



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ Υ ΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
7^Η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΚΡΗΤΗΣ



ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ -
Γ.Ν. "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ"

Λεωφ. Κνωσσού, Τ.Θ. 44, Ηράκλειο Κρήτης
ΑΦΜ 999161766, Δ.Ο.Υ. Ηρακλείου

Τμήμα Προμηθειών
Πληροφορίες : Ζαβιδάκη Ιωάννα
ΤΗΛ.: 2813 408809
FAX : 2810 214481

Ηράκλειο 22/05/2017
Αρ. Πρωτ.: 8165
Αρ. Ηλεκτρ. Δ/σμου ΕΣΗΔΗΣ: 41699

ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 13/2017
ΔΗΜΟΣΙΟΥ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΟΥ ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΚΑΤΩ ΤΩΝ ΟΡΙΩΝ (ΤΑΚΤΙΚΟΥ) ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Για την προμήθεια «Ιατρικών Βελόνων» CPV 33141320-9 για τις ανάγκες του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ", για ένα (1) έτος, προϋπολογισμού 64.758,31€ χωρίς Φ.Π.Α. (ΕΞΗΝΤΑ ΤΕΣΣΕΡΙΣ ΧΙΛΙΑΔΕΣ ΕΠΤΑΚΟΣΙΑ ΠΕΝΗΝΤΑ ΟΚΤΩ ΕΥΡΩ ΚΑΙ ΤΡΙΑΝΤΑ ΕΝΑ ΛΕΠΤΑ), με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής.

(Περιγράφεται αναλυτικά στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α')

Ημερομηνία έναρξης υποβολής προσφορών	Καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφορών	ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΟΣ ΤΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ
29 ΜΑΪΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΔΕΥΤΕΡΑ Ώρα 15:00 μ.μ.	28 ΙΟΥΝΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΕΤΑΡΤΗ Ώρα 15.00 μμ	Διαδικτυακή πύλη του www.promitheus.gov.gr Ε.ΣΗ.ΔΗ.Σ
ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΘΕΙΣΑ ΔΑΠΑΝΗ	64.758,31€ χωρίς Φ.Π.Α (80.300,30 € συμπεριλ/νου Φ.Π.Α.)	
CPV	33141320-9 «Ιατρικές Βελόνες»	

1. Έχοντας υπόψη:

Α. Τις διατάξεις όπως αυτές ισχύουν:

1. του Ν. 4412/8-8-2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) περί Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών
2. Τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/7/5-1-2016 της Ευρωπαϊκής Επιτροπής
3. του Ν.2741/1999(ΦΕΚ 199/α/99), «Ενιαίος Φορέας Ελέγχου Τροφίμων, άλλες διατάξεις θεμάτων αρμοδιότητας Υπουργείου Ανάπτυξης και λοιπές διατάξεις».
4. του Ν 2328/1995,(ΦΕΚ159/Α/95)όπως τροποποιήθηκε με το Ν2372/96 (ΦΕΚ29/Α/96) άρθρο 11 και το Ν2414/96 (ΦΕΚ 135/Α/1996) άρθρο 14 σε συνδυασμό με τις διατάξεις του Π.Δ 82/96 (ΦΕΚ 66/Α/96),«Ονομαστικοποίηση των μετοχών Ελληνικών Ανωνύμων Εταιρειών που μετέχουν στις διαδικασίες ανάληψης έργων ή προμηθειών του Δημόσιου ή των νομικών προσώπων του Ευρύτερου δημόσιου τομέα», όπως αυτές τροποποιήθηκαν και ισχύουν με τις διατάξεις του άρθρου 8 του Ν 3310/05 και του άρθρου 8 του Ν.3414/05,
5. του Ν.2955/01 «Προμήθειες Νοσοκομείων και λοιπών μονάδων υγείας των Πε.Σ.Υ. και άλλες διατάξεις»
6. του Ν.4152/2013 περί «Προσαρμογής της ελληνικής νομοθεσίας στην Οδηγία 2011/7 της 16^{ης} Φεβρουαρίου 2011 για την καταπολέμηση των καθυστερήσεων πληρωμών στις εμπορικές συναλλαγές
7. του Ν.3310/05 (ΦΕΚ 30/Α/2005) «Μέτρα για την διασφάλιση της διαφάνειας και την αποτροπή των καταστρατηγήσεων κατά την σύναψη των δημοσίων συμβάσεων» όπως τροποποιήθηκε με τις διατάξεις του Ν3414/05 (ΦΕΚ 279/Α/10-11-2005) «Τροποποίηση του Ν 3310/05 «Μέτρα για την διασφάλιση της διαφάνειας και την αποτροπή των καταστρατηγήσεων κατά την διαδικασία σύναψης δημοσίων συμβάσεων».
8. του Ν.3329/2005 «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις
9. του Ν.3527/2007(ΦΕΚ 25/Α/9.2.2007 «Κύρωση συμβάσεων υπέρ νομικών προσώπων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις»
10. του Ν.3580/07 «Προμήθειες φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις»
11. του Ν. 3548/2007 «Καταχώρηση δημοσιεύσεων των φορέων του Δημοσίου στο νομαρχιακό και τοπικό τύπο και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 68 Α/20-03-2007) όπως συμπληρώθηκε με το άρθρο 46 του Ν. 3801/2009 ΦΕΚ 163 Α/04-09-2010».
15. Του Ν. 3846/2010 (Α'66) «Εγγυήσεις για την εργασιακή ασφάλεια και άλλες διατάξεις».
16. Του Ν. 3861/2010 (ΦΕΚ 112^Α/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 και τις σχετικές εγκυκλίους».
17. του Ν.3867/3-8-2010 (ΦΕΚ128/3-8-2010) άρθρο 27 παρ.12 «εξόφληση προμηθειών Νοσοκομείων και ρυθμίσεις θεμάτων σχετικών διαγωνισμών».
17. του Ν. 3886/30-09-2010 (ΦΕΚ 173/Α) «Δικαστική προστασία κατά τη σύναψη δημοσίων συμβάσεων – Εναρμόνιση της ελληνικής νομοθεσίας με την Οδηγία 89/665/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 21^{ης} Ιουνίου 1989/(L395).....της 11^{ης} Δεκεμβρίου 2007 (L 335)».

18. του Ν.4013/2011 (ΦΕΚ 204/Α) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων-Αντικατάσταση του έκτου κεφαλαίου του Ν. 3588/2007(Πτωχευτικός κώδικας) - Προπτωχευτική διαδικασία εξυγίανσης και άλλες διατάξεις».
19. του Ν.3918/2011 (ΦΕΚ 31/02-03-2011) «Διαρθρωτικές αλλαγές στο σύστημα υγείας και άλλες διατάξεις»
20. του Ν.4052/2012 (ΦΕΚ 41/01-03-2012) «Νόμος αρμοδιότητας Υπουργείων Υγείας & Κοιν/κης Αλληλεγγύης και Εργασίας και Κοινωνικής Ασφάλισηςτης εθνικής οικονομίας».
21. του Ν.4055/2012 (ΦΕΚ 51/12-03-2012) «Δίκαιη δίκη και εύλογη διάρκεια αυτής».
22. του Ν.4155/2013 (ΦΕΚ 120/29-05-2013) «Εθνικό Σύστημα Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων και άλλες διατάξεις»
23. του Ν.4250/2014 (ΦΕΚ 74/Α/2014) «Διοικητικές απλουστεύσεις-Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών προσώπων, Υπηρεσιών Δημοσίου τομέα-Τροποποίηση διατάξεων του Π.Δ. 318/92 (Α'161) και λοιπές ρυθμίσεις.
24. του Ν.4472/2017 (ΦΕΚ 74/Α/2017) «Συνταξιοδοτικές διατάξεις Δημοσίου και τροποποίηση διατάξεων του ν. 4387/2016, μέτρα εφαρμογής των δημοσιονομικών στόχων και μεταρρυθμίσεων, μέτρα κοινωνικής στήριξης και εργασιακές ρυθμίσεις, Μεσοπρόθεσμο Πλαίσιο Δημοσιονομικής Στρατηγικής 2018-2021 και λοιπές διατάξεις».

Β. Τις αποφάσεις-έγγραφα:

1. Την Υ.Α. Π1/2390/2013 (ΦΕΚ2677/Β) «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων». (Ε.Σ.Η.Δ.ΗΣ)»
2. Τη Την με αριθ. ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130644/09 Κοινή Υπουργική Απόφαση «Περί Εναρμόνισης της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 90/385/ΕΟΚ/20-6-90 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης, που αφορά στα Ενεργά Εμφυτεύσιμα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα» (ΦΕΚ 2197/Β/2-10-09).
3. Την με αριθ. ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 Κοινή Υπουργική Απόφαση «Περί Εναρμόνισης της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης, που αφορά τα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα» (ΦΕΚ 2198/Β/2-10-09).
4. Τις διατάξεις της υπ'αριθμ. 5804/2014 ΦΕΚ 3261/Β, κοινής Υπουργικής Απόφασης των Υπουργών Υγείας και Αναπληρωτή Υπουργού Οικονομικών που αφορά «Έγκριση Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων των Μονάδων Υγείας και Εποπτευόμενων Φορέων έτους 2014 πιστώσεις 2014-2015»
5. Τις διατάξεις της υπ'αριθμ. 6484/2014 (3693/Β) απόφαση του Υπουργού Υγείας περί «ορισμού φορέων διενέργειας για την υλοποίηση του Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων Υγείας (Π.Π.Υ.Φ.Υ.) έτους 2014, πιστώσεις 2015 και εξουσιοδότηση για την συγκρότηση συλλογικών οργάνων για τη διεξαγωγή των διαγωνισμών»
6. Τις διατάξεις της υπ'αριθμ. 5108/2015 (3008/Β/31-12-2015) απόφαση του Υπουργού Υγείας περί «παράταση του ΠΠΥΥ 2010 και ΠΠΥΦΥ 2011, 2012, 2013 και 2014.
7. Το με αριθμ.πρωτ. 3226/8-6-2016 απόσπασμα πρακτικού της ΕΠΥ με αριθμ. 83 και από 26-5-2016 και 27-5-2016 συνεδριάσεων «έγκριση των αιτημάτων τροποποιήσεων του Προγράμματος Προμηθειών και Υπηρεσιών και Φαρμάκων Υγείας (ΠΠΥΦΥ) έτους 2014 του νοσοκομείου «ΠΑΓΝΗ-Γ.Ν.ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» που είχαν απορριφθεί με την απόφαση της ΕΠΥ που ελήφθη κατά την 75η και από 24-2-2016 συνεδρίαση της.

8. Την με αρ. 352/8-6-2015 απόφαση Διοικητή 7ης ΥΠΕ Κρήτης περί ορισμού φορέων διενέργειας διαγωνισμών του Π.Π.Υ.Υ. 2014 και του Π.Π.Φ.Υ. 2014.
9. Την με αριθμ. 585/12/14-09-2016 Απόφαση του Δ.Σ. έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών των ειδών του διαγωνισμού.
10. Την με αριθμ. 1000/17/23-11-2016 Απόφαση ενιαίου Δ.Σ. έγκρισης διενέργειας του διαγωνισμού.
11. Τους υπ' αριθμ. 547/24-04-2017 Απόφαση Δέσμευσης της Πίστωσης (ΑΔΑ: 727Ι469061-ΠΣΙ) που αφορά το ΠΑ.Γ.Ν.Η. και την 331/24-04-2017 Απόφαση Δέσμευσης της Πίστωσης (ΑΔΑ: Ω6Ω046906Ο-Φ5Κ) που αφορά το Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ».

ΠΡΟΚΗΡΥΣΣΟΥΜΕ

Δημόσιο Ανοικτό Ηλεκτρονικό Κάτω των Ορίων (τακτικό) διαγωνισμό για την προμήθεια «Ιατρικών Βελόνων» CPV 33141320-9 για τις ανάγκες του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ», για ένα (1) έτος, προϋπολογισμού 64.758,31€ χωρίς Φ.Π.Α. (ΕΞΗΝΤΑ ΤΕΣΣΕΡΙΣ ΧΙΛΙΑΔΕΣ ΕΠΤΑΚΟΣΙΑ ΠΕΝΗΝΤΑ ΟΚΤΩ ΕΥΡΩ ΚΑΙ ΤΡΙΑΝΤΑ ΕΝΑ ΛΕΠΤΑ με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής, που αναφέρεται στα Παραρτήματα και τα οποία αποτελούν αναπόσπαστο μέρος της παρούσης Διακήρυξης.

2- Η διαδικασία θα πραγματοποιηθεί με χρήση της πλατφόρμας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) και της διαδικτυακής πύλης www.promitheus.gov.gr του συστήματος, ύστερα από κανονική προθεσμία μεγαλύτερη των είκοσι δύο (22) ημερών, από την ημερομηνία δημοσίευσης στο Κ.Η.Μ.Δ.Η.Σ της περίληψης της διακήρυξης αυτής (ως αναλυτικά αναφέρεται στα Παραρτήματα) και της δημοσίευσης περίληψης της διακήρυξης αυτής στο Τεύχος Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως και στον Ελληνικό τύπο, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 10 της Υ.Α. Π1/2390/2013.

(ως αναλυτικά αναφέρεται στα Παραρτήματα).

3- ΤΟΠΟΣ – ΧΡΟΝΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ

ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΟΣ ΤΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΡΤΗΣΗΣ ΣΤΗΝ ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΗ ΠΥΛΗ ΤΟΥ Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΕΝΑΡΞΗΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΣΤΗΝ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΠΛΑΤΦΟΡΜΑ	ΚΑΤΑΛΗΚΤΙΚΗ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ
Διαδικτυακή πύλη www.promitheus.gov.gr του Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.	29 ΜΑΪΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΔΕΥΤΕΡΑ Ώρα 07:30 π.μ.	29 ΜΑΪΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΔΕΥΤΕΡΑ Ώρα 15:00 μ.μ.	28 ΙΟΥΝΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΕΤΑΡΤΗ Ώρα 15.00 μμ	04 ΙΟΥΛΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΡΙΤΗ ΩΡΑ 10.30 π.μ.

Μετά την παρέλευση της καταληκτικής ημερομηνίας και ώρας υποβολής προσφορών δεν υπάρχει η δυνατότητα υποβολής προσφοράς στο σύστημα. Ο χρόνος υποβολής της προσφοράς και οποιαδήποτε ηλεκτρονική επικοινωνία μέσω του συστήματος βεβαιώνεται αυτόματα από το σύστημα με υπηρεσίες χρονοσήμανσης σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρ.3 του άρθρου 6 του Ν. 4155/2013 και το άρθρο 6 της Υ.Α. Π1/2390/2013 «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.). Η αποσφράγιση των προσφορών γίνεται, όπως περιγράφεται στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β'.

4. Δικαίωμα συμμετοχής στο διαγωνισμό έχουν :

Σύμφωνα με το αρ. 25 του Ν. 4412/2016, υποψήφιοι ή προσφέροντες και, σε περίπτωση ενώσεων, τα μέλη αυτών μπορούν να είναι φυσικά ή νομικά πρόσωπα εγκατεστημένα σε:

- α) σε κράτος-μέλος της Ένωσης,
- β) σε κράτος-μέλος του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (Ε.Ο.Χ.),
- γ) σε τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει και κυρώσει τη ΣΔΣ, στο βαθμό που η υπό ανάθεση δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τα Παραρτήματα 1, 2, 4 και 5 και τις γενικές σημειώσεις του σχετικού με την Ένωση Προσαρτήματος Ι της ως άνω Συμφωνίας, καθώς και
- δ) σε τρίτες χώρες που δεν εμπίπτουν στην περίπτωση γ' της παρούσας παραγράφου και έχουν συνάψει διμερείς ή πολυμερείς συμφωνίες με την Ένωση σε θέματα διαδικασιών ανάθεσης δημοσίων συμβάσεων.

Οι ενώσεις και οι κοινοπραξίες δεν υποχρεούνται να λαμβάνουν ορισμένη νομική μορφή προκειμένου να υποβάλουν την προσφορά. Η επιλεγείσα ένωση ή κοινοπραξία υποχρεούται να πράξει τούτο εάν κατακυρωθεί σε αυτή η σύμβαση εφ' όσον η λήψη ορισμένης νομικής μορφής είναι αναγκαία για την ικανοποιητική εκτέλεση της σύμβασης.

5. Για την συμμετοχή στο διαγωνισμό οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς (Προμηθευτές) απαιτείται να διαθέτουν ψηφιακή υπογραφή, χορηγούμενη από πιστοποιημένη αρχή παροχής ψηφιακής υπογραφής και να εγγραφούν στο ηλεκτρονικό σύστημα (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ - Διαδικτυακή πύλη www.promitheus.gov.gr) ακολουθώντας την κατωτέρω διαδικασία εγγραφής.

5.1. Οι οικονομικοί φορείς - χρήστες αιτούνται μέσω του συστήματος την εγγραφή τους σε αυτό παρέχοντας τις απαραίτητες πληροφορίες και αποδεχόμενοι τους όρους χρήσης του ταυτοποιούμενοι ως εξής :

- Όσοι από τους ανωτέρω διαθέτουν ελληνικό Αριθμό Φορολογικού Μητρώου (ΑΦΜ) ταυτοποιούνται με χρήση των διαπιστευτηρίων (όνομα χρήστη και κωδικό πρόσβασης) που αυτοί κατέχουν από το σύστημα TAXISNet της Γενικής Γραμματείας Πληροφοριακών Συστημάτων. Εφόσον γίνει η ταυτοποίηση, εγκρίνεται η εγγραφή του χρήστη από το Τμήμα Προγραμματισμού και Στοιχείων της Διεύθυνσης Πολιτικής Προμηθειών της Γενικής Διεύθυνσης Κρατικών Προμηθειών.
- Οι οικονομικοί φορείς - χρήστες των κρατών μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης οι οποίοι δεν διαθέτουν

ελληνικό Αριθμό Φορολογικού Μητρώου (ΑΦΜ) αιτούνται την εγγραφή τους συμπληρώνοντας τον αριθμό ταυτότητας ΦΠΑ (VAT Identification Number) και ταυτοποιούνται με χρήση των διαπιστευτηρίων που κατέχουν από το αντίστοιχο σύστημα. Εφόσον γίνει η ταυτοποίηση, εγκρίνεται η εγγραφή του χρήστη από το Τμήμα Προγραμματισμού και Στοιχείων της Διεύθυνσης Πολιτικής Προμηθειών της Γενικής Διεύθυνσης Κρατικών Προμηθειών.

• Οι οικονομικοί φορείς - χρήστες τρίτων χωρών αιτούνται την εγγραφή τους και ταυτοποιούνται από τη Γ. Γ. Ε. αποστέλλοντας :

-είτε υπεύθυνη δήλωση ψηφιακά υπογεγραμμένη με επίσημη μετάφραση στην ελληνική.

-είτε ένορκη βεβαίωση ή πιστοποιητικό σε μορφή αρχείου .pdf με επίσημη μετάφραση στην ελληνική, όπως αυτά προσδιορίζονται στο Παράρτημα XI του Προσαρτήματος Α για τις δημόσιες συμβάσεις προμηθειών, και σύμφωνα με τους προβλεπόμενους όρους στο κράτος μέλος εγκατάστασης του οικονομικού φορέα, στα οποία να δηλώνεται / αποδεικνύεται η εγγραφή του σε επαγγελματικό ή εμπορικό μητρώο, προσκομιζόμενα εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών και σε έντυπη μορφή (πρωτότυπο ή ακριβές αντίγραφο) στην αρμόδια υπηρεσία. Το αίτημα εγγραφής υποβάλλεται από όλους τους υποψήφιους χρήστες ηλεκτρονικά μέσω του Συστήματος.

5.2 Ο υποψήφιος χρήστης ενημερώνεται από το Σύστημα ή μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου σχετικά με την εξέλιξη του αιτήματος εγγραφής του. Εφόσον το αίτημα εγγραφής εγκριθεί, ο υποψήφιος χρήστης λαμβάνει σύνδεσμο ενεργοποίησης λογαριασμού ως πιστοποιημένος χρήστης και προβαίνει στην ενεργοποίηση του λογαριασμού του.

5.3. Οι υποψήφιοι προμηθευτές που επιθυμούν εκπαίδευση στον τρόπο υποβολής προσφοράς τους στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ καλούνται να συμπληρώσουν με τα στοιχεία τους το Ειδικό Έντυπο Συλλογής Στοιχείων Εκπαιδευόμενων (λαμβάνοντας υπόψη το έντυπο: Οδηγίες χρήσης εγγεγραμμένων οικονομικών φορέων) που βρίσκεται αναρτημένο στο πεδίο του εν λόγω διαγωνισμού στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. Εν συνεχεία το εν λόγω έντυπο οι προμηθευτές που επιθυμούν εκπαίδευση καλούνται να μας το αποστείλουν εγκαίρως πριν την ημερομηνία έναρξης υποβολής προσφορών στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. μέσω ηλεκτρονικού μηνύματος στο Email: zavidaki@venizeleio.gr.

6. Κατά τα λοιπά ο διαγωνισμός θα γίνει σύμφωνα με τα παρακάτω παραρτήματα που επισυνάπτονται στην παρούσα και αποτελούν αναπόσπαστο μέρος αυτής :

- | | |
|---|---------------|
| 6.1. «ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΩΝ ΠΡΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΙΔΩΝ»..... | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄ |
| 6.2. «ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΟΙ ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ» | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄ |
| 6.3. «ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ» | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ΄ |
| 6.4. «ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ΄ |
| 6.5. «ΥΠΟΔΕΙΓΜΑΤΑ ΕΓΓΥΗΤΙΚΩΝ ΕΠΙΣΤΟΛΩΝ»..... | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ε΄ |
| 6.6. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΣΤ΄ |
| 6.7. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΣΧΕΔΙΟΥ ΣΥΜΒΑΣΗΣ | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ζ΄ |
| 6.8. ΟΔΗΓΙΕΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΗΣ ΕΝΤΥΠΟΥ ΤΕΥΔ..... | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Η΄ |

7. Προθεσμίες Διαγωνισμών:

Εφόσον έχουν ζητηθεί εγκαίρως, οι αναθέτουσες αρχές παρέχουν σε όλους τους προσφέροντες που συμμετέχουν στη διαδικασία σύναψης σύμβασης συμπληρωματικές πληροφορίες σχετικά με τις προδιαγραφές και οποιαδήποτε σχετικά δικαιολογητικά, το αργότερο έξι ημέρες πριν από τη λήξη της προθεσμίας που έχει οριστεί για την παραλαβή των προσφορών., σύμφωνα με το αρ. 67, παρ.2 του Ν.4412/2016.

Τα ανωτέρω αιτήματα υποβάλλονται ηλεκτρονικά στο δικτυακό τόπο του συγκεκριμένου διαγωνισμού μέσω της Διαδικτυακής πύλης www.promitheus.gov.gr, του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ και φέρουν ψηφιακή υπογραφή.

Αιτήματα παροχής πληροφοριών υποβάλλονται από εγγεγραμμένους Προμηθευτές.

Αιτήματα παροχής πληροφοριών που υποβάλλονται εκτός των ανωτέρω προθεσμιών δεν εξετάζονται.

Ο προσφέρων προμηθευτής, εφόσον δεν έχει ασκήσει εμπροθέσμως ένσταση κατά της διακήρυξης του διαγωνισμού ή έχει απορριφθεί η ανωτέρω ένσταση, θεωρείται ότι αποδέχεται πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους της διακήρυξης και δεν δύναται με την προσφορά του ή με οιονδήποτε άλλο τρόπο να αποκρούσει, ευθέως ή εμμέσως, τους όρους της διακήρυξης .

8. Η προκήρυξη του διαγωνισμού και η διακήρυξη του θα αναρτηθεί στο Κεντρικό Ηλεκτρονικό Μητρώο Δημοσίων Συμβάσεων (Κ.Η.Μ.ΔΗ.Σ), στην ιστοσελίδα του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. “ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ” στην ηλεκτρονική διεύθυνση <http://www.venizeleio.gr>, στη διαδικτυακή πύλη www.promitheus.gov.gr του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ., στο Τεύχος Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων της ΕτΚ, στο πρόγραμμα ΔΙΑΥΓΕΙΑ και στις παρακάτω εφημερίδες:

- ΓΕΝΙΚΗ ΔΗΜΟΠΡΑΣΙΩΝ
- ΗΧΩ ΔΗΜΟΠΡΑΣΙΩΝ
- ΠΑΤΡΙΣ

9. Τα έξοδα δημοσίευσης βαρύνουν την Αναθέτουσα Αρχή.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΙΩΑΝΝΗΣ ΤΑΣΣΟΠΟΥΛΟΣ

ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ – ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄**

ΕΙΔΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ	Ηλεκτρονικός Δημόσιος Ανοικτός κάτω των Ορίων (Τακτικός) Διαγωνισμός
α/α Συστήματος ΕΣΗΔΗΣ	41699
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΗΣ (ΚΗΜΔΗΣ)	26/05/2017
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΗΣ ΣΤΟΝ ΕΛΛΗΝΙΚΟ ΤΥΠΟ	Στις 26 Μαΐου 2017 • ΓΕΝΙΚΗ ΔΗΜΟΠΡΑΣΙΩΝ • ΗΧΩ ΔΗΜΟΠΡΑΣΙΩΝ • ΠΑΤΡΙΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟΥ ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑΣ ΑΡΧΗΣ (στην οποία υπάρχει πλήρης, άμεση και δωρεάν πρόσβαση στα έγγραφα της Σύμβασης)	www.venizeleio.gr
ΧΡΟΝΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	Ημερομηνία έναρξης ηλεκτρονικής υποβολής προφορών 29 ΜΑΪΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΔΕΥΤΕΡΑ Ώρα 15:00 μ.μ. Ημερομηνία λήξης ηλεκτρονικής υποβολής προσφορών 28 ΙΟΥΝΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΕΤΑΡΤΗ Ώρα 15.00 μμ Ημερομηνία Ηλεκτρονικής Αποσφράγισης προσφορών 04 ΙΟΥΛΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΡΙΤΗ ΩΡΑ 10.30 π.μ.
ΤΟΠΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	ΜΕΣΩ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΠΛΑΤΦΟΡΜΑΣ Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.
ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ	ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. “ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ”, - (Κωδικός NUTS: GR431)
ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	Ιατρικές Βελόνες
CPV	33141320-9 «Ιατρικές Βελόνες»

ΦΟΡΕΑΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ Η ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ	τις ανάγκες του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ», (Κωδικός NUTS: GR431),
προϋπολογισθείσα ΔΑΠΑΝΗ ΜΗ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΥ Φ.Π.Α.	ΣΥΝΟΛΟ 64.758,31 € μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. ο οποίος αναλύεται : ΠΑΓΝΗ : 36.289,76€ μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» : 28.468,55 € μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.
ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ	ΒΑΡΥΝΕΙ ΤΟΝ ΚΑΕ 1311
ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ	Το παρόν έγγραφο της Αναθέτουσας Αρχής, με το οποίο καλούνται οι ενδιαφερόμενοι προμηθευτές να καταθέσουν προσφορά σύμφωνα με τους όρους της διακήρυξης που περιγράφονται αναλυτικά.
ΕΠΙΣΗΜΗ ΓΛΩΣΣΑ	Ελληνική γλώσσα σε όλη τη διαγωνιστική διαδικασία. Η παρούσα διακήρυξη, τα έντυπα τεχνικής προσφοράς και οικονομικής προσφοράς και των υποβαλλόμενων προσφορών και η Σύμβαση θα συνταχθούν στην ελληνική γλώσσα. Όλα τα δικαιολογητικά και οι προσφορές θα υποβληθούν στην ελληνική γλώσσα.
ΣΥΝΟΛΟ ΚΡΑΤΗΣΕΩΝ ΕΠΙ %	Νόμιμες κρατήσεις
ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ	Η ΠΑΡΑΔΟΣΗ ΤΩΝ ΕΙΔΩΝ ΘΑ ΓΙΝΕΤΑΙ ΤΜΗΜΑΤΙΚΑ ΕΝΤΟΣ ΤΕΣΣΑΡΩΝ (4) ΗΜΕΡΩΝ ΑΠΟ ΤΗ ΔΙΑΒΙΒΑΣΗ ΣΤΙΣ ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑΣ.
ΤΟΠΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ	ΣΤΙΣ ΑΠΟΘΗΚΕΣ ΤΩΝ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΩΝ
ΔΕΙΓΜΑ	ΝΑΙ ΕΙΣ ΔΙΠΛΟΥΝ (ΔΕΙΓΜΑ-ΑΝΤΙΔΕΙΓΜΑ) ΑΡΘΡΟ 214 Ν.4412/2016
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΑΛΛΗΛΟΓΡΑΦΙΑΣ	ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ – Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» (Λεωφόρος Κνωσσού - Παλιό Κτίριο ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ Κρήτης) Τ.Κ. 71409

ΠΙΝΑΚΑΣ ΕΙΔΩΝ- ΤΙΜΩΝ

ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ CPV (33141320-9) ΠΑΓΝΗ-Γ.Ν.ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ								
A/A	Περιγραφή είδους	Τεχνικές προδιαγραφές	Μονάδα	Ποσότητα	Τιμή Μονάδας	Αξία χωρίς ΦΠΑ	ΦΠΑ (24%)	Αξία με ΦΠΑ
1	ΒΕΛΟΝΕΣ 16G X 1,6X40MM ΑΣΠΡΗ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 1	Τεμάχιο	1.500	0,0105	15,75	3,78	19,53
2	ΒΕΛΟΝΕΣ 18G X 1.1/2" 1.2X40 MM ΡΟΖ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 2	Τεμάχιο	304.000	0,0112	3.404,80	817,15	4.221,95
3	ΒΕΛΟΝΕΣ 21G X 1 1/2" 0,80 X 40 ΠΡΑΣΙΝΟ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 3	Τεμάχιο	30.000	0,009	270,00	64,80	334,80

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

4	ΒΕΛΟΝΕΣ 23G X 1 1/4" 0,60 X 30 ΜΠΛΕ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 4	Τεμάχιο	21.000	0,011	231,00	55,44	286,44
5	ΒΕΛΟΝΕΣ 23G X 1 1/4" 0,60 X 40 ΜΠΛΕ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 5	Τεμάχιο	153.000	0,009	1.377,00	330,48	1.707,48
6	ΒΕΛΟΝΕΣ 26G X 1/2" 0,45 X 12 ΚΑΦΕ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 6	Τεμάχιο	80.000	0,0116	928,00	222,72	1.150,72
7	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ Μ.Χ. 19 G X 40 MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 7	Τεμάχιο	202.000	0,0099	1.999,80	479,95	2.479,75

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

8	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ M.X. 20 G X 70 MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 8	Τεμάχιο	56.000	0,0121	677,60	162,62	840,22
9	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ M.X. 21 G X 50 MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 9	Τεμάχιο	196.000	0,009	1.764,00	423,36	2.187,36
10	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ M.X. 25 G X 40 MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 10	Τεμάχιο	550	0,0744	40,92	9,82	50,74
11	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ M.X. 26 G X 40 MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8"-2"). α/α 11	Τεμάχιο	196.000	0,0116	2.273,60	545,66	2.819,26

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

12	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΠΡΟΣΤΑΤΟΥ 18GX16CM (ΑΥΤΟΜΑΤΗ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ισοτεμαχίου μιας χρήσης, με μικρό βάρος ώστε να είναι εύκολα χειριζόμενο με το ένα χέρι και να επιτρέπεται η ταυτόχρονη χρήση με υπέρηχο. Αποστειρωμένο. Με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ασάλι η οποία να φέρει ακτινοσκοπικές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διεσόδου. Το άκρο της να είναι ηχογενές. Με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Με μήκος εγκοπής δείγματος τουλάχιστον 17mm για τη λήψη δειγμάτων μεγάλου μήκους. Το σύστημα να φέρει δύο σημεία πυροδότησης για τον εύκολο χειρισμό. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 14G-20G και μήκος 10- 25cm.α/α 12	Τεμάχιο	50	21,50	1.075,00	258,00	1.333,00
13	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΥΠΕΡΗΧΩΝ Μ.Χ. ΜΕ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΟΔΗΓΟ, GEL, ΠΡΟΦΥΛΑΚΤΙΚΟ 8X45CM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αποστειρωμένο σύστημα καθοδήγησης βελόνης μιας χρήσης με ηχογενές άκρο. Αποτελείται από 1 βραχίονα και ένα οδηγό για βιοψία ήπατος-νεφρού. Περιέχει gel και κάλυμμα για το μορφοτροπέα διαγνωστικού υπερηχογράφου που είναι κατασκευασμένο από φυσικό ελαστικό λατέξ. Να προσφέρεται σε 8x 45cm.α/α 13	Τεμάχιο	1	780,00	780,00	187,20	967,20
14	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΜΥΕΛΟΥ ΤΩΝ ΟΣΤΩΝ: ΟΣΤΕΟΜΥΕΛΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑ (ΒΕΛΟΝΕΣ ΟΣΤΕΟΜΥΕΛΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ 3,5MM X 11CM ΔΙΑΣ 11G X 10CM 12-7GA)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μίας χρήσης, σε αποστειρωμένη συσκευασία, ατραυματική, με εργονομική λαβή (για εύκολη διήθηση). Να αποτελείται από πλαστική λαβή και μεταλλική βελόνη από ανοξείδωτο ασάλι, άθραυστη και ευλύγιστη. Το τέμνον άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό. Η οπή του οπισθίου άκρου της βελόνης να υποδέχεται έμβολο ώστε να δημιουργείται αρνητική πίεση για τη συγκράτηση του οστικού τεμαχίου. Να διατίθεται σε μεγέθη: 7-15G μήκους, 10- 15cm. Στο άκρο της να εφαρμόζει κοινή σύριγγα για αναρρόφηση ή σύριγγα LUER LOCK. Να φέρει ειδικά σχεδιασμένο αιχμηρό άκρο για την περισυλλογή του δείγματος, έτσι ώστε να συγκρατεί της οστικές δοκίδες. Να διαθέτει βιδωτό σύστημα αυξομειώσης (ρύθμισης μήκους που να φέρει ενδείξεις ανά 5 μμ και να αφαιρείται πλήρως ώστε ο χρήστης με μια κίνηση να έχει το μέγιστο μήκος της βελόνας να διαθέτει μοναδικό μεταλλικό στυλεό παγίδευσης του δείγματος (trap lock), έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η παραμονή του δείγματος μέσα στη βελόνα, βιδωτό πώμα ασφαλείας, στυλεό μέτρησης ποσότητας, δείγματος και PUSHER για την εξαγωγή του δείγματος από την βελόνα. α/α 14	Τεμάχιο	180	14,50	2.610,00	626,40	3.236,40
15	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΜΥΕΛΟΥ ΤΩΝ ΟΣΤΩΝ: ΣΤΕΡΝΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ (ΒΕΛΟΝΕΣ ΣΤΕΡΝΙΚΗΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣ 15G 10/75MM)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μ.χ, σε αποστειρωμένη συσκευασία. Να αποτελείται από δυο τμήματα πλαστική λαβή και μεταλλική βελόνα (από ανοξείδωτο χάλυβα) με κάνουλα. Το τέμνον άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό. Η οπή του οπισθίου άκρου της βελόνης να υποδέχεται έμβολο ώστε να δημιουργείται αρνητική πίεση για τη συγκράτηση του οστικού τεμαχίου. Η λαβή χειρισμού να είναι συνδεδεμένη με τη μεταλλική βελόνα - στειλεό παρακέντησης. Το εσωτερικό της λαβής να είναι luer lock και να δέχεται απλές σύριγγες όλων των τύπων. Να διαθέτει βιδωτό σύστημα αυξομειώσης (ρύθμισης μήκους που να φέρει ενδείξεις ανά 5 μμ και να αφαιρείται πλήρως ώστε ο χρήστης με μια κίνηση να έχει το μέγιστο μήκος της βελόνας. Το άκρο της βελόνας να είναι μονού bevel και να εξασφαλίζει εύκολη και τραυματική διεσόδου. Να είναι άθραυστη και εργονομική. Να παρακεντάει εύκολα και με ασφάλεια. Να είναι διαθέσιμη στις εξής διαστάσεις : 14- 18g, μήκους 10 έως 90μμ α/α 15	Τεμάχιο	80	6,70	536,00	128,64	664,64
16	ΒΕΛΟΝΕΣ 18G ΜΕ ΦΙΛΤΡΟ 5micron	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπώμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Να φέρει φίλτρο 5micron για την ασφαλή αναρρόφηση	Τεμάχιο	800	0,06	48,00	11,52	59,52

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

		φαρμάκων από φιαλίδια χωρίς τον κίνδυνο να αναρροφηθεί και να γίνει έγχυση στον ασθενή υπολειμμάτων γυαλιού ή ελαστικού από τα φιαλίδια α/α 16						
17	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ 18G, 90mm	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλέο, ο οποίος να εμποδίζει την διείσδυση ιστών εντός της βελόνης, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm. α/α 17	Τεμάχιο	30	3,80	114,00	27,36	141,36
18	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ 18G, 120mm	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλέο, ο οποίος να εμποδίζει την διείσδυση ιστών εντός της βελόνης, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm. α/α 18	Τεμάχιο	15	3,80	57,00	13,68	70,68

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

19	SET ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΠΛΗΡΕΣ 18G, 90mm	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο. Γάζες και τολύπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα • Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm. • Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό, ο οποίος να εμποδίζει την διείσδυση ιστών εντός της βελόνης, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm. • Καθετήρα επισκληριδίου αναισθησίας. • Ο καθετήρας πρέπει να είναι από διαφανές, βιοσυμβατό, συνθετικό nylon με κλειστό άκρο, στρογγυλό, ατραυματικό, να διαθέτει 3 πλάγιες οπές, να είναι latex free, ακτινοσκιερός και ανθεκτικός στο δίπλωμα. Να φέρει διαβάθμιση ανά 1 cm για ακριβή τοποθέτηση. Να φέρει συνδετικό ασφαλείας luer lock. Να είναι διαθέσιμος σε νούμερο 16-20 G και μήκος 1000 mm και 1200 mm. Ο καθετήρας πρέπει να είναι ισοσυμβατός και να φέρει ειδική σήμανση του άκρου του. • Σύριγγα επισκληριδίου αναισθησίας • Να είναι χωρίς αντίσταση με μικρή σταθερή τριβή στην κίνηση του εμβόλου. Να έχει άριστη ευαισθησία στην ανίχνευση του επισκληριδίου χώρου. Με διαβάθμιση για να δείχνει την πρόοδο του εμβόλου. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί με αέρα και φυσιολογικό ορό. Να φέρει συνδετικό για τις βελόνες επισκληριδίου. Να είναι Latex free. Σε μέγεθος 10ml • Φίλτρο επισκληριδίου αναισθησίας 0.2 μm • να φέρει υδρόφιλη μεμβράνη υψηλής διηθητικής ικανότητας μέχρι και 0.2 μm. Με συνδετικά ασφαλείας luer lock, να είναι επίπεδο για άνεση του ασθενούς. Να είναι διάφανο για να επιτρέπει την παρακολούθηση της διαδικασίας φιλτραρίσματος και της ποσότητας του φαρμάκου. Να είναι κατάλληλο για χρήση 96 ωρών. Να είναι latex free. • Οδηγό υποβοήθησης Κατά προτίμηση το σετ να περιλαμβάνει επίσης: • 1 σύριγγα 3ml και 1 σύριγγα 5ml • Βελόνη 18G με φίλτρο 5micron • Σύστημα στερέωσης καθετήρα • Διάφανο σύστημα κλειδώματος που κρατάει σταθερό τον καθετήρα, διατηρεί ανοιχτή την οδό και επιτρέπει την παρακολούθηση του σημείου εξόδου του καθετήρα. Να φέρει αφρώδες αυτοκόλλητο pad που διευκολύνει την εισαγωγή και ελαχιστοποιεί τις ενοχλήσεις. Η αυτοκόλλητη, υποαλλεργική επιφάνεια αποτρέπει τον ερεθισμό του δέρματος. Το προστατευτικό στην πίσω επιφάνεια, αφαιρείται εύκολα, διευκολύνοντας την εφαρμογή. α/α 19	Τεμάχιο	665	12,95	8.611,75	2.066,82	10.678,57
----	---	---	---------	-----	-------	----------	----------	-----------

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

20	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧ. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ QUIINCKE (ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) (18G)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ: 18, 19, 20 ,22, 23, 25, G ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quincke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπέζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και σπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος της σπής να ελαχιστοποιεί τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Κατά προτίμηση να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. α/α 20	Τεμάχιο	150	1,50	225,00	54,00	279,00
21	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧ. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ QUIINCKE (ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) (19G)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ: 18, 19, 20 ,22, 23, 25, G ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quincke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπέζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και σπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος της σπής να ελαχιστοποιεί τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Κατά προτίμηση να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. α/α 21	Τεμάχιο	160	0,99	158,40	38,02	196,42

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

22	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧ. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ QUIINCKE (ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) (20G)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ: 18, 19, 20 ,22, 23, 25, G ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quincke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπέζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος της οπής να ελαχιστοποιεί τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Κατά προτίμηση να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. α/α 22	Τεμάχιο	650	1,01	656,50	157,56	814,06
23	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧ. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ QUIINCKE (ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) (22G)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ: 18, 19, 20 ,22, 23, 25, G ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quincke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπέζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος της οπής να ελαχιστοποιεί τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Κατά προτίμηση να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. α/α 23	Τεμάχιο	1.250	1,05	1.312,50	315,00	1.627,50

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

24	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧ. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ QUINCKE (ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) (25G)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ: 18, 19, 20, 22, 23, 25, G ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quincke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος της οπής να ελαχιστοποιεί τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Κατά προτίμηση να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. α/α 24	Τεμάχιο	260	1,18	306,80	73,63	380,43
25	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧ. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ PENCIL POINT (ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) 25G, 105mm	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ :18, 19, 20, 22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής (οδηγός) για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. α/α 25	Τεμάχιο	100	4,20	420,00	100,80	520,80
26	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧ. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ PENCIL POINT (ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) 25G, 90mm	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ :18, 19, 20, 22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής (οδηγός) για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. α/α 26	Τεμάχιο	500	3,50	1.750,00	420,00	2.170,00

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

27	ΣΕΤ ΣΥΝΔΥΑΣΜΕΝΗΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ (27G, 80mm) ΚΑΙ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ (18G, 90mm)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο. Γάζες και τολύπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα • Βελόνη ραχιαίας αναισθησίας Pencil point ΜΕΓΕΘΗ :18, 19, 20 ,22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ασάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει στειλεό με χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να φέρει οδηγό. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. • Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου TUOHY: Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Με ενσωματωμένο πλαστικό στειλεό για ατραυματικό πέρασμα των ιστών, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm. • Καθετήρα επισκληριδίου αναισθησίας: Ο καθετήρας πρέπει να είναι από διαφανές, βιοσυμβατό, συνθετικό nylon με κλειστό άκρο, στρογγυλό, ατραυματικό, να διαθέτει 3 πλάγιες οπές, να είναι latex free, ακτινοσκιερός και ανθεκτικός στο δίπλωμα. Να φέρει διαβάθμιση ανά 1 cm για ακριβή τοποθέτηση. Να φέρει συνδετικό ασφαλείας luer lock. Να είναι διαθέσιμος σε νούμερο 16-20 G και μήκος 1000 mm και 1200 mm. Ο καθετήρας πρέπει να είναι ισοσυμβατός και να φέρει ειδική σήμανση του άκρου του. • Σύριγγα επισκληριδίου αναισθησίας: Να είναι χωρίς αντίσταση με μικρή σταθερή τριβή στην κίνηση του εμβόλου. Να έχει άριστη ευαισθησία στην ανίχνευση του επισκληριδίου χώρου. Με διαβάθμιση για να δείχνει την πρόοδο του εμβόλου. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί με αέρα και φυσιολογικό ορό. Να φέρει συνδετικό για τις βελόνες επισκληριδίου. Να είναι Latex free. Σε μέγεθος 10ml • Φίλτρο επισκληριδίου αναισθησίας 0.2 μm: να φέρει υδρόφιλη μεμβράνη υψηλής διηθητικής ικανότητας 0.2 μm. Με συνδετικά ασφαλείας luer lock, να είναι επίπεδο για άνεση του ασθενούς. Να είναι διάφανο για να επιτρέπει την παρακολούθηση της διαδικασίας φιλτραρίσματος και της ποσότητας του φαρμάκου. Να είναι κατάλληλο για χρήση 96 ωρών. Να είναι latex free • Οδηγό υποβοήθησης τοποθέτησης καθετήρα επισκληριδίου Κατά προτίμηση το σετ να περιλαμβάνει επίσης: • Σύστημα στερέωσης καθετήρα Διάφανο σύστημα κλειδώματος που κρατάει σταθερό τον καθετήρα, διατηρεί ανοιχτή την οδό και επιτρέπει την παρακολούθηση του σημείου εξόδου του καθετήρα. Να φέρει αφρώδες αυτοκόλλητο pad που διευκολύνει την εισαγωγή και ελαχιστοποιεί τις ενοχλήσεις. Η αυτοκόλλητη, υποαλλεργική επιφάνεια αποτρέπει τον ερεθισμό του δέρματος. Το προστατευτικό στην πίσω επιφάνεια, αφαιρείται εύκολα, διευκολύνοντας την εφαρμογή. α/α 27	Τεμάχιο	20	8,55	171,00	41,04	212,04
----	---	---	---------	----	------	--------	-------	--------

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

28	ΣΕΤ ΒΕΛΟΝΩΝ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ (18G, 90mm) ΚΑΙ ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ (26G, 120mm)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • Βελόνη ραχιαίας αναισθησίας Pencil point ΜΕΓΕΘΗ :18, 19, 20 ,22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει στειλεό με χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να φέρει οδηγό. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ΕΝΥ. Να φέρει διαφανή δακτυλογραφία που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ΕΝΥ. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. • Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου TUOHY: Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Με ενσωματωμένο πλαστικό στειλεό για ατραυματικό πέρασμα των ιστών, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm. α/α 28	Τεμάχιο	20	13,20	264,00	63,36	327,36
29	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΠΛΟΚ ΑΝΑΙΣΘ/ΙΑΣ ΓΙΑ ΝΕΥΡΟΔΙΕΓΕΡΤΗ ΜΕ ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΟ ΑΚΡΟ 22G, 50mm (30°)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: • Αποστειρωμένες μιας χρήσεως, λείες, latex free & DEHP free • Να είναι συμβατές μ' όλους τους νευροδιεγέρτες ή να προσφέρονται με νευροδιεγέρτη • Μονωμένες σ'όλο το μήκος τους. Το άκρο της λοξής τομής να είναι εκτεθειμένο για να επιτρέπεται στοχευμένη αγωγιμότητα του ρεύματος • Να είναι βαθμονομημένες ανά εκατοστό για τον έλεγχο του βάθους εισαγωγής • Να έχουν εργονομική διαφανή πλαστική λαβή για ευκολία στο χειρισμό και για να διαπιστώνεται η μη παλινδρόμηση αίματος κατά τη διάρκεια της δοκιμασίας αναρρόφησης. • Να φέρουν αποσπώμενη προέκταση μήκους 50cm με άκρο luer-lock για έγχυση φαρμάκου. Η προέκταση να έχει μικρό νεκρό χώρο (1ml) και να φέρει μανόμετρο για παρακολούθηση της πίεσης έγχυσης που να συνδέεται σε σειρά με το σύστημα. • Να φέρουν συνδετικό καλώδιο μήκους 60cm για σύνδεση με φορητό νευροδιεγέρτη και αυτή η σύνδεση να επιτρέπει την αναγνώριση της κατεύθυνσης της λοξής τομής. • Το άκρο να έχει μικρή λοξοτόμηση (short bevel) 30ο -45ο • Η βελόνη να είναι διαμέτρου 21-22G και να έχει μήκος: 25mm-150mm α/α 29	Τεμάχιο	150	12,10	1.815,00	435,60	2.250,60

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

30	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΠΛΟΚ ΑΝΑΙΣΘ/ΙΑΣ ΓΙΑ ΝΕΥΡΟΔΙΕΓΕΡΤΗ ΜΕ ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΟ ΑΚΡΟ 22G, 80mm (30 ^ο)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: • Αποστειρωμένες μιας χρήσεως, λείες, latex free & DEHP free • Να είναι συμβατές μ' όλους τους νευροδιεγέρτες ή να προσφέρονται με νευροδιεγέρτη • Μονωμένες σ' όλο το μήκος τους. Το άκρο της λοξής τομής να είναι εκτεθειμένο για να επιτρέπεται στοχευμένη αγωγιμότητα του ρεύματος • Να είναι βαθμονομημένες ανά εκατοστό για τον έλεγχο του βάθους εισαγωγής • Να έχουν εργονομική διαφανή πλαστική λαβή για ευκολία στο χειρισμό και για να διαπιστώνεται η μη παλινδρόμηση αίματος κατά τη διάρκεια της δοκιμασίας αναρρόφησης. • Να φέρουν αποσπώμενη προέκταση μήκους 50cm με άκρο luer-lock για έγχυση φαρμάκου. Η προέκταση να έχει μικρό νεκρό χώρο (1ml) και να φέρει μανόμετρο για παρακολούθηση της πίεσης έγχυσης που να συνδέεται σε σειρά με το σύστημα. • Να φέρουν συνδετικό καλώδιο μήκους 60cm για σύνδεση με φορητό νευροδιεγέρτη και αυτή η σύνδεση να επιτρέπει την αναγνώριση της κατεύθυνσης της λοξής τομής. • Το άκρο να έχει μικρή λοξοτόμηση (short bevel) 30ο -45ο • Η βελόνη να είναι διαμέτρου 21-22G και να έχει μήκος: 25mm-150mm α/α 30	Τεμάχιο	150	12,10	1.815,00	435,60	2.250,60
31	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΠΛΟΚ ΑΝΑΙΣΘ/ΙΑΣ ΓΙΑ ΝΕΥΡΟΔΙΕΓΕΡΤΗ ΜΕ ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΟ ΑΚΡΟ 22G, 120mm (30 ^ο)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: • Αποστειρωμένες μιας χρήσεως, λείες, latex free & DEHP free • Να είναι συμβατές μ' όλους τους νευροδιεγέρτες ή να προσφέρονται με νευροδιεγέρτη • Μονωμένες σ' όλο το μήκος τους. Το άκρο της λοξής τομής να είναι εκτεθειμένο για να επιτρέπεται στοχευμένη αγωγιμότητα του ρεύματος • Να είναι βαθμονομημένες ανά εκατοστό για τον έλεγχο του βάθους εισαγωγής • Να έχουν εργονομική διαφανή πλαστική λαβή για ευκολία στο χειρισμό και για να διαπιστώνεται η μη παλινδρόμηση αίματος κατά τη διάρκεια της δοκιμασίας αναρρόφησης. • Να φέρουν αποσπώμενη προέκταση μήκους 50cm με άκρο luer-lock για έγχυση φαρμάκου. Η προέκταση να έχει μικρό νεκρό χώρο (1ml) και να φέρει μανόμετρο για παρακολούθηση της πίεσης έγχυσης που να συνδέεται σε σειρά με το σύστημα. • Να φέρουν συνδετικό καλώδιο μήκους 60cm για σύνδεση με φορητό νευροδιεγέρτη και αυτή η σύνδεση να επιτρέπει την αναγνώριση της κατεύθυνσης της λοξής τομής. • Το άκρο να έχει μικρή λοξοτόμηση (short bevel) 30ο -45ο • Η βελόνη να είναι διαμέτρου 21-22G και να έχει μήκος: 25mm-150mm α/α 21	Τεμάχιο	40	12,10	484,00	116,16	600,16
32	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΕΛΟΝΙΣΜΟΥ ΧΩΡΙΣ ΟΔΗΓΟ (0,20X15mm)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αποστειρωμένες ανά μία, μιας χρήσης, με πλαστική λαβή, χωρίς οδηγό, σε μέγεθος 0,20X15mm α/α 32	Τεμάχιο	50	0,195	9,75	2,34	12,09
33	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΕΛΟΝΙΣΜΟΥ ΧΩΡΙΣ ΟΔΗΓΟ (0,30X30mm)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αποστειρωμένες ανά μία, μιας χρήσης, με πλαστική λαβή, χωρίς οδηγό, σε μέγεθος 0,30X30mm α/α 33	Τεμάχιο	50	0,195	9,75	2,34	12,09

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

34	ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER ΚΕΚΑΜΕΝΕΣ ΜΕ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ ΚΑΙ ΠΕΤΑΛΟΥΔΑ ΧΩΡΙΣ ΣΗΜΕΙΟ ΕΓΧΥΣΗΣ Υ (19G, 20mm)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Διαθέσιμο μέγεθος 19, 20 και 22G και στα ανάλογα μήκη (15-30mm), με χρωματική κωδικοποίηση. Με πτερύγια (πεταλούδα) στερέωσης για εύκολη τοποθέτηση και προσυνδεμένη προέκταση (20 -30cm), σημείο σύνδεσης το οποίο να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock με κλίπς διακοπής ροής. Να είναι κεκαμένη με άκρο Huber για port-a-cath, υπό ορθή γωνία, και ατραυματικό άκρο, ώστε κατά τη χρήση στο τύμπανο πιπινίου PORT να μην αποκολλώνται μικροσωματίδια. Με μηχανισμό ασφαλείας που κλειδώνει κατά την απόσπωση της βελόνας. Με παράθυρα οπτικής επιθεώρησης της περιοχής στην βάση της βελόνας. Στη συσκευασία να περιλαμβάνεται συνοδευτικό επίθεμα για την καλύτερη εφαρμογή, στερέωση και άνεση του ασθενούς το οποίο προτιμάται να είναι αντιμικροβιακό. Να είναι ελεύθερη από DEHP και Latex και PVC, συμβατική με τη χορήγηση ταζανών (TAXOTERE και TAXOL). Χωρίς σημείο έγχυσης Υ. Δυνατότητα δυναμικής έγχυσης. α/α 34	Τεμάχιο	3.300	2,73	9.009,00	2.162,16	11.171,16
35	ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER ΚΕΚΑΜΕΝΕΣ ΜΕ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ ΚΑΙ ΠΕΤΑΛΟΥΔΑ ΧΩΡΙΣ ΣΗΜΕΙΟ ΕΓΧΥΣΗΣ Υ (25G, 20mm)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Διαθέσιμο μέγεθος 19, 20 και 22G και στα ανάλογα μήκη (15-30mm), με χρωματική κωδικοποίηση. Με πτερύγια (πεταλούδα) στερέωσης για εύκολη τοποθέτηση και προσυνδεμένη προέκταση (20 -30cm), σημείο σύνδεσης το οποίο να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock με κλίπς διακοπής ροής. Να είναι κεκαμένη με άκρο Huber για port-a-cath, υπό ορθή γωνία, και ατραυματικό άκρο, ώστε κατά τη χρήση στο τύμπανο πιπινίου PORT να μην αποκολλώνται μικροσωματίδια. Με μηχανισμό ασφαλείας που κλειδώνει κατά την απόσπωση της βελόνας. Με παράθυρα οπτικής επιθεώρησης της περιοχής στην βάση της βελόνας. Στη συσκευασία να περιλαμβάνεται συνοδευτικό επίθεμα για την καλύτερη εφαρμογή, στερέωση και άνεση του ασθενούς το οποίο προτιμάται να είναι αντιμικροβιακό. Να είναι ελεύθερη από DEHP και Latex και PVC, συμβατική με τη χορήγηση ταζανών (TAXOTERE και TAXOL). Χωρίς σημείο έγχυσης Υ. Δυνατότητα δυναμικής έγχυσης. α/α 35	Τεμάχιο	150	2,73	409,50	98,28	507,78
36	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΓΙΑ FNA ΤΥΠΟΥ CHIBA 22GX9CM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνη από ανοξείδωτο ασάλι, με ηχοανακλαστικό άκρο τύπου Chiba που καθιστά την διεύθυνση ακριβή και ατραυματική. Να φέρει ακτινοσκοπικές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διεύθυνσης και σταθεροποιητή βάθους εισαγωγής και να φέρει χρωματική κωδικοποίηση. Εύχρηστες με ποιοτική λήψη δείγματος. Να δέχονται κοινές σύριγγες όλων των τύπων και να είναι κατάλληλες για την αναρρόφηση κυττάρων FNA. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 18- 25 G και μήκος 5 -23 cm. α/α 36	Τεμάχιο	230	6,15	1.414,50	339,48	1.753,98
37	ΒΕΛΟΝΑ ΔΙΗΠΑΤΙΚΗΣ ΧΟΛΑΓΓΕΙΟΓΡΑΦΙΑΣ ΤΥΠΟΥ CHIBA 18G ΜΕ ΗΧΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Το άκρο να είναι ηχοανακλαστικό, τύπου CHIBA, Να φέρουν ανα εκατοστό διαβάθμιση/διαγράμμιση και σταθεροποιητή βάθους εισαγωγής. Εύχρηστες, με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Να είναι κατάλληλες για την αναρρόφηση κυττάρων FNA, ΜΕΓΕΘΗ: 14-23G ΜΗΚΟΥΣ 10-30CM α/α 37	Τεμάχιο	40	8,97	358,80	86,11	444,91
38	ΒΕΛΟΝΑ ΠΝΕΥΜΟΝΟΠΕΡΙΤΟΝΑΙΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ, ΜΕ ΔΕΙΚΤΗ ΕΠΙΒΕΒΑΙΩΣΗΣ ΕΙΣΟΔΟΥ 150MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μιας χρήσης, αποστειρωμένη, ατραυματική σε μεγέθη 70 mm- 150 mm (+/- 5 mm). Να διαθέτει βαλβίδα αέρος, οπτικό δείκτη επιβεβαίωσης (με μηχανισμό αλλαγής χρώματος) εισόδου στην κοιλιακή χώρα καθώς και ηχητική επιβεβαίωση εισαγωγής και δυνατότητα επιπλέον οπτικής επιβεβαίωσης με χρήση ορού. Επίσης να φέρει προστατευτικό κάλυμμα αιχμηρού άκρου, συνδετικό για τον σωλήνα παροχής CO2 και σύνδεση luer lock α/α 38	Τεμάχιο	60	5,46	327,60	78,62	406,22

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

39	ΒΕΛΟΝΑ ΠΝΕΥΜΟΝΟΠΕΡΙΤΟΝΑΙΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ, ΜΕ ΔΕΙΚΤΗ ΕΠΙΒΕΒΑΙΩΣΗΣ ΕΙΣΟΔΟΥ 120MM GMDN12750	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μιας χρήσης, αποστειρωμένη, ατραυματική σε μεγέθη 70 mm- 150 mm (+/- 5 mm). Να διαθέτει βαλβίδα αέρος , οπτικό δείκτη επιβεβαίωσης (με μηχανισμό αλλαγής χρώματος) εισόδου στην κοιλιακή χώρα καθώς και ηχητική επιβεβαίωση εισαγωγής και δυνατότητα επιπλέον οπτικής επιβεβαίωσης με χρήση ορού. Επίσης να φέρει προστατευτικό κάλυμμα αιχμηρού άκρου , συνδετικό για τον σωλήνα παροχής CO2 και σύνδεση luer lock α/α 39	Τεμάχιο	400	4,86	1.944,00	466,56	2.410,56
40	ΒΕΛΟΝΕΣ 27G Μ.Χ.ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΟ ΕΠΙΣΤΟΜΙΟ LONG	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Σε διάφορα μεγέθη (extra short 0,30X10mm, short 0,30x25 mm και long 0,40X35). Με σήμανση της λοξοτομημένης αιχμής για την σωστή φορά εισαγωγής της βελόνας α/α 40	Τεμάχιο	15	5,90	88,50	21,24	109,74
41	ΒΕΛΟΝΕΣ 27G Μ.Χ.ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΟ ΕΠΙΣΤΟΜΙΟ SHORT	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Σε διάφορα μεγέθη (extra short 0,30X10mm, short 0,30x25 mm και long 0,40X35). Με σήμανση της λοξοτομημένης αιχμής για την σωστή φορά εισαγωγής της βελόνας α/α 41	Τεμάχιο	15	5,90	88,50	21,24	109,74
42	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΙΣΤΩΝ 14 G X 15 CM Τ. TRU-CUT ΜΕ ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΜΗΧΑΝΙΣΜΟ ΠΥΡΟΔΟΤΗΣΗΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ιστοτεμαχίου μιας χρήσης, με μικρό βάρος ώστε να είναι εύκολα χειριζόμενο με το ένα χέρι και να επιτρέπεται η ταυτόχρονη χρήση με υπέρηχο. Αποστειρωμένο. Με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ασάλι η οποία να φέρει ακτινοσκοπικές σήμανσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διεσόδου. Το άκρο της να είναι ηχογενές τύπου tru-cut. Με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Με μήκος εγχοπής δείγματος τουλάχιστον 17mm για τη λήψη δειγμάτων μεγάλου μήκους. Το σύστημα να φέρει δύο σημεία πυροδότησης για τον εύκολο χειρισμό. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 14G-20G και μήκος 10- 25cm. α/α 42	Τεμάχιο	120	11,58	1.389,60	333,50	1.723,10
43	ΒΕΛΟΝΕΣ ΟΠΙΣΘΟΒΟΛΒΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ 25G 38MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνες οπισθοβόλβιες No 23-27G με διαθέσιμα μήκη 16-38 mm α/α 43	Τεμάχιο	700	0,73	511,00	122,64	633,64
44	ΒΕΛΟΝΕΣ ΟΣΤΕΟΜΥΕΛΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ Π.ΧΡΗΣΕΩΝ 11 GA X 10 CM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μιας χρήσης, σε αποστειρωμένη συσκευασία, ατραυματική, με εργονομική λαβή (για εύκολη διήθηση). Να αποτελείται από πλαστική λαβή και μεταλλική βελόνη από ανοξείδωτο ασάλι, άθραυστη και ευλύγιστη. Το τέμνον άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό. Η οπή του οπισθίου άκρου της βελόνης να υποδέχεται έμβολο ώστε να δημιουργείται αρνητική πίεση για τη συγκράτηση του οστικού τεμαχίου. Να διατίθεται σε μεγέθη: 7-15G μήκους, 10- 15cm. Στο άκρο της να εφαρμόζει κοινή σύριγγα για αναρρόφηση ή σύριγγα LUER LOCK. Να φέρει ειδικά σχεδιασμένο αιχμηρό άκρο για την περισυλλογή του δείγματος, έτσι ώστε να συγκρατεί της οστικές δοκίδες. Να διαθέτει βιδωτό σύστημα αυξομείωσης (ρύθμισης μήκους που να φέρει ενδείξεις ανά 5 μm και να αφαιρείται πλήρως ώστε ο χρήστης με μια κίνηση να έχει το μέγιστο μήκος της βελόνας να διαθέτει μοναδικό μεταλλικό στυλεό παγίδευσης του δείγματος (trap lock), έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η παραμονή του δείγματος μέσα στη βελόνα, βιδωτό πώμα ασφαλείας, στυλεό μέτρησης ποσότητας, δείγματος και PUSHER για την εξαγωγή του δείγματος από την βελόνα. α/α 44	Τεμάχιο	450	11,48	5.166,00	1.239,84	6.405,84

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 13/2017

45	ΒΕΛΟΝΕΣ ΣΚΛΗΡΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ, 21-23 G ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ Η ΣΚΙΕΡΟ ΚΑΘΕΤΗΡΑ ΓΙΑ ΓΑΣΤΡΟΣΚΟΠΙΟ ΚΑΙ ΚΟΛΟΝΟΣΚΟΠΙΟ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι εύχρηστη και να λειτουργεί άριστα. Να διαθέτει διαφανές, σκληρό, καθετήρα (διαφανές). Να είναι κατάλληλη για αιμόσταση, σκληροθεραπεία, έγχυση και μαρκάρισμα. Να διαθέτει ενσωματωμένο μηχανισμό κλειδώματος βελόνας, stopper εισαγωγής. Το άκρο του καθετήρα να είναι ατραυματικό και να φέρει ενσωματωμένο μεταλλικό δακτύλιο. Η έγχυση να γίνεται με κοινές σύριγγες (τύπου Luer Lock ή όχι). Διαστάσεις βελόνης : 19- 25 G και 4-8 mm. Διαστάσεις καθετήρα: 1.8-2.3 mm και 120-230 cm. (για χρήση σε βρογχοσκόπιο, κολονοσκόπιο, γαστροσκόπιο) α/α 45	Τεμάχιο	400	19,56	7.824,00	1.877,76	9.701,76
				1.251.301	ΣΥΝΟΛΑ:	64.742,92	15.538,30	80.281,22

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄
ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΟΙ ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

1. ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ ΚΑΙ ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ**1.1. Τρόπος υποβολής προσφορών**

Οι προσφορές υποβάλλονται από τους οικονομικούς φορείς ηλεκτρονικά, μέσω της διαδικτυακής πύλης www.promitheus.gov.gr, του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. μέχρι την καταληκτική ημερομηνία και ώρα που ορίζει η παρούσα διακήρυξη, στην Ελληνική γλώσσα, σε ηλεκτρονικό φάκελο, σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο άρθρο 11 της Υ.Α. Π1/2390/2013 (ΦΕΚ/Β/2677/21-10-2013) «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.)» και στον Ν. 4412/2016.

1.2. Περιεχόμενο προσφορών

Τα περιεχόμενα του ηλεκτρονικού φακέλου της προσφοράς ορίζονται ως εξής :

- (α) ένας (υπο)φάκελος* με την ένδειξη «Δικαιολογητικά Συμμετοχής-Τεχνική προσφορά» και
- (β) ένας (υπο)φάκελος* με την ένδειξη «Οικονομική Προσφορά».

[*(υπο)φάκελος: κατηγορία επισυναπτόμενων αρχείων στο σύστημα]

Κατά την υποβολή της προσφοράς από τον Οικονομικό φορέα σημαίνονται από αυτόν με χρήση του σχετικού πεδίου του συστήματος τα στοιχεία εκείνα της προσφοράς του που έχουν εμπιστευτικό χαρακτήρα.

1.2.1. Περιεχόμενα (υπο)φακέλου «Δικαιολογητικά συμμετοχής - τεχνική προσφορά»

Στον (υπο)φάκελο με την ένδειξη «Δικαιολογητικά Συμμετοχής-Τεχνική προσφορά» υποβάλλονται η εγγύηση συμμετοχής, και όλα τα απαιτούμενα κατά το στάδιο υποβολής της προσφοράς δικαιολογητικά καθώς και τα ΤΕΧΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ της προσφοράς. Συγκεκριμένα, στον προαναφερόμενο (υπο)φάκελο περιλαμβάνονται:

1.2.1.1. Δικαιολογητικά συμμετοχής

Οι προσφέροντες υποβάλουν ηλεκτρονικά μαζί με την προσφορά τους, εγκαίρως και προσηκόντως, επί ποινή αποκλεισμού, τα ακόλουθα κατά περίπτωση δικαιολογητικά, σε μορφή αρχείου .pdf σύμφωνα με το άρθρο 93, και τη παρ. 2, αρ. 79 του Ν. 4412/2016 και το άρθρο 11 της ΥΑ Π1/2390/13 «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.)», όπως αναλυτικά περιγράφονται κατωτέρω :

1.2.1.1.1. Εγγύηση συμμετοχής στον διαγωνισμό

Οι Προσφέροντες οφείλουν, επί ποινή αποκλεισμού, μαζί με την προσφορά τους να καταθέσουν Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής στην διακήρυξη για την οποία υποβάλλουν προσφορά. Το ποσό της εγγύησης συμμετοχής θα πρέπει να καλύπτει το 2% της προϋπολογισθείσας δαπάνης χωρίς Φ.Π.Α. **Το ύψος της Εγγυητικής Επιστολής Συμμετοχής, η διάρκεια της, τα ιδρύματα έκδοσης και ο τρόπος σύνταξης της, αναφέρονται αναλυτικά στο άρθρο 9.1.2. της παρούσας διακήρυξης.**

1.2.1.1.2. Τυποποιημένο Έντυπο Υπεύθυνης Δήλωσης (ΤΕΥΔ) του αρ. 79, παρ.4 του Ν. 4412/2016, όπως αυτό ισχύει σύμφωνα με την με αρ. 158/2016 (ΦΕΚ 3698/Β/2016) Απόφαση της Ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων (διατίθεται στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του ΕΣΗΔΗΣ) στο οποίο θα πρέπει να δηλώνεται ότι ο υποψήφιος οικονομικός φορέας μέχρι και την ημέρα υποβολής της προσφοράς του:

- **δεν βρίσκεται σε μία από τις καταστάσεις των άρθρων 73 και 74 για τις οποίες οι οικονομικοί φορείς αποκλείονται ή μπορούν να αποκλεισθούν,**
- **πληροί τα σχετικά κριτήρια επιλογής τα οποία έχουν καθοριστεί, σύμφωνα με την παρ. 1α) και 2 του άρθρου 75.**

Πιο συγκεκριμένα απαιτείται η συμπλήρωση των κάτωθι μερών :

- **Μέρος II: Πληροφορίες σχετικά με τον οικονομικό φορέα**

A: Πληροφορίες σχετικά με τον οικονομικό φορέα

B: Πληροφορίες σχετικά με τους νόμιμους εκπροσώπους του οικονομικού φορέα

Γ: Πληροφορίες σχετικά με τη στήριξη στις ικανότητες άλλων φορέων

- **Μέρος III: Λόγοι αποκλεισμού**

A: Λόγοι αποκλεισμού που σχετίζονται με ποινικές καταδίκες

B: Λόγοι που σχετίζονται με την καταβολή φόρων ή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης

Γ: Λόγοι που σχετίζονται με αφερεγγυότητα, σύγκρουση συμφερόντων ή επαγγελματικό παράπτωμα

- **Μέρος IV: Κριτήρια επιλογής**

A: Καταλληλότητα

- **Μέρος VI: Τελικές δηλώσεις**

1.2.1.1.3. Υπεύθυνη δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α' 75), όπως εκάστοτε ισχύει, όπου να δηλώνεται ότι:

- Αποδέχεται ανεπιφύλακτα τους όρους της παρούσας προκήρυξης.
- Η προσφορά συντάχθηκε σύμφωνα με τους όρους της παρούσας προκήρυξης, των οποίων οι προσφέροντες έλαβαν πλήρη και ανεπιφύλακτη γνώση.
- Τα στοιχεία που αναφέρονται στην προσφορά είναι αληθή και ακριβή.
- Παραίτείται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσής του σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της Αναθέτουσας Αρχής για αναβολή ή ακύρωση – ματαίωση του διαγωνισμού.
- Συμμετέχει σε μια μόνο προσφορά στο πλαίσιο του παρόντος διαγωνισμού.

Σημειώνεται ότι σύμφωνα με την παράγραφο 3 του Ν. 4250/26-03-2014 (ΦΕΚ 74/Α/26-03-2014) η ανωτέρω υπεύθυνη δήλωση φέρει ημερομηνία εντός των τελευταίων τριάντα ημερολογιακών ημερών προ της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής των προσφορών και δεν απαιτείται βεβαίωση του γνησίου της υπογραφής από αρμόδια διοικητική αρχή ή τα ΚΕΠ, ακόμα και αν άλλως ορίζεται στην εκάστοτε προκήρυξη.

Εάν ο υποψήφιος οικονομικός φορέας στηρίζεται στις ικανότητες άλλων φορέων, σύμφωνα με το άρθρο 78 του Ν.4412/2016, η ανωτέρω υπεύθυνη δήλωση περιέχει επίσης τις ως άνω πληροφορίες όσον αφορά τους φορείς αυτούς.

Ένας οικονομικός φορέας που συμμετέχει μόνος του και ο οποίος δεν στηρίζεται στις ικανότητες άλλων οντοτήτων προκειμένου να ανταποκριθεί στα κριτήρια επιλογής, πρέπει να συμπληρώνει μία υπεύθυνη δήλωση.

Ένας οικονομικός φορέας που συμμετέχει μόνος του, αλλά στηρίζεται στις ικανότητες μιας ή περισσότερων άλλων οντοτήτων, πρέπει να μεριμνά ώστε η αναθέτουσα αρχή ή ο αναθέτων φορέας να λαμβάνει την δική του υπεύθυνη δήλωση, μαζί με χωριστή υπεύθυνη δήλωση, όπου παρατίθενται οι σχετικές πληροφορίες για κάθε μία από τις οντότητες στις οποίες στηρίζεται.

Τέλος, όταν σε μια διαδικασία προμήθειας συμμετέχουν από κοινού όμιλοι οικονομικών φορέων, συμπεριλαμβανομένων προσωρινών ενώσεων, πρέπει να δίδεται, για καθέναν συμμετέχοντα οικονομικό φορέα, χωριστή υπεύθυνη δήλωση, στην οποία παρατίθενται οι πληροφορίες που απαιτούνται στην υπεύθυνη δήλωση.

- Σε περίπτωση που ο προσφέρων είναι νομικό πρόσωπο, την υπεύθυνη δήλωση υποβάλλουν :

- α) οι Διαχειριστές, όταν το νομικό πρόσωπο είναι Ο.Ε., Ε.Ε., Ε.Π.Ε. ή Ι.Κ.Ε.
- β) ο Διευθύνων Σύμβουλος καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, όταν το νομικό πρόσωπο είναι Α.Ε
- γ) σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου, οι νόμιμοι εκπρόσωποί του.

1.2.1.1.4. Τα νομιμοποιητικά έγγραφα κάθε συμμετέχοντος ημεδαπού ή αλλοδαπού νομικού προσώπου, όπως το ισχύον καταστατικό κατά περίπτωση Φ.Ε.Κ., ή επικυρωμένο αντίγραφο ή απόσπασμα του καταστατικού. Στοιχεία και έγγραφα από τα οποία πρέπει να προκύπτουν, ο Πρόεδρος και ο Διευθύνων Σύμβουλος ΑΕ, τα υπόλοιπα πρόσωπα που έχουν δικαίωμα να δεσμεύουν με την υπογραφή τους, το νομικό πρόσωπο και τα έγγραφα της νομιμοποίησης αυτών, αν αυτό δεν προκύπτει ευθέως από το καταστατικό αναλόγως με τη νομική μορφή των εταιρειών ή κάθε άλλου νομικού προσώπου.

1.2.1.1.5. Παραστατικό εκπροσώπησης, αν ο οικονομικός φορέας συμμετέχει με αντιπρόσωπό του.

- Σε περίπτωση που το οικείο κράτος δεν εκδίδει κάποιο έγγραφο ή πιστοποιητικό, από τα απαιτούμενα ή που αυτό δεν καλύπτει όλες τις παραπάνω περιπτώσεις, αυτό μπορεί να αντικαθίσταται από ένορκη βεβαίωση του ενδιαφερόμενου ή στα κράτη μέλη όπου δεν προβλέπεται η ένορκη βεβαίωση από υπεύθυνη δήλωση ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού οργανισμού του κράτος καταγωγής ή προέλευσης. Η υποχρέωση αφορά όλες τις παραπάνω κατηγορίες υποψηφίων.

Τα στοιχεία και δικαιολογητικά για τη συμμετοχή του προσφέροντος στη διαγωνιστική διαδικασία υποβάλλονται από αυτόν ηλεκτρονικά σε μορφή αρχείου τύπου .pdf και προσκομίζονται κατά περίπτωση από αυτόν εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή, πλην των Φ.Ε.Κ. και των εγγράφων που φέρουν ψηφιακή υπογραφή.

Όταν υπογράφονται από τον ίδιο φέρουν ψηφιακή υπογραφή και δεν απαιτείται σχετική θεώρηση.

Επισημαίνεται ότι τα ανωτέρω δικαιολογητικά ή άλλα στοιχεία του υποφакέλου «Δικαιολογητικά Συμμετοχής - Τεχνική Προσφορά» που έχουν υποβληθεί με την ηλεκτρονική προσφορά και απαιτούνται να προσκομισθούν στην αναθέτουσα αρχή εντός της ανωτέρω αναφερόμενης προθεσμίας είναι τα δικαιολογητικά και στοιχεία που δεν έχουν εκδοθεί /συνταχθεί από τον ίδιο τον οικονομικό φορέα και κατά συνέπεια δεν φέρουν την ψηφιακή του υπογραφή. Ως τέτοια στοιχεία ενδεικτικά είναι η Εγγυητική Επιστολή συμμετοχής, Πιστοποιητικά που έχουν εκδοθεί από δημόσιες αρχές ή άλλους φορείς.

1.2.1.2. Τεχνική προσφορά

Στον (υπό) φάκελο «Δικαιολογητικά Συμμετοχής - Τεχνική Προσφορά», υποβάλλονται ηλεκτρονικά τα κάτωθι :

1.2.1.2.1. Η Τεχνική Προσφορά συντάσσεται συμπληρώνοντας την αντίστοιχη ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος. Στην συνέχεια, το σύστημα παράγει σχετικό ηλεκτρονικό αρχείο, σε μορφή pdf, το οποίο υπογράφεται ψηφιακά και υποβάλλεται από τον προσφέροντα. Τα στοιχεία που περιλαμβάνονται στην ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος και του παραγόμενου ψηφιακά υπογεγραμμένου ηλεκτρονικού αρχείου πρέπει να ταυτίζονται. Σε αντίθετη περίπτωση, το σύστημα παράγει σχετικό μήνυμα και ο προσφέρων καλείται να παράγει εκ νέου το ηλεκτρονικό αρχείο pdf.

Εφόσον οι τεχνικές προδιαγραφές δεν έχουν αποτυπωθεί στο σύνολό τους στις ειδικές ηλεκτρονικές φόρμες του συστήματος, ο προσφέρων επισυνάπτει ψηφιακά υπογεγραμμένα τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία (ιδίως την ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ του).

Απαραίτητο στοιχείο της τεχνικής προσφοράς θα είναι το «φύλλο συμμόρφωσης – τεκμηρίωσης» της ηλεκτρονικής πλατφόρμας του ΕΣΗΔΗΣ , ψηφιακά υπογεγραμμένο από τον προσφέροντα, στο οποίο θα απαντώνται μία προς μία και με την ίδια σειρά όλες οι προδιαγραφές του Παραρτήματος ΣΤ' της παρούσης. Προσφορές οι οποίες θα απαντούν μονολεκτικά, χωρίς τεκμηρίωση και παραμπομπές θα απορρίπτονται.

Έτσι, στον (υπό) φάκελο «Δικαιολογητικά Συμμετοχής – Τεχνική Προσφορά», υποβάλλεται ηλεκτρονικά

πλήρης τεχνική περιγραφή στην ελληνική γλώσσα, σε πλήρη ανταπόκριση - παραπομπή (ανά είδος με αναφορά και στον κωδικό του) τόσο με τις τεχνικές προδιαγραφές και τους λοιπούς όρους της διακήρυξης, η οποία θα φέρει και ψηφιακή υπογραφή. Προς τούτο συντάσσεται και υποβάλλεται ψηφιακά υπογεγραμμένο το ΦΥΛΛΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ του Παραρτήματος ΣΤ' ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ (μόνο για τα είδη για τα οποία υποβάλλεται η προσφορά).

1.2.1.2.2. Δικαιολογητικά του άρθρου 82 του Ν. 4412/2016

- Σε περίπτωση που από τις τεχνικές προδιαγραφές απαιτείται η προσκόμιση πιστοποιητικών εκδιδόμενων από ανεξάρτητους οργανισμούς που βεβαιώνουν ότι ο οικονομικός φορέας συμμορφώνεται με ορισμένα πρότυπα διασφάλισης ποιότητας, συμπεριλαμβανομένης της προσβασιμότητας για άτομα με ειδικές ανάγκες, οι οικονομικοί φορείς παραπέμπονται σε συστήματα διασφάλισης ποιότητας τα οποία βασίζονται στη σχετική σειρά ευρωπαϊκών προτύπων και έχουν πιστοποιηθεί από διαπιστευμένους οργανισμούς. Η αναθέτουσα αρχή αναγνωρίζει ισοδύναμα πιστοποιητικά από οργανισμούς εδρεύοντες σε άλλα κράτη - μέλη. Επίσης, κάνει δεκτά άλλα αποδεικτικά στοιχεία για ισοδύναμα μέτρα διασφάλισης ποιότητας, εφόσον ο οικονομικός φορέας δεν είχε τη δυνατότητα να αποκτήσει τα εν λόγω πιστοποιητικά εντός των σχετικών προθεσμιών για λόγους για τους οποίους δεν ευθύνεται ο ίδιος, υπό την προϋπόθεση ότι ο οικονομικός φορέας αποδεικνύει ότι τα προτεινόμενα μέτρα διασφάλισης ποιότητας πληρούν τα απαιτούμενα πρότυπα διασφάλισης ποιότητας.

- Σε περίπτωση που από τις τεχνικές προδιαγραφές απαιτείται η υποβολή πιστοποιητικών εκδιδόμενων από ανεξάρτητους οργανισμούς που να βεβαιώνουν ότι ο οικονομικός φορέας συμμορφώνεται με συγκεκριμένα συστήματα ή πρότυπα όσον αφορά την περιβαλλοντική διαχείριση, τότε οι οικονομικοί φορείς παραπέμπονται στο σύστημα οικολογικής διαχείρισης και ελέγχου (EMAS) της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή σε άλλα συστήματα περιβαλλοντικής διαχείρισης που έχουν αναγνωριστεί, σύμφωνα με το άρθρο 45 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθμ. 1221/2009 ή σε άλλα πρότυπα περιβαλλοντικής διαχείρισης βασιζόμενα σε αντίστοιχα ευρωπαϊκά ή διεθνή πρότυπα που έχουν εκδοθεί από διαπιστευμένους οργανισμούς. Η αναθέτουσα αρχή αναγνωρίζει ισοδύναμα πιστοποιητικά από οργανισμούς εδρεύοντες σε άλλα κράτη - μέλη.

Όταν ο οικονομικός φορέας τεκμηριωμένα δεν έχει πρόσβαση στα εν λόγω πιστοποιητικά ή δεν έχει τη δυνατότητα να τα αποκτήσει εντός των σχετικών προθεσμιών, για λόγους για τους οποίους δεν ευθύνεται ο ίδιος, η αναθέτουσα αρχή αποδέχεται επίσης άλλα αποδεικτικά μέσα μέτρων περιβαλλοντικής διαχείρισης, υπό την προϋπόθεση ότι ο ενδιαφερόμενος οικονομικός φορέας αποδεικνύει ότι τα συγκεκριμένα μέτρα είναι ισοδύναμα με εκείνα που απαιτούνται βάσει του εφαρμοστέου συστήματος ή του προτύπου περιβαλλοντικής διαχείρισης.

Τα ανωτέρω στοιχεία και δικαιολογητικά της τεχνικής προσφοράς του προσφέροντος υποβάλλονται από τον οικονομικό φορέα ηλεκτρονικά σε μορφή αρχείου τύπου .pdf και προσκομίζονται κατά περίπτωση από αυτόν

εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή. Όταν υπογράφονται από τον ίδιο φέρουν ψηφιακή υπογραφή.

Οι δηλώσεις του παρόντος άρθρου υπογράφονται ψηφιακά από τους έχοντες υποχρέωση προς τούτο και δεν απαιτείται σχετική θεώρηση.

1.2.2. Περιεχόμενα (υπο)φακέλου «Οικονομική Προσφορά»

Στον (υπο)φάκελο* με την ένδειξη «Οικονομική Προσφορά» περιλαμβάνεται η οικονομική προσφορά του οικονομικού φορέα.

Η Οικονομική Προσφορά υποβάλλεται ηλεκτρονικά επί ποινή απορρίψεως στον (υπό) φάκελο «Οικονομική Προσφορά».

Η οικονομική προσφορά, συντάσσεται συμπληρώνοντας την αντίστοιχη ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος. Στην συνέχεια, το σύστημα παράγει σχετικό ηλεκτρονικό αρχείο, σε μορφή pdf, το οποίο υπογράφεται ψηφιακά και υποβάλλεται από τον προσφέροντα. Τα στοιχεία που περιλαμβάνονται στην ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος και του παραγόμενου ψηφιακά υπογεγραμμένου ηλεκτρονικού αρχείου πρέπει να ταυτίζονται. Σε αντίθετη περίπτωση, το σύστημα παράγει σχετικό μήνυμα και ο προσφέρων καλείται να παράγει εκ νέου το ηλεκτρονικό αρχείο pdf.

Εφόσον η οικονομική προσφορά δεν έχει αποτυπωθεί στο σύνολό της στις ειδικές ηλεκτρονικές φόρμες του συστήματος, ο προσφέρων επισυνάπτει ψηφιακά υπογεγραμμένα τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία.

Στην Οικονομική Προσφορά αναγράφεται η τιμή και ο τρόπος πληρωμής, όπως ορίζεται κατωτέρω :

1.2.2.1. Προσφερόμενες Τιμές

I. Τιμή μονάδος σε ΕΥΡΩ συμπεριλαμβανομένων των Υπέρ τρίτων κρατήσεων και κάθε είδους δαπανών για παράδοση των ειδών ελευθέρων, σύμφωνα με το ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄. Προσφορές που δεν δίνουν τις τιμές σε ΕΥΡΩ ή που καθορίζουν σχέση ΕΥΡΩ προς ξένο νόμισμα θα απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

II. Η αναγραφή της τιμής σε ΕΥΡΩ, μπορεί να γίνεται με δύο ή και περισσότερα δεκαδικά ψηφία (άνευ ορίου), εφόσον χρησιμοποιείται σε ενδιάμεσους υπολογισμούς. Το γενικό σύνολο στρογγυλοποιείται σε δυο δεκαδικά ψηφία, προς τα άνω εάν το τρίτο δεκαδικό ψηφίο είναι ίσο ή μεγαλύτερο του πέντε και προς τα κάτω εάν είναι μικρότερο του πέντε.

Στην προσφορά πρέπει να προκύπτει με σαφήνεια η προσφερόμενη τιμή διαφορετικά η προσφορά απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

Στην οικονομική προσφορά, θα αναγραφεί υποχρεωτικά η προσφερόμενη τιμή, η τιμή και ο κωδικός του υλικού αν υπάρχει στο τρέχον Παρατηρητήριο τιμών.

Η ΤΙΜΗ βάση του Ν. 3918/11 άρθρο 13 όπως αντικαταστάθηκε και ισχύει με τη παρ. 7 του άρθρου 14 του Ν.4052/2012, θα είναι επί ποινής αποκλεισμού ίση ή κατώτερη του ισχύοντος παρατηρητηρίου κατά την κατάσταση

της προσφοράς. Οικονομικές προσφορές που είναι ανώτερες από τις τιμές του Π.Τ. απορρίπτονται.

III. Προσφορές που θέτουν όρο αναπροσαρμογής της τιμής απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

IV. Οι τιμές θα δίδονται ως εξής:

I. Τιμή με κρατήσεις χωρίς Φ.Π.Α.

II. Ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις %, στο οποίο υπάγεται το είδος. (Σε περίπτωση που αναφέρεται εσφαλμένος Φ.Π.Α αυτός θα διορθώνεται από την Υπηρεσία).

Η τιμή με κρατήσεις χωρίς Φ.Π.Α. θα λαμβάνεται για την σύγκριση των προσφορών.

Επισημαίνονται τα ακόλουθα :

-Οτι με ποινή απόρριψης, οι τιμές στις οικονομικές προσφορές των προμηθευτών θα πρέπει να προσφέρονται στη μονάδα μέτρησης όπως ζητούνται από τη Δ/ξη.

- ότι το εκάστοτε ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό, της ανωτέρω τιμής θα υπολογίζεται αυτόματα από το σύστημα.

-Για την διαμόρφωση της συγκριτικής τιμής θα ληφθεί υπόψη, η συνολική τιμή της προσφοράς για το σύνολο της προκηρυχθείσας ανά είδος ποσότητας.

V. Γίνονται δεκτές προσφορές για το σύνολο ή για μέρος των προκηρυχθέντων ειδών, αλλά σε κάθε περίπτωση για το σύνολο της ζητούμενης ποσότητας ανά είδος.

Σημειώνονται τα ακόλουθα :

- Η σύγκριση των προσφορών θα γίνεται στη συνολική τιμή της οικονομικής προσφοράς χωρίς Φ.Π.Α.

- Επισημαίνεται ότι τόσο η συνολική προσφερόμενη τιμή της οικονομικής προσφοράς, όσο και η συνολική προσφερόμενη τιμή ανά είδος δεν θα πρέπει να ξεπερνούν την προϋπολογισθείσα δαπάνη.

- Εάν στο διαγωνισμό οι προσφερόμενες τιμές είναι υπερβολικά χαμηλές, θα εξετάζονται λεπτομερώς οι προσφορές πριν την έκδοση απόφασης κατακύρωσης. Για τον σκοπό αυτό, θα ζητηθούν από τον προσφέροντα να παρασχεθούν εγγράφως οι αναγκαίες διευκρινίσεις σχετικά με τον οικονομικό χαρακτήρα της διαδικασίας κατασκευής ή τις τεχνικές λύσεις που έχουν επιλεγεί ή τις εξαιρετικά ευνοϊκές συνθήκες που διαθέτει ο προσφέρων για την προμήθεια των ειδών ή την πρωτοτυπία των προτεινομένων προμηθειών, τις οποίες επαληθεύει πριν την απόρριψη της προσφοράς, σύμφωνα και με τα οριζόμενα στα αρ. 88-89 του Ν. 4412/2016.

1.2.2.2. Σύγκριση τιμών

1.2.2.2.1. Επισημαίνεται ότι τα οικονομικά στοιχεία (προσφερόμενες τιμές, ανάλυση τιμών, οικονομικά στοιχεία κ.λ.π) οι προμηθευτές υποχρεούνται ΕΠΙ ΠΟΙΝΗ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ να τα υποβάλλουν εντός του φακέλου της οικονομικής προσφοράς την οποία θα υποβάλουν στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.

1.2.2.2.2 Η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα να ζητήσει από τους συμμετέχοντες στοιχεία απαραίτητα για την τεκμηρίωση των προσφερομένων τιμών, οι δε προμηθευτές υποχρεούνται να παρέχουν αυτά.

1.2.2.2.3 Dumping - εξαγωγικές επιδοτήσεις

- α- Η προσφορά απορρίπτεται και σε περίπτωση που διαπιστωθεί ότι εφαρμόζεται πολιτική τιμών πώλησης κάτω του κόστους κατασκευής του προϊόντος ή της τιμής απόκτησης του προϊόντος για εμπορία (τιμή Dumping) ή ότι το προσφερόμενο προϊόν είναι αποδέκτης εξαγωγικής επιδότησης. Οι προσφέροντες οφείλουν να είναι γνώστες των προαναφερθέντων μέτρων της χώρας προέλευσης του προϊόντος ή της κατασκευάστριας εταιρίας. Τα ανωτέρω ισχύουν ακόμα και στη περίπτωση που μεσολαβούν διάφορες φάσεις βιομηχανοποίησης (που αφορούν στα ενδιάμεσα προϊόντα) για τη κατασκευή του τελικού προϊόντος, υπό την προϋπόθεση ότι επιβάλλεται ρητά να δηλωθούν οι εν λόγω φάσεις από τη σχετική διακήρυξη στην προσφορά των ενδιαφερομένων.
- β- Οι προσφέροντες κατασκευαστές ή εμπορικοί εκπρόσωποι προϊόντων χωρών που δεν έχουν αποδεχθεί τα πρωτόκολλα Πολυμερών Συμφωνιών του Παγκοσμίου Οργανισμού Εμπορίου (Π.Ο.Ε.) ή δεν λειτουργούν στο πλαίσιο ολοκληρωμένης Τελωνειακής Ένωσης με την ΕΕ, οφείλουν εγγράφως να δηλώσουν με την προσφορά τους, ότι το προσφερόμενο προϊόν τους δεν είναι αποδέκτης πολιτικής τιμών πώλησης κάτω του κόστους κατασκευής ή της τιμής απόκτησης του προϊόντος για εμπορία (τιμή Dumping) ή αποδέκτης εξαγωγικής επιδότησης.
- γ- Δεν έχουν την υποχρέωση κατάθεσης της προαναφερθείσας δήλωσης οι προσφέροντες προϊόντα προερχόμενα από τα κράτη-μέλη της ΕΕ, τη Νορβηγία, την Ελβετία, τις ΗΠΑ, την Ιαπωνία, τον Καναδά την Αυστραλία, τη Ρουμανία, Βουλγαρία, Ισραήλ και Τουρκία καθώς και κάθε άλλο κράτος που αποδέχεται και εφαρμόζει στον χρόνο που επιθυμεί, τα εν λόγω Πρωτόκολλα του Π.Ο.Ε. ή που συνδέεται με την Ε.Ε. στο πλαίσιο ολοκληρωμένης Τελωνειακής Ένωσης.

1.2.2.2.4 ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ

1. Ο προμηθευτής υποχρεούται να παραδίδει το υλικό εντός τεσσάρων (4) εργασίμων ημερών από την λήψη της παραγγελίας. Ο συμβατικός χρόνος παράδοσης των υλικών μπορεί να παρατείνεται υπό τις ακόλουθες σωρευτικές προϋποθέσεις:

- α) τηρούνται οι όροι της διάταξης του άρθρου 132 του Ν. 4412/2016, β) έχει εκδοθεί αιτιολογημένη απόφαση του αρμόδιου αποφαινόμενου οργάνου της αναθέτουσας αρχής μετά από γνωμοδότηση αρμοδίου συλλογικού οργάνου είτε με πρωτοβουλία της αναθέτουσας αρχής και εφόσον συμφωνεί ο προμηθευτής είτε ύστερα από σχετικό αίτημα του προμηθευτή το οποίο υποβάλλεται υποχρεωτικά πριν από τη λήξη του συμβατικού χρόνου,
- β) το χρονικό διάστημα της παράτασης είναι ίσο ή μικρότερο από τον αρχικό συμβατικό χρόνο παράδοσης.

2. Στην περίπτωση παράτασης του συμβατικού χρόνου παράδοσης, ο χρόνος παράτασης δεν συνυπολογίζεται στο συμβατικό χρόνο παράδοσης.
3. Η απόφαση παράτασης εκδίδεται εντός ευλόγου χρονικού διαστήματος από την υποβολή του σχετικού αιτήματος του προμηθευτή.
4. Στην περίπτωση παράτασης του συμβατικού χρόνου παράδοσης συνεπεία λόγων ανωτέρας βίας ή άλλων ιδιαιτέρως σοβαρών λόγων που καθιστούν αντικειμενικώς αδύνατη την εμπρόθεσμη παράδοση των συμβατικών ειδών, δεν επιβάλλονται κυρώσεις. Σε κάθε άλλη περίπτωση παράτασης του συμβατικού χρόνου παράδοσης, επιβάλλονται οι κυρώσεις που προβλέπονται στο άρθρο 207.
5. Εάν λήξει ο συμβατικός χρόνος παράδοσης, χωρίς να υποβληθεί εγκαίρως αίτημα παράτασης ή, εάν λήξει ο παραταθείς, κατά τα ανωτέρω, χρόνος, χωρίς να παραδοθεί το υλικό, ο προμηθευτής κηρύσσεται έκπτωτος.
6. Ο προμηθευτής υποχρεούται να ειδοποιεί την υπηρεσία που εκτελεί την προμήθεια, την αποθήκη υποδοχής των υλικών και την επιτροπή παραλαβής, για την ημερομηνία που προτίθεται να παραδώσει το υλικό, τουλάχιστον πέντε (5) εργάσιμες ημέρες νωρίτερα.
7. Μετά από κάθε προσκόμιση υλικού στην αποθήκη υποδοχής αυτών, ο προμηθευτής 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.

1.2.2.2.5 ΧΡΟΝΟΣ - ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ

1. Η πληρωμή των προμηθευτών θα γίνει σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία, μετά την οριστική ποσοτική και ποιοτική παραλαβή του είδους. Κατά τα λοιπά ισχύουν τα προβλεπόμενα στα αρ. 129-133 και 200-215 του Ν. 4412/2016.
2. Ως προς τον τρόπο πληρωμής και τα απαιτούμενα δικαιολογητικά για την πληρωμή του αναδόχου ισχύουν τα οριζόμενα στο αρ. 200 του Ν. 4412/2016.

1.2.2.2.6. Ρήτρα ηθικού περιεχομένου.

- Απορρίπτονται προσφορές επιχειρήσεων (κατασκευαστικών ή εμπορικών) που κατά παράβαση των Άρθρων 138 και 182 της Διεθνούς Σύμβασης Εργασίας απασχολούν ή εκμεταλλεύονται ανηλίκους κάτω των 15 ετών. Οι προσφέροντες εφόσον δεν είναι και κατασκευαστές οφείλουν να είναι γνώστες της εφαρμογής της προαναφερθείσας ρήτρας στην κατασκευάστρια εταιρία του προϊόντος.
- Κατά την εκτέλεση της παρούσας δημόσιας σύμβασης, ο οικονομικός φορέας τηρεί τις υποχρεώσεις του που

απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, που έχουν θεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του Ν. 4412/2016.

1.2.2.2.7. Επισημαίνονται τα παρακάτω:

Κατά την υποβολή της προσφοράς από τον Οικονομικό Φορέα σημαίνονται από αυτόν με χρήση του σχετικού πεδίου του συστήματος τα στοιχεία εκείνα της προσφοράς του που έχουν εμπιστευτικό χαρακτήρα.

- **Ο χρόνος ισχύος των προσφορών είναι τριακόσιες εξήντα πέντε (365) ημερολογιακές ημέρες, προσμετρούμενες από την επομένη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής προσφορών. Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο του παραπάνω αναφερομένου απορρίπτεται ως απαράδεκτη.**

Η διάρκεια ισχύος των προσφορών μπορεί να παραταθεί εγγράφως, εφόσον τούτο ζητηθεί από την Αναθέτουσα Αρχή πριν από την λήξη της, και κατ' ανώτατο όριο ίσο με το παραπάνω οριζόμενο χρονικό διάστημα.

Εάν προκύψει θέμα παράτασης της ισχύος των προσφορών, ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρθρου 97 του Ν. 4412/2016. Στο έγγραφο αίτημα της Α.Α. προς τους προσφέροντες για παράταση ισχύος των προσφορών τους, πριν τη λήξη αυτής, αν αποδέχονται την παράταση για συγκεκριμένο χρονικό διάστημα, οι προσφέροντες οφείλουν να απαντήσουν σχετικά μέσα σε δέκα (10) ημέρες από την κοινοποίηση της σχετικής ηλεκτρονικής ειδοποίησης στην πλατφόρμα του ΕΣΗΔΗΣ και σε περίπτωση που αποδέχονται την αιτούμενη παράταση, οφείλουν να ανανεώσουν και τις Εγγυητικές Επιστολές Συμμετοχής τους, αν αυτές δεν ισχύουν για την τυχόν παράταση. Η δήλωση παράτασης του χρόνου ισχύος της προσφοράς γίνεται δεκτή μόνο αν υποβλήθηκε μέσα στο ως άνω δεκαήμερο διάστημα μέσω της ηλεκτρονικής πλατφόρμας διενέργειας του διαγωνισμού (ΕΣΗΔΗΣ) με ηλεκτρονικό έγγραφο το οποίο φέρει ψηφιακή υπογραφή του προσφέροντα ή του νομίμου εκπροσώπου του. Για τους διαγωνιζόμενους που αποδέχονται την παράταση, οι προσφορές τους ισχύουν και τους δεσμεύουν για το παραπάνω αυτό διάστημα. Μετά την λήξη και του παραπάνω ανώτατου ορίου χρόνου παράτασης ισχύος της προσφοράς, ματαιώνονται τα αποτελέσματα του διαγωνισμού, εκτός αν η αναθέτουσα αρχή κρίνει, κατά περίπτωση, αιτιολογημένα, ότι η συνέχιση της διαδικασίας εξυπηρετεί το δημόσιο συμφέρον, οπότε οι οικονομικοί φορείς που συμμετέχουν στη διαδικασία μπορούν να επιλέξουν είτε να παρατείνουν την προσφορά τους, εφόσον τους ζητηθεί πριν την πάροδο του ανωτέρω ανώτατου ορίου παράτασης της προσφοράς τους είτε όχι. Στην τελευταία περίπτωση, η διαδικασία συνεχίζεται με όσους παρέτειναν τις προσφορές τους και αποκλείονται οι λοιποί οικονομικοί φορείς. Η ανακοίνωση της κατακύρωσης στον Ανάδοχο μπορεί να γίνει και μετά τη λήξη της ισχύος της προσφοράς, τον δεσμεύει όμως μόνο εφόσον αυτός το αποδεχτεί.

Ο συμμετέχων δεν έχει δικαίωμα να αποσύρει την προσφορά του ή μέρος της μετά την κατάθεσή της. Σε περίπτωση που η προσφορά ή μέρος της αποσυρθεί, με την επιφύλαξη των αναφερομένων στις παρ. 2 και 3 αρ. 104 του Ν. 4412/2016 περί οψιγενών μεταβολών, ο συμμετέχων υπόκειται σε κυρώσεις και ειδικότερα:

- έκπτωση και απώλεια κάθε δικαιώματος για κατακύρωση
- κατάπτωση της Εγγυητικής Επιστολής Συμμετοχής χωρίς άλλη διατύπωση ή δικαστική ενέργεια.

Κατά τα λοιπά ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρθρο 97 του Ν.4412/2016.

- Περιπτώσεις προσφορών που παρουσιάζουν αποκλίσεις από τους απαράβατους όρους της Δΐξης συνεπάγονται απόρριψη των προσφορών.
- Αντιπροσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.
- Διευκρινίσεις που δίνονται από τους προσφέροντες οποτεδήποτε μετά την λήξη χρόνου κατάθεσης των προσφορών τους δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.
- Μετά την κατάθεση της προσφοράς στην ηλεκτρονική πλατφόρμα, επί νομίμως υποβληθέντων δικαιολογητικών, οι διαγωνιζόμενοι παρέχουν διευκρινίσεις μόνο όταν αυτές ζητούνται από αρμόδιο όργανο είτε κατά την ενώπιον του διαδικασία, είτε κατόπιν εγγράφου της Υπηρεσίας, μετά την σχετική γνωμοδότηση του οργάνου. Από τις διευκρινίσεις, οι οποίες παρέχονται, σύμφωνα με τα παραπάνω, λαμβάνονται υπόψη μόνο εκείνες που αναφέρονται στα σημεία για τα οποία υποβλήθηκε σχετικό αίτημα από το αρμόδιο όργανο, σύμφωνα και το αρ. 102 του Ν. 4412/2016.
- Εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται.
- Με την συμμετοχή του υποψήφιου οικονομικού φορέα στον Διαγωνισμό και χωρίς άλλη δήλωση ή ειδική μνεία στην προσφορά αποδεικνύεται ανεπιφύλακτα από μέρους του τα ακόλουθα:
 - Αποδέχεται ανεπιφύλακτα τους όρους της παρούσας διακήρυξης
 - Η προσφορά του συντάχθηκε σύμφωνα με τους όρους της παρούσας διακήρυξης των οποίων έλαβε πλήρη και ανεπιφύλακτη γνώση.
 - Τα στοιχεία που αναφέρονται στην προσφορά είναι αληθή και ακριβή.
 - Παιραιτείται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσής του σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της Αναθέτουσας Αρχής για αναβολή ή ακύρωση – ματαίωση της παρούσας διακήρυξης.
 - Συμμετέχει με μια μόνο προσφορά στο πλαίσιο της παρούσας διακήρυξης.
 - Αποδέχεται σε περίπτωση αδυναμίας διεξαγωγής του διαγωνισμού λόγω τεχνικού προβλήματος στο ηλεκτρονικό σύστημα μέσω του οποίου διεξάγεται ο ηλεκτρονικός πλειστηριασμός, ο τελευταίος επαναλαμβάνεται σε ημερομηνία και ώρα που γνωστοποιεί η αναθέτουσα αρχή στους συμμετέχοντες.

2. ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Η ηλεκτρονική αποσφράγιση των προσφορών γίνεται τέσσερις (4) εργάσιμες ημέρες μετά την καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών και ώρα 10:30 π.μ., μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο σύστημα οργάνων της Αναθέτουσας Αρχής, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των κείμενων διατάξεων για την ανάθεση δημοσίων συμβάσεων και διαδικασιών.

ΕΠΟΜΕΝΩΣ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΟΡΙΖΕΤΑΙ Η 04Η ΙΟΥΛΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΡΙΤΗΚΑΙ ΩΡΑ 10.30 π.μ.

Κατά την προαναφερόμενη ημερομηνία και ώρα γίνεται αποσφράγιση μόνο των ηλεκτρονικών (υπό)φακέλων «Δικαιολογητικά Συμμετοχής Τεχνική Προσφορά» .

Οι ηλεκτρονικοί (υπο)φάκελοι των οικονομικών προσφορών αποσφραγίζονται ηλεκτρονικά μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο σύστημα οργάνων, σε ημερομηνία και ώρα που θα γνωστοποιηθεί σε αυτούς των οποίων οι προσφορές κρίθηκαν αποδεκτές μετά την αξιολόγηση των λοιπών στοιχείων αυτών.

Αμέσως μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση των (υπο)φακέλων «Δικαιολογητικά Συμμετοχής - Τεχνική Προσφορά», οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό θα έχουν ηλεκτρονική πρόσβαση στο περιεχόμενο των προσφορών που αποσφραγίσθηκαν.

Ομοίως, μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση των (υπο)φακέλων «Οικονομική Προσφορά», οι προσφέροντες των οποίων οι οικονομικές προσφορές αποσφραγίσθηκαν, θα έχουν ηλεκτρονική πρόσβαση στο περιεχόμενο των προσφορών που αποσφραγίσθηκαν προκειμένου να λαμβάνουν γνώση των τιμών που προσφέρθηκαν.

3. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση των προσφορών η Αναθέτουσα Αρχή προβαίνει στην αξιολόγηση αυτών μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο Σύστημα οργάνων της, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των κειμένων διατάξεων για την ανάθεση δημοσίων συμβάσεων και των διαδικασιών της κατά περίπτωση Αναθέτουσας Αρχής. Συγκεκριμένα μέσα από το Σύστημα ιδίως:

- Η αρμόδια επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού, που έχει οριστεί από την αναθέτουσα αρχή και τα μέλη της, πιστοποιημένοι χρήστες του συστήματος, προβαίνει στη διαδικασία ελέγχου και αξιολόγησης των κατά περίπτωση φακέλων και υποφακέλων των προσφορών.
- Η αρμόδια επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού συντάσσει και υπογράφει τα κατά περίπτωση πρακτικά αξιολόγησης των φακέλων και υποφακέλων των προσφορών.
- Η αναθέτουσα αρχή εκδίδει τις σχετικές αποφάσεις επί της αξιολόγησης των ηλεκτρονικών προσφορών .
- Οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό ενημερώνονται για την αποδοχή ή την απόρριψη της προσφοράς τους.

- Η επιτροπή αξιολόγησης διαγωνισμού ή άλλοι πιστοποιημένοι χρήστες από την αναθέτουσα αρχή του διαγωνισμού απευθύνουν αιτήματα στους συμμετέχοντες χρήστες - οικονομικούς φορείς για παροχή διευκρινίσεων επί υποβληθέντων δικαιολογητικών και οι χρήστες - οικονομικοί φορείς παρέχουν τις διευκρινίσεις εντός των κατά περίπτωση προθεσμιών που τους ορίζονται.

4. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΑΝΑΔΕΙΞΗΣ ΜΕΙΟΔΟΤΗ - ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ

Μετά την αξιολόγηση των προσφορών σε εφαρμογή του άρθρου 103 του Ν. 4412/2016, ο προσφέρων στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, εντός προθεσμίας είκοσι (20) ημερών από τη σχετική ειδοποίηση που του αποστέλλεται ηλεκτρονικά, υποβάλλει ηλεκτρονικά μέσω του συστήματος, σε μορφή αρχείου. pdf και σε φάκελο με σήμανση «Δικαιολογητικά Κατακύρωσης», τα δικαιολογητικά που απαιτούνται κατά περίπτωση και αναφέρονται στην παραγράφο 5.1. Τα δικαιολογητικά προσκομίζονται από τον προσφέροντα εντός τριών (3) εργασίμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή και σε έντυπη μορφή (πρωτότυπο ή ακριβές αντίγραφο) στην αρμόδια υπηρεσία.

5.1. ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΠΡΟΣΩΠΙΚΗΣ ΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΣΦΕΡΟΝΤΟΣ ΣΤΟΝ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΚΕΙΤΑΙ ΝΑ ΓΙΝΕΙ Η ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ.

Δικαιολογητικά που αφορούν στην προσωπική κατάσταση του προσφέροντος και τα οποία υποβάλλονται κατά τα ως άνω από αυτόν στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, κατά περίπτωση είναι :

5.1.1. Φυσικά πρόσωπα :

5.1.1.1. Απόσπασμα μητρώου, όπως του ποινικού μητρώου ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμου εγγράφου 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 να προκύπτει ότι πληρούνται οι προϋποθέσεις της παρ. 1 του αρ. 73, και πιο συγκεκριμένα ότι δεν έχουν καταδικασθεί για:

α) συμμετοχή σε εγκληματική οργάνωση, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 2 της απόφασης-πλαίσιο 2008/841/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 24ης Οκτωβρίου 2008, για την καταπολέμηση του οργανωμένου εγκλήματος(ΕΕ L 300 της 11.11.2008 σ.42),

β) δωροδοκία, όπως ορίζεται στο άρθρο 3 της σύμβασης περί της καταπολέμησης της διαφθοράς στην οποία ενέχονται υπάλληλοι των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων ή των κρατών-μελών της Ένωσης (ΕΕ C 195 της 25.6.1997, σ. 1) και στην παράγραφο 1 του άρθρου 2 της απόφασης-πλαίσιο 2003/568/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 22ας Ιουλίου 2003, για την καταπολέμηση της δωροδοκίας στον ιδιωτικό τομέα (ΕΕ L 192 της 31.7.2003, σ. 54), καθώς και όπως ορίζεται στην κείμενη νομοθεσία ή στο εθνικό δίκαιο του οικονομικού φορέα,

γ) απάτη, κατά την έννοια του άρθρου 1 της σύμβασης σχετικά με την προστασία των οικονομικών συμφερόντων των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων (ΕΕ C 316 της 27.11.1995, σ. 48), η οποία κυρώθηκε με το ν. 2803/2000 (Α' 48),

δ) τρομοκρατικά εγκλήματα ή εγκλήματα συνδεδεμένα με τρομοκρατικές δραστηριότητες, όπως ορίζονται, αντιστοίχως, στα άρθρα 1 και 3 της απόφασης-πλαίσιο 2002/475/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 13ης Ιουνίου 2002, για την καταπολέμηση της τρομοκρατίας (ΕΕ L 164 της 22.6.2002, σ. 3) ή ηθική αυτουργία ή συνέργεια ή απόπειρα διάπραξης εγκλήματος, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 αυτής,

ε) νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες ή χρηματοδότηση της τρομοκρατίας, όπως αυτές ορίζονται στο άρθρο 1 της Οδηγίας 2005/60/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 26ης Οκτωβρίου 2005, σχετικά με την πρόληψη της χρησιμοποίησης του χρηματοπιστωτικού συστήματος για τη νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες και τη χρηματοδότηση της τρομοκρατίας (ΕΕ L 309 της 25.11.2005, σ. 15), η οποία ενσωματώθηκε στην εθνική νομοθεσία με το ν. 3691/2008 (Α' 166), στ) παιδική εργασία και άλλες μορφές εμπορίας ανθρώπων, όπως ορίζονται στο άρθρο 2 της Οδηγίας 2011/36/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5ης Απριλίου 2011, για την πρόληψη και την καταπολέμηση της εμπορίας ανθρώπων και για την προστασία των θυμάτων της, καθώς και για την αντικατάσταση της απόφασης-πλαίσιο 2002/629/ΔΕΥ του Συμβουλίου (ΕΕ L 101 της 15.4.2011, σ. 1), η οποία ενσωματώθηκε στην εθνική νομοθεσία με το ν. 4198/2013 (Α' 215).

Σημειώνεται ότι:

- η υποχρέωση προσκόμισης του ως άνω αποσπάσματος αφορά και τα πρόσωπα του δεύτερου εδαφίου της παραγράφου 1 του άρθρου 73.
- σε περίπτωση που το απόσπασμα ποινικού μητρώου φέρει καταδικαστικές αποφάσεις, οι συμμετέχοντες θα πρέπει να επισυνάπτουν σε ηλεκτρονικό αρχείο σε μορφή pdf τις αναφερόμενες σε αυτό καταδικαστικές αποφάσεις.

5.1.1.2. Πιστοποιητικό το οποίο εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους - μέλους ή χώρας, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου πριν από την κοινοποίηση της κατά την παράγραφο 6 έγγραφης ή ηλεκτρονική ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει ότι:

- δεν τελεί υπό πτώχευση ή έχει υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης ή
- δεν τελεί υπό αναγκαστική διαχείριση από εκκαθαριστή ή από το δικαστήριο ή δεν έχει υπαχθεί σε διαδικασία πτωχευτικού συμβιβασμού ή δεν έχει αναστείλει τις επιχειρηματικές του δραστηριότητες ή εάν βρίσκεται σε οποιαδήποτε ανάλογη κατάσταση προκύπτουσα από παρόμοια διαδικασία, προβλεπόμενη σε εθνικές διατάξεις νόμου
- δεν έχει κριθεί ως ένοχος σοβαρών ψευδών δηλώσεων κατά την παροχή των πληροφοριών που απαιτούνται για την εξακρίβωση της απουσίας των λόγων αποκλεισμού ή την πλήρωση των κριτηρίων επιλογής του.

5.1.1.3 Πιστοποιητικό που εκδίδεται από αρμόδια αρχή του οικείου κράτους - μέλους ή χώρας, από το οποίο να προκύπτει ότι κατά την ημερομηνία της ως άνω ειδοποίησης, είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής) καθώς και ως προς τις φορολογικές υποχρεώσεις τους.

5.1.1.4. Για την απόδειξη της καταλληλότητας για την άσκηση επαγγελματικής δραστηριότητας Πιστοποιητικό / Βεβαίωση του οικείου επαγγελματικού Μητρώου του Παρατήματος XI του Προσαρτήματος Α του Ν.4412/2016, με το οποίο θα πιστοποιείται αφενός η εγγραφή τους σε αυτό και το ειδικό επάγγελμα τους, κατά την ημέρα διενέργειας του διαγωνισμού, και αφετέρου ότι εξακολουθούν να παραμένουν εγγεγραμμένοι μέχρι της επίδοσης της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης. Για όσους ασκούν γεωργικό ή κτηνοτροφικό επάγγελμα, απαιτείται σχετική βεβαίωση άσκησης επαγγέλματος, από αρμόδια αρχή ή αρχή Ο.Τ.Α.

5.1.2. Τα νομικά πρόσωπα:

5.1.2.1. Τα παραπάνω δικαιολογητικά της παραγράφου 5.1.1

Το απόσπασμα ποινικού μητρώου ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασης του νομικού προσώπου, των ως άνω παραγράφων, αφορά τους Διαχειριστές όταν το νομικό πρόσωπο είναι Ο.Ε., Ε.Ε., Ε.Π.Ε. και ΙΚΕ, τον Διευθύνοντα Σύμβουλο και τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου όταν το νομικό πρόσωπο είναι Α.Ε. και σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου τους νόμιμους εκπροσώπους του.

5.1.3. Οι συνεταιρισμοί :

5.1.3.1 Απόσπασμα ποινικού μητρώου έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν από την κοινοποίηση της κατά την παράγραφο 6 έγγραφης ή ηλεκτρονικής ειδοποίησης, ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασης από το οποίο να προκύπτει ότι ο πρόεδρος του Διοικητικού του Συμβουλίου δεν έχει καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση, για κάποιο από τα αδικήματα της περίπτωσης α της παραγράφου 5.1.1.1.

5.1.3.2 Τα δικαιολογητικά των περιπτώσεων 5.1.1.2, 5.1.1.3 και 5.1.1.4 της παραγράφου 5.1.1, και της περίπτωσης 5.1.2.1 της παραγράφου 5.1.2.

5.1.3.3.Βεβαίωση αρμόδιας αρχής ότι ο Συνεταιρισμός λειτουργεί νόμιμα.

5.1.4.Οι ενώσεις προμηθευτών που υποβάλλουν κοινή προσφορά :

Τα παραπάνω κατά περίπτωση δικαιολογητικά, για κάθε προμηθευτή που συμμετέχει στην Ένωση.

Σημειώνεται ότι :

- Τα αποδεικτικά έγγραφα συντάσσονται στην ελληνική γλώσσα ή συνοδεύονται από επίσημη μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα. Στα αλλοδαπά δημόσια έγγραφα και δικαιολογητικά εφαρμόζεται η Συνθήκη της Χάγης της 5.10.1961, που κυρώθηκε με το ν. 1497/1984 (Α' 188).
- Αν το κράτος-μέλος ή η εν λόγω χώρα δεν εκδίδει ένα ή περισσότερα από τα ως άνω έγγραφα ή πιστοποιητικά ή όπου τα έγγραφα ή τα πιστοποιητικά αυτά δεν καλύπτουν όλες τις παραπάνω περιπτώσεις που αναφέρονται στην παράγραφο 5FF.1 καθώς και στις παραγράφους 1 και 2 και στην περίπτωση β' της παραγράφου 4 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016, το/α έγγραφο/α ή το/α πιστοποιητικό/α μπορεί/ούν να αντικαθίσταται/νται από ένορκη βεβαίωση ή, στα κράτη - μέλη ή στις χώρες όπου δεν προβλέπεται ένορκη βεβαίωση, από υπεύθυνη δήλωση του ενδιαφερομένου ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού ή εμπορικού οργανισμού του κράτους - μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας.

6. ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗ ΦΑΚΕΛΟΥ «ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ»

Η ηλεκτρονική αποσφράγιση του φακέλου «Δικαιολογητικά κατακύρωσης» του προσφέροντος στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση γίνεται δύο εργάσιμες ημέρες μετά και την προσκόμιση των δικαιολογητικών σε έντυπη μορφή, ύστερα από σχετική ειδοποίηση των συμμετεχόντων που δικαιούνται να λάβουν γνώση των δικαιολογητικών που υπεβλήθησαν. Η αποσφράγιση γίνεται μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο σύστημα οργάνων της Αναθέτουσας Αρχής, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των κείμενων διατάξεων για την ανάθεση δημοσίων συμβάσεων και διαδικασιών.

Αμέσως μετά την ανωτέρω ηλεκτρονική αποσφράγιση, οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό θα έχουν ηλεκτρονική πρόσβαση στο περιεχόμενο του φακέλου των Δικαιολογητικών Κατακύρωσης που αποσφραγίσθηκαν.

7. ΑΝΑΔΕΙΞΗ ΜΕΙΟΔΟΤΗ

Για την ανάδειξη του μειοδότη εφαρμόζονται τα προβλεπόμενα στο άρθρο 103 του Ν. 4412/2016.

8. ΕΝΣΤΑΣΕΙΣ

Σε περίπτωση ένστασης κατά πράξης της αναθέτουσας αρχής, η προθεσμία άσκησής της είναι πέντε (5) ημέρες από την κοινοποίηση της προσβαλλόμενης πράξης στον ενδιαφερόμενο οικονομικό φορέα. Για την άσκηση ένστασης κατά της διακήρυξης, η ένσταση υποβάλλεται μέχρι πέντε (5) ημέρες πριν από την καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφορών.

Η ένσταση υποβάλλεται ηλεκτρονικά, ενώπιον της αναθέτουσας αρχής, με τη συμπλήρωση της ειδικής φόρμας του Συστήματος και την επισύναψη του σχετικού εγγράφου σε μορφή αρχείου τύπου pdf το οποίο φέρει ψηφιακή υπογραφή σκληρής αποθήκευσης. Η αναθέτουσα αρχή αποφασίζει αιτιολογημένα, κατόπιν γνωμοδότησης της αρμόδιας Επιτροπής αξιολόγησης ενστάσεων, σύμφωνα με τα οριζόμενα και στο άρθρο 221 του ν. 4412/2016, εντός προθεσμίας δέκα (10) ημερών, μετά την άπρακτη πάροδο της οποίας τεκμαίρεται η απόρριψη της ένστασης.

Για το παραδεκτό της άσκησης ένστασης, απαιτείται, με την κατάθεση της ένστασης, η καταβολή παραβόλου υπέρ του Δημοσίου σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 127 του ν. 4412/2016, το οποίο επισυνάπτεται σε μορφή pdf. Το παράβολο αυτό αποτελεί δημόσιο έσοδο και επιστρέφεται με πράξη της αναθέτουσας αρχής, αν η ένσταση γίνει δεκτή.

Οι οικονομικοί φορείς ενημερώνονται για την αποδοχή ή την απόρριψη της ένστασης μέσω της λειτουργίας του Συστήματος “Επικοινωνία”.

Διαφορές που αναφύονται από πράξεις ή παραλείψεις, οι οποίες εκδίδονται ή συντελούνται μετά την 26η Ιουνίου 2017 διέπονται από τις διατάξεις του Βιβλίου IV (άρθρα 345 έως 374) του ν.4412/2016

Ματαιώση Διαδικασίας

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 του αρμόδιου οργάνου, να ακυρώσει μερικώς τη διαδικασία ή να αναμορφώσει ανάλογα το αποτέλεσμα της ή να αποφασίσει την επανάληψή της από το σημείο που εμφοιλόχρησε το σφάλμα ή η παράλειψη.

9. ΛΟΙΠΟΙ ΟΡΟΙ ΤΗΣ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ

9.1. ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ

9.1.1. Οι εγγυήσεις εκδίδονται από πιστωτικά ιδρύματα που λειτουργούν νόμιμα στα κράτη - μέλη της Ένωσης ή του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου ή στα κράτη-μέλη της ΣΔΣ και έχουν, σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις, το δικαίωμα αυτό. Μπορούν, επίσης, να εκδίδονται από το Ε.Τ.Α.Α. - Τ.Σ.Μ.Ε.Δ.Ε. ή να παρέχονται με γραμμάτιο του Ταμείου Παρακαταθηκών και Δανείων με παρακατάθεση σε αυτό του αντίστοιχου χρηματικού ποσού. Τα αντίστοιχα έγγραφα των εγγυήσεων αν δεν είναι διατυπωμένα στην Ελληνική γλώσσα θα συνοδεύονται από επίσημη μετάφραση.

9.1.2. Εγγύηση Συμμετοχής

1. Η Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής πρέπει να αναφέρει την πλήρη επωνυμία, τον ΑΦΜ και την Δ/ση του οικονομικού φορέα υπέρ του οποίου εκδίδεται και το ποσό της θα πρέπει να καλύπτει το 2% του προϋπολογισμού της προμήθειας χωρίς ΦΠΑ όπως αυτός δίδεται στο παράρτημα Α'.

Κατά συνέπεια το ύψος της εγγύησης συμμετοχής, εφόσον η προσφορά υποβάλλεται για το σύνολο των προκηρυχθέντων ειδών, πρέπει να είναι ίσο με το ποσοστό 2% επί της προϋπολογισθείσας πίστωσης της διακήρυξης εκτός Φ.Π.Α., **ήτοι 1.296,00 €**.

Σε περίπτωση που η προσφορά υποβάλλεται για μέρος των προκηρυχθέντων ειδών, το ύψος της εγγύησης συμμετοχής πρέπει να είναι ίσο με το ποσοστό 2% επί της προϋπολογισθείσας πίστωσης του συνόλου των ειδών για τα οποία υποβάλλεται η προσφορά εκτός Φ.Π.Α.

Στην περίπτωση ένωσης οικονομικών φορέων, η εγγύηση συμμετοχής περιλαμβάνει και τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των οικονομικών φορέων που συμμετέχουν στην ένωση.

2. Η εγγύηση συμμετοχής πρέπει να ισχύει τουλάχιστον για τριάντα (30) ημέρες μετά τη λήξη του χρόνου ισχύος της προσφοράς που καθορίζουν τα έγγραφα της σύμβασης. Η αναθέτουσα αρχή μπορεί, πριν τη λήξη της προσφοράς, να ζητά από τον προσφέροντα να παρατείνει, πριν τη λήξη τους, τη διάρκεια ισχύος της προσφοράς και της εγγύησης συμμετοχής.

3. Η εγγύηση συμμετοχής καταπίπτει, αν ο προσφέρων αποσύρει την προσφορά του κατά τη διάρκεια ισχύος αυτής, παρέχει ψευδή στοιχεία ή πληροφορίες που αναφέρονται στα άρθρα 73 έως 78 του Ν. 4412/2016, δεν προσκομίσει εγκαίρως τα προβλεπόμενα στα έγγραφα της σύμβασης δικαιολογητικά ή δεν προσέλθει εγκαίρως για υπογραφή της σύμβασης.

4. Η εγγύηση συμμετοχής επιστρέφεται στον ανάδοχο με την προσκόμιση της εγγύησης καλής εκτέλεσης.

Η εγγύηση συμμετοχής επιστρέφεται στους λοιπούς προσφέροντες μετά:

- α) την άπρακτη πάροδο της προθεσμίας άσκησης προσφυγής ή την έκδοση απόφασης επί ασκηθείσας προσφυγής κατά της απόφασης κατακύρωσης και
- β) την άπρακτη πάροδο της προθεσμίας άσκησης ασφαλιστικών μέτρων ή την έκδοση απόφασης επ' αυτών, και
- γ) την ολοκλήρωση του προσυμβατικού ελέγχου από το Ελεγκτικό Συνέδριο, σύμφωνα με το άρθρα 35 και 36 του ν. 4129/2013 (Α' 52), εφόσον απαιτείται.

5. Η Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής πρέπει να συνταχθεί σύμφωνα με το επισυναπτόμενο Υπόδειγμα 1 του Παραρτήματος Ε' της παρούσας διακήρυξης.

Σημειώνεται ότι η εγγυητική επιστολή πρέπει να κατατεθεί στην ηλεκτρονική προσφορά (στα δικαιολογητικά συμμετοχής) και πρέπει να κατατεθεί και εγγράφως στην Υπηρεσία εντός τριών (3) ημερών από την ημερομηνία λήξης υποβολής των προσφορών στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.

9.1.3 Εγγύηση Καλής Εκτέλεσης της σύμβασης

9.1.3.1. Ο ανάδοχος στον οποίο έγινε η κατακύρωση, υποχρεούται να καταθέσει Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης όλων των όρων της Σύμβασης, το ύψος της οποίας αντιστοιχεί σε ποσοστό 5% επί της αξίας της σύμβασης χωρίς να υπολογίζεται ο Φ.Π.Α.

9.1.3.2. Η Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης των όρων της Σύμβασης κατατίθεται προ ή κατά την υπογραφή της Σύμβασης και επιστρέφεται μετά την οριστική ποσοτική και ποιοτική παραλαβή του συνόλου του αντικειμένου της Σύμβασης και ύστερα από εκκαθάριση των τυχόν απαιτήσεων από τους δύο συμβαλλόμενους. Σε περίπτωση που η παράδοση γίνεται, σύμφωνα με την σύμβαση, τμηματικά, οι εγγυήσεις αποδεδειγμένως σταδιακά, κατά ποσόν που αναλογεί στην αξία του μέρους της ποσότητας που παραλήφθηκε οριστικά.

9.1.3.3. Η Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης πρέπει να έχει χρόνο λήξης τουλάχιστον ενός (1) μήνα επιπλέον της ετήσιας διάρκειας ισχύος της Σύμβασης

9.1.3.4. Σε περίπτωση μετάθεσης ή παράτασης του χρόνου παράδοσης, ο προμηθευτής θα πρέπει να παρατείνει αναλόγως το χρόνο ισχύος της Εγγυητικής Επιστολής Καλής Εκτέλεσης ή να υποβάλει νέα, οπότε επιστρέφεται η αρχική. Ο κατά τα ανωτέρω παρατεινόμενος χρόνος ισχύος της εγγύησης θα είναι μεγαλύτερος κατά ένα (1) τουλάχιστον μήνα από τη νέα ημερομηνία παραλαβής.

9.1.3.5. Η Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης των όρων της Σύμβασης πρέπει να συνταχθεί σύμφωνα με το επισυναπτόμενο Υπόδειγμα 2 του Παραρτήματος Ε' της παρούσας διακήρυξης.

Στις εγγυητικές επιστολές, ανεξάρτητα από το όργανο που τις εκδίδει και τον τύπο που περιβάλλονται, πρέπει απαραίτητα να αναγράφονται τουλάχιστον τα ακόλουθα :

α) Η ημερομηνία έκδοσης.

β) Ο εκδότης.

γ) Να απευθύνονται ΠΑΓΝΗ Γ.Ν. «BENIZEΛΕΙΟ»

δ) Τα στοιχεία της Διακήρυξης ήτοι :

- ο Αριθμός της Διακήρυξης
- η αναφορά : Αντικείμενο της Διακήρυξης.
- η ημερομηνία της Διακήρυξης.

ε) Ο αριθμός της εγγυητικής επιστολής.

στ) Το ποσόν που καλύπτει η εγγυητική επιστολή.

ζ) Η πλήρης επωνυμία και την διεύθυνση του προσφέροντος ή αναδόχου υπέρ του οποίου δίνεται η εγγύηση.

η) Η σχετική σύμβαση και τα προς προμήθεια είδη και υπηρεσίες (για τις υπόλοιπες εγγυήσεις πλην της εγγύησης συμμετοχής).

θ) Η ημερομηνία λήξης της ισχύος της εγγυητικής επιστολής. Η εγγυητική επιστολή πρέπει να αναγράφει σαφώς το χρόνο ισχύος ως προαναφερόμενο άρθρο 11.1.2 ή να είναι αορίστου διάρκειας μέχρι επιστροφής της.

ι) Οι όροι ότι:

ια) η εγγύηση παρέχεται ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, ο δε εκδότης παραιτείται του δικαιώματος της διζήσεως.

ιβ) το ποσό της εγγύησης τηρείται στην διάθεση της Α.Α. και ότι θα καταβληθεί ολικά η μερικά χωρίς καμία από μέρος του εκδότη αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησης, μέσα σε πέντε (5) ημέρες από την απλή έγγραφη ειδοποίηση.

ιγ) σε περίπτωση κατάρπτωσης της εγγύησης, το ποσό της κατάρπτωσης υπόκειται σε πάγιο τέλος χαρτοσήμου.

ιδ) ο εκδότης της εγγυητικής επιστολής υποχρεούται να προβεί στην παράταση της ισχύος αυτής, ύστερα από απλό έγγραφο της Α.Α. Το σχετικό αίτημα πρέπει να γίνει πριν από την ημερομηνία λήξης της εγγύησης.

ιε) στην περίπτωση ένωσης / κοινοπραξίας προμηθευτών οι εγγυητικές επιστολές περιλαμβάνουν και τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των μελών της ένωσης / κοινοπραξίας.

Επί πλέον, ο εκδώσας την εγγυητική επιστολή θα δηλώνει ότι: «Οι υποχρεώσεις του από την εγγύηση λύνονται μόνο δια της επιστροφής σ' αυτόν της εγγυητικής επιστολής ή με έγγραφη δήλωση της Αναθέτουσας Αρχής ότι εξέλειπε ο λόγος για τον οποίο κατετέθη».

9.1.3.6 Λοιπά στοιχεία

Κάθε μία από τις ως άνω εγγυήσεις μπορεί να καλύπτεται από μία ή περισσότερες εγγυητικές επιστολές των οποίων το άθροισμα θα δίνει το συνολικό ποσό της αντίστοιχης εγγύησης. Σε περιπτώσεις Ενώσεων Προσώπων ή Κοινοπραξιών, το άθροισμα των εγγυητικών επιστολών των μελών της Ένωσης ή της Κοινοπραξίας θα ισούται με το ποσό της εγγύησης και θα κατανέμεται στα μέλη της ένωσης ή της κοινοπραξίας ανάλογα με το ποσοστό συμμετοχής σε αυτήν. Κάθε μια από τις εγγυητικές αυτές επιστολές θα πρέπει να εκδοθεί επ' ονόματι όλων των μελών της ένωσης ή της κοινοπραξίας και να περιλαμβάνει τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των μελών της Ένωσης ή της Κοινοπραξίας.

Οι τύποι των εγγυήσεων δίδονται στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ε' της παρούσας πρόσκλησης το οποίο και αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα αυτής.

9.2 Κατά τα λοιπά ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρ.72 του Ν. 4412/16 και στην παράγραφο 1.2.3 του άρθρου 11 της ΥΑ Π1 2390/2013.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η Σύμβαση που θα υπογραφεί θα ισχύει για δώδεκα (12) μήνες με δικαίωμα του ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ" για παράταση του χρόνου ισχύος της για 12 ακόμη μήνες με τους ίδιους όρους και τιμές με την σύμφωνη γνώμη του προμηθευτή .

Η σύμβαση διακόπτεται αυτοδίκαια και ύστερα από έγγραφη ειδοποίηση του προμηθευτή, στην περίπτωση που συναφθεί σύμβαση προμήθειας των ειδών από την Υγειονομική Περιφέρεια Κρήτης ή άλλο κρατικό φορέα ή υπάρξουν άλλες νομοθετικές ρυθμίσεις.

11. ΣΥΜΒΑΣΗ

Μετά την ανακοίνωση της απόφασης κατακύρωσης υπογράφεται από τα συμβαλλόμενα μέρη η Σύμβαση, σχέδιο της οποίας επισυνάπτεται στην παρούσα.

12. ΧΡΟΝΟΣ ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΠΡΟΣΒΑΣΗΣ ΣΤΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

Οι οικονομικοί φορείς που συμμετέχουν στη διαγωνιστική διαδικασία έχουν πρόσβαση στα έγγραφα που

παράγονται στο Σύστημα με τον τρόπο και στο χρόνο που ορίζεται από τις κατά περίπτωση κείμενες διατάξεις, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των διατάξεων του άρθρου 5 του ν. 2690/1999, των διατάξεων για το ηλεκτρονικό δημόσιο έγγραφο (ΥΑΠ/Φ.40.4/3/1031/2012 ΦΕΚ Β' 1317/23.04.2012).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ

ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΜΕ ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής.

Όπως στο άρθρο 86, παράγρ. 2, του Ν. 4412/2016 για την επιλογή της προσφοράς με την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής, αξιολογούνται μόνο οι προσφορές που είναι αποδεκτές, σύμφωνα με τους καθοριζόμενους στις τεχνικές προδιαγραφές και τους όρους της διακήρυξης.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ΄**ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ**

1. Τα ηλεκτρονικά υποβαλλόμενα Prospectus, όταν αυτά ζητούνται από το Παράρτημα ΣΤ΄ των Τεχνικών Προδιαγραφών της πρόσκλησης θα πρέπει να είναι ψηφιακά υπογεγραμμένα από τον κατασκευαστικό οίκο. Σε αντίθετη περίπτωση θα πρέπει να συνοδεύονται από υπεύθυνη δήλωση ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, στην οποία θα δηλώνεται ότι τα αναγραφόμενα σε αυτά στοιχεία ταυτίζονται με τα στοιχεία του Prospectus του κατασκευαστικού οίκου.

Προσφορές που δεν είναι σύμφωνες με τα παραπάνω οριζόμενα απορρίπτονται .

2. ΚΥΡΩΣΕΙΣ ΣΕ ΒΑΡΟΣ ΤΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ

Εκτός από τις κυρώσεις που προβλέπονται στον Ν. 4412/2016 ο προμηθευτής θα βαρύνεται και για κάθε ζημιά που τυχόν θα προκύψει, στην υπηρεσία κ.λ.π από τη μη εκτέλεση ή κακή εκτέλεση της σχετικής σύμβασης.

3. ΕΚΧΩΡΗΣΕΙΣ – ΜΕΤΑΒΙΒΑΣΕΙΣ

Ο Προμηθευτής δεν δικαιούται να μεταβιβάσει ή εκχωρήσει τη Σύμβαση ή μέρος αυτής ή τις εξ αυτής πηγάζουσες υποχρεώσεις του χωρίς την έγγραφη συναίνεση της Αναθέτουσας Αρχής. Κατ' εξαίρεση ο Προμηθευτής δικαιούται να εκχωρήσει, χωρίς έγκριση, τις απαιτήσεις του έναντι της Αναθέτουσας Αρχής για την καταβολή Συμβατικού Τιμήματος, με βάση τους όρους της Σύμβασης, σε Τράπεζα της επιλογής του που λειτουργεί νόμιμα στην Ελλάδα.

4. ΕΜΠΙΣΤΕΥΤΙΚΟΤΗΤΑ

Χωρίς την προηγούμενη γραπτή συναίνεση της Αναθέτουσας Αρχής, ο Ανάδοχος δεν αποκαλύπτει εμπιστευτικές πληροφορίες που του δόθηκαν ή που ο ίδιος ανακάλυψε κατά την υλοποίηση της προμήθειας, ούτε κοινοποιεί στοιχεία, έγγραφα και πληροφορίες των οποίων λαμβάνει γνώση σε σχέση με τη Σύμβαση, υποχρεούται δε να μεριμνά ώστε το προσωπικό του, και κάθε συνεργαζόμενος με αυτόν να τηρήσει την ως άνω υποχρέωση. Σε περίπτωση αθέτησης από τον Ανάδοχο της ως άνω υποχρέωσής του, η Αναθέτουσα Αρχή δικαιούται να απαιτήσει την αποκατάσταση τυχόν ζημίας της και την παύση κοινοποίησης των εμπιστευτικών πληροφοριών και την παράλειψή της στο μέλλον.

5. ΑΝΩΤΕΡΑ ΒΙΑ

Τα συμβαλλόμενα μέρη δεν ευθύνονται για τη μη εκπλήρωση των συμβατικών τους υποχρεώσεων, στο μέτρο που η αδυναμία εκπλήρωσης οφείλεται σε περιστατικά ανωτέρας βίας. Ως τέτοια δεν θεωρούνται για τον

Προμηθευτή όσα ευρίσκονται αντικειμενικά εντός του πεδίου οικονομικής δραστηριότητας και ελέγχου του Προμηθευτή.

Ο Προμηθευτής, επικαλούμενος υπαγωγή της αδυναμίας εκπλήρωσης υποχρεώσεών του σε γεγονός που εμπίπτει στην προηγούμενη παράγραφο, οφείλει να γνωστοποιήσει και επικαλεσθεί προς την Αναθέτουσα Αρχή τους σχετικούς λόγους και περιστατικά εντός αποσβεστικής προθεσμίας είκοσι (20) ημερών από τότε που συνέβησαν, προσκομίζοντας τα απαραίτητα αποδεικτικά στοιχεία. Η Αναθέτουσα Αρχή υποχρεούται να απαντήσει εντός είκοσι (20) ημερών από λήψεως του σχετικού αιτήματος του Αναδόχου, διαφορετικά με την πάροδο άπρακτης της προθεσμίας τεκμαίρεται η αποδοχή του αιτήματος.

Ότι δεν προβλέπεται στην παρούσα Διακήρυξη ισχύει ο Ν.4412/2016 που την διέπει.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ε΄

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1

ΣΧΕΔΙΟ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Εκδότης (Ονομασία Τράπεζας, υποκατάστημα) :

Ημερομηνία έκδοσης :

Προς την (Πλήρη στοιχεία Αναθέτουσας Αρχής) :

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΥΠ' ΑΡΙΘΜΟΝ ΓΙΑ ΠΟΣΟ ΕΥΡΩ

1. Έχουμε την τιμή να σας γνωρίσουμε ότι εγγυόμαστε με την παρούσα επιστολή ρητά, ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, ευθυνόμενοι απέναντι σας εις ολόκληρο και ως αυτοφειλέτες, μέχρι του ποσού τωνευρώ και ολογράφως υπέρ της εταιρείας..... ή σε περίπτωση ένωσης ή κοινοπραξίας των εταιρειών α).....β).....κλπ, ατομικά και για κάθε μία από αυτές και ως αλληλέγγυα και εις ολόκληρο υπόχρεων μεταξύ τους, εκ της ιδιότητας τους ως μελών της ένωσης ή κοινοπραξίας, για την συμμετοχή τους στον διαγωνισμό της Υπηρεσίας σας της/...../....., για την ανάδειξη προμηθευτή, της με αριθμ./2016 διακήρυξη σας.
2. Η παρούσα εγγύηση καλύπτει μόνο τις από τη συμμετοχή στον ανωτέρω διαγωνισμό απορρέουσες υποχρεώσεις της εν λόγω Εταιρείας/ Εταιρειών καθ' όλο τον χρόνο ισχύος της.
3. Παραιτούμαστε ρητά και ανεπιφύλακτα από την ένσταση του ευεργετήματος της διζήσεως από το δικαίωμα προβολής εναντίον σας όλων των ενστάσεων του πρωτοφειλέτη ακόμη και των μη προσωποπαγών και ιδιαίτερα οποιασδήποτε άλλης ένστασης των άρθρων 852 - 855, 862 - 864 και 866 - 869 του Αστικού Κώδικα, όπως και από τα δικαιώματά μας που τυχόν απορρέουν από τα άρθρα αυτά.
4. Σε περίπτωση που αποφανθείτε με την ελεύθερη και αδέσμευτη κρίση σας την οποία θα μας γνωστοποιήσετε ότι η (εταιρεία) δεν εκπλήρωσε την υποχρέωση της που περιγράφεται στο ανωτέρω σημείο 1, σας δηλώνουμε ότι αναλαμβάνουμε με την παρούσα επιστολή τη ρητή υποχρέωση να σας καταβάλουμε, χωρίς οποιαδήποτε από μέρους μας αντίρρηση, αμφισβήτηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησής σας, ολόκληρο ή μέρος του ποσού της εγγύησης, σύμφωνα με τις οδηγίες σας και εντός τριών (3) ημερών από την ημερομηνία που μας το ζητήσετε. Η καταβολή του ποσού γίνεται με μόνη τη δήλωσή σας.
5. Για την καταβολή της υπόψη εγγύησης δεν απαιτείται καμία εξουσιοδότηση ή ενέργεια συγκατάθεσης της (εταιρείας) ούτε θα ληφθεί υπόψη οποιαδήποτε τυχόν ένσταση ή επιφύλαξη ή προσφυγή αυτής στη διαιτησία ή στα δικαστήρια, με αίτημα την μη κατάπτωση της εγγυητικής επιστολής, ή την θέση αυτής υπό δικαστική μεσεγγύηση.
6. Σας δηλώνουμε ακόμη ότι η υπόψη εγγύηση μας έχει ισχύ μέχρι τις/...../..... οπότε και θα επιστραφεί σ' εμάς η παρούσα εγγυητική επιστολή. Μέχρι τότε, θα παραμείνουμε υπεύθυνοι για την άμεση καταβολή σ' εσάς του ποσού της εγγύησης. Ο χρόνος ισχύος της εγγυητικής αυτής θα παραταθεί εφόσον ζητηθεί από την Υπηρεσία σας πριν από την ημερομηνία λήξης της.
7. Βεβαιούμε ότι όλες οι ισχύουσες Εγγυητικές Επιστολές της Τράπεζας μας που έχουν χορηγηθεί στο Δημόσιο και ΝΠΔΔ, συμπεριλαμβανομένης και αυτής, δεν υπερβαίνουν το όριο των εγγυήσεων που έχει καθοριστεί από το Υπουργείο Οικονομικών για την Τράπεζά μας.
8. Σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγυητικής, το ποσό της κατάπτωσης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον πάγιο τέλος χαρτοσήμου

(Εξουσιοδοτημένη υπογραφή)

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

Ονομασία Τράπεζας

Κατάστημα

(Δ/ση οδός -αριθμός TK fax).....

Ημερομηνία Έκδοσης

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΑΡ.

ΕΥΡΩ.

ΕΥΡΩ

- Έχουμε την τιμή να σας γνωρίσουμε ότι εγγυώμεθα δια της παρούσας εγγυητικής επιστολής ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, παραιτούμενοι του δικαιώματος της διζήσεως μέχρι του ποσού των ΕΥΡΩ. (και ολογράφως)

..... στο οποίο και μόνο περιορίζεται η υποχρέωσή μας, υπέρ της εταιρείας.....δ/ση.....

για την καλή εκτέλεση από αυτήν των όρων της με αριθμό.....σύμβασης, που υπέγραψε μαζί σας(αρ.διακ/ξης...../.....) προς κάλυψη αναγκών τουκαι το οποίο ποσόν καλύπτει το% της συμβατικής προ Φ.Π.Α. αξίαςΕΥΡΩ αυτής.

- Το παραπάνω ποσό τηρούμε στη διάθεσή σας και θα καταβληθεί ολικά ή μερικά χωρίς καμία από μέρος μας αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησης μέσα σε τρεις (3) ημέρες από απλή έγγραφη ειδοποίησή σας.

- Σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγύησης το ποσό της κατάπτωσης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον τέλος χαρτοσήμου.

- Η παρούσα εγγύησή μας αφορά μόνο την παραπάνω αιτία και ισχύει μέχρι

Βεβαιούται υπεύθυνα ότι το ποσό των εγγυητικών μας επιστολών που έχουν δοθεί στο Δημόσιο και ΝΠΔΔ, συνυπολογίζοντας και το ποσό της παρούσας, δεν υπερβαίνει το όριο των εγγυήσεων που έχει καθορισθεί από το Υπουργείο Οικονομικών για την Τράπεζά μας.

(Εξουσιοδοτημένη υπογραφή)

17PROC006240556 2017-05-26

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΣΤ' ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ (ΤΕΛΙΚΕΣ)

ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ

«CPV:33141320-9»

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»

- Οι προδιαγραφές των βελονών πρέπει να είναι καθ' όλα σύμφωνες με την υπουργική απόφαση Α6/6404 «Τεχνικές προδιαγραφές και Μέθοδοι Ελέγχου Πλαστικών Συριγγών και Βελονών μίας χρήσης» (ΦΕΚ 681 τ.Β'8.8.1991)
- Η συσκευασία των ειδών πρέπει να πληροί τις ακόλουθες απαιτήσεις:
- Στην ετικέτα / συσκευασία πρέπει να αναγράφονται με ευκρινή και ευανάγνωστο τρόπο τουλάχιστον τα παρακάτω στοιχεία:
- Το όνομα ή η εμπορική επωνυμία και τη διεύθυνση του κατασκευαστή. Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει έδρα σε χώρα της ευρωπαϊκής ένωσης, η ετικέτα ή η συσκευασία πρέπει να περιλαμβάνουν επιπλέον το όνομα και τη διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του.
- Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ»
- Η μέθοδος αποστείρωσης
- Ο κωδικός της παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» (ή LOT)
- Η ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως, εκφραζόμενη σε έτος και μήνα
- Η ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνη χρήση
- Τις ειδικές συνθήκες αποθήκευσης
- Κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτέα προφύλαξη
- Οι ανωτέρω πληροφορίες μπορεί να παρέχονται υπό μορφή συμβόλων.
- Να συνοδεύονται από σαφείς οδηγίες χρήσεως και στην Ελληνική Γλώσσα.
- στ. Τα ανωτέρω υλικά πρέπει να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του προτύπου ISO 13485-2003 και ο κατασκευαστής ή ο αντιπρόσωπος του κατασκευαστή στην Ελλάδα να φέρει Πιστοποιητικό ISO 9001:2008. Τα υλικά πρέπει να είναι πιστοποιημένα από κοινοποιημένο οργανισμό που βρίσκεται εγκαταστημένος και λειτουργεί νόμιμα στο έδαφος ενός από τα Κράτη Μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης και να φέρουν σε ευκρινή θέση του τελικού περιέκτη τους την προβλεπόμενη σήμανση CE, η οποία αποδεικνύει την συμμόρφωσή τους με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, (ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ. 130648 - Εναρμόνιση της εθνικής νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ «περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων»- ΦΕΚ 2198/τευχ. Β/02-10-09 και «περί τεχνικών προδιαγραφών και μεθόδων ελέγχου πλαστικών συριγγών και βελονών μιας χρήσης»- ΦΕΚ 681 τ.Β'8.8.1991)
- Εκτός και αν αναφέρεται σαφώς διαφορετική προδιαγραφή, απαιτούνται επίσης:
- Μιας χρήσης, ατομική, διαφανής, συσκευασία με εύκολο άσηπτο άνοιγμα.
- Να αναγράφεται στη συσκευασία η ημερομηνία παραγωγής και η ημερομηνία λήξης.
- Να είναι αποστειρωμένες (διάρκεια 3-5 έτη), μη τοξικές και απαλλαγμένες πυρετογόνων ουσιών.
- Το υλικό της βελόνας θα πρέπει να είναι κατασκευασμένο από ανοξείδωτο χάλυβα, χωρίς μαγνητικές ιδιότητες.
- Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009.
- Να είναι Latex Free

ΚΟΙΝΗΣ ΒΕΛΟΝΗΣ 17PROC006240556-2017-05-28	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Διαθέσιμο μέγεθος από 16G-30G και στα ανάλογα μήκη (5/8''-2'').
ΒΕΛΟΝΕΣ 18G ME ΦΙΑΤΡΟ 5micron (NEO ΕΙΔΟΣ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock. Η κωνική κεφαλή της βελόνης να είναι σύμφωνη με τον τύπο ISO 594/1 και να φέρει διακριτικό χρώμα (χρωματικός κώδικας) που θα επιτρέπει τον προσδιορισμό της διαμέτρου της βελόνης. Να είναι ημιδιαφανής στο σημείο σύνδεσης με την σύριγγα για την εύκολη παρατήρηση της παλινδρόμησης του αίματος. Ευθύς σωλήνας βελόνης, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. Τα αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. Υλικά συσκευασίας: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση. Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009. Να φέρει φίλτρο 5micron για την ασφαλή αναρρόφηση φαρμάκων από φιαλίδια χωρίς τον κίνδυνο να αναρροφηθεί και να γίνει έγχυση στον ασθενή υπολειμμάτων γυαλιού ή ελαστικού από τα φιαλίδια
ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER ΚΕΚΑΜΕΝΕΣ ME ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ ΚΑΙ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Διαθέσιμο μέγεθος 19, 20 και 22G και στα ανάλογα μήκη (15-30mm),

ΠΕΤΑΛΟΥΔΑ ΜΕ ΣΗΜΕΙΟ ΕΓΧΥΣΗΣ Υ (διαχωρισμός κωδικού)	με χρωματική κωδικοποίηση. Με περύγια (πεταλούδα) στερέωσης για εύκολη τοποθέτηση και προσυνδεδεμένη προέκταση (20 -30cm), σημείο σύνδεσης το οποίο να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock με κλίπς διακοπής ροής. Να είναι κεκαμένη με άκρο Huber για port-a-cath, υπό ορθή γωνία, και ατραυματικό άκρο, ώστε κατά τη χρήση στο τύμπανο τιτανίου PORT να μην αποκολλώνται μικροσωματίδια. Με μηχανισμό ασφαλείας που κλειδώνει κατά την απόσυρση της βελόνας. Με παράθυρα οπτικής επιθεώρησης της περιοχής στην βάση της βελόνας. Στη συσκευασία να περιλαμβάνεται συνοδευτικό επίθεμα για την καλύτερη εφαρμογή, στερέωση και άνεση του ασθενούς το οποίο προτιμάται να είναι αντιμικροβιακό. Να είναι ελεύθερη από DEHP και Latex και PVC, συμβατική με τη χορήγηση ταξάνων (TAXOTERE και TAXOL). Με σημείο έγχυσης Υ. Κατά προτίμηση με θετικό εκτόπισμα 0,03ml για μη επιστροφή αίματος στον καθετήρα (αυτόματο flushing). Δυνατότητα δυναμικής έγχυσης .
ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER ΚΕΚΑΜΕΝΕΣ ΜΕ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ ΚΑΙ ΠΕΤΑΛΟΥΔΑ ΧΩΡΙΣ ΣΗΜΕΙΟ ΕΓΧΥΣΗΣ Υ (διαχωρισμός κωδικού)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Διαθέσιμο μέγεθος 19, 20 και 22G και στα ανάλογα μήκη (15-30mm), με χρωματική κωδικοποίηση. Με περύγια (πεταλούδα) στερέωσης για εύκολη τοποθέτηση και προσυνδεδεμένη προέκταση (20 -30cm), σημείο σύνδεσης το οποίο να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock με κλίπς διακοπής ροής. Να είναι κεκαμένη με άκρο Huber για port-a-cath, υπό ορθή γωνία, και ατραυματικό άκρο, ώστε κατά τη χρήση στο τύμπανο τιτανίου PORT να μην αποκολλώνται μικροσωματίδια. Με μηχανισμό ασφαλείας που κλειδώνει κατά την απόσυρση της βελόνας. Με παράθυρα οπτικής επιθεώρησης της περιοχής στην βάση της βελόνας. Στη συσκευασία να περιλαμβάνεται συνοδευτικό επίθεμα για την καλύτερη εφαρμογή, στερέωση και άνεση του ασθενούς το οποίο προτιμάται να είναι αντιμικροβιακό. Να είναι ελεύθερη από DEHP και Latex και PVC, συμβατική με τη χορήγηση ταξάνων (TAXOTERE και TAXOL). Χωρίς σημείο έγχυσης Υ. Δυνατότητα δυναμικής έγχυσης .
ΒΕΛΟΝΕΣ ΔΙΑΛΥΣΗΣ ΧΜΘ ΦΑΡΜΑΚΩΝ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Ευθεία βελόνη με άκρο τύπου Huber 16G με αεραγωγό για αναρρόφηση από φιαλίδιο σε σύριγγα.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ	Εκτός από τα γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό

17PROC006240550-2017-05-26	άκρο. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό, ο οποίος να εμποδίζει την διείσδυση ιστών εντός της βελόνης, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 - 120 mm.
SET ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΠΑΛΗΡΕΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • <i>Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο. Γάζες και τολύπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα</i> • <i>Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy</i> νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm. • Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό, ο οποίος να εμποδίζει την διείσδυση ιστών εντός της βελόνης, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 - 120 mm. • <i>Καθετήρα επισκληριδίου αναισθησίας.</i> • Ο καθετήρας πρέπει να είναι από διαφανές, βιοσυμβατό, συνθετικό nylon με κλειστό άκρο, στρογγυλό, ατραυματικό, να διαθέτει 3 πλάγιες οπές, να είναι latex free, ακτινοσκοπικός και ανθεκτικός στο δίπλωμα. Να φέρει διαβάθμιση ανά 1 cm για ακριβή τοποθέτηση. Να φέρει συνδετικό ασφαλείας luer lock. Να είναι διαθέσιμος σε νούμερο 16-20 G και μήκος 1000 mm και 1200 mm. Ο καθετήρας πρέπει να είναι ιστοσυμβατός και να φέρει ειδική σήμανση του άκρου του. • <i>Σύριγγα επισκληριδίου αναισθησίας</i> • Να είναι χωρίς αντίσταση με μικρή σταθερή τριβή στην κίνηση του εμβόλου. Να έχει άριστη ευαισθησία στην ανίχνευση του επισκληριδίου χώρου. Με διαβάθμιση για να δείχνει την πρόοδο του εμβόλου. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί με αέρα και φυσιολογικό

17PROC006240556 2017-05-26	ορό. Να φέρει συνδετικό για τις βελόνες επισκληρίδιου. Να είναι Latex free. Σε μέγεθος 10ml • <i>Φίλτρο επισκληρίδιου αναισθησίας 0.2 μm</i> • να φέρει υδρόφιλη μεμβράνη υψηλής διηθητικής ικανότητας μέχρι και 0.2 μm. Με συνδετικά ασφαλείας luer lock, να είναι επίπεδο για άνεση του ασθενούς. Να είναι διάφανο για να επιτρέπει την παρακολούθηση της διαδικασίας φιλτραρίσματος και της ποσότητας του φαρμάκου. Να είναι κατάλληλο για χρήση 96 ωρών. Να είναι latex free. • <i>Οδηγό υποβοήθησης</i> <i>Κατά προτίμηση το σετ να περιλαμβάνει επίσης:</i> • <i>1 σύριγγα 3ml και 1 σύριγγα 5ml</i> • <i>Βελόνη 18G με φίλτρο 5micron</i> • <i>Σύστημα στερέωσης καθετήρα</i> • Διάφανο σύστημα κλειδώματος που κρατάει σταθερό τον καθετήρα, διατηρεί ανοιχτή την δίοδο και επιτρέπει την παρακολούθηση του σημείου εξόδου του καθετήρα. Να φέρει αφρώδες αυτοκόλλητο pad που διευκολύνει την εισαγωγή και ελαχιστοποιεί τις ενοχλήσεις. Η αυτοκόλλητη, υποαλλεργική επιφάνεια αποτρέπει τον ερεθισμό του δέρματος. Το προστατευτικό στην πίσω επιφάνεια, αφαιρείται εύκολα, διευκολύνοντας την εφαρμογή.
ΒΕΛΟΝΕΣ PAX. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ QUINCKE (ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) (18-25G) (διαχωρισμός κωδικού)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ: 18, 19, 20 ,22, 23, 25, G ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quincke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγίων. Να επιτρέπει

17PROC006240556-2017-05-20	την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος της οπής να ελαχιστοποιεί τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Κατά προτίμηση να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο.
ΒΕΛΟΝΕΣ PAX. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ QUINCKE (ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ) 26- 29G (διαχωρισμός κωδικού)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ: 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quincke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διεύθυνση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος της οπής να ελαχιστοποιεί τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής η οποία θα βοηθάει στην ακριβή προώθηση της βελόνης διαμέσου των ιστών.
ΒΕΛΟΝΕΣ PAX. ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ, ΟΣΦ/ΑΣ ΠΑΡΑΚ/ΗΣ ΤΥΠΟΥ PENCIL POINT (ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ, ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΗ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΜΕΓΕΘΗ :18, 19, 20 ,22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να

17PROC006240536 2017-05-20	εμπιστοίσει την είσοδο στον σπη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σημαση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής (οδηγός) για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο.
ΣΕΤ PAXIAIAS ANAISOHSIAS τύπου pencil point	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: <i>Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο.</i> <i>Γάζες και τούλπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα</i> <i>Βελόνα ραχ. αναισθησίας, οσφ/ας παρακ/ης τύπου pencil point:</i> ΜΕΓΕΘΗ:18, 19, 20 ,22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να

17PROC006240550-2017-05-26	φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα (οδηγό) εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. • 1 σύριγγα 3ml και 1 σύριγγα 5ml • Βελόνη 18G με φίλτρο 5micron
ΣΕΤ ΠΑΧΙΑΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ τύπου Quinke 18-25G (διαχωρισμός κωδικού)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άκρο. Γάζες και τούμπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα. • Βελόνα ραχ. αναισθησίας, οσφ/ας παρακ/ης Quinke ΜΕΓΕΘΗ: 18, 19, 20 ,22, 23, 25G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quinke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει με χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος της οπής να ελαχιστοποιεί την πιθανότητα διασκληριδίου έγχυσης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας). Κατά προτίμηση να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής

17PROC006240558-2017-05-26	τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. • 1 σύριγγα 3ml και 1 σύριγγα 5ml • Βελόνη 18G με φίλτρο 5micron
ΣΕΤ ΠΑΧΙΑΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ τύπου Quinke 26-29G (διαχωρισμός κωδικού)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο. άξες και τολύπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα. • Βελόνα ραχ. αναισθησίας, οσφ/ας παρακ/ης Quinke ΜΕΓΕΘΗ: 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι μιας χρήσης, latex free αποστειρωμένες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με μέτρια λοξοτομούμενο άκρο τύπου Quinke για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει καλά προσαρμοσμένο αφαιρούμενο στυλεό ο οποίος να εμποδίζει την είσοδο ιστών στη βελόνη και στον υπαραχνοειδή χώρο και να έχει με χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγίων. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος της οπής να ελαχιστοποιεί την πιθανότητα διασκληριδίου έγχυσης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας). Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. • 1 σύριγγα 3ml και 1 σύριγγα 5ml • Βελόνη 18G με φίλτρο 5micron
ΣΕΤ ΣΥΝΔΥΑΣΜΕΝΗΣ ΠΑΧΙΑΙΑΣ ΚΑΙ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να

17PROC006240356 2017-05-26

- *Βελόνη βελόνη:* Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο. Γάζες και τολύπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα
- *Βελόνη ραχιαίας αναισθησίας Pencil point*

ΜΕΓΕΘΗ :18, 19, 20 ,22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίζει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει στειλεό με χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. ΝΑ φέρει οδηγό. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο.

- *Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου TUOHY:* Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Με ενσωματωμένο πλαστικό στειλεό για ατραυματικό πέρασμα των ιστών, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm.

- *Καθετήρα επισκληριδίου αναισθησίας:* Ο καθετήρας πρέπει να είναι από διαφανές, βιοσυμβατό, συνθετικό nylon με κλειστό άκρο, στρογγυλό, ατραυματικό, να διαθέτει 3 πλάγιες οπές, να είναι latex free, ακτινοσκιερός και ανθεκτικός στο δίπλωμα. Να φέρει διαβάθμιση ανά 1 cm για ακριβή τοποθέτηση. Να φέρει συνδετικό ασφαλείας luer lock. Να είναι διαθέσιμος σε νούμερο 16-20 G και μήκος 1000 mm και 1200 mm. Ο καθετήρας πρέπει να είναι ισοσυμβατός και να φέρει ειδική σήμανση του άκρου του.

- *Σύριγγα επισκληριδίου αναισθησίας:* Να είναι χωρίς αντίσταση με μικρή σταθερή τριβή στην κίνηση του εμβόλου. Να έχει άριστη ευαισθησία στην ανίχνευση του επισκληριδίου χώρου. Με διαβάθμιση για να δείχνει την πρόοδο του εμβόλου. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί με αέρα και φυσιολογικό ορό. Να φέρει συνδετικό για τις βελόνες επισκληριδίου. Να είναι Latex free. Σε μέγεθος 10ml

- *Φίλτρο επισκληριδίου αναισθησίας 0.2 μm:* να φέρει υδρόφιλη μεμβράνη υψηλής διηθητικής ικανότητας 0.2 μm. Με συνδετικά ασφαλείας luer lock, να είναι επίπεδο για άνεση του ασθενούς. Να είναι διάφανο για να επιτρέπει την παρακολούθηση της διαδικασίας

17PROC006240556-2017-05-26	φίλτραρίσματος και της ποσότητας του φαρμάκου. Να είναι κατάλληλο για χρήση 96 ωρών. Να είναι latex free • <i>Οδηγό υποβοήθησης τοποθέτησης καθετήρα επισκληριδίου</i> <i>Κατά προτίμηση το σετ να περιλαμβάνει επίσης:</i> • <i>Σύστημα στερέωσης καθετήρα</i> Διάφανο σύστημα κλειδώματος που κρατάει σταθερό τον καθετήρα, διατηρεί ανοιχτή την δίοδο και επιτρέπει την παρακολούθηση του σημείου εξόδου του καθετήρα. Να φέρει αφρώδες αυτοκόλλητο pad που διευκολύνει την εισαγωγή και ελαχιστοποιεί τις ενοχλήσεις. Η αυτοκόλλητη, υποαλλεργική επιφάνεια αποτρέπει τον ερεθισμό του δέρματος. Το προστατευτικό στην πίσω επιφάνεια, αφαιρείται εύκολα, διευκολύνοντας την εφαρμογή.
MINI ΣΕΤ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Όλα έχει όλα τα είδη της συσκευασίας να περιλαμβάνονται σε εύχρηστο σταθερό δισκάκι. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • <i>Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο. Γάζες και τολύπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα</i> • <i>Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας Tuohy.: Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Με ενσωματωμένο πλαστικό στείλεό για ατραυματικό πέρασμα των ιστών, με πτερύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το πτερύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm.</i> • <i>Καθετήρα επισκληριδίου αναισθησίας:</i> Ο καθετήρας πρέπει να είναι από διαφανές, βιοσυμβατό, συνθετικό nylon με κλειστό άκρο, στρογγυλό, ατραυματικό, να διαθέτει 3 πλάγιες οπές, να είναι latex free, ακτινοσκοπικός και ανθεκτικός στο δίπλωμα. Να φέρει διαβάθμιση ανά 1 cm για ακριβή τοποθέτηση. Να φέρει συνδετικό ασφαλείας luer lock. Να είναι διαθέσιμος σε νούμερο 16-20 G και μήκος 1000 mm και 1200 mm. Ο καθετήρας πρέπει να είναι ιστοσυμβατός και να φέρει ειδική σήμανση του άκρου του. • <i>Φίλτρο επισκληριδίου αναισθησίας:</i> να φέρει υδρόφιλη μεμβράνη υψηλής διηθητικής ικανότητας μέχρι και 0.2 μm. Με συνδετικά ασφαλείας luer lock, να είναι επίπεδο για άνεση του ασθενούς. Να είναι διάφανο για να επιτρέπει την παρακολούθηση της διαδικασίας φίλτραρίσματος και της ποσότητας του φαρμάκου. Να είναι κατάλληλο για χρήση 96 ωρών. Να είναι latex free • <i>Σύριγγα επισκληριδίου αναισθησίας:</i> Να είναι χωρίς αντίσταση με μικρή σταθερή τριβή στην κίνηση του εμβόλου. Να έχει άριστη ευαισθησία στην ανίχνευση του επισκληριδίου χώρου. Με διαβάθμιση για να δείχνει την πρόοδο του εμβόλου. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί με αέρα και φυσιολογικό ορό. Να φέρει συνδετικό για τις βελόνες επισκληριδίου. Να είναι Latex free. Σε μέγεθος

17PROC006240556 2017-05-26	10mm <i>Κατά προτίμηση το σετ να περιλαμβάνει επίσης:</i> • <i>Σύστημα στερέωσης καθετήρα</i> Διάφανο σύστημα κλειδώματος που κρατάει σταθερό τον καθετήρα, διατηρεί ανοιχτή την δίοδο και επιτρέπει την παρακολούθηση του σημείου εξόδου του καθετήρα. Να φέρει αφρώδες αυτοκόλλητο pad που διευκολύνει την εισαγωγή και ελαχιστοποιεί τις ενοχλήσεις. Η αυτοκόλλητη, υποαλλεργική επιφάνεια αποτρέπει τον ερεθισμό του δέρματος. Το προστατευτικό στην πίσω επιφάνεια, αφαιρείται εύκολα, διευκολύνοντας την εφαρμογή.
ΣΕΤ ΒΕΛΟΝΩΝ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ ΚΑΙ ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Όλα τα είδη που περιλαμβάνονται να είναι αποστειρωμένα. Να είναι μιας χρήσης. Το σετ πρέπει να περιλαμβάνει: • <i>Βελόνη ραχιαίας αναισθησίας Pencil point</i> ΜΕΓΕΘΗ :18, 19, 20 ,22, 23, 25, 26, 27 και 29G και ΜΗΚΗ: 75, έως 120mm 2,5 έως 3,5 ίντσες. Να είναι από ανοξείδωτο ατσάλι με λοξοτομούμενο άκρο τύπου pencil point για να διηνίξει και όχι να τέμνει τις ίνες της μήνιγγας. Να φέρει στειλεό με χρωματική σήμανση για αναγνώριση του μεγέθους. Να διαθέτει τραπεζοειδή εργονομική λαβή και να παρέχει στο χειριστή καλή αίσθηση της διάτρησης της μήνιγγας. Να διαθέτει ειδική εγκοπή η οποία υποδεικνύει το σωστό προσανατολισμό της βελόνας κατά την διείσδυση της. Να έχουν λεία εξωτερική επιφάνεια για να ελαχιστοποιεί τον ερεθισμό της μήνιγγας κατά την εισαγωγή. Να φέρει άκρο ακριβείας και οπή για ατραυματική εισαγωγή και ελαχιστοποίηση των μετεπεμβατικών κεφαλαλγιών. ΝΑ φέρει οδηγό. Να επιτρέπει την άμεση και γρήγορη παλινδρόμηση του ENY. Να φέρει διαφανή δακτυλολαβή που επιτρέπει την άμεση πιστοποίηση της παλινδρόμησης του ENY. Το μέγεθος και η θέση της πλάγιας οπής να ελαχιστοποιούν τις πιθανότητες διασκληριδίου τοποθέτησης (διαμέσου της σκληράς μήνιγγας. Να διατίθεται μαζί με βελόνα εισαγωγής για να επιβεβαιώνεται η ακριβής και ασφαλής τοποθέτηση στον υπαραχνοειδή χώρο. • <i>Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου TUOHY:</i> Βελόνη επισκληριδίου αναισθησίας τύπου Tuohy με ατραυματικό άκρο. Με ενσωματωμένο πλαστικό στειλεό για ατραυματικό πέρασμα των ιστών, με περύγια που να αφαιρούνται ή να τοποθετούνται κατά βούληση. Να περιέχεται στην συσκευασία χωριστά το περύγιο και η βελόνη (για ευκολότερη χρήση). Η βελόνη να είναι βαθμονομημένη ανά 10mm, και να είναι διαθέσιμη σε νούμερο 16-18 G και μήκος 80 -120 mm.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα

ΜΥΕΛΟΥ ΤΩΝ ΟΣΤΩΝ: ΟΣΤΕΟΜΥΕΛΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑ	17PROC006240550 2017-05-26 Εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μίας χρήσης, σε αποστειρωμένη συσκευασία, ατραυματική, με εργονομική λαβή (για εύκολη διήθηση). Να αποτελείται από πλαστική λαβή και μεταλλική βελόνη από ανοξείδωτο ατσάλι, άθραυστη και ευλύγιστη. Το τέμνον άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό. Η οπή του οπισθίου άκρου της βελόνης να υποδέχεται έμβολο ώστε να δημιουργείται αρνητική πίεση για τη συγκράτηση του οστικού τεμαχίου. Να διατίθεται σε μεγέθη: 7-15G μήκους, 10-15cm. Στο άκρο της να εφαρμόζει κοινή σύριγγα για αναρρόφηση ή σύριγγα LUER LOCK. Να φέρει ειδικά σχεδιασμένο αιχμηρό άκρο για την περισυλλογή του δείγματος, έτσι ώστε να συγκρατεί της οστικές δοκίδες. Να διαθέτει βιδωτό σύστημα αυξομείωσης (ρύθμισης μήκους που να φέρει ενδείξεις ανά 5 μμ και να αφαιρείται πλήρως ώστε ο χρήστης με μια κίνηση να έχει το μέγιστο μήκος της βελόνας να διαθέτει μοναδικό μεταλλικό στυλεό παγίδευσης του δείγματος (trap lock), έτσι ώστε να εξασφαλίζεται η παραμονή του δείγματος μέσα στη βελόνα, βιδωτό πώμα ασφαλείας, στυλεό μέτρησης ποσότητας, δείγματος και PUSHER για την εξαγωγή του δείγματος από την βελόνα.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΜΥΕΛΟΥ ΤΩΝ ΟΣΤΩΝ: ΣΤΕΡΝΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μ.χ. σε αποστειρωμένη συσκευασία. Να αποτελείται από δυο τμήματα πλαστική λαβή και μεταλλική βελόνα (από ανοξείδωτο χάλυβα) με κάνουλα. Το τέμνον άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό. Η οπή του οπισθίου άκρου της βελόνης να υποδέχεται έμβολο ώστε να δημιουργείται αρνητική πίεση για τη συγκράτηση του οστικού τεμαχίου. Η λαβή χειρισμού να είναι συνδεδεμένη με τη μεταλλική βελόνα - στειλεό παρακέντησης. Το εσωτερικό της λαβής να είναι luer lock και να δέχεται απλές σύριγγες όλων των τύπων. Να διαθέτει βιδωτό σύστημα αυξομείωσης (ρύθμισης μήκους που να φέρει ενδείξεις ανά 5 μμ και να αφαιρείται πλήρως ώστε ο χρήστης με μια κίνηση να έχει το μέγιστο μήκος της βελόνας. Το άκρο της βελόνας να είναι μονού bevel και να εξασφαλίζει εύκολη και τραυματική διείσδυση. Να είναι άθραυστη και εργονομική. Να παρακεντάει εύκολα και με ασφάλεια. Να είναι διαθέσιμη στις εξής διαστάσεις : 14- 18g, μήκους 10 έως 90μμ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΩΟΛΗΨΙΑΣ ΜΟΝΟΥ ΑΥΛΟΥ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μονού αυλού, μιας χρήσης, αποστειρωμένη ανά μία, ατραυματική, κατασκευασμένη από ανοξείδωτο ατσάλι, με σημεία

17PROC006240556-2017-05-26	απόδοσης συμβατά με Luer Lock. Να είναι μεγέθους 16G - 18G και 32-36 mm. Η βελόνη να φέρει ειδική επεξεργασία ώστε να ενισχύεται η ανάκλαση στον υπέρηχο με τριπλό δακτυλίδι. Με κοπτικό άκρο τριπλού τριγωνικού τροχισμού ώστε να επιτυγχάνεται ιδανική αιχμηρότητα. Να φέρει ειδική πλαστική λαβή για εύκολο χειρισμό της βελόνης και σετ διαφανών σωληνώσεων με υψηλή αντοχή στο τσάκισμα ώστε να αποφεύγεται ο τραυματισμός των ωαρίων. Να φέρει φελλό σιλικόνης. Να διατίθεται με διαφορετικό μήκος σωλήνων (50-100mm).
ΒΕΛΟΝΕΣ ΩΟΛΗΨΙΑΣ ΔΙΠΛΟΥ ΑΥΛΟΥ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι διπλού αυλού, μιας χρήσης, αποστειρωμένη ανά μία, ατραυματική, κατασκευασμένη από ανοξείδωτο ατσάλι, με σημεία σύνδεσης συμβατά με Luer Lock. Να είναι μεγέθους 16G - 18G και 32-36 mm. Η βελόνη να φέρει ειδική επεξεργασία ώστε να ενισχύεται η ανάκλαση στον υπέρηχο με τριπλό δακτυλίδι. Με κοπτικό άκρο τριπλού τριγωνικού τροχισμού ώστε να επιτυγχάνεται ιδανική αιχμηρότητα. Να φέρει ειδική πλαστική λαβή για εύκολο χειρισμό της βελόνης και σετ διαφανών σωληνώσεων με υψηλή αντοχή στο τσάκισμα ώστε να αποφεύγεται ο τραυματισμός των ωαρίων. Να φέρει φελλό σιλικόνης. Να διατίθεται με διαφορετικό μήκος σωλήνων (50-100mm).
ΒΕΛΟΝΕΣ ΣΚΛΗΡΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι εύχρηστη και να λειτουργεί άριστα. Να διαθέτει διαφανές, σκληρό, καθετήρα (διαφανές). Να είναι κατάλληλη για αιμόσταση, σκληροθεραπεία, έγχυση και μαρκάρισμα. Να διαθέτει ενσωματωμένο μηχανισμό κλειδώματος βελόνας, stopper εισαγωγής. Το άκρο του καθετήρα να είναι ατραυματικό και να φέρει ενσωματωμένο μεταλλικό δακτύλιο. Η έγχυση να γίνεται με κοινές σύριγγες (τύπου Luer Lock ή όχι). Διαστάσεις βελόνης : 19- 25 G και 4-8 mm. Διαστάσεις καθετήρα: 1.8-2.3 mm και 120-230 cm. (για χρήση σε βρογχοσκόπιο, κολονοσκόπιο, γαστροσκόπιο)
ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΠΛΟΚ ΑΝΑΙΣΘ/ΙΑΣ ΓΙΑ ΝΕΥΡΟΔΙΕΓΕΡΤΗ ΜΕ ΛΟΞΟΤΟΜΗΜΕΝΟ ΑΚΡΟ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: • Αποστειρωμένες μιας χρήσεως, λείες, latex free & DEHP free • Να είναι συμβατές μ' όλους τους νευροδιεγέρτες ή να προσφέρονται με νευροδιεγέρτη • Μονωμένες σ' όλο το μήκος τους. Το άκρο της λοξής τομής να είναι εκτεθειμένο για να επιτρέπεται στοχευμένη αγωγιμότητα του ρεύματος • Να είναι βαθμονομημένες ανά εκατοστό για τον έλεγχο του βάθους εισαγωγής

17PROC006240556-2017-05-26	• Να έχουν εργονομική διαφανή πλαστική λαβή για ευκολία στο χειρισμό και για να διαπιστώνεται η μη παλινδρόμηση αίματος κατά τη διάρκεια της δοκιμασίας αναρρόφησης. • Να φέρουν αποσπώμενη προέκταση μήκους 50cm με άκρο luer-lock για έγχυση φαρμάκου. Η προέκταση να έχει μικρό νεκρό χώρο (1ml) και να φέρει μανόμετρο για παρακολούθηση της πίεσης έγχυσης που να συνδέεται σε σειρά με το σύστημα. • Να φέρουν συνδετικό καλώδιο μήκους 60cm για σύνδεση με φορητό νευροδιεγέρτη και αυτή η σύνδεση να επιτρέπει την αναγνώριση της κατεύθυνσης της λοξής τομής. • Το άκρο να έχει μικρή λοξοτόμηση (short bevel) 30ο -45ο • Η βελόνη να είναι διαμέτρου 21-22G και να έχει μήκος: 25mm-150mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ ΝΕΥΡΩΝ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΜΕ ΥΠΕΡΗΧΟ ΚΑΙ ΝΕΥΡΟΔΙΕΓΕΡΤΗ (νέο είδος)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: • Αποστειρωμένες μιας χρήσεως, λείες, latex free & DEHP free • Να είναι συμβατές μ' όλους τους νευροδιεγέρτες ή να προσφέρονται με νευροδιεγέρτη • Μονωμένες και καλυμμένες με βιοσυμβατό ηχογενετικό υλικό σ'όλο το μήκος τους. Το άκρο της λοξής τομής να είναι εκτεθειμένο για να επιτρέπεται στοχευμένη αγωγιμότητα του ρεύματος • Να είναι βαθμονομημένες ανά εκατοστό για τον έλεγχο του βάθους εισαγωγής • Να έχουν εργονομική διαφανή πλαστική λαβή για ευκολία στο χειρισμό και για να διαπιστώνεται η μη παλινδρόμηση αίματος κατά τη διάρκεια της δοκιμασίας αναρρόφησης. • Να φέρουν αποσπώμενη προέκταση μήκους 50cm με άκρο luer-lock για έγχυση φαρμάκου. Η προέκταση να έχει μικρό νεκρό χώρο (1ml) και να φέρει μανόμετρο για παρακολούθηση της πίεσης έγχυσης που να συνδέεται σε σειρά με το σύστημα. • Να φέρουν συνδετικό καλώδιο μήκους 60cm για σύνδεση με φορητό νευροδιεγέρτη και αυτή η σύνδεση να επιτρέπει την αναγνώριση της κατεύθυνσης της λοξής τομής. • Το άκρο να έχει μικρή λοξοτόμηση (short bevel) 30ο -45ο • Η βελόνη να είναι διαμέτρου 21-22G και να έχει μήκος : 25mm-150mm
ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΒΕΛΟΝΗΣ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ ΝΕΥΡΩΝ ΚΑΙ ΚΑΘΕΤΗΡΑ ΣΥΝΕΧΟΥΣ ΕΓΧΥΣΗΣ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΜΕ ΥΠΕΡΗΧΟ ΚΑΙ ΝΕΥΡΟΔΙΕΓΕΡΤΗ (νέο είδος)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: • (Κατά προτίμηση): Χειρουργικό πεδίο με αυτοκόλλητη οπή και αυτοκόλλητο άνω άκρο. Γάζες και τολύπια σε αριθμό επαρκή για αποστείρωση, λαβίδα, αποστειρωμένη υπερηχογενή γέλη. Επίσης • Σύστημα βελόνης – καθετήρα αποστειρωμένο μιας χρήσεως, latex free & DEHP free • Να είναι συμβατό μ' όλους τους νευροδιεγέρτες ή να προσφέρεται με νευροδιεγέρτη (Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά): • Η βελόνη να είναι μονωμένη σ' όλο το μήκος της και να είναι καλυμμένη με βιοσυμβατό ηχογενετικό υλικό. Να είναι βαθμονομημένη ανά εκατοστό. Να φέρει συνδετικό καλώδιο για σύνδεση με φορητό νευροδιεγέρτη. Το άκρο να φέρει μικρή λοξοτόμηση: 30° έως 45° (short bevel). Να φέρει προέκταση για έγχυση φαρμάκου και μανόμετρο για παρακολούθηση της πίεσης έγχυσης που να συνδέεται σε σειρά με το σύστημα. Η βελόνη να είναι διαμέτρου 18-20G και να προσφέρεται σε μήκη : 50mm, 100mm, 150mm

17PROC006240556-2017-05-26	• Ο καθετήρας να είναι διαμέτρου 20-22G (αντίστοιχα με τη βελόνη) με ατραυματικό άκρο και υπερηχογενή επικάλυψη και να περιλαμβάνει συσκευή σταθεροποίησης στο δέρμα. Ο καθετήρας πρέπει να είναι από διαφανές, βιοσυμβατό, συνθετικό nylon με κλειστό άκρο, στρογγυλό, ατραυματικό, να διαθέτει 3 πλάγιες οπές, να είναι latex free, ακτινοσκιερός και ανθεκτικός στο δίπλωμα. Να φέρει διαβάθμιση ανά 1 cm για ακριβή τοποθέτηση και ειδική σήμανση του άκρου του. • Φίλτρο επισκληριδίου αναισθησίας 0.2 μ να φέρει υδρόφιλη μεμβράνη υψηλής διηθητικής ικανότητας μέχρι και 0.2 μm. Με συνδετικά ασφαλείας luer lock, να είναι επίπεδο για άνεση του ασθενούς. Να είναι διάφανο για να επιτρέπει την παρακολούθηση της διαδικασίας φιλτραρίσματος και της ποσότητας του φαρμάκου. Να είναι κατάλληλο για χρήση 96 ωρών. Να είναι latex free. •
ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΜΝΙΟΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Για λήψη αμνιακού υγρού κάτω από υπερηχογραφική παρακολούθηση. Με ατραυματικό, πλαστικό και ηχογενές άκρο με ευδιάκριτες οπές, εύκολη διεύθυνση και άριστη ευκρίνεια στον υπέρηχο. Να φέρουν επίστρωση σιλικόνης στην επιφάνεια για καλύτερη εφαρμογή, αποστειρωμένες, μιας χρήσης, με διαστάσεις: 19- 21G και 90-200mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΠΝΕΥΜΟΠΕΡΙΤΟΝΑΙΟΥ ΜΕ ΔΕΙΚΤΗ ΕΠΙΒΕΒΑΙΩΣΗΣ ΕΙΣΟΔΟΥ 120mm	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Να είναι μιας χρήσης, αποστειρωμένη, ατραυματική σε μεγέθη 70 mm- 150 mm (+/- 5 mm). Να διαθέτει βαλβίδα αέρος , οπτικό δείκτη επιβεβαίωσης (με μηχανισμό αλλαγής χρώματος) εισόδου στην κοιλιακή χώρα καθώς και ηχητική επιβεβαίωση εισαγωγής και δυνατότητα επιπλέον οπτικής επιβεβαίωσης με χρήση ορού. Επίσης να φέρει προστατευτικό κάλυμμα αιχμηρού άκρου , συνδετικό για τον σωλήνα παροχής CO2 και σύνδεση luer lock.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΕΛΟΝΙΣΜΟΥ ΧΩΡΙΣ ΟΔΗΓΟ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αποστειρωμένες ανά μία, μιας χρήσης, με πλαστική λαβή, χωρίς οδηγό, σε μεγέθη 0,20X15mm και 0,30X30mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΓΙΑ ΒΕΛΟΝΙΣΜΟ ΜΕ ΟΔΗΓΟ (νέο είδος)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αποστειρωμένες μιας χρήσεως, χωρίς αυλό , από ανοξείδωτο ατσάλι με οδηγό μεγέθους 0,25mm x 25mm και 0,16mm x 13mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΟΠΙΣΘΟΒΟΛΒΙΕΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνες οπισθοβόλβιες Νο 23-27G με διαθέσιμα μήκη 16-38 mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΔΙΗΠΑΤΙΚΗΣ ΧΟΛΑΓΓΕΙΟΓΡΑΦΙΑΣ	Εκτός από τα γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά:

ΜΕ ΗΥΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ	Το άκρο να είναι ηυοανακλαστικό τύπου DIBBA Να φέρουν ανα εκατοστό διαβάθμιση/διαγράμμιση και σταθεροποιητή βάθους εισαγωγής Εύχρηστες, με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Να είναι κατάλληλες για την αναρρόφηση κυττάρων FNA ΜΕΓΕΘΗ: 14-23G ΜΗΚΟΥΣ 10-30CM
ΒΕΛΟΝΕΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΧΟΛΗΦΟΡΩΝ ΜΕ ΠΛΑΣΤΙΚΟ ΠΕΡΙΒΛΗΜΑ 25-30CM ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΗΣ ΧΟΛΑΓΓΕΙΟΓΡΑΦΙΑΣ ΑΠΟΤΕΛΟΥΜΕΝΟ ΑΠΟ ΚΑΘΕΤΗΡΑ 5F 27CM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: No βελόνης: 18-21G Πλαστικό περίβλημα βελόνης Καθετήρα παροχέτευσης χοληφόρων από πολυουρεθάνη Μήκη καθετήρα: 19-49 cm και διάμετρος 5-14G
ΒΕΛΟΝΑ ΟΔΗΓΟΣ ΜΕΤΑΛΙΚΟΣ ΓΙΑ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟ ΑΥΧΕΝΙΚΟΥ ΓΑΓΓΛΙΟΥ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΒΕΛΟΝΑ ΟΔΗΓΟΣ ΜΕΤΑΛΙΚΟΣ ΓΙΑ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟ ΑΥΧΕΝΙΚΟΥ ΓΑΓΓΛΙΟΥ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΜΥΕΛΟΥ ΤΩΝ ΟΣΤΩΝ ΔΙΑΦΟΡΑ ΝΟΥΜΕΡΑ ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ ΧΡΗΣΕΩΝ	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΣΙΔΗΡΩΣΗΣ (νέο είδος)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνες αποσιδήρωσης από ανοξείδωτο ατσάλι, σιλικοναρισμένη εσωτερικά και εξωτερικά, κατασκευασμένη με λεπτά τοιχώματα και λοξή αιχμή (long beveled) για ατραυματική προσπέλαση. Υψηλής ποιότητας πλαστικό που να αποτρέπει το τσάκισμα και τυχόν διακοπή ροής του φαρμάκου Να διαθέτει προέκταση από PVC τουλάχιστον 60 cm, με θηλυκό luer-lock hub και πώμα. Να έχουν νεκρό χώρο έως 0,5ml. Να διατίθεται σε μεγέθη 27G και 29G με μήκος βελόνας 17mm. Να είναι LATEX free και DEHP free Επίσης κατά προτίμηση, ο εσωτερικός όγκος του αυλού της πεταλούδας να είναι ο δυνατόν μικρότερος για ελάχιστη απώλεια φαρμάκου (εξοικονόμηση κόστους) στο πέρας της αποσιδήρωσης.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΟΔΟΝΤΙΑΤΡΙΚΕΣ (νέο είδος)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Σε διάφορα μεγέθη (extra short 0,30X10mm, short 0,30x25 mm και long 0,40X35). Με σήμανση της λοξοτομημένης αιχμής για την σωστή φορά εισαγωγής της βελόνας.

ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΙΜΟΛΗΨΙΩΝ-ΔΙΑΤΡΗΣΕΩΣ ΣΩΛΗΝΑΡΙΩΝ ΚΕΝΟΥ ΑΕΡΟΣ (νέο είδος)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνες αιμοληψίας-διατρήσεως σωληναρίων κενού, με ενσωματωμένο μη αποσπώμενο προστατευτικό κάλυμμα για λόγους ασφαλείας, 21G, 22G σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Ο μηχανισμός ασφάλισης είναι μέρος της βελόνας, και δεν αποχωρίζεται από αυτήν. Η ασφάλιση της βελόνας να γίνεται με το ένα χέρι, ταυτοχρόνως με την έξοδο από την φλέβα, με εύκολο τρόπο, εμφανή και μη αναστρέψιμο. Επίσης η ασφάλιση να γίνεται με την πρώτη προσπάθεια, συνοδεύεται από χαρακτηριστικό ηχητικό σήμα (κλικ) και μπορεί να επιβεβαιωθεί οπτικά (διαφανές προστατευτικό κάλυμμα). Ενσωματωμένο, διαφανές, μη αποσπώμενο προστατευτικό κάλυμμα, για την ασφαλή, εύκολη, μη αναστρέψιμη και άμεση κάλυψη της βελόνας αμέσως μετά το πέρας της αιμοληψίας, παρέχοντας επιπλέον ασφάλεια τόσο στον αιμολήπτη όσο και καθ' όλη την διαδικασία απόρριψης χρησιμοποιημένων βελονών.
ΒΕΛΟΝΑ ΑΥΤΟΜΑΤΗ ΒΙΟΨΙΑΣ ΗΠΑΤΟΣ ΝΕΦΡΟΥ ΠΡΟΣΤΑΤΗ 16G X16CM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ιστοτεμαχίου μιας χρήσης, με μικρό βάρος ώστε να είναι εύκολα χειριζόμενο με το ένα χέρι και να επιτρέπεται η
ΒΕΛΟΝΑ ΑΥΤΟΜΑΤΗ ΒΙΟΨΙΑΣ ΗΠΑΤΟΣ ΝΕΦΡΟΥ ΠΡΟΣΤΑΤΗ 16G X20CM	ταυτόχρονη χρήση με υπέρηχο. Αποστειρωμένο. Με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ατσάλι η οποία να φέρει ακτινοσκοπιές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διείσδυσης. Το άκρο της να είναι ηχογενές. Με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Με
ΒΕΛΟΝΑ ΑΥΤΟΜΑΤΗ ΒΙΟΨΙΑΣ ΗΠΑΤΟΣ ΝΕΦΡΟΥ ΠΡΟΣΤΑΤΗ 18G X20CM	μήκος εγκοπής δείγματος τουλάχιστον 17mm για τη λήψη δειγμάτων μεγάλου μήκους. Το σύστημα να φέρει δύο σημεία πυροδότησης για τον εύκολο χειρισμό. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 14G-20G και μήκος 10- 25cm.
ΒΕΛΟΝΑ ΒΙΟΨΙΑΣ ΗΠΑΤΟΣ ΣΕ ΣΕΤ (ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΑ ΑΠΟΤΕΛΟΥΜΕΝΟ ΑΠΟ ΒΕΛΟΝΑ, ΣΥΡΙΓΓΑ ΚΑΙ ΝΥΣΤΕΡΙ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΒΕΛΟΝΑ ΒΙΟΨΙΑΣ ΗΠΑΤΟΣ ΣΕ ΣΕΤ (ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΑ ΑΠΟΤΕΛΟΥΜΕΝΟ ΑΠΟ ΒΕΛΟΝΑ, ΣΥΡΙΓΓΑ ΚΑΙ ΝΥΣΤΕΡΙ) ΤΥΠΟΥ MERGINI 18 G X90mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΓΙΑ FNA ΤΥΠΟΥ CHIBA 20GX9CM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνη από ανοξείδωτο ατσάλι, με ηχοανακλαστικό άκρο τύπου Chiba που καθιστά την διείσδυση ακριβή και ατραυματική. Να φέρει ακτινοσκοπιές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διείσδυσης και
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΓΙΑ FNA ΤΥΠΟΥ CHIBA 20GX15CM	σταθεροποιητή βάθους εισαγωγής και να φέρει χρωματική

ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΓΙΑ FNA ΤΥΠΟΥ CHIBA 21GX9CM	καθιέρωση. Εφαρμόζεται με ποιοτική λήψη δείγματος. Να δέχονται κοινές σύριγγες όλων των τύπων και να είναι κατάλληλες για την αναρρόφηση κυττάρων FNA. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 18-25 G και μήκος 5 -23 cm.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΓΙΑ FNA ΤΥΠΟΥ CHIBA 21GX15CM	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΓΙΑ FNA ΤΥΠΟΥ CHIBA 22GX9CM	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΥΠΕΡΗΧΩΝ Μ.Χ. ΜΕ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΟΔΗΓΟ, GEL, ΠΡΟΦΥΛΑΚΤΙΚΟ 8X45CM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αποστειρωμένο σύστημα καθοδήγησης βελόνης μιας χρήσης με ηχογενές άκρο. Αποτελείται από 1 βραχίονα και ένα οδηγό για βιοψία ήπατος-νεφρού. Περιέχει gel και κάλυμμα για το μορφοτροπέα διαγνωστικού υπερηχογράφου που είναι κατασκευασμένο από φυσικό ελαστικό λατέξ. Να προσφέρεται σε 8x 45cm.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΠΡΟΣΤΑΤΟΥ 18GX16CM (ΑΥΤΟΜΑΤΗ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ιστοτεμαχίου μιας χρήσης, με μικρό βάρος ώστε να είναι εύκολα χειριζόμενο με το ένα χέρι και να επιτρέπεται η ταυτόχρονη χρήση με υπέρηχο. Αποστειρωμένο. Με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ατσάλι η οποία να φέρει ακτινοσκοπικές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διείσδυσης. Το άκρο της να είναι ηχογενές. Με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Με μήκος εγκοπής δείγματος τουλάχιστον 17mm για τη λήψη δειγμάτων μεγάλου μήκους. Το σύστημα να φέρει δύο σημεία πυροδότησης για τον εύκολο χειρισμό. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 14G-20G και μήκος 10- 25cm.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΠΡΟΣΤΑΤΟΥ 15GX15CM (ΑΥΤΟΜΑΤΗ)	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΠΡΟΣΤΑΤΟΥ 18GX25CM (ΑΥΤΟΜΑΤΗ)	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΙΣΤΟΛΟΓΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ, 14G (ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΠΙΣΤΟΛΙ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ιστοτεμαχίου μιας χρήσης, με μικρό βάρος ώστε να είναι εύκολα χειριζόμενο με το ένα χέρι και να επιτρέπεται η ταυτόχρονη χρήση με υπέρηχο. Αποστειρωμένο. Με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ατσάλι η οποία να φέρει ακτινοσκοπικές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διείσδυσης. Το άκρο της να είναι ηχογενές. Με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Με μήκος εγκοπής δείγματος τουλάχιστον 17mm για τη λήψη δειγμάτων μεγάλου μήκους. Το σύστημα να φέρει δύο σημεία πυροδότησης για τον εύκολο χειρισμό. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 14G-20G και
ΒΕΛΟΝΕΣ ΙΣΤΟΛΟΓΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ, 16G (ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΠΙΣΤΟΛΙ)	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΙΣΤΟΛΟΓΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ, 18G (ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΠΙΣΤΟΛΙ)	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΙΣΤΟΛΟΓΙΚΗΣ ΒΙΟΨΙΑΣ, 20G	

(ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΠΕΣΤΟΛΙ) ΜΗΚΟΣ 40-25cm 17PROC000240556 2017-05-26	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΗΧΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ ΓΙΑ ΔΙΗΘΗΣΗ ΠΡΟΣΤΑΤΙΚΟΥ ΠΛΕΓΜΑΤΟΣ 21GX20	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά:
ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΗΧΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ ΓΙΑ ΔΙΗΘΗΣΗ ΠΡΟΣΤΑΤΙΚΟΥ ΠΛΕΓΜΑΤΟΣ 23GX20	Βελόνα με ηχοανακλαστικό άκρο με στυλεό και διαβαθμίσεις εκατοστού τύπου Chiba. Διαστάσεις: 14-22 G και 9-20cm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΗΧΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ ΓΙΑ ΥΠΕΡΗΧΟΥΣ 18G	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνα με ηχοανακλαστικό άκρο με στυλεό και διαβαθμίσεις εκατοστού τύπου Chiba. Διαστάσεις: 14-22 G και 9-20cm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΗΧΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ ΓΙΑ ΥΠΕΡΗΧΟΥΣ 19G	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΗΧΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ ΓΙΑ ΥΠΕΡΗΧΟΥΣ 21G	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΗΧΟΑΝΑΚΛΑΣΤΙΚΟ ΑΚΡΟ ΓΙΑ ΥΠΕΡΗΧΟΥΣ 23G	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΥΠΕΖΩΚΟΤΑ ΤΥΠΟΥ AMBRAMS 14G	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά:
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΥΠΕΖΩΚΟΤΑ ΤΥΠΟΥ AMBRAMS 18G	ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΥΠΕΖΩΚΟΤΑ ΤΥΠΟΥ ABRAMS ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ ΧΡΗΣΕΩΝ 14-18G
ΒΕΛΟΝΕΣ ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΗΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΤΟΥ ΝΕΦΡΟΥ ΓΙΑ ΕΙΣΟΔΟ ΣΥΡΜΑΤΟΣ ΟΔΗΓΟΥ	Βελόνη διαδερμικής παρακέντησης 15G, μήκους 200 mm με λοξό τελικό άκρο με εσωτερικό αποσυρόμενο στυλεό.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΗΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΤΟΥ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά:

ΝΕΦΡΟΥ ΚΑΙ ΕΠΙΔΟΧΟ ΣΥΡΜΑΤΟΣ ΟΔΗΓΟΥ	Βελόνη διαδερμικής παρακέντησης 15-18G, μήκους 200 mm με λοξό τελικό άκρο χωρίς εσωτερικό αποσυρόμενο στυλεό.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΗΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΜΕ ΣΤΥΛΕΟ ΚΑΙ ΔΙΑΒΑΘΜΙΣΕΙΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ιστοτεμαχίου μιας χρήσης, με μικρό βάρος ώστε να είναι εύκολα χειριζόμενο με το ένα χέρι και να επιτρέπεται η ταυτόχρονη χρήση με υπέρηχο. Αποστειρωμένο. Με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ατσάλι η οποία να φέρει ακτινοσκοπικές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διείσδυσης. Το άκρο της να είναι ηχογενές. Με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Με μήκος εγκοπής δείγματος τουλάχιστον 17mm για τη λήψη δειγμάτων μεγάλου μήκους. Το σύστημα να φέρει δύο σημεία πυροδότησης για τον εύκολο χειρισμό. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 14G-20G και μήκος 10- 25cm.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΕΝΔΟΓΑΣΤΡΙΚΩΝ ΥΓΡΩΝ	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΙΟΨΙΑΣ ΙΣΤΩΝ TRU CUT 21G X 6CM ΜΕ ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΜΗΧΑΝΙΣΜΟ ΠΥΡΟΔΟΤΗΣΗΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ιστοτεμαχίου μιας χρήσης, με μικρό βάρος ώστε να είναι εύκολα χειριζόμενο με το ένα χέρι και να επιτρέπεται η ταυτόχρονη χρήση με υπέρηχο. Αποστειρωμένο. Με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ατσάλι η οποία να φέρει ακτινοσκοπικές σημάνσεις ανά 1cm, για ακριβές βάθος διείσδυσης. Το άκρο της να είναι ηχογενές τύπου tru-cut. Με δυνατότητα συλλογής επαρκούς ποσότητας δείγματος. Με μήκος εγκοπής δείγματος τουλάχιστον 17mm για τη λήψη δειγμάτων μεγάλου μήκους. Το σύστημα να φέρει δύο σημεία πυροδότησης για τον εύκολο χειρισμό. Η βελόνα να διατίθεται σε διάμετρο 14G-20G και μήκος 10- 25cm.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΒΡΟΓΧΟΓΡΑΦΙΑΣ ΜΕΓ.ΕΥΡ.	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΙΑΤΡΟΔΙΚΑΣΤΙΚΗΣ ΣΕ ΠΑΚΕΤΟ 12TMX	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΒΕΛΟΝΕΣ ΙΑΤΡΟΔΙΚΑΣΤΙΚΗΣ ΣΕ ΠΑΚΕΤΟ 12TMX (HALF CURVED, DOUBLE CURVED Ή CIRCLE CURVED). Διαθέσιμες σε διάφορα μεγέθη: Size 1-5, 1/2" – 4"
ΒΕΛΟΝΗ ΚΕΚΑΜΜΕΝΗ ΟΞΕΙΑ SCHUNKER	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗΣ ΕΓΧΥΣΗΣ T-45 C-DIN 14-4,0	ΜΗ ΧΡΗΣΗ

ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗΣ ΜΗ ΧΡΗΣΗ ΕΓΧΥΣΗΣ T-45 C-DIN 15.5-3,0	17PROC0006240556 2017-05-26
ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗΣ ΕΓΧΥΣΗΣ T-45 C-DIN 16-4,0	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗΣ ΕΓΧΥΣΗΣ T-45 C-DIN 18-4,0	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗΣ ΕΓΧΥΣΗΣ T-45 C-DIN 14-4,0	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΤΟΠΙΣΜΟΥ ΑΨΗΛΑΦΗΤΩΝ ΒΛΑΒΩΝ ΜΑΣΤΟΥ ΣΥΡΜΑΤΙΝΟΙ ΟΔΗΓΟΙ ΜΕ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΔΙΟΡΘΩΣΗΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Σετ εντοπισμού νεοπλάσματος μαστού το οποίο να διαθέτει: • βελόνα εισόδου από ανοξείδωτο ατσάλι με ηχοαντανακλαστικές ιδιότητες και χωρίς εξωτερικούς ανάγλυφους ηχοανακλαστικούς δείκτες που αυξάνουν τον κίνδυνο διασποράς κακοηθών κυττάρων και • σύρμα. Με εκατοστιαίες διαβαθμίσεις δυνατότητα προσδιορισμού του βάθους διείσδυσης . Μεγέθη: 6-15 cm και διατομή 20 Gauge.
ΔΑΚΤΥΛΙΟΙ ΠΕΡΙΔΕΣΗΣ ΚΙΡΣΩΝ ΟΙΣΟΦΑΓΟΥ	Σετ ενδοσκοπικής περίδεσης κίρσων οισοφάγου μονού ράμματος, πολλαπλών δακτυλίων με 5-7 δακτυλίους, από υποαλλεργικό υλικό και κατάλληλο σχεδιασμό (π.χ. τετράγωνο σχήμα) ώστε να είναι δυνατή η απόλυτη εφαρμογή τους στον κίρσο με προειδοποιητικό δακτύλιο άλλου χρώματος. Το σύστημα των δακτυλίων να διαθέτει διαφανές άπω άκρο και εγγύς μαλακό άκρο (π.χ. από σιλικόνη) και για μέγιστη προσαρμοστικότητα στο ενδοσκόπιο με κατάλληλο σχεδιασμό για απόλυτο προσδιορισμό της θέσης ενσφήνωσης του άκρου του ενδοσκοπίου. Να διαθέτει εύχρηστη εργονομική λαβή με χαρακτηριστικό ήχο κατά την απελευθέρωση του εκάστοτε δακτυλίου, καθώς και υποδοχή καθετήρα πλύσης. Συμβατό με ενδοσκόπια διαμέτρου 8,5-11,5 mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΚΙΡΣΩΝ ΟΙΣΟΦΑΓΟΥ SPEED BAND KIT ΠΟΛ. ΧΡΗΣΕΩΝ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: (βελόνες σκληροθεραπείας) Να είναι εύχρηστη και να λειτουργεί άριστα. Να διαθέτει διαφανές, σκληρό, καθετήρα (διαφανές). Να είναι κατάλληλη για αιμόσταση, σκληροθεραπεία, έγχυση και μαρκάρισμα. Να διαθέτει ενσωματωμένο μηχανισμό κλειδώματος βελόνας, stopper εισαγωγής και αστεροειδή σχεδιασμό για χρήση σε δύσκολες ανατομίες. Το άκρο του καθετήρα να είναι ατραυματικό και να φέρει ενσωματωμένο μεταλλικό δακτύλιο. Η έγχυση να γίνεται με κοινές σύριγγες (τύπου Luer Lock ή όχι).
ΒΕΛΟΝΕΣ ΚΙΡΣΩΝ ΟΙΣΟΦΑΓΟΥ STANDARD ΠΟΛ. ΧΡΗΣΕΩΝ	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΚΙΡΣΩΝ ΟΙΣΟΦΑΓΟΥ TEFLON ΠΟΛ. ΧΡΗΣΕΩΝ	

17PROC0008240536-2017-05-26	Διαστάσεις βελόνης : 19-25 G και 4-8 mm Διαστάσεις καθετήρα: 1.8-2.3 mm και 120-230 cm. (για χρήση σε βρογχοσκόπιο, κολονοσκόπιο, γαστροσκόπιο) Όσον αφορά σε χρήση στο πεπτικό σύστημα: Το άκρο της βελόνης να σχηματίζει λοξή τομή γωνίας 14ο και 30ο για ανώτερο και κατώτερο πεπτικό αντίστοιχα, έτσι ώστε να επιτυγχάνεται η καλύτερη εφαρμογή στο βλεννογόνο.
ΒΕΛΟΝΑ ΓΙΑ ΔΙΗΘΗΣΗ ΣΥΜΠΑΘΗΤΙΚΟΥ 21G X 80MM	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: ΒΕΛΟΝΑ ΓΙΑ ΔΙΗΘΗΣΗ ΣΥΜΠΑΘΗΤΙΚΟΥ 21G X 80MM
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡ/ΟΥ PC334/1	ΜΗ ΧΡΗΣΗ
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ N.12	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά:
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ N.6	Βελόνες εσωτερικής και εξωτερικής ραφής χειρουργείου, μη αποστειρωμένες. Νο 1-12 • Βελόνες δέρματος ανά μέγεθος (ευθείες και κυρτές). • Βελόνες εντέρου ανά μέγεθος. • Βελόνες περιτοναίου ανά μέγεθος.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ N.7	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ N.8	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ N.9	
ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΕΙΤ 21G ΜΕ ΠΛΕΥΡΙΚΕΣ ΟΠΕΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνη κλειστού άκρου με 3 οπές. Να φέρει προέκταση με συνδετικό άκρο luer-lock. Διαστάσεις: 21G, 80-200mm
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνες χειρουργικές με ανοικτό μάτι 1,00x46mm 1/2C TIP ROUND. Μη αποστειρωμένες.
ΒΕΛΟΝΕΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Βελόνες χειρουργικές με ανοικτό μάτι 1,00x46mm STRAIGHT TIP ROUND. Μη αποστειρωμένες.
ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΠΙΣΤΟΛΙ ΒΙΟΨΙΑΣ ΙΣΤΟΤΕΜΑΧΙΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ, ΜΕ ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΗ ΒΕΛΟΝΑ. (ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Αυτόματο πιστόλι βιοψίας ιστοτεμαχίου μιας χρήσης, μικρού βάρους για ευκολία χρήσης με ενσωματωμένη βελόνα από ανοξείδωτο ατσάλι, αποστειρωμένο. Το σύστημα να οπλίζει με δυο περιστροφές και να φέρει ένδειξη όπλισης για την ασφάλεια του χρήστη. Να διατίθενται με μήκος

17PROC006240356-2017-03-26	διείσδυσης 1,4mm και 2,4mm. Η βελόνα να φέρει ηχογενές άκρο για ταυτόχρονη χρήση για υπέρηχο και διαβάθμιση ανά 1cm για ακριβές βάθος διείσδυσης. Να διατίθεται με διάμετρο βελόνας 12-20Ga και μήκη 10-25cm.
ΣΚΑΡΦΙΣΤΗΡΕΣ ΔΑΚΤΥΛΩΝ-ΑΥΤΟΜΑΤΗΣ ΕΠΑΝΑΦΟΡΑΣ ΒΕΛΟΝΗΣ (ΕΝΗΛΙΚΩΝ) (ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Σκαρφιστήρες μιας χρήσης, ανώδυνου τρυπήματος, εύκολοι και ασφαλείς στην χρήση. Με πλαστικό προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, που να εξασφαλίζει διατήρηση της αποστείρωσης μέχρι να χρησιμοποιηθεί το νυστέρι. Με δυνατότητα ελεγχόμενης διείσδυσης της βελόνας και αυτόματη επαναφορά της μετά το τρύπημα. Σε ατομική συσκευασία. Μεγέθη: 21-30G και 1,4-1,8mm
ΣΚΑΡΦΙΣΤΗΡΕΣ ΔΑΚΤΥΛΩΝ (ΕΝΗΛΙΚΩΝ) (ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Σκαρφιστήρες μιας χρήσης, ανώδυνου τρυπήματος, εύκολοι και ασφαλείς στην χρήση. Με πλαστικό προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, που να εξασφαλίζει διατήρηση της αποστείρωσης μέχρι να χρησιμοποιηθεί το νυστέρι. Κατάλληλο για χρήση με ή χωρίς δειγματολήπτη. Να είναι συμβατά με τις περισσότερες συσκευές διάτρησης δακτύλων (στυλό). Σε ατομική συσκευασία. Μεγέθη: 21-30G και 1,4-1,8mm
ΣΚΑΡΦΙΣΤΗΡΕΣ ΓΙΑ ΛΗΨΗ ΑΙΜΑΤΟΣ ΑΠΟ ΠΤΕΡΝΑ (ΠΡΩΡΑ/ΝΕΟΓΝΑ) (ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ)	Εκτός από τις γενικές τεχνικές προδιαγραφές απαιτούνται επίσης τα εξής χαρακτηριστικά: Σκαρφιστήρες μιας χρήσης, ανώδυνου τρυπήματος, εύκολοι και ασφαλείς στην χρήση. Το αιχμηρό σημείο διάτρησης (microsharp) να παρέχει γρήγορη και καθαρή διάτρηση με μηχανική ακρίβεια πάχους 1/100 mm. Μετά τη διάτρηση να εξασφαλίζεται η εύκολη διασπορά του αίματος σε γυάλινο πλακίδιο ή σε ειδικό στυπόχαρτο (κάρτα Guthrie). Σε ατομική συσκευασία. Διαστάσεις νυστεριού: περίπου 1,5 mm (W) x 3,8 mm (L)

17PROC006240556 2017-05-26

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ζ΄ΣΧΕΔΙΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ****ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ****7^Η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΚΡΗΤΗΣ****ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ -**
Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ»

Λεωφ. Κνωσσού, Τ.Θ. 44, Ηράκλειο Κρήτης

ΑΦΜ 999161766, Δ.Ο.Υ. Ηρακλείου

**ΣΧΕΔΙΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ**

ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΡΩΤΟΚ.	
ΠΟΣΟ ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΤΙΜΗ (Συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.)	
ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗΣ	
ΕΙΔΟΣ	
ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑ	7 ^η Υ.ΠΕ. Κρήτης – ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ- Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» Δ/ση Λεωφ. Κνωσσού

Στο Ηράκλειο Κρήτης σήμερα την του μηνός....., οι υπογράφωντες το παρόν, από το ένα μέρος, το Ν.Π.Δ.Δ. που εδρεύει στο Ηράκλειο Κρήτης, με την επωνυμία Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου-Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ και εκπροσωπείται νόμιμα από τον Διοικητή και από το άλλο μέρος η Εταιρεία Δ/ση Τηλ.....Fax. ΑΦΜ , ΔΟΥ , που εκπροσωπείται νόμιμα από τον πρόεδρο του Δ.Σ. αυτής βάσει του Φ.Ε.Κ και του πρακτικού του Δ.Σ....., ο οποίος , νομίμως παρίσταται με το δικαίωμα κατάρτισης και υπογραφής του παρόντος, δήλωσαν, συνομολόγησαν και συναποδέχθηκαν την δια του παρόντος, καταρτιζόμενη μεταξύ αυτών σύμβαση, για την προμήθεια που κατακυρώθηκε με την απόφαση του Διοικητή του ΠΑ.Γ.Ν.Η.-Γ.Ν.«ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ».

17PROC006240556 2017-05-26

Η κατακύρωση έγινε σύμφωνα με τα αποτελέσματα του με αρ./2017 Διακήρυξης Ηλεκτρονικού Ανοικτού Δημόσιου Κάτω των Ορίων (Τακτικού) Διαγωνισμού που διενεργήθηκε από το Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου-Γ.Ν. «BENIZEΛΕΙΟ» με CPV **33141320-9** και ΚΑΕ **1311**.

Ύστερα από τα ανωτέρω ο πρώτος από τους συμβαλλόμενους με την προαναφερόμενη ιδιότητά του, αναθέτει την προμήθεια μέρους των ειδών του παραπάνω διαγωνισμού στον δεύτερο ονομαζόμενο στο εξής «Ανάδοχος» ο οποίος αναλαμβάνει την **προμήθεια των ειδών που αναφέρονται στον επισυναπτόμενο στην παρούσα σύμβαση** πίνακα, η οποία θα γίνει σύμφωνα με τους όρους της παρούσας σύμβασης, τους οποίους, η Εταιρεία όπως παρίσταται και εκπροσωπείται, δηλώνει και συνομολογεί, πως γνώρισε (τους όρους αυτούς) και τους αποδέχεται ανεπιφύλακτα και οι οποίοι όροι, κατά την προς τούτο, ρητή δήλωση των συμβαλλομένων μερών, θεωρούνται ουσιώδεις και η παράβαση αυτών θα επιφέρει τις κατά νόμων οριζόμενες συνέπειες, σε βάρος του παραβάτη. Η σύμβαση αυτή διέπεται από τις διατάξεις του Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) περί «Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών», το Νόμο 2469/97 άρθρο 18 και των σχετικών διατάξεων περί κρατήσεων και φόρου, το Ν.2198/94, το Ν. 2955/01, το Ν. 3329/2005 «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις», το Ν.3527/09-02-07 «Κύρωση Συμβάσεων υπέρ νομικών προσώπων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις», το Ν. 3580/07 «Προμήθειες φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και άλλες διατάξεις», το Ν. 4255/2014 και λοιπές ισχύουσες.

ΑΡΘΡΟ 1

ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΕΙΔΩΝ – ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ – ΤΙΜΕΣ

Στην παρούσα επισυνάπτεται πίνακας των κατακυρωθέντων ειδών, για τα οποία η εταιρεία αναδείχθηκε προμηθευτής, με τα ιδιαίτερα χαρακτηριστικά, τους τύπους και τα λοιπά στοιχεία του είδους καθώς και την τιμή μονάδας, σύμφωνα με την διακήρυξη και την προσφορά του προμηθευτή, που αποτελούν αναπόσπαστο μέρος της παρούσας.

Η συνολική ποσότητα των κατακυρωμένων ειδών δεν είναι δεσμευτική για τα Νοσοκομεία, μπορούν να αυξομειωθούν κατά την διάρκεια ισχύος της σύμβασης οι επί μέρους ποσότητες ανάλογα με τις ανάγκες των Νοσοκομείων στα πλαίσια της κατακυρωθείσας πίστωσης (προϋπολογισμό σύμβασης).

Σε περίπτωση που τα αρμόδια Υπουργεία, ή η Νομαρχία, ή η Υ.ΠΕ., ή η ΕΠΥ, ή άλλος χορηγήσει είδη στο Νοσοκομείο (από σύμβαση, δωρεά ή αποθέματα) που καλύπτουν στο σύνολο ή κατά ένα μέρος τις ανάγκες του, μονομερώς το Νοσοκομείο και χωρίς δικαίωμα για αποζημίωση από μέρους του προμηθευτή μπορεί να μειώσει τις συμβατικές ποσότητες μέχρι και του συνόλου αυτών.

Οι κρατήσεις που αναλογούν περιλαμβάνονται στις ανωτέρω τιμές.

17PROC006240556 2017-05-26 ΑΡΘΡΟ 2 ΤΟΠΟΣ ΚΑΙ ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ ΠΑΡΑΛΑΒΗΣ

Τα υλικά θα παραδίδονται από τον προμηθευτή, στις αποθήκες του Νοσοκομείου εντός τεσσάρων (4) εργασίμων ημερών από την λήψη της παραγγελίας. Η παράδοση θα γίνει εργάσιμες ημέρες από 8:00 – 13:00 μ.μ.

Σε περίπτωση εκπρόθεσμης παράδοσης ή αρνήσεως του προμηθευτή να αντικαταστήσει, τυχόν, απορριφθέν είδος, θα εφαρμόζονται οι διατάξεις του Μέρους Β΄ του Βιβλίου Ι του Ν. 4412/2016.

ΑΡΘΡΟ 3

ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η παρούσα Σύμβαση θα έχει διάρκεια δώδεκα (12) μηνών, με ημερομηνία έναρξης ισχύος την ημέρα υπογραφής αυτής. Δύναται να δοθεί παράταση για 12 ακόμη μήνες με τους ίδιους όρους και τιμές με την σύμφωνη γνώμη του προμηθευτή.

Η Αναθέτουσα Αρχή διατηρεί το δικαίωμα κατά την απόλυτη κρίση της να καταγγείλει/λύσει τη σύμβαση με τον Ανάδοχο μετά από απόφαση του αρμοδίου οργάνου της, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 133 του Ν.4412/2016. Στη περίπτωση αυτή, ο Ανάδοχος πέραν της αμοιβής για το έργο, που έχει εκτελέσει μέχρι την επέλευση της λύσης λόγω της καταγγελίας, δεν δικαιούται να λάβει κανένα επιπλέον ποσό ως αποζημίωση, εκτός των υπηρεσιών που αποδεδειγμένα έχουν προηγηθεί της λύσης λόγω της καταγγελίας, καθώς και των υποχρεώσεων που έχει αναλάβει έναντι τρίτων για την υλοποίηση του συνόλου του έργου.

ΑΡΘΡΟ 4

ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ-ΚΡΑΤΗΣΕΙΣ- ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ-ΠΛΗΡΩΜΗ

Η πληρωμή του αναδόχου θα γίνεται μετά από την οριστική-ποσοτική και ποιοτική παραλαβή από την αρμόδια επιτροπή παραλαβής από το Ταμείο του Νοσοκομείου με έκδοση εντάλματος πληρωμής επ' ονόματι του προμηθευτή, αφού προσκομισθούν τα απαραίτητα δικαιολογητικά και εφόσον δεν εκκρεμεί καμία σε βάρος του ποινή απορρέουσα από παράβαση της σύμβασης (Τιμολόγιο, Φορολογική ενημερότητα, ασφαλιστική ενημερότητα καταστατικό εταιρείας, νομιμοποίηση εκπροσώπου κ.λ.π.) .

Ως προς τα δικαιολογητικά πληρωμής και λοιπά στοιχεία ισχύουν τα όσα αναφέρονται στο αρ. 200 του Ν. 4412/2016.

Οι τιμές υπόκεινται στις υπέρ του Δημοσίου και τρίτων νόμιμες κρατήσεις.

ΑΡΘΡΟ 5

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Ο ανάδοχος υποχρεούται να υλοποιήσει την προμήθεια των ειδών, σύμφωνα με τους όρους και τις Τεχνικές Προδιαγραφές της με αρ./ 2017 Διακήρυξης και την προσφορά του αναδόχου τα οποία αποτελούν αναπόσπαστο τμήμα της παρούσης Σύμβασης.

ΑΡΘΡΟ 6 ΚΥΡΩΣΕΙΣ ΣΕ ΒΑΡΟΣ ΤΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ

Εκτός από τις κυρώσεις που προβλέπονται στον Ν. 4412/2016, ο ανάδοχος θα βαρύνεται και για κάθε ζημιά που τυχόν θα προκύψει στο Νοσοκομείο από τη μη εκτέλεση ή κακή εκτέλεση της σχετικής σύμβασης, σύμφωνα με τους όρους και τις Τεχνικές Προδιαγραφές της με αρ. / 2017 Διακήρυξης.

ΑΡΘΡΟ 7 ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

Για την καλή εκτέλεση των όρων της σύμβασης ο ανάδοχος κατέθεσε την εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης ίση με το 5% της συμβατικής αξίας χωρίς ΦΠΑ της τράπεζας Ευρώ ## αριθ. εγγυητικής επιστολής ισχύος μέχρι

ΑΡΘΡΟ 8 ΛΟΙΠΟΙ ΟΡΟΙ

Κατά την εκτέλεση της παρούσας δημόσιας σύμβασης, ο οικονομικός φορέας δεσμεύεται για την πιστή και απарέγκλιτη τήρηση των υποχρεώσεων του που απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, που έχουν θεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του Ν. 4412/2016.

Για όλα τα λοιπά θέματα, αναφορικά με την ανάθεση η οποία πραγματοποιείται με την σύμβαση αυτή, ισχύουν οι όροι του με αρ. /2017 Διακήρυξης Ηλεκτρονικού Ανοικτού Διεθνούς Διαγωνισμού, η οικονομικοτεχνική προσφορά του αναδόχου, ως αναπόσπαστο τμήμα της παρούσας σύμβασης, καθώς επίσης και τα αναφερόμενα στον Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) περί Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών.

Συμφωνείται ότι κάθε άλλη τροποποίηση της παρούσης σύμβασης, πρόσθετη συμφωνία, παροχή διευκολύνσεως, παράτασης χρόνου εκτέλεσης κ.λ.π γίνεται και αποδεικνύεται μόνο έγγραφα αποκλεισμένου κάθε άλλου μέσου απόδειξης.

Για οποιαδήποτε διαφορά ανακύνει από την παρούσα σύμβαση αρμόδια είναι τα δικαστήρια της πόλης του Ηρακλείου.

Ύστερα από αυτά συντάχθηκε η σύμβαση η οποία αφού διαβάστηκε και βεβαιώθηκε, υπογράφεται νόμιμα από τους συμβαλλόμενους σε δυο πρωτότυπα.

Ένα από τα παραπάνω πρωτότυπα της σύμβασης κατατέθηκε στο αρμόδιο Τμήμα Προμηθειών του στο Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου-Γ.Ν. «BENIZELΕΙΟ» και το άλλο πήρε ο προμηθευτής ο οποίος δήλωσε ότι ενεργεί για λογαριασμό του.

ΟΙ ΣΥΜΒΑΛΛΟΜΕΝΟΙ

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

Ο ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗΣ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Η'
17PROC006240556 2017-05-26
ΤΥΠΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΥΠΕΥΘΥΝΗΣ ΔΗΛΩΣΗΣ (ΤΕΥΔ)
ΟΔΗΓΙΕΣ

Οδηγίες συμπλήρωσης προς οικονομικούς φορείς

- 1) Στις περιπτώσεις όπου η προς σύναψη σύμβαση υποδιαιρείται σε τμήματα και τα κριτήρια επιλογής ποικίλλουν από τμήμα σε τμήμα, πρέπει να συμπληρώνεται ένα ΤΕΥΔ για κάθε τμήμα (ή ομάδα τμημάτων με τα ίδια κριτήρια επιλογής).
- 2) Ένας οικονομικός φορέας που συμμετέχει μόνος του (αυτοτελώς) και ο οποίος δεν στηρίζεται στις ικανότητες άλλων φορέων, προκειμένου να ανταποκριθεί στα κριτήρια επιλογής, συμπληρώνει ένα ΤΕΥΔ.
- 3) Ένας οικονομικός φορέας που συμμετέχει μόνος του, αλλά στηρίζεται στις ικανότητες ενός ή περισσότερων άλλων οικονομικών φορέων, οφείλει να υποβάλλει χωριστό/ά ΤΕΥΔ (Μέρος II Γ) διασφαλίζοντας ότι η αναθέτουσα αρχή θα λάβει το δικό του ΤΕΥΔ μαζί με χωριστό/ά ΤΕΥΔ όπου παρατίθενται οι σχετικές πληροφορίες των ενοτήτων Α και Β του Μέρους II για κάθε έναν από τους οικονομικούς φορείς στις ικανότητες των οποίων στηρίζεται. Επίσης θα πρέπει να συμπεριληφθούν και οι πληροφορίες που απαιτούνται σύμφωνα με το Μέρος IV και τυχόν το Μέρος V, εφόσον είναι σχετικές με την ειδική ικανότητα ή ικανότητες στις οποίες στηρίζεται ο οικονομικός φορέας, ομοίως για καθένα από αυτούς.
- 4) Όταν σε μια διαδικασία ανάθεσης συμμετέχουν οικονομικοί φορείς υπό τη μορφή ένωσης ή κοινοπραξίας πρέπει να κατατίθεται για κάθε μέλος της ένωσης ή κοινοπραξίας, χωριστό ΤΕΥΔ, στο οποίο παρατίθενται οι πληροφορίες που απαιτούνται σύμφωνα με τα μέρη II έως V.
- 5) Σε περίπτωση που ο οικονομικός φορέας προτίθεται να αναθέσει υπό μορφή υπεργολαβίας σε τρίτους, τμήμα(τα) της σύμβασης το (α) οποίο (α) υπερβαίνει(ουν) το ποσοστό του τριάντα τοις εκατό (30%) της συνολικής αξίας της σύμβασης, ο οικονομικός φορέας υποβάλλει υποχρεωτικά χωριστά ΤΕΥΔ όπου παρατίθενται οι πληροφορίες που απαιτούνται σύμφωνα με τις ενότητες Α και Β του Μέρους III του ΤΕΥΔ για κάθε έναν από τους υπεργολάβους.
Επίσης, εφόσον στηρίζεται στις ικανότητες του(ς) θα πρέπει να συμπεριληφθούν και οι πληροφορίες που απαιτούνται σύμφωνα με το Μέρος IV και τυχόν το Μέρος V, εφόσον είναι σχετικές με την ειδική ικανότητα ή ικανότητες στις οποίες στηρίζεται ο οικονομικός φορέας, ομοίως για καθένα από τους υπεργολάβους.
Εφόσον το (τα) τμήμα (τα) της σύμβασης που θα ανατεθούν με τη μορφή υπεργολαβίας δεν υπερβαίνει (ουν) το 30% της συνολικής αξίας της σύμβασης, εναπόκειται στη διακριτική ευχέρεια της αναθέτουσας αρχής να αποφασίσει και επομένως να ορίσει στην πρόσκληση ή στην προκήρυξη και στα έγγραφα της σύμβασης εάν οι σχετικές πληροφορίες των ενοτήτων Α και Β του Μέρους III πρέπει ή δεν πρέπει να παρέχονται για υπεργολάβους στις ικανότητες των οποίων δεν βασίζεται ο οικονομικός φορέας.
- 6) Σε όλες τις περιπτώσεις όπου περισσότερα από ένα φυσικά πρόσωπα είναι μέλη του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου ενός οικονομικού φορέα ή έχουν εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό, κάθε άτομο ενδέχεται να πρέπει υπογράψει το ίδιο ΤΕΥΔ, σύμφωνα με το ισχύον θεσμικό και κανονιστικό πλαίσιο που διέπει τον οικονομικό φορέα συμπεριλαμβανομένων των διατάξεων περί προστασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα.
- 7) Όσον αφορά την υπογραφή (ή τις υπογραφές) του ΤΕΥΔ, επισημαίνεται ότι ενδέχεται να μην είναι απαραίτητο να υπάρχει υπογραφή στο ΤΕΥΔ όταν αυτό διαβιβάζεται ως μέρος σειράς εγγράφων, των οποίων η αυθεντικότητα και η ακεραιότητα διασφαλίζεται μέσω της απαιτούμενης υπογραφής (ή υπογραφών) του μέσου διαβίβασης.

Δικαιολογητικά

- 1) Όταν η αναθέτουσα αρχή μπορεί να λάβει τα σχετικά δικαιολογητικά απευθείας με πρόσβαση σε βάση δεδομένων, το ΤΕΥΔ περιέχει επίσης τις πληροφορίες που απαιτούνται για τον συγκεκριμένο σκοπό, όπως την ηλεκτρονική διεύθυνση της βάσης δεδομένων, τυχόν δεδομένα αναγνώρισης και, κατά περίπτωση, την απαραίτητη δήλωση συναίνεσης.
- 2) Στο ΤΕΥΔ προσδιορίζεται η δημόσια αρχή ή το τρίτο μέρος που είναι υπεύθυνο για την έκδοση των σχετικών δικαιολογητικών και περιλαμβάνει επίσημη δήλωση ότι ο οικονομικός φορέας θα είναι σε θέση, εφόσον του ζητηθεί και χωρίς καθυστέρηση, να προσκομίσει τα εν λόγω δικαιολογητικά.
- 3) Η υποχρέωση των αναθετουσών αρχών και των αναθετόντων φορέων να λαμβάνουν τη σχετική τεκμηρίωση απευθείας μέσω πρόσβασης σε εθνική βάση δεδομένων η οποία διατίθεται δωρεάν ισχύει επίσης και όταν οι πληροφορίες που ζητούνται αρχικά σχετικά με τα κριτήρια επιλογής περιορίζονται σε μια

17PROC006240556 2017-05-26

απάντηση, να ή όχι. Συνεπώς, εφόσον ζητείται τέτοιου είδους ηλεκτρονική τεκμηρίωση, οι οικονομικοί φορείς θα παρέχουν στην αναθέτουσα αρχή ή στον αναθέτοντα φορέα τις απαραίτητες πληροφορίες για τη λήψη της σχετικής τεκμηρίωσης κατά τον έλεγχο των κριτηρίων επιλογής αντί απευθείας στο ΤΕΥΔ.

4) Εάν ένα απόσπασμα από το σχετικό μητρώο, για παράδειγμα ποινικό μητρώο, είναι διαθέσιμο σε ηλεκτρονική μορφή στην αναθέτουσα αρχή ή στον αναθέτοντα φορέα, ο οικονομικός φορέας μπορεί να δηλώνει πού βρίσκονται οι πληροφορίες (δηλαδή, την ονομασία του αποθετηρίου, τη διαδικτυακή διεύθυνση, τα στοιχεία του φακέλου ή του αρχείου κ.λπ.), ούτως ώστε η αναθέτουσα αρχή ή ο αναθέτων φορέας να μπορεί να ανακτήσει τις εν λόγω πληροφορίες. Αναφέροντας αυτές τις πληροφορίες ο οικονομικός φορέας συμφωνεί ότι η αναθέτουσα αρχή ή ο αναθέτων φορέας μπορεί να ανακτήσει τη σχετική τεκμηρίωση βάσει των διατάξεων του ν.2472/1997 (ΦΕΚ 50/Α) σχετικά με την επεξεργασία δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, και ιδίως ειδικών κατηγοριών δεδομένων, όπως σχετικές με παραβάσεις, ποινικές καταδίκες ή μέτρα ασφαλείας.

5) Σύμφωνα με το άρθρο 83 “Επίσημοι κατάλογοι εγκεκριμένων οικονομικών φορέων και πιστοποίηση από Οργανισμούς δημοσίου ή ιδιωτικού δικαίου”, οι οικονομικοί φορείς που είναι εγγεγραμμένοι σε επίσημους καταλόγους εγκεκριμένων οικονομικών φορέων ή διαθέτουν σχετική πιστοποίηση από οργανισμούς δημοσίου ή ιδιωτικού δικαίου μπορούν, όσον αφορά τις πληροφορίες που απαιτούνται σύμφωνα με τα μέρη ΙΙΙ έως V, να υποβάλλουν στην αναθέτουσα αρχή ή στον αναθέτοντα φορέα το πιστοποιητικό εγγραφής που εκδίδεται από την αρμόδια αρχή ή το πιστοποιητικό που εκδίδεται από τον αρμόδιο οργανισμό πιστοποίησης.

Κυρώσεις

Οι οικονομικοί φορείς είναι δυνατόν να αποκλείονται από τη διαδικασία σύναψης δημόσιας σύμβασης (άρθρο 73 παρ. 4 περιπτ. ζ) και υπόκεινται στις κυρώσεις που προβλέπονται από τις διατάξεις της παρ. 6 του άρθρου 22 του Ν. 1599/86 (ΦΕΚ 75/Α) σε περιπτώσεις σοβαρών ψευδών δηλώσεων κατά τη συμπλήρωση του ΤΕΥΔ ή, γενικότερα, κατά την παροχή των πληροφοριών που απαιτούνται για την εξακρίβωση της απουσίας των λόγων αποκλεισμού ή την πλήρωση των κριτηρίων επιλογής, ή όταν οι οικονομικοί φορείς έχουν αποκρύψει τις πληροφορίες αυτές ή δεν είναι σε θέση να προσκομίσουν τα σχετικά δικαιολογητικά εντός της ταχθείσας, από την αναθέτουσα αρχή ή τον αναθέτοντα φορέα, προθεσμίας.

Οι πληροφορίες που πρέπει να συμπληρώνονται από τον οικονομικό φορέα παρατίθενται, για κάθε μέρος ή ενότητα, σε πλαίσιο με λευκό χρώμα.

Σχετικός σύνδεσμος εντύπου ΤΕΥΔ και οδηγιών:

<http://www.eaadhsy.gr/index.php/category-articles-gia-tous-foreis/233-egkrish-toy-typopoihmenoy-entypoy-ypoy8ynhs-dhlwshs-teyd-gia-diadikasies-synapshs-dhmosias-symvashs-katw-twn-oriwn-twn-odhgiwn>