιμου εκπροσώπου ότι εξακολουθούν να ισχύουν κατά την υποβολή τους.

Ε) Για την απόδειξη της νόμιμης σύστασης και των μεταβολών του νομικού προσώπου, εφόσον αυτή προκύπτει από πιστοποιητικό αρμόδιας αρχής (πχ γενικό πιστοποιητικό του ΓΕΜΗ), αρκεί η υποβολή αυτού, εφόσον έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή του. Στις λοιπές περιπτώσεις τα κατά περίπτωση νομιμοποιητικά έγγραφα νόμιμης σύστασης και μεταβολών (όπως καταστατικά, πιστοποιητικά μεταβολών, αντίστοιχα ΦΕΚ, κλπ., ανάλογα με τη νομική μορφή του οικονομικού φορέα), συνοδευόμενα από υπεύθυνη δήλωση του νόμιμου εκπροσώπου ότι εξακολουθούν να ισχύουν κατά την υποβολή τους.

Οι αλλοδαποί οικονομικοί φορείς προσκομίζουν τα προβλεπόμενα, κατά τη νομοθεσία της χώρας εγκατάστασης, αποδεικτικά έγγραφα, και εφόσον δεν προβλέπονται, υπεύθυνη δήλωση του νόμιμου εκπροσώπου, από την οποία αποδεικνύονται τα ανωτέρω ως προς τη νόμιμη σύσταση, μεταβολές και εκπροσώπηση του οικονομικού φορέα.

Οι ως άνω υπεύθυνες δηλώσεις γίνονται αποδεκτές, εφόσον έχουν συνταχθεί μετά την κοινοποίηση της πρόσκλησης για την υποβολή των δικαιολογητικών.

Από τα ανωτέρω έγγραφα πρέπει να προκύπτουν η νόμιμη σύσταση του οικονομικού φορέα, όλες οι σχετικές τροποποιήσεις των καταστατικών, το/τα πρόσωπο/α που δεσμεύει/ουν νόμιμα την εταιρία κατά την ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού (νόμιμος εκπρόσωπος, δικαίωμα υπογραφής κλπ.), τυχόν τρίτοι, στους οποίους έχει χορηγηθεί εξουσία εκπροσώπησης, καθώς και η θητεία του/των ή/και των μελών του οργάνου διοίκησης/ νόμιμου εκπροσώπου.

Για τα δικαιολογητικά συμμετοχής, σε περίπτωση κωλύματος μπορεί να γίνει χρήση του άρθρου 161 του Ν.4763/2020.

Ειδικότερα, σύμφωνα με το προαναφερόμενο άρθρο οι εν λόγω δυνητικοί ανάδοχοι μπορούν, σε περίπτωση κωλύματος υποβολής της αίτησης έκδοσης των απαιτούμενων δικαιολογητικών ή αδυναμίας έκδοσης αυτών, λόγω αναστολής λειτουργίας των αντίστοιχων αρμόδιων υπηρεσιών ή μερικής αναστολής λειτουργίας αυτών, στο πλαίσιο των μέτρων αντιμετώπισης της διασποράς του κορωνοϊού COVID-19 ή για άλλο σοβαρό λόγο, να υποβάλουν σε αντικατάσταση των απαιτούμενων, ανά περίπτωση, δικαιολογητικών του άρθρου 80 του ν. 4412/2016 μόνο υπεύθυνη δήλωση του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α' 75) ή ηλεκτρονική υπεύθυνη δήλωση μέσω της Ενιαίας Ψηφιακής Πύλης της Δημόσιας Διοίκησης του άρθρου 52 του ν. 4635/2019 (Α' 167), που προβλέπεται στο εικοστό έβδομο άρθρο της από 20.3.2020 Πράξης

Νομοθετικού Περιεχομένου (Α' 68), όπως αυτή κυρώθηκε με το άρθρο 1 του ν. 4683/2020 (Α' 83), προκειμένου να εκδοθεί η απόφαση κατακύρωσης ή ανάθεσης και να συναφθεί η σύμβαση.

Στην υποβαλλόμενη υπεύθυνη δήλωση δηλώνονται από τον επιλεγέντα ανάδοχο ότι:

α) δεν συντρέχει κανένα νόμιμο κώλυμα συμμετοχής του στη διαδικασία,

β) εξακολουθεί να πληροί όλα τα κριτήρια ποιοτικής επιλογής που προβλέπονται στην οικεία πρόσκληση και

γ) υποχρεούται να προσκομίσει τα νομίμως προβλεπόμενα δικαιολογητικά ανάθεσης εντός προθεσμίας τριάντα (30) ημερών από την υπογραφή της σύμβασης.

Β. «Τεχνική Προσφορά»

Η κάθε προσφορά θα συνοδεύεται από πλήρη τεχνική περιγραφή. Η αξιολόγηση θα γίνει σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές από τους προσφέροντες. **Για τις ανάγκες της αξιολόγησης υπάρχει η δυνατότητα να ζητηθούν συμπληρωματικές διευκρινήσεις και πρόσθετα τεχνικά στοιχεία.**

Γ. «Οικονομική Προσφορά»

Προσφορές υποβάλλονται για τα υπό προμήθεια είδη, όπως αυτά παρουσιάζονται στην εν λόγω πρόσκληση. Οι συμμετέχοντες μπορούν να δώσουν προσφορά για το σύνολο των ειδών της προμήθειας ή για κάθε είδος ξεχωριστά, αλλά υποχρεωτικά για το σύνολο της ποσότητας ανά είδος. Εάν υπάρχει στην προσφορά οποιαδήποτε διόρθωση, αυτή πρέπει να είναι καθαρογραμμένη και μονογραμμένη από τον προσφέροντα.

Η τιμή για το είδος της προσφοράς δεν θα πρέπει να υπερβαίνει τη τιμή από το Παρατηρητήριο Τιμών και την ενδεικτική προϋπολογιζόμενη δαπάνη.

Στην οικονομική προσφορά θα αναγράφεται υποχρεωτικά ο αντίστοιχος κωδικός είδους στο Παρατηρητήριο Τιμών του Υπουργείου Υγείας και η τρέχουσα τιμή (για τις περιπτώσεις που έχει εφαρμογή). Οικονομικές προσφορές που είναι ανώτερες από τις τιμές που καταγράφονται στο Παρατηρητήριο Τιμών της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας κατά την καταληκτική ημερομηνία κατάθεσης προσφορών του διαγωνισμού, απορρίπτονται. (Ν. 3918/2011, άρθρο 13, - ΦΕΚ 31/τ.Α'/02.03.2011).

Σε περίπτωση που κάποιο υλικό δεν παρακολουθείται από το Παρατηρητήριο Τιμών, αυτό θα δηλώνεται με υπεύθυνη δήλωση, η οποία θα επισυνάπτεται στην οικονομική προσφορά.

Ο χρόνος ισχύος των προσφορών ανέρχεται κατ' ελάχιστο σε 120 ημερολογιακές ημέρες. Τέλος, οι προσφερόμενες τιμές να είναι σταθερές καθ' όλη τη διάρκεια της συμβάσης και δεν αναπροσαρμόζονται.

ΛΟΙΠΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΗΣ ΠΡΟΣ ΑΝΑΘΕΣΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

Ως κριτήριο ανάθεσης ορίζεται η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά βάσει τιμής (ήτοι χαμηλότερη τιμή).

Σύμφωνα με το άρθρο 105 «Κατακύρωση - σύναψη σύμβασης» του ν.4412/2016 όπως ισχύει σήμερα, η υπηρεσία μας κατά την παρούσα διαδικασία ανάθεσης δημόσιας σύμβασης προμήθειας αγαθών, αιτιολογημένα και κατόπιν γνώμης του αρμοδίου γνωμοδοτικού οργάνου, μπορεί να κατακυρώσει τη σύμβαση για ολόκληρη ή μεγαλύτερη ή μικρότερη ποσότητα, αγαθών, από αυτήν που καθορίζεται στην παρούσα πρόσκληση, δηλαδή μπορεί να κατακυρώσει τη σύμβαση για το ογδόντα τοις εκατό (80%) μέχρι και το εκατόν είκοσι τοις εκατό (120%) της ποσότητας αγαθών που αναφέρεται στην παρούσα πρόσκληση.

Για την επιτάχυνση των διαδικασιών και για τη διευκόλυνση των ενδιαφερόμενων προμηθευτών, το Νοσοκομείο δέχεται τις προσφορές μέσω της υπηρεσίας ηλεκτρονικής διαχείρισης αιτημάτων / προσφορών iSupplies (<http://isupplies.gr>) της εταιρείας iSmart P.C.

Προκειμένου να μπορέσετε να συμμετέχετε και να υποβάλετε απαντήσεις σχετικά με τις προσκλήσεις ενδιαφέροντος ή/και υποβολής προσφοράς, θα πρέπει να αποκτήσετε κωδικούς πρόσβασης για την εφαρμογή.

Η εγγραφή στην πλατφόρμα iSupplies είναι δωρεάν και γίνεται είτε μέσω τηλεφώνου στην iSmart P.C. στο 2103601671 είτε συμπληρώνοντας τη σχετική φόρμα εγγραφής στη διεύθυνση: <http://isupplies.gr/auth/register>. Για κάθε έρευνα που καλείστε να συμμετάσχετε, θα ενημερώνεστε μέσω email στη διεύθυνση ηλεκτρονικής αλληλογραφίας που θα δηλώσετε κατά την εγγραφή σας.

Για οποιαδήποτε περαιτέρω πληροφορία σχετικά με την πλατφόρμα iSupplies μπορείτε να απευθύνεστε στα ακόλουθα στοιχεία επικοινωνίας: email: info@isupplies.gr, τηλ: 2103601671.

Καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφοράς ορίζεται η 24/05/2024, ημέρα Παρασκευή και ώρα 10:00πμ.

5. ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ- ΚΡΑΤΗΣΕΙΣ

Η πληρωμή του μειοδότη, θα πραγματοποιείται σύμφωνα με την υποπαράγραφο Ζ.5.: «ΣΥΝΑΛΛΑΓΕΣ ΜΕΤΑΞΥ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΕΩΝ ΚΑΙ ΔΗΜΟΣΙΩΝ ΑΡΧΩΝ (Άρθρο 4 Οδηγίας 2011/7» του ν.4152/2013 από τη λήψη του τιμολογίου, με την προϋπόθεση της προσκόμισης των απαραίτητων δικαιολογητικών, όπου απαιτείται, καθώς και τυχόν όποιου άλλου εγγράφου ζητηθεί από την Οικονομική Υπηρεσία.

Τον μειοδότη θα βαρύνουν όλες οι νόμιμες κρατήσεις όπως αυτές εκάστοτε ισχύουν.

Προσφορές που ζητούν απαλλαγή τους από τις παραπάνω επιβαρύνσεις δεν γίνονται δεκτές.

Η σύμβαση θεωρείται ότι έχει εκτελεστεί όταν ολοκληρωθεί η προμήθεια, γίνει η αποπληρωμή του συμβατικού τιμήματος και εκπληρωθούν όλες οι συμβατικές υποχρεώσεις από τα συμβαλλόμενα μέρη.

Η ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΡΙΑ ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ

ΦΡΑΓΚΙΣΚΟΥ ΚΑΛΛΙΤΣΑ