



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ &
ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ
2η Υ. ΠΕ. ΠΕΙΡΑΙΩΣ & ΑΙΓΑΙΟΥ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΙΟΥ
«ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ»**

Γραφείο Προμηθειών
Πληροφορίες: Β. Κουτσουρά
Τηλ.: 22713/50258
E-mail:promithion@xioshosp.gr

**ΠΡΟΣ
ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ**

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ 38/2025

**ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ
«ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΔΙΑΦΟΡΟ»
CPV:33621000-9 , ΚΑΕ:1311**

ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΕΩΣ 19.440,00€ ΜΕ ΦΠΑ

Με την παρούσα Πρόσκληση το Γ.Ν. Χίου «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ» ως Αναθέτουσα Αρχή, δυνάμει των άρθρ.118 και 120 του Ν.4412/16, ΠΡΟΣΚΑΛΕΙ κάθε ενδιαφερόμενο να καταθέσει την προσφορά του για την προμήθεια «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΔΙΑΦΟΡΟ».

Προσφορές δύναται να υποβληθούν για κάθε είδος ξεχωριστά, ή για το σύνολο της προμήθειας.

Το κριτήριο κατακύρωσης είναι η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη βάσει τιμής.

Ο προϋπολογισμός της προμήθειας ανέρχεται έως του ποσού των 19.440,00€ με ΦΠΑ (17.252,40€ χωρίς ΦΠΑ) σύμφωνα με την υπ' αριθ.19/28.03.2025 (ΑΔΑ:96ΩΡ469073-ΛΩ5) Απόφαση του Δ.Σ. του Γ.Ν. Χίου «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ».

Η διάρκεια της σύμβασης ορίζεται από την ημερομηνία καταχώρησης της, στο ΚΗΜΔΗΣ έως ολοκλήρωσης του ετήσιου διαγωνισμού ο οποίος βρίσκεται σε εξέλιξη ή έως εξάντλησης των ποσοτήτων.

Κανονιστικό πλαίσιο που διέπει την ανάθεση και εκτέλεση της προκηρυχθείσας σύμβασης:

- την με αριθ. 19/28.03.2025 (ΑΔΑ:96ΩΡ469073-ΛΩ5) Απόφαση του Δ.Σ. του Γ.Ν. Χίου «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ» που αφορά την έγκριση σκοπιμότητας της προμήθειας «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΔΙΑΦΟΡΟ», την έγκριση διενέργειας ανοιχτής διαγωνιστικής διαδικασίας προς κάθε ενδιαφερόμενο, δυνάμει των άρθρ.118 & 120 του Ν.4412/16 και την έγκριση των τεχνικών προδιαγραφών.
- την με αριθ. 527/03-04- 2025 (ΑΔΑ: 9ΑΒΞ469073-ΕΘΜ) Ανάληψη Πίστωσης.
- τον Ν.4412/2016 «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)» (Α'147)

- του π.δ. 80/2016 «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες» (Α'145)
- τον Ν. 4601/2019 (Τμήμα Δεύτερο «εναρμόνιση του νομοθετικού πλαισίου με τις διατάξεις της οδηγίας 2014/55/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του συμβουλίου της 16ης Απριλίου 2014 για την έκδοση ηλεκτρονικών τιμολογίων στο πλαίσιο δημοσίων συμβάσεων (ΕΕ L 133) (Α'44)
- τον Ν.4972/2022 (Α'181) άρθ.158-160 που τροποποιεί τα άρθ.148,151,154 του Ν.4601/2019
- της υπ' αριθ.Κ.Υ.Α.52445 ΕΞ 2023 (ΦΕΚ Β'2385/12.04.2023) «Υποχρέωση υποβολής ηλεκτρονικών τιμολογίων από τους οικονομικούς φορείς»
- της παρ. Ζ του Ν.4152/2013 «Προσαρμογή της ελληνικής νομοθεσίας στην Οδηγία 2011/7 της 16.02.2011 για την καταπολέμηση των καθυστερήσεων πληρωμών στις εμπορικές συναλλαγές» (Α'107)

Η πρόσκληση απευθύνεται προς κάθε ενδιαφερόμενο οικονομικό φορέα που επιθυμεί να υποβάλλει οικονομοτεχνική προσφορά, προσκομίζοντας έντυπο κλειστό φάκελο στον οποίο να αναγράφεται ο αποστολέας, τα στοιχεία της παρούσης πρόσκλησης και ως παραλήπτης το τμήμα πρωτοκόλλου του Γ.Ν. Χίου «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ» **μέχρι την Δευτέρα 28-04-2025 και ώρα 14:30 μ.μ.**, σύμφωνα με τους όρους και τις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσας πρόσκλησης.

Αναθέτουσα Αρχή	Γ. Ν. ΧΙΟΥ «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ»
Τίτλος προμήθειας/ CPV	ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΔΙΑΦΟΡΟ», CPV: 33621000-9
Χρηματοδότηση	• ΚΑΕ 1311 • Ανάληψη Υποχρέωσης: 527/03-04-2025 (ΑΔΑ: 9ΑΒΞ469073-ΕΘΜ)
Τρόπος Υποβολής Προσφορών	Υποβολή προσφοράς σε έντυπο κλειστό φάκελο στο τμήμα πρωτοκόλλου του Νοσοκομείου με την ένδειξη ««ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΣΕ ΔΙΑΓΩΝΙΣΤΙΚΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΔΙΑΦΟΡΟ», ΣΧΕΤΙΚΗ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ 38/2025»»
Καταληκτική Ημερομηνία Υποβολής Προσφορών	Δευτέρα 28-04-2025 και ώρα 14:30 μ.μ.
Ημερομηνία/Τόπος Αξιολόγηση προσφοράς	Γ.Ν. ΧΙΟΥ «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ» Τρίτη 29-04-2025 ώρα 11:00 π.μ.
Δημοσιότητα	• ΚΗΜΔΗΣ • www.xioshosp.gr
Διάρκεια σύμβασης	Έως την ολοκλήρωση του ετήσιου διαγωνισμού ή έως εξαντλήσεως των ποσοτήτων.
Χρόνος ισχύος προσφορών	Εκατόν ογδόντα (180) μέρες (άρθ.97 του 4412/16), προθεσμία που αρχίζει από την επομένη της διενέργειας του διαγωνισμού. Η ισχύς της προσφοράς δύναται να παραταθεί, εφόσον ζητηθεί από την αναθέτουσα αρχή πριν από την λήξη της (άρθ.97, Ν.4412/16).

Τεχνική και οικονομική προσφορά	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ Περιέχει ιδίως τα έγγραφα και τα δικαιολογητικά που τεκμηριώνουν την τεχνική επάρκεια, χρησιμοποιούνται για την αξιολόγηση των προσφορών, σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσης. ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ Περιλαμβάνει εγγράφως τα οικονομικά στοιχεία της προσφοράς (ποσότητες, τιμή μονάδος, σύνολο καθαρής αξίας , ποσοστό ΦΠΑ, σύνολο τελικής αξίας). <u>Σημειώνεται πως η μορφοποίηση της τιμή μονάδος του κάθε είδους θα πρέπει να είναι με τρία δεκαδικά ψηφία.</u>
Αξιολόγηση προσφορών	Η κατακύρωση γίνεται στον Ανάδοχο βάσει της τιμής, εφόσον η προσφορά του δεν υπερβαίνει τον προϋπολογισμό και έχει κριθεί αποδεκτή με βάση τις τεχνικές προδιαγραφές και τους όρους της παρούσης.
Δικαιολογητικά κατακύρωσης/ Αποδεικτικά μέσα	Ο «Ανάδοχος» μαζί με την οικονομοτεχνική προσφορά του, υποβάλλει και τα παρακάτω αποδεικτικά έγγραφα νομιμοποίησης, ως αποδεικτικά στοιχεία για την μη συνδρομή των λόγων αποκλεισμού, τα οποία να είναι σε ισχύ κατά τον χρόνο υποβολής τους, άλλως στην περίπτωση που δεν αναφέρεται χρόνος ισχύος, να έχουν εκδοθεί τρεις (3) μήνες πριν την υποβολής τους έκτος από: i) το πιστοποιητικό που αφορά την καταλληλότητα άσκησης επαγγελματικής δραστηριότητας από το οποίο να αποδεικνύεται η εγγραφή των οικονομικών φορέων σε ένα από τα οικεία επαγγελματικά ή εμπορικά μητρώα και ii) το πιστοποιητικό ισχύουσας εκπροσώπησης ΓΕΜΗ, για τα οποία η έκδοσή τους πρέπει να είναι (30) εργάσιμες ημέρες πριν από την υποβολή τους, προκειμένου να υπογραφεί σύμβαση. - Αντίγραφο Ποινικού Μητρώου για Γενική Χρήση • στις περιπτώσεις των Α.Ε. αφορά τον Δ/ντα Σύμβουλο, καθώς και τα μέλη του Δ.Σ. της εταιρίας ή μέλους διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου που έχει εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου αυτών • στις περιπτώσεις των ΕΠΕ, ΙΚΕ, ΟΕ & ΕΕ αφορά τους διαχειριστές • στις περιπτώσεις των συνεταιρισμών αφορά τα μέλη του Δ.Σ. - Βεβαίωση Φορολογικής ενημερότητας για συμμετοχή σε διαγωνισμό - Βεβαίωση ασφαλιστικής ενημερότητας για συμμετοχή σε διαγωνισμό - Πιστοποιητικό εγγραφής στο οικείο εμπορικό / επαγγελματικό μητρώο, το οποίο να έχει εκδοθεί έως τριάντα (30) εργάσιμες ημέρες πριν από την υποβολή του, εκτός αν, σύμφωνα με τις ειδικότερες διατάξεις αυτών, φέρει συγκεκριμένο χρόνο ισχύος. Για τους οικονομικούς φορείς που είναι εγκατεστημένοι στην Ελλάδα γίνεται αποδεκτό και πιστοποιητικό που εκδίδεται από την οικεία υπηρεσία του Γ.Ε.Μ.Η. των Επιμελητηρίων (Εμπορικό, Βιομηχανικό ή Βιοτεχνικό Επιμελητήριο) - Πιστοποιητικό ισχύουσας εκπροσώπησης ΓΕΜΗ, για την απόδειξη της νόμιμης εκπροσώπησης στις περιπτώσεις που ο οικονομικός φορέας είναι νομικό πρόσωπο (ισχύς 30 εργάσιμες ημέρες)

	- Αναλυτικό Πιστοποιητικό Εκπροσώπησης στο οποίο να αναφέρεται αναλυτικά η εκπροσώπηση της εταιρίας και η άσκηση των δικαιωμάτων και εξουσιών. - Γενικό Πιστοποιητικό ΓΕΜΗ από το οποίο προκύπτει ότι το νομικό πρόσωπο δεν έχει λυθεί και τεθεί υπό εκκαθάριση με απόφαση των εταίρων. - Πιστοποιητικό / βεβαίωση που να αναφέρονται οι ΚΑΔ - Για τις ΙΚΕ προσκομίζεται επιπλέον και πιστοποιητικό του ΓΕΜΗ περί μη έκδοσης απόφασης λύσης ή κατάθεση αίτησης λύσης του νομικού προσώπου - Για τις ΕΠΕ προσκομίζεται επιπλέον πιστοποιητικό μεταβολών. - Υπεύθυνη Δήλωση ότι δεν βρίσκεται σε μια από τις καταστάσεις των άρθρ.73 & 74 του Ν.4412/16 όπως ισχύει, ως απόδειξη της μη ύπαρξης λόγων αποκλεισμού, η οποία θα πρέπει να έχει μεταγενέστερη ημερομηνία της πρόσκλησης. - Υπεύθυνη δήλωση εάν κάποιο είδος δεν είναι καταχωρημένο στο παρατηρητήριο τιμών
Υπογραφή σύμβασης	Ο ανάδοχος υποχρεούται να προσέλθει εντός δεκαπέντε (15) ημερών (αρθ.105, παρ.2 του Ν.4412/16) από την ημερομηνία κοινοποίησης της πρόσκλησης για την υπογραφή της σύμβασης. Με την υπογραφή της σύμβασης κατατίθεται εγγυητική καλής εκτέλεσης ποσοστού 4% επί της καθαρής αξίας του προϋπολογισμού της διακήρυξης ανά είδος/είδη συμμετοχής του οικονομικού φορέα στην διαγωνιστική διαδικασία. Η ημερομηνία λήξης της εγγυητικής καλής εκτέλεσης πρέπει να είναι ανώτερη των δεκαπέντε (15) μηνών από την υπογραφή της σύμβασης. Η εγγύηση καλής εκτέλεσης της σύμβασης καλύπτει συνολικά και χωρίς διακρίσεις την εφαρμογή όλων των όρων της σύμβασης και κάθε απαίτηση της αναθέτουσας αρχής έναντι του αναδόχου.

- 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 άρθρ.106 του Ν.4412/16, καθώς και σε περίπτωση συμφωνίας – πλαίσιο σύμφωνα με τα οριζόμενα στο ΦΕΚ Β'3103/20.06.2022.

- Η σύμβαση μπορεί να τροποποιηθεί κατά την διάρκειά της, χωρίς να απαιτείται νέα διαδικασία σύναψη σύμβασης, μόνο σύμφωνα με τους όρους και τις προϋποθέσεις του άρθρ.132 του Ν.4412/16.

- Για την αναπροσαρμογή των τιμών της παρούσας σύμβασης τίθεται η προβλεπόμενη στο άρθρ.53, παρ.9, περ.α' του Ν.4412/16 ρήτρα αναπροσαρμογής του τιμήματος εφαρμόζοντας τον ακόλουθο τύπο: $T = T_{\text{προσφοράς}} \times (1 + \Delta TK)$.

- Η αναθέτουσα αρχή, αιτιολογημένα και κατόπιν γνώμης της αρμόδιας επιτροπής του διαγωνισμού, μπορεί να κατακυρώσει τη σύμβαση για ολόκληρη ή μεγαλύτερη ή μικρότερη ποσότητα αγαθών ή παρεχόμενων υπηρεσιών, από αυτή που καθορίζεται στην παρούσα πρόσκληση σύμφωνα με το άρθρ.105 του Ν.4412/16 όπως ισχύει.

- Η Αναθέτουσα Αρχή, λαμβάνοντας υπόψη τις ανάγκες του Νοσοκομείου όπως αυτές εξελίσσονται και διαμορφώνονται κατά την εκτέλεση της σύμβασης η οποία θα προέλθει μετά την ολοκλήρωση της διαγωνιστικής διαδικασίας η οποία εκκίνησε δυνάμει της παρούσης πρόσκλησης με αντικείμενο την προμήθεια «ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΔΙΑΦΟΡΟ», δύναται να συμφωνεί με τον Ανάδοχο, διαρκούσης της σύμβασης, την παράδοση επιπλέον ποσοτήτων από συμβατικά είδη των οποίων οι κατακυρωθείσες ποσότητες αναλώθηκαν ολοσχερώς ή των οποίων επίκειται η ολοσχερής ανάλωση, στην ίδια τιμή της οικονομικής προσφοράς του Αναδόχου με βάση την οποία έγινε η κατακύρωση της σύμβασης, σε συνδυασμό με αντίστοιχη και ίση κατά συμβατική αξία μείωση κατακυρωθεισών ποσοτήτων άλλων συμβατικών ειδών.

- Η προμήθεια των ειδών θα γίνεται τμηματικά, ανάλογα με τις ανάγκες του Νοσοκομείου και κατόπιν έγγραφης παραγγελίας η οποία θα στέλνεται στον ανάδοχο μέσω μηνύματος ηλεκτρονικού ταχυδρομείου. Ο ανάδοχος υποχρεούται να παραδίδει τα υπό προμήθεια είδη στην αποθήκη Διαχείρισης υγειονομικού υλικού του Νοσοκομείου ή σε χώρο που θα υποδειχθεί από τον αρμόδιο υπάλληλο του Νοσοκομείου, μέσα σε πέντε (5) εργάσιμες ημέρες από την αποστολή σε αυτόν της έγγραφης παραγγελίας, σε εργάσιμες ημέρες και ώρες με δικά του έξοδα και μέσα μεταφοράς.
- Για τα υπό προμήθεια είδη τα οποία έχουν την ένδειξη επείγον στο δελτίο παραγγελίας, ο χρόνος παράδοσης δεν θα ξεπερνά τις σαράντα οκτώ (48) ώρες από την αποστολή της παραγγελίας.
- Η ασφάλεια των ειδών μέχρι τον χώρο του Νοσοκομείου ανήκει στην μέριμνα του αναδόχου.
- Ο ανάδοχος υποχρεούται να ειδοποιεί το Νοσοκομείο για την ημερομηνία που προτίθεται να παραδώσει το υλικό, τουλάχιστον πέντε (5) εργάσιμες ημέρες νωρίτερα.
- Μετά από κάθε προσκόμιση υλικού στην αποθήκη υποδοχής αυτών, ο ανάδοχος υποχρεούται να υποβάλει στην υπηρεσία αποδεικτικό, θεωρημένο από τον υπεύθυνο της αποθήκης, στο οποίο αναφέρεται η ημερομηνία προσκόμισης, το υλικό, η ποσότητα και ο αριθμός της σύμβασης σε εκτέλεση της οποίας προσκομίστηκε.
- Εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές.
- Στην προσφορά θα πρέπει να αναφέρεται η αντίστοιχη τιμή και ο κωδικός του είδους στο Παρατηρητήριο Τιμών. Σε περίπτωση που δεν υπάρχει αντιστοιχία, αυτό θα δηλώνεται με υπεύθυνη δήλωση.
- Δείγματα θα κατατεθούν μόνον εφόσον ζητηθούν από την Αναθέτουσα Αρχή κατά την διάρκεια της αξιολόγησης των προσφορών. Σύμφωνα με το άρθ.214 του Ν.4412 για τα δείγματα προβλέπονται και εργαστηριακοί έλεγχοι αν ζητηθούν από την Υπηρεσία, αυτοί διενεργούνται από διαπιστευμένα εργαστήρια της αναθέτουσας αρχής ή του Γ.Χ.Κ. ή οποιουδήποτε άλλου εργαστηρίου του δημόσιου τομέα. Αν δεν μπορούν να εφαρμοστούν τα ανωτέρω, οι εργαστηριακοί έλεγχοι διενεργούνται από διαπιστευμένα εργαστήρια του ιδιωτικού τομέα. Η ανωτέρω διαδικασία ακολουθείται και κατά τη διαδικασία των εργαστηριακών ελέγχων κατ' έφεσιν εξέτασης.
- Το κόστος για όλες τις εργαστηριακές εξετάσεις που διενεργούνται κατά την εκτέλεση της σύμβασης βαρύνει τον προμηθευτή.
- Η πληρωμή του συμβατικού τιμήματος θα γίνεται σε € με την προσκόμιση των νομίμων παραστατικών και δικαιολογητικών που προβλέπονται από τις διατάξεις του άρθρου 200 παρ. 4 του ν. 4412/2016, καθώς και κάθε άλλου δικαιολογητικού που τυχόν ήθελε ζητηθεί από τις αρμόδιες υπηρεσίες που διενεργούν τον έλεγχο και την πληρωμή.
- Στις εμπορικές συναλλαγές στις οποίες ο οφειλέτης είναι δημόσια αρχή, η προθεσμία πληρωμής ορίζεται σύμφωνα με τον Ν.4152/2013(Α'107) υποπαράγραφος Ζ.5 «συναλλαγές μεταξύ επιχειρήσεων και δημόσιων αρχών».
- Η πληρωμή υποχρεώσεων μπορεί να γίνεται και τμηματικά, με την έκδοση περισσότερων του ενός χρηματικών ενταλμάτων σύμφωνα με το ΠΔ 80/16 (άρθ.6).
- Για τα τιμολόγια που εκδίδονται κατά την εκτέλεση των δημοσίων συμβάσεων, ανεξαρτήτως αξίας αυτών, οι αναθέτουσες αρχές υποχρεούνται να παραλαμβάνουν και να επεξεργάζονται ηλεκτρονικά τιμολόγια που είναι σύμφωνα με το ευρωπαϊκό πρότυπο έκδοσης ηλεκτρονικών τιμολογίων, σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 148 έως και 153 του Ν.4601/2019 (Α'44) και των, κατ' εξουσιοδότηση του άρθ.154 του νόμου αυτού, κανονιστικών αποφάσεων. Διευκρινιστικά στοιχεία που αφορούν την έκδοση των ηλεκτρονικών τιμολογίων του Γ. Ν. Χίου:

❖ CPV: 33621000-9

- ❖ Κωδικός Αναθέτουσας Αρχής: 1015.E00271.0001
- ❖ Τύπος Προϋπολογισμού: 3
- ❖ Αναγνωριστικό Προϋπολογισμού: 3
- ❖ ΑΦΜ: 999094381
- ❖ Δ/νση: Έλενας Βενιζέλου 2, Τ.Κ. 82131, ΧΙΟΣ.

- Τον Ανάδοχο βαρύνουν οι υπέρ τρίτων κρατήσεις, ως και κάθε άλλη επιβάρυνση, σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία, μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α., για την παράδοση του υλικού στον τόπο και με τον τρόπο που προβλέπεται στα έγγραφα της σύμβασης. Ιδίως βαρύνεται με τις ακόλουθες κρατήσεις:

- α) Για τις συμβάσεις αξίας άνω των χιλίων (1.000) €, μη συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ, κράτηση 0,1% η οποία υπολογίζεται επί της αξίας κάθε πληρωμής προ φόρων και κρατήσεων της αρχικής, καθώς και κάθε συμπληρωματικής υπέρ της Ενιαίας Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Α.ΔΗ.ΣΥ) σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρ.350, παρ.3 του Ν.4412/16 και σε συνάρτηση με τα άρθρ.3 & 7 του Ν.4912/2022 (ΦΕΚ Α'59/17.03.2022)
- β) Κράτηση 2% υπέρ των Οργανισμών Ψυχικής Υγείας (άρθρ. 3 του Ν.3580/2007)
- Οι υπέρ τρίτων κρατήσεις υπόκεινται στο εκάστοτε ισχύον αναλογικό τέλος χαρτοσήμου 3% και στην επ' αυτού εισφορά υπέρ ΟΓΑ 20%. Η κράτηση υπέρ ΕΑΔΗΣΥ δεν επιβαρύνεται με τέλος χαρτοσήμου.
- Με κάθε πληρωμή θα γίνεται η προβλεπόμενη από την κείμενη νομοθεσία παρακράτηση φόρου εισοδήματος αξίας 4% επί του καθαρού ποσού.

**Ο Διοικητής
του Γ.Ν. Χίου «ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ»**

Χρήστος Τσιαχρής

ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΝΑΓΚΩΝ - ΖΗΤΟΥΜΕΝΕΣ ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ

A/A	ΕΙΔΟΣ	ΑΙΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ (ΕΞΑΜΗΝΟ)	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ (ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ)	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ (ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ)	ΠΟΣΟΣΤΟ ΦΠΑ
1	ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΟ ΚΑΡΔΙΟΓΡΑΦΟΥ ΚΟΥΜΠΩΤΟ 50mm ΑΥΤΟΚΟΛ	25.000	0,061	1.520,00	17%
2	ΝΕΦΡΟΕΙΔΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	10.000	0,044	439,00	17%
3	ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ 3WAY	8.000	0,076	611,20	9%

4	ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΜΕ ΚΑΝΟΥΛΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤ	3.000	0,227	681,00	17%
5	ΜΑΣΚΕΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ VENTURI	800	0,575	459,92	17%
6	ΙΜΑΝΤΑΣ ΑΝΑΡΤΗΣΗΣ ΧΕΙΡΟΣ	300	1,980	594,00	9%
7	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 21G, 23G, 25G	2.000	0,036	71,80	17%
8	ΧΑΡΤΟΣΕΝΤΟΝΟ ΡΟΛΟ ΑΔΙΑΒΡΟΧΟ 50CM	1.000	1,350	1.350,00	17%
9	ΜΑΣΚΕΣ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΣΗΣ	1.200	0,384	460,80	17%
10	ΦΙΛΤΡΑ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΟΛΟΓΙΚΟΥ	800	0,780	624,00	17%
11	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΟΡΟΥ	30.000	0,124	3.720,00	9%
12	ΔΟΧΕΙΟ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΒΕΛΟΝΩΝ 5.4	500	0,729	364,50	17%
13	ΤΑΙΝΙΕΣ ΓΙΑ ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΣΑΚΧΑΡΟΥ (συσκευασία των 50 test)	300	2,200	660,00	4%
14	ΟΥΡΟΔΟΧΕΙΑ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΟΥΡΩΝ 24ΩΡΟΥ - 2.5ΛΙΤΡΑ	150	0,642	96,30	17%
15	ΟΥΡΟΔΟΧΕΙΟ ΑΝΔΡΩΝ ΧΑΡΤΙΝΟ	800	0,375	300,00	17%
16	ΠΩΜΑΤΑ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΩΝ	10.000	0,013	128,00	9%
17	ΦΑΚΕΛΛΟΣ Α5 ΔΙΑΚΙΝΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	20.000	0,054	1.080,00	17%
18	FORMALDEHYDE 10%	10	11,000	110,00	17%
19	ΛΑΣΤΙΧΟ ΑΙΜΟΛΗΨΙΑΣ ΜΕ ΚΛΙΠ (ΠΕΡΙΧΕΙΡΙΔΑ)	100	0,384	38,39	17%
20	ΔΕΡΜΑΤΙΚΕΣ ΕΛΞΕΙΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	40	4,900	196,00	9%
21	ΜΑΣΚΕΣ ΡΙΝΙΚΕΣ ΟΜΑΤΟΓΥΑΛΙΑ	800	0,174	139,20	17%
22	GEL ΥΠΕΡΗΧΩΝ	200	0,418	83,68	9%
23	ΞΥΡΙΣΤΙΚΕΣ ΜΗΧΑΝΕΣ ΜΕ ΧΤΕΝΑΚΙ	2.000	0,100	200,00	17%
24	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΑΧΑΙΡΙΔΙΑ Νο15 (4x2x100)10κουτιά των 100τμχ	1.000	0,048	47,60	17%
25	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΑΧΑΙΡΙΔΙΑ Νο 21 (5x2x100) 10κουτιά των 100τμχ	1.000	0,048	47,60	17%
26	ΓΛΩΣΣΟΠΙΕΣΤΡΑ ΞΥΛΙΝΑ	5.000	0,008	42,00	17%
27	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ	700	0,319	223,30	9%
28	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΟΡΟΥ ΜΕ ΡΥΘΜΙΣΤΗ ΡΟΗΣ ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΩΝΩΝ	6.000	0,336	2.018,40	9%
29	ΧΑΡΤΙ ΗΚΓ ΝΙΗΟΝ KODEN FQW 110-2- 140	100	1,100	110,00	17%
30	ΕΝΔΟΤΡΑΧ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ ΚΑΦ Ν0 7 HI LO	500	1,400	700,00	9%
31	ΘΕΡΜΟΜΕΤΡΑ ΨΗΦΙΑΚΑ 1 ΛΕΠΤΟΥ	100	0,638	63,79	17%
32	ΟΥΡΟΣΥΛΕΚΤΕΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΜΕ ΚΑΝΟΥΛΑ ΑΠΟΣΤ	400	0,180	71,92	17%
	ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ			17.252,40	

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΔΙΑΦΟΡΟ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
2^η Υ.ΠΕ ΠΕΙΡΑΙΩΣ & ΑΙΓΑΙΟΥ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΙΟΥ
«ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ»

Χίος.: 12.03.2025

A/A	ΕΙΔΟΣ	ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
1	ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΟ ΚΑΡΔΙΟΓΡΑΦΟΥ ΚΟΥΜΠΩΤΟ 50mm ΑΥΤΟΚΟΛ	Να είναι κατάλληλο για χρήση σε ενήλικες ασθενείς. Να διαθέτει υπεραγώγιμο τζελ στο σημείο επαφής με το δέρμα του ασθενούς ώστε να είναι εφικτή και χωρίς αντίσταση η μεταφορά των ηλεκτρικών πεδίων. Η σύνθεση του τζελ να μην προκαλεί αλλεργία, ερεθισμό ή άλλη δερματική πάθηση. Να διαθέτει ισχυρή κολλώδη ουσία στην επιφάνεια επαφής ώστε να είναι εφικτή η ισχυρή και σταθερή επαφή τους με το σώμα του ασθενούς. Να μην αποκολλάται εξαιτίας της εφίδρωσης του ασθενούς. Να είναι εύκαμπτο και κατασκευασμένο από αφρώδες υλικό (white foam) για να ακολουθεί κατά την εφαρμογή του τις κινήσεις του ασθενούς. Να είναι συσκευασμένα σε ειδικό φάκελο αλουμινίου και να αναγράφεται η ημερομηνία λήξης στην εξωτερική του επιφάνεια. Να έχει πιστοποίηση κατά ISO και CE mark. Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18)μήνες από την παράδοση
2	ΝΕΦΡΟΕΙΔΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	Νεφροειδές μιας χρήσεως χάρτινο από ανακυκλωμένο χαρτί κατάλληλο για πολτοποίηση, ανθεκτικό και αδιάβροχο. Να μην διαπερνάται από τα αιχμηρά αντικείμενα να είναι ανθεκτικό στην διαπερατότητα των υγρών, διαφόρων διαστάσεων και χωρητικότητας τουλάχιστον 250 - 300cc.

3	ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ 3WAY	Να είναι: 1. Κατασκευασμένα από υλικό απολύτως ανθεκτικό στην παρακράτηση λιπιδίων, κυτταροστατικών, χημειοθεραπευτικών και άλλων χορηγήσεων, ανεξαρτήτως φαρμακευτικής σύνθεσης 2. Να παρέχουν απόλυτη προστασία από μολύνσεις και αεροεμβολή 3. Να διαθέτουν σταθερή σύνδεση, για την αποτροπή διαρροών, ακόμη και μετά από παρατεταμένη χρήση. 4. Να διαθέτουν σύνδεση συμβατή με το στόμιο των υφιστάμενων καθετήρων και συρίγγων απλών και Luer lock. 5. Να είναι κατασκευασμένες σύμφωνα με το πρότυπο DIN EN ISO 8536-10 ή αντίστοιχο διεθνή φορέα πιστοποίησης. 6. Να είναι κατάλληλα για εγχύσεις υπό πίεση έως 5bar χωρίς διαρροές, σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις του παραπάνω προτύπου . 7. Να διαθέτουν χαμηλό αδρανή όγκο 8. Να διαθέτουν επίπεδη καθαρή επιφάνεια . 9. Να διαθέτουν στρόφιγγα 3 οδών (ανά 45 μοίρες), με δυνατότητα ελεύθερης περιστροφής μετά την σύνδεση του σωλήνα. 10. Να διαθέτουν δυο άκρα με θηλυκό άκρο luer lock και ένα άκρο με αρσενικό luer lock, όλα με πώμα και κάλυμμα . 11. Να είναι συμβατά με όλες τις σύριγγες Luer Lock 12. Να φέρουν CE mark.13.Να είναι μιας χρήσεως, αποστειρωμένα
4	ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΜΕ ΚΑΝΟΥΛΑ (ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ)	Να είναι χωρητικότητας 2000ml. • Να έχουν ευκρινώς τυπωμένη διαβάθμιση όγκου ανά 100ml., τουλάχιστον από την μία πλευρά για ευκολότερη ανάγνωση. • Ο σωλήνας του ουροσυλλέκτη να είναι από εύκαμπτο υλικό το οποίο δεν εμποδίζει την ροή των ούρων, μήκους 100cm $\pm$ 10% και εσωτερική διάμετρο έως 5 χιλιοστά. Ο σωλήνας να καταλήγει σε ρύγχος που να προστατεύεται από ασφαλές κάλυμμα. • Κατασκευασμένοι από ειδικό, ιατρικού τύπου (μη τοξικό) PVC σύμφωνα με τις διεθνείς προδιαγραφές και με διπλές ραφές ασφαλείας. • Να έχουν κωνικό ακροφύσιο σύνδεσης, συμβατό με όλους τους τύπους των καθετήρων. • Η κάνουλα εκκένωσης να είναι τύπου «Τ» για δυνατότητα χειρισμού με το ένα χέρι. • Να διαθέτουν βαλβίδα μη παλινδρόμησης του περιεχομένου του σάκου στην ουροδόχο κύστη . • Να έχει σταγονομετρικό θάλαμο και βαλβίδα εξαέρωσης για την αποκατάσταση της εσωτερικής πίεσης του σάκου. • Να διαθέτει ενισχυμένες οπές στήριξης, για ασφαλή τοποθέτηση σε όλους τους τύπους των κρεβατιών. • Η αποχετευτική είσοδος και έξοδος να είναι αδιαφανής και τοποθετημένη στο κέντρο (κάτω πλευρά). • Να φέρει ISO κατασκευάστριας εταιρείας &σήμανση CE

5	ΜΑΣΚΕΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ VENTURI ΕΝΗΛΙΚΩΝ	1. Να είναι κατασκευασμένες από ελαφρύ, μαλακό, ατοξικό, διάφανο, πλαστικό υλικό. 2. Να είναι για ενήλικες (μεγέθη SMALL, MEDIUM, LARGE, XLARGE) και να έχουν ανατομική κατασκευή ώστε να προσαρμόζονται σωστά στο πηγούνι και τη μύτη. 3. Να φέρουν ειδική επιρρίνια ταινία που να έχει πλαστικότητα, να λαμβάνει την επιθυμητή κάθε φορά γωνίωση ώστε η μάσκα να προσαρμόζεται εύκολα και σταθερά. 4. Να έχουν πλάγιες οπές εκπνοής 5. Να συνοδεύονται από ειδικό πλαστικό δακτύλιο ο οποίος εφαρμόζόμενος γύρω από την βαλβίδα VENTURI να μην επιτρέπει την απόφραξή της. 6. Να έχουν αυξομειούμενη ελαστική ταινία για συγκράτηση της μάσκας στο κεφάλι. 7. Οι συσκευές να συνδέονται με κρικοειδή πλαστικό σωλήνα διαμέτρου 20-22 mm περίπου και μήκους 15 – 17 cm. Ο σωλήνας να περιλαμβάνεται στη συσκευασία και να είναι από υλικό που δεν τσακίζει. 8. Να έχουν διαφορετική βαλβίδα Venturi για διαφορετικά μείγματα οξυγόνου. Κάθε βαλβίδα να είναι διαφορετικού χρώματος και να αναγράφεται ευκρινώς με ανεξίτηλα ή ανάγλυφα γράμματα η απαραίτητη ροή οξυγόνου για την εξασφάλιση του ζητούμενου μείγματος οξυγόνου. Οι βαλβίδες Venturi να καλύπτουν τις ανάγκες για χορήγηση οξυγόνου τουλάχιστον για μείγματα 24%, 28%, 31%, 35%, 40% και 50% ή 60%. 9. Η βαλβίδα να συνδέεται με πλαστικό σωλήνα μεταφοράς οξυγόνου μήκους τουλάχιστον δύο μέτρων, να επιδέχεται γωνίωση έως 90° χωρίς να διακόπτεται η ροή οξυγόνου. 10. Τα σημεία σύνδεσης του σωλήνα μεταφοράς οξυγόνου με την παροχή οξυγόνου και τη βαλβίδα να είναι από τέτοιο υλικό και σωστά σχεδιασμένα ώστε να επιτρέπουν εύκολα τη σύνδεση και την αποσύνδεση. Επιπλέον να εξασφαλίζουν σταθερή σύνδεση και να μην αποσυνδέονται με τις υψηλές ροές. 11. Το σύνολο της μάσκας να είναι σε ατομική συσκευασία μιας χρήσεως αεροστεγώς συσκευασμένο. 12. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος, ο κατασκευαστής, ο ευρωπαϊός αντιπρόσωπος, το lot number και να υπάρχει η ένδειξη latex free
6	ΙΜΑΝΤΑΣ ΑΝΑΡΤΗΣΗΣ ΧΕΙΡΟΣ	Ιμάντας από μαλακό, αφρώδες υλικό καλυμμένο από υποαλλεργικό ύφασμα, το οποίο είναι πλεγμένο από ίνες φυσικού βαμβακιού, που δεν έχει υποστεί καμία χημική επεξεργασία. Ο ιμάντας θα πρέπει να μπορεί να κόβεται σε οποιοδήποτε επιθυμητό μήκος και η συγκράτησή του να εξασφαλίζεται με πλαστικά κλιπς στερέωσης. Τα κλιπς στερέωσης θα πρέπει να δι ατίθενται σε ικανό αριθμό εντός της συσκευασίας του προϊόντος. Οι διαστάσεις του ιμάντα καθορίζονται σε συνολικό μήκος έως 10 μέτρα (m), πάχος 1 εκατοστό (cm) και πλάτος από 5–8 εκατοστά (cm) περίπου

7	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 21G, 23G ΚΑΙ 25G	Πεταλούδες απλές 21G, 23G και 25G λεπτών τοιχωμάτων ατραυματική με διπλή λοξότμηση. Να διαθέτει σωλήνα ικανού μήκους και να καταλήγει σε σύνδεση Luer Lock
8	ΣΕΝΔΟΝΙ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΗΣ ΚΛΙΝΗΣ ΑΠΟ ΠΛΑΣΤΙΚΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΧΑΡΤΙ ΣΕ ΡΟΛΟ, ΔΙΑΤΡΗΤΟ ΑΝΑ 40-50 cm ΠΕΡΙΠΟΥ ΠΛΑΤΟΥΣ 60 cm x 50 m ΜΗΚΟΣ	Αδιάβροχο πλήρως, πλαστικοποιημένο, με δύο φύλλα από ανθεκτικά υλικά (χαρτί και πλαστικό μαζί), ειδικό να μην περνάνε τα βιολογικά υλικά, με διαγράμμιση για κόψιμο. Το υλικό κατασκευής να είναι καλής ποιότητας έτσι ώστε να μην διαλύονται εύκολα κατά τη διάρκεια της χρήσης. Να μην γλιστράει και να είναι ανθεκτικό στο σκίσιμο
9	ΜΑΣΚΕΣ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΣΗΣ	1. Να είναι κατασκευασμένες από ελαφρύ, μαλακό, ατοξικό, διάφανο, πλαστικό υλικό και να προσφέρονται σε ατομική συσκευασία. 2. Να είναι για ενήλικες (μεγέθη SMALL, MEDIUM, LARGE, XLARGE) και να έχουν ανατομική κατασκευή ώστε να προσαρμόζονται σωστά στο πηγούνι και τη μύτη. 3. Να φέρουν ειδική επιρρίνια ταινία που να έχει πλαστικότητα, να λαμβάνει την επιθυμητή κάθε φορά γωνίωση ώστε η μάσκα να προσαρμόζεται εύκολα και σταθερά. 4. Να έχουν πλάγιες οπές εκπνοής για αποφυγή επανεισπνοής διοξειδίου. 5. Να έχουν αυξομειούμενη ελαστική ταινία για συγκράτηση της μάσκας στο κεφάλι. Η μάσκα να συνδέεται με δοχείο νεφελοποίησης φαρμάκου, το οποίο να κλείνει «βιδωτά», να μην παρουσιάζει απώλειες, να έχει χωρητικότητα τουλάχιστον 3 cc και να παρέχει εκνέφωμα τα σταγονίδια του οποίου να είναι $\leq$ από 5 μm. 6. Να συνοδεύονται από σωλήνα μεταφοράς οξυγόνου μήκους τουλάχιστον δύο μέτρων, να επιδέχεται γωνίωση έως 90ο χωρίς να διακόπτεται η ροή οξυγόνου. 7. Τα σημεία σύνδεσης του σωλήνα μεταφοράς οξυγόνου με την παροχή οξυγόνου και το δοχείο νεφελοποίησης να είναι από τέτοιο υλικό και σωστά σχεδιασμένα ώστε να επιτρέπουν εύκολα τη σύνδεση και την αποσύνδεση. Επιπλέον να εξασφαλίζουν σταθερή σύνδεση και να μην αποσυνδέονται με τις υψηλές ροές. 9. Να είναι σε ατομική συσκευασία μιας χρήσεως αεροστεγώς συσκευασμένα. 10. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος, ο κατασκευαστής, ο ευρωπαϊός αντιπρόσωπος, το lot number και να υπάρχει η ένδειξη latex free
10	ΦΙΛΤΡΑ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΟΛΟΓΙΚΟΥ	Φίλτρα αντιμικροβιακά υδρόφιλα σύνδεσης ενδοτραχειακού σωλήνα με κύκλωμα μηχανήματος ασθενούς για θέρμανση-ύγρανση με μηχανική ηλεκτρ/κη μεμβράνη να έχουν υποδοχή σύνδεσης με καπνογράφο. Να παρέχουν προστασία > 99,999% από ιούς και βακτήρια. Να είναι Latex – free, PVC – free. DEHP - free

11*	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΟΡΟΥ	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 σύμφωνα με το ISO8536/4, και να είναι απαλλαγμένο καδμίου. Το ρύγχος να φέρει προστατευτικό κάλυμμα. 2. Διαφανή σταγονομετρικό θάλαμο (20 μεγαλοσταγόνες=1ml±0.1) από διάφανο και εύκαμπτο υλικό 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 μικρότερη ή ίση με 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 170 cm έως 230cm και η εσωτερική διάμετρος να είναι ίδια σε όλο το μήκος του (περίπου 3 ± 0.1 mm). 7. Όγκος εξαέρωσης <20 ml 8. Διακόπτη ροής κυλιόμενο (adelberg) για άμεση διακοπή της ροής. Ο διακόπτης να είναι ανοικτός κατά την αποθήκευση. 9. Να υπάρχει πλάγια Y διακλάδωση για bolus χορήγηση υγρών μετά τον ρυθμιστή υγρών και σε απόσταση 10-15cm από το τελικό άκρο (προαιρετικά) 10. Να καταλήγει σε άκρο Luer lock το οποίο να φέρει προστατευτικό κάλυμμα ώστε να εξαερώνεται η συσκευή χωρίς την απομάκρυνση του πώματος και χωρίς αυτή να χάνει την αποστείρωσή της 11. Να φέρουν ένδειξη ότι η συσκευή δεν είναι κατάλληλη για χορήγηση αίματος ή παραγώγων αυτού
12	ΔΟΧΕΙΟ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΒΕΛΟΝΩΝ 5.4	Ειδικό δοχείο για την απόρριψη αιχμηρών μολυσματικών αντικειμένων. Να είναι κατασκευασμένο από ειδικού τύπου πλαστικό (πολυπροπυλένιο). Το προϊόν να είναι μη τοξικό τόσο κατά την χρήση του όσο και κατά την καύση του με κύριο χαρακτηριστικό ότι δεν αφήνει υπολείμματα. Να αποτελείται από δύο μέρη, το κάτω μέρος (κυρίως κάδος) να είναι χρώματος κίτρινου και το πάνω μέρος το οποίο λειτουργεί και ως καπάκι να είναι χρώματος λευκού. Στο επάνω μέρος να υπάρχει οβάλ άνοιγμα από το οποίο απορρίπτονται τα μολυσματικά αντικείμενα. Εσωτερικά του ανοίγματος να υπάρχουν δύο ειδικές πλαστικές υποδοχές προκειμένου να αφαιρούνται από τις σύριγγες, είτε είναι luer slip είτε είναι luer lock, οι βελόνες και μία ειδική υποδοχή για την αφαίρεση του νυστεριού. Επιπλέον το οβάλ άνοιγμα μόλις το δοχείο γεμίσει να κλείνει ερμητικά με εύκαμπτο καπάκι το οποίο μόλις κλείσει δεν ανοίγει ξανά. Τα δοχεία να διαθέτει πλαστικό χερούλι για την ασφαλέστερη μεταφορά του καθώς επίσης και ειδική έγχρωμη αυτοκόλλητη σήμανση σύμφωνα με τα διεθνή πρότυπα για τα μολυσματικά

		και επικίνδυνα υλικά
13	ΤΑΙΝΙΕΣ ΓΙΑ ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΣΑΚΧΑΡΟΥ	Να ενεργοποιούνται με την νεώτερη τεχνολογία εισροφήσεως της αναγκαίας ποσότητας φλεβικού ή τριχοειδικού αίματος και επιπλέον, να ενεργοποιούνται άνευ κωδικοποιήσεως. Οι ταινίες μέτρησης σακχάρου να μην έρχονται σε επαφή με το ανθρώπινο χέρι
14	ΟΥΡΟΔΟΧΕΙΑ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΟΥΡΩΝ 24ΩΡΟΥ - 2.5ΛΙΤΡΑ	Διαβαθμισμένο δοχείο συλλογής ούρων χωρητικότητας 2,5lit κατασκευασμένο από μαλακό, ημιδιάφανο P.E. Να φέρει μεγάλο βιδωτό καπάκι ασφαλείας απολύτου στεγανότητας και μικρό βιδωτό πώμα ασφαλείας απολύτου στεγανότητας κατασκευασμένα από σκληρό P.E. Να διαθέτει εργονομική λαβή μεταφοράς και να φέρει ανάγλυφη ογκομετρική διαβάθμιση
15	ΟΥΡΟΔΟΧΕΙΟ ΑΝΔΡΩΝ ΧΑΡΤΙΝΟ	Ουροδοχείο μιας χρήσεως χάρτινο χωρητικότητας άνω των 800 ml
16	ΠΩΜΑΤΑ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΩΝ	Πώματα για φλεβοκαθετήρες, διπλού συνδυασμού (αρσενικό-θηλυκό), 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
17	ΦΑΚΕΛΛΟΣ Α5 ΔΙΑΚΙΝΗΣΗΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΥΛΙΚΩΝ (ΠΟΡΤΟΚΑΛΙ)	Φάκελος μεγέθους Α5 από πολυαιθυλένιο με θήκη 150x170mm, για διακίνηση φιαλιδίων με βιολογικό υλικό, και χώρο για παραπεμπτικό(2 θήκες)
18	FORMALDEHYDE 10%	Φορμόλη ουδέτερη, έτοιμη προς χρήση (10% NBF). Ουδέτερο ρυθμιστικό διάλυμα φορμόλης 10%, έτοιμο προς χρήση, με pH 7. Σε συσκευασία έως 5 lt. Να διαθέτει σήμανση CE-IVD.
19	ΛΑΣΤΙΧΟ ΑΙΜΟΛΗΨΙΑΣ ΜΕ ΚΛΙΠ (ΠΕΡΙΧΕΙΡΙΔΑ)	Με κλιπ ασφαλείας για να μένει σταθερή η πίεση του χεριού, ελαστικό, να μην δημιουργεί τραυματισμούς ή αιματώματα, να έχει τη δυνατότητα σύσφιξης για ανάδειξη της φλέβας. Να μην χαλαρώνει κατά την διάρκεια της αιμοληψίας και δυνατότητα εύκολης αυξομείωσης της πίεσης της περιχειρίδας. Σε ατομική συσκευασία. Να έχει μήκος ± 40 cm και πλάτος 2,5 cm περίπου
20	ΔΕΡΜΑΤΙΚΕΣ ΕΛΞΕΙΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	Η συσκευασία να περιλαμβάνει 1.αυτοκόλλητη υποαλλεργική ταινία με κορδόνι 2.μαξιλαράκι από αφρώδες υλικό στο κάτω άκρο του οποίου να υπάρχει πλαστικό στο οποίο αναρτάται το κορδόνι 3.ελαστικό επίδεσμο

21	ΜΑΣΚΕΣ ΡΙΝΙΚΕΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	Να είναι κατασκευασμένος από άριστο, μαλακό και ατοξικό υλικό • Να είναι μιας χρήσεως • Να διατηρείται στην θέση τοποθετήσεώς του, προκειμένου να μην υπάρχουν απώλειες • Ο σωλήνας να είναι κατασκευασμένος έτσι ώστε σε περίπτωση κάμψης του σε κατά 90°, να μην διακόπτεται η παροχή O₂ • Να είναι κατάλληλα σχεδιασμένος έτσι ώστε κατά την χρήση του να επιτρέπει στον ασθενή να μιλά με άνεση • Να έχει σωλήνα μήκους τουλάχιστον 2,00 m • Το σημείο σύνδεσης με την παροχή O₂ να είναι από κατάλληλο υλικό έτσι ώστε κατά την σύνδεση να είναι εύχρηστο και να μην υπάρχουν απώλειες • Το επιρίνιο να είναι από μαλακό υλικό, ατραυματικό, με σχετικά μικρό αυλό και να προσαρμόζονται άνετα στον εκάστοτε ασθενή, χωρίς να προκαλούν ερεθισμούς • Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark • Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001 • Να κατατεθούν όλα τα ζητούμενα πιστοποιητικά
22	GEL ΥΠΕΡΗΧΩΝ	Ζελέ υπερήχων, υποαλλεργικό, υδατοδιαλυτό με μεγάλη αγωγιμότητα
23	ΞΥΡΙΣΤΙΚΕΣ ΜΗΧΑΝΕΣ ΜΕ ΧΤΕΝΑΚΙ	Ξυριστική μηχανή μιας χρήσεως τύπου MEDICAL. Να είναι καλής ποιότητας να μην σπάζει εύκολα και η λεπίδα να κόβει.
24	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΑΧΑΙΡΙΔΙΑ Νο15 (4x2x100)	Λεπίδες χειρουργικές απλές χωρίς λαβή, από ανοξείδωτο χάλυβα ή άνθρακα, αποστειρωμένες σε συσκευασία που να εξασφαλίζει εύκολο άνοιγμα,
25	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΑΧΑΙΡΙΔΙΑ Νο 21 (5x2x100)	Λεπίδες χειρουργικές απλές χωρίς λαβή, από ανοξείδωτο χάλυβα ή άνθρακα, αποστειρωμένες σε συσκευασία που να εξασφαλίζει εύκολο άνοιγμα,
26	ΓΛΩΣΣΟΠΙΕΣΤΡΑ	Γλωσσοπίεστρα ξύλινα, μίας χρήσεως, σε ατομική συσκευασία, μη αποστειρωμένα. Να έχουν λεία επιφάνεια και στρογγυλεμένες άκρες. Διαστάσεων 20mmx150mm περίπου και πάχους 1,7mm περίπου
27*	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 από ευπίεστη 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 9. Να είναι σε ατομική συσκευασία.
28*	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΟΡΩΝ ΜΕ ΡΥΘΜΙΣΤΗ ΡΟΗΣ (60 ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΟΝΕΣ = 1M)	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=1ml±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 ανεμπόδιση 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 15μ 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±0.1mm). 7. Όγκος εξαέρωσης <20ml. 8. Ενσωματωμένο ρυθμιστή ροής (dial-flow) με διαβάθμιση και δυνατότητα χορήγησης 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 latex free για ταχεία χορήγηση υγρών, σε απόσταση 10-15cm από το τελικό άκρο 11. Να καταλήγει σε άκρο Luer lock 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
29	ΧΑΡΤΙ ΗΛΕΚΤΡΟΚΑΡΔΙΟΓΡΑΦ ΟΥ ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ NIHON KOHDEN ECG 2250	ΧΑΡΤΙ ΗΛΕΚΤΡΟΚΑΡΔΙΟΓΡΑΦΟΥ ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ NIHON KOHDEN ECG 2250
30	ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΙ ΣΩΛΗΝΕΣ ΜΕ CUFF HI-LO	Ενδοτραχειακοί σωλήνες από PVC με αεροθάλαμο cuff υψηλού όγκου-χαμηλής πίεσης κυλινδρικού ή κωνικού σχήματος που φουσκώνει ομοιόμορφα με ακτινοσκοπική γραμμή σε όλο το μήκος τους και μαύρο ακτινοσκοπικό δαχτυλίδι σε όλη την περίμετρο του σωλήνα περίπου 1,5 εκατοστό πάνω από το cuff ή δύο μαύρα δακτυλίδια σε όλη την περίμετρο του σωλήνα επάνω από το cuff για ένδειξη σωστής τοποθέτησης του σωλήνα. Το cuff να εφάπτεται πλήρως στο σωλήνα όταν είναι ξεφούσκωτο και να είναι απόλυτα συμμετρικό όταν φουσκώνει. Ο σωλήνας να έχει αριθμημένες διαβαθμίσεις στην εξωτερική του επιφάνεια .Να έχουν οπή MURPHYEYE, ατραυματικό άκρο και αποσπώμενο συνδετικό 15mm.Να είναι αποστειρωμένοι Latex - free. Να υπάρχουν οι αντίστοιχες ενδείξεις αποστείρωσης και απουσίας Latex επί της συσκευασίας. Ο λόγος της εξωτερικής προς την 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. Διαθέσιμοι σε μεγέθη: Νο6,5 Νο7 Νο7,5 & Νο8
31	ΘΕΡΜΟΜΕΤΡΑ ΨΗΦΙΑΚΑ 1 ΛΕΠΤΟΥ	Θερμόμετρα θερμοκρασίας σώματος απλά και του ενός λεπτού πρισματικά και πλακέ , μη υδραργυρικού τύπου. Ψηφιακά, ηλεκτρονικά θερμόμετρα υψηλής ακρίβειας, ενδεικτικά να έχει απόκλιση +/-0,1°C.Κλίμακα θερμοκρασίας από 35.0°C-42.0°C. Η ένδειξη να παραμένει σταθερή και μετά την απομάκρυνση από τον ασθενή με λειτουργία μνήμης της τελευταίας μέτρησης. Εύκολο στη χρήση. Να εμφανίζει αποτέλεσμα σε σύντομο χρονικό διάστημα το οποίο να μην είναι περισσότερο από δέκα (10) δευτερόλεπτα, έτσι ώστε να επιτυγχάνεται γρήγορη μέτρηση. Ένδειξη χαμηλής μπαταρίας. Εύκαμπτο άκρο για καλύτερη εφαρμογή κατά τη μέτρηση. Μεγάλη και φωτιζόμενη οθόνη. Να υπάρχει η δυνατότητα πλήρους απολύμανσης και εύκολου καθαρισμού. να είναι αδιάβροχο και ανθεκτικής κατασκευής. Διάρκεια μπαταρίας ενδεικτικά έως 1000 μετρήσεις. Με εγγύηση καλής λειτουργίας 2 ετών. Να έχει έγκριση CE. Χωρίς πρόσθετα αναλώσιμα. Να συνοδεύονται από εσώκλειστες Οδηγίες Χρήσης στα Ελληνικά, όπου θα αναγράφονται όλα τα απαραίτητα (Τρόπος Αποστείρωσης, Θερμοκρασία, Περιβάλλον Χρήσης, Περιεχόμενα όπως απαιτείται από την ισχύουσα Ελληνική Νομοθεσία).
32	ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΜΕ ΚΑΝΟΥΛΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ	1) Να έχουν διπλές ραφές ασφαλείας, σύμφωνα με τις διεθνείς προδιαγραφές. 2) Χωρητικότητας 2.000ml και με ευκρινή διαβάθμιση ανά 100ml στην μπροστινή πλευρά.

		3) Να διαθέτουν ειδική εσωτερική βαλβίδα μη παλινδρόμησης ούρων 4) Η αποχετευτική έξοδος να είναι στο κέντρο του σάκου (κατά προτίμηση διαφανής) τύπου T 5) Ο σωλήνας να είναι με μεγάλη εσωτερική διάμετρο (τουλάχιστον 7mm), ώστε να διευκολύνει τη διέλευση των πηγμάτων, να μην τσακίζει και να έχει μήκος τουλάχιστον 90cm. 6) Να διαθέτουν στο σωλήνα ειδική αποδοχή στο σημείο εισόδου (ακροφύσιο), για εύκολη και ασφαλή δειγματοληψία. 7) Ο σωλήνας να φέρει ειδικό κλιπ διακοπής ροής. 8) Ο σωλήνας να διαθέτει κλιμακωτό ακροφύσιο συμβατό με όλους τους τύπους καθετήρων και αποχετευτικών σωλήνων με καπάκι. 9) Να έχουν ενισχυμένες οπές για ασφαλή και σίγουρη στήριξη. 10) Σε ατομική συσκευασία χαρτί και νάυλον (blister). 11) Σε ατομική συσκευασία αποστειρωμένοι
--	--	--

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΕΓΧΥΣΗΣ (για τα είδη με Α/Α 11, 27, 28)

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 μικροσταγόνες απεσταγμένου νερού στον σωλήνα του σταγονομετρικού θαλάμου ισοδυναμούν με όγκο $1 \pm 0.1 \text{ ml}$. • Τις ειδικές συνθήκες αποθήκευσης • Κάθε προειδοποίηση ή και ληπτέα 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.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΥΣ ΟΥΡΟΣΥΛΛΕΚΤΕΣ

1) Να φέρουν σε ευκρινή θέση του τελικού προϊόντος την προβλεπόμενη σήμανση CE, σύμφωνα με τις απαιτήσεις της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ 2) Να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του προτύπου EN ISO 8669-2:1996 3) Σε μεμονωμένη ατομική συσκευασία μιας χρήσεως, όπου θα αναγράφονται ευκρινώς τουλάχιστον τα παρακάτω: α) όνομα/εμπορική ονομασία κατασκευαστή και χώρα κατασκευής β) υλικό κατασκευής γ) ένδειξη ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ δ) μέθοδος αποστείρωσης ε) κωδικοί παρτίδας (LOT) στ) ημερομηνία κατασκευής ζ) σε ατομική συσκευασία αποστειρωμένοι ανά ένας Η τοποθέτηση των επισημάνσεων της συσκευασίας που αναφέρονται παραπάνω και θεωρούνται ουσιώδεις προϋποθέσεις για την αποδοχή των προσφερομένων προϊόντων, ή όποιων άλλων επισημάνσεων, πρέπει να έχει γίνει αποκλειστικά και μόνον από την επιχείρηση που θεωρείται κατασκευαστής των προϊόντων σύμφωνα με την οδηγία 93/42/ΕΟΚ (ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648-ΦΕΚ 2198 τευχ. Β/02.10.2009). Οι ανωτέρω πληροφορίες μπορεί να παρέχονται και υπό μορφή συμβόλων.

Η επιτροπή
Παπουτσάνη Αγγελική
Βαρκάρη Πολυκρίτη
Βαβούλη Μαρκέλλα
Παντελούκα Αργυρώ
Μονογιούδη Μαρία