



0001303544

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
6^η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ
ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ, ΗΠΕΙΡΟΥ ΚΑΙ ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΟΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΟΡΙΝΘΟΥ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗ – ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑ
ΤΜΗΜΑ : ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Ταχ. Κώδικας: 20131

Πληροφορίες: Φούφα Αναστασία

Τηλέφωνο: 27413-61898

Fax: 2741020529

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

για την προμήθεια : «ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ» (CPV 33141320-9) και «ΣΥΡΙΓΓΕΣ» (CPV 33141310-6) για ένα (1) έτος , και δυνάμει του άρθρου 118 του Ν.4412/2016, συνολικού προϋπολογισμού δαπάνης 36.445,00€ συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α , μέσω της υπηρεσίας ηλεκτρονικής διαχείρισης αιτημάτων / προσφορών iSupplies (<http://isupplies.gr>) της εταιρείας iSmart P.C., σε εφαρμογή του Π.Π.Υ.Υ. 2026.

Το Γενικό Νοσοκομείο ΚΟΡΙΝΘΟΥ έχοντας υπ' όψιν:

1. Τις διατάξεις, όπως αυτές ισχύουν:

- 1.1 των άρθρων 1 έως και 108 και του άρθρου 110 του Ν.2362/1995 (ΦΕΚ τ.Α' /247/27-11-1995) «Περί Δημοσίου Λογιστικού, Ελέγχου των δαπανών του Κράτους και άλλες διατάξεις», όπως καταργήθηκαν με την παρ.1 του άρθρου 177 του Ν.4270/2014 (ΦΕΚ τ.Α' /143/14-07-2014).
- 1.2 του Ν.2690/1999 (ΦΕΚ τ.Α' /45/9-3-1999) «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις» όπως ισχύει.
- 1.3 του Ν.3329/2005 (ΦΕΚ τ.Α' /81/04-04-2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις».
- 1.4 του Ν.3527/2007 (ΦΕΚ τ.Α' /25/09-02-2007) «Κύρωση συμβάσεων υπέρ νομικών προσώπων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις», όπως έχουν τροποποιηθεί και ισχύουν.
- 1.5 του Ν.3861/2010 (ΦΕΚ τ.Α' /112/13-07-2010) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο «Πρόγραμμα Διαύγεια» και άλλες διατάξεις», όπως ισχύει.
- 1.6 του Ν.4013/2011 (ΦΕΚ τ.Α' /204/15-09-2011) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων».
- 1.7 του Ν.4270/2014 (ΦΕΚ τ.Α' /143/28-06-2014) «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) - δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις» όπως έχουν τροποποιηθεί και ισχύουν
- 1.8 του Ν.4412/2016 (ΦΕΚ τ.Α' /147/08-08-2016) «Δημόσιες συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)» και τις τροποποιήσεις αυτού, όπως ισχύουν.
- 1.9 του Π.Δ.80/2016 (ΦΕΚ τ.Α' /145/05-08-2016) περί αναλήψεως δαπανών από τους Διατάκτες.
- 1.10 του Ν.4782/2021 (ΦΕΚ τ.Α' /36/09-03-2021) «Εκσυγχρονισμός, απλοποίηση και αναμόρφωση του ρυθμιστικού πλαισίου των δημοσίων συμβάσεων, ειδικότερες ρυθμίσεις προμηθειών στους τομείς της άμυνας και της ασφάλειας και άλλες διατάξεις για την ανάπτυξη, τις υποδομές και την υγεία»

2. Τις Αποφάσεις:

2.1 Την υπό στοιχεία Γ4β/Γ.Π.οικ.33822/31.07.2025 Απόφαση του Υπουργού και Υφυπουργού Υγείας (ΦΕΚ.967/Υ.Ο.Δ.Δ./31.07.2025) περί «Λήξης της θητείας του Διοικητή του Γενικού Νοσοκομείου ΚΟΡΙΝΘΟΥ και εκ νέου διορισμού του.

2.2 Την υπο στοιχεία Υ4α/οικ.112159 Κοινή Απόφαση των Υπουργών Οικονομικών – Διοικητικής Μεταρρύθμισης- Ηλεκτρονικής Διακυβέρνησης – Υγείας Οργανισμός του Γενικού Νοσοκομείου Κορίνθου όπως έχουν τροποποιηθεί και ισχύουν. (Β'3284/2012).

2.3 Την αρ.πρωτ.2/53407/ΔΠΓΚ/17.07.2025 (ΑΔΑ: ΡΘ5ΠΗ-ΥΟΖ)εγκύκλιο του Υπ.Οικ/κών «Κατάρτιση προϋπολογισμού Γενικής κυβέρνησης οικονομικού έτους 2026»

2.4 Τον Ν.5262/25(Α 235) κύρωσης του Κρατικού Π/Υ οικ. έτους 2026 και την Εισηγητική Έκθεση του Υπουργού Οικονομικών.

2.5 Την αρ.πρωτ.2/99170/ΔΠΓΚ (ΑΔΑ: ΨΥ37Η-9ΚΝ) Εγκύκλιο του Υφυπουργού Εθνικής Οικονομίας και Οικονομικών με θέμα «Εκτέλεση Προϋπολογισμού Οικονομικού Έτους 2026»

2.6 Την υπ' αριθμ.Πρωτ.Β2.α/Γ.Π.257/09.01.2026 (ΑΔΑ: 9ΑΛΞ465ΦΥΟ-5Η8) Απόφαση Υφυπουργού Υγείας Έγκριση προϋπολογισμού οικονομικού έτους 2026 του Γενικού Νοσοκομείου Κορίνθου.

2.7 Την υπό στοιχεία Γ4β/13649/09-12-2025 ΦΕΚ.1717/τ.ΥΟΔΔ/31-12-2025 (ΑΔΑ: Ψ9ΞΜ465ΦΥΟ-ΔΩΜ) Απόφαση του Υπουργού και του Υφυπουργού Υγείας με θέμα: **Συγκρότηση και ορισμός μελών στο Διοικητικό Συμβούλιο του ΓΝ ΚΟΡΙΝΘΟΥ, αρμοδιότητας 6^{ης} Δ.Υ.ΠΕ. Πελοποννήσου, Ιονίων Νήσων, Ηπείρου και Δυτικής Ελλάδας**

3. Τα σχετικά :

3.1 Η υπ'αρ. 43^η Απόφαση της αρ. 58/13-5-2021 Συνεδρίασης του Διοικητικού Συμβουλίου της Ε.Κ.Α.Π.Υ. περί «Έγκρισης των Τεχνικών Προδιαγραφών και της αιτιολόγησης των σχολίων της δημόσιας διαβούλευσης μεταξύ άλλων και για το είδος «ΣΥΡΙΓΓΕΣ-ΒΕΛΟΝΕΣ».

3.2 Η με αρ.πρωτ.3745/15-01-2025 (Αρ.πρωτ. ΔΠ 924/1501-2025) έγγραφο του Υπουργείου Υγείας με ΘΕΜΑ: «Ανακοίνωση προκήρυξης της με στοιχείο ΕΚΑΠΥ 10/2024 διακήρυξης ανοικτού, ηλεκτρονικού διαγωνισμού άνω των ορίων για τη σύναψη συμφωνίας πλαίσιο για την προμήθεια των ειδών «ΣΥΡΙΓΓΕΣ-ΒΕΛΟΝΕΣ ».

3.3 Η με αρ.πρωτ.960/14-01-2026 αναφορά του Γρ. Υλικού .

3.4 Η υπ' αριθμ.1360/16-01-2026 απόφαση Έγκρισης Ετήσιου Προγραμματισμού Προμηθειών και Υπηρεσιών έτους 2026, η οποία καταχωρήθηκε από το φορέα μας, σύμφωνα με τις διατάξεις του ν.4412/2016 άρθρο 41, παρ.7, στην ειδική ψηφιακή εφαρμογή των Ηλεκτρονικών Μητρώων Προμηθειών Υγείας της ΕΚΑΠΥ και **βρίσκεται σε κατάσταση «αναμονής ελέγχου» στην ειδική ψηφιακή εφαρμογή** και συγκεκριμένα ως προς την διενέργεια διαγωνιστικής διαδικασίας για την προμήθεια : **Ιατρικές βελόνες (CPV 33141320-9) και Σύριγγες (CPV 33141310-6) προϋπολογισμού συνολικής δαπάνης 30.000€ πλέον ΦΠΑ για ένα (1) έτος.**

3.5 Η υπ'αρ. 2^η/29-01-2026 (Θ.6^ο) (ΑΔΑ 6ΑΤΝ4690Β5-5ΜΛ) Απόφαση Διοικητικού Συμβουλίου με Θέμα 6ο : «Έγκριση : α) σκοπιμότητας προμήθειας για : «ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ» (CPV 33141320-9) και «ΣΥΡΙΓΓΕΣ» (CPV 33141310-6) για ένα (1) έτος , και β) διενέργειας Διαγωνισμού με πρόσκληση εκδήλωσης ενδιαφέροντος δυνάμει του άρθρου 118 του Ν.4412/2016, **συνολικού προϋπολογισμού δαπάνης 36.445,00,00€** συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α, μέσω της υπηρεσίας ηλεκτρονικής διαχείρισης αιτημάτων / προσφορών [iSupplies \(http://isupplies.gr\) της εταιρείας iSmart P.C.,](http://isupplies.gr) σε εφαρμογή του Π.Π.Υ.Υ. 2026.

3.6 για την παρούσα διαδικασία έχει εκδοθεί η απόφαση με αρ.πρωτ.2854/04-02-2026 (ΑΔΑ 6ΝΠ34690Β5-Χ9Β) για την ανάληψη υποχρέωσης/έγκριση δέσμευσης πίστωσης για το οικονομικό έτος 2026 και έλαβε α/α 43 καταχώρησης στο μητρώο δεσμεύσεων/Βιβλίο εγκρίσεων & Εντολών Πληρωμής του φορέα1 . [Η προκαλούμενη δαπάνη πρόκειται να βαρύνει αποκλειστικά και μόνον το επόμενο οικονομικά έτος 2027, αρ.πρωτ.2859/04-02-2026 (ΑΔΑ 99ΣΩ4690Β5-Η9Ζ)κατά τα οριζόμενα στις διατάξεις της παρ. 4 του άρθρου 2 του π.δ.80/2016, σε συνδυασμό με τα άρθρα 67 και 68 του ν. 4270/2014 (Α' 143)], καθώς και η με αρ.πρωτ. 2899/04-02-2026 «Έγκριση Ανάληψης πολυετούς υποχρέωσης για την προμήθεια σε : «ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ» (CPV 33141320-9) και «ΣΥΡΙΓΓΕΣ» (CPV 33141310-6) για ένα (1) έτος, ΑΛΕ 3.2.3.02.03.000.0001».

1) πρόσκληση εκδήλωση ενδιαφέροντος μέσω της υπηρεσίας ηλεκτρονικής διαχείρισης αιτημάτων / προσφορών **iSupplies** (<https://korinthos.isupplies.gr>) για την προμήθεια: «**ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ**» (CPV 33141320-9) και «**ΣΥΡΙΓΓΕΣ**» (CPV 33141310-6) για ένα (1) έτος (ΑΛΕ 3.2.3.02.03.000.0001) συνολικής προϋπολογισθείσας δαπάνης **36.445,00€** συμ/νου ΦΠΑ , σε εφαρμογή του Π.Π.Υ.Υ. 2026 όπως αναλυτικά αναφέρεται παρακάτω και σύμφωνα με τις κάτωθι τεχνικές προδιαγραφές .

2) την αυτοδίκαιη παύση της διαγωνιστικής διαδικασίας ή λύσης της σύμβασης, σε περίπτωση ολοκλήρωσης του αρ.10/2024 ανοιχτού διαγωνισμού από την ΕΚΑΠΥ .

ΠΙΝΑΚΑΣ Ι ΕΙΔΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

A/A	Κωδ. είδους	Περιγραφή είδους	Μονάδα μέτρησης	Κωδ. Παρατηρητηρίου	Ποσοστό ΦΠΑ	Ποσότητα για ένα(1) έτος	Ενδεικτική τιμή	Σύνολο πλέον ΦΠΑ	Σύνολο με ΦΠΑ
1	2405-0001074	ΒΕΛΟΝΕΣ 23 G	TEM	4.6.34	24,00	18100	0,03	543,00	673,32
2	2405-0001075	ΒΕΛΟΝΕΣ 16 G	TEM	4.6.28	24,00	10000	0,18	1800,00	2232,00
3	2405-0001076	ΒΕΛΟΝΕΣ 25 G	TEM		24,00	11000	0,03	330,00	409,20
4	2405-0001098	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ 22G ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ 90mm	TEM		24,00	150	1,13	169,50	210,18
5	2405-0001099	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ 23G ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΜΕ ΛΟΞΟ ΑΚΡΟ 90mm	TEM		24,00	300	1,16	348,00	431,52
6	2405-0001100	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ 25G ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΜΕ ΛΟΞΟ ΑΚΡΟ 90mm	TEM		13,00	200	1,13	226,00	255,38
7	2405-0001247	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 21G	TEM	4.6.88	24,00	25000	0,04	1000,00	1240,00
8	2405-0001248	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 23G	TEM	4.6.89	24,00	22000	0,04	880,00	1091,20
9	2405-0001250	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 25G	TEM	4.6.79	13,00	18000	0,07	1260,00	1423,80
10	2405-0002558	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ ΝΕΥΡΙΚΟΥ ΠΛΕΓΜΑΤΟΣ Μ.Χ. ΜΕ ΑΚΡΟΔΕΚΤΗ G22 X 50mm	TEM		24,00	20	8,00	160,00	198,40
11	2405-0002662	ΒΕΛΟΝΕΣ ΓΩΝΙΩΔΕΙΣ ΤΥΠΟΥ GRIPPER (ΔΙΑΦΟΡΑ ΝΟΥΜΕΡΑ)	TEM		24,00	200	2,02	404,00	500,96
12	2405-0003743	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ 21G ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΜΕ ΛΟΞΟ ΑΚΡΟ 90mm	TEM		24,00	150	1,14	171,00	212,04
13	2405-0003762	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT 120MM 27G	TEM		13,00	100	4,32	432,00	488,16

14	2405-0003765	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT 90MM 25G	TEM		24,00	150	3,47	520,50	645,42
15	2405-0003766	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΕΣ 90MM 26G	TEM		24,00	150	1,62	243,00	301,32
16	2405-0003767	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΕΣ 90MM 27G	TEM		24,00	150	2,41	361,50	448,26
17	2405-0003907	ΒΕΛΟΝΕΣ ΣΚΛΗΡΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ ΜΧ 23G ΜΕ ΜΗΚΟΣ ΒΕΛΟΝΑΣ 5mm - 6mm	TEM		24,00	150	9,18	1377,00	1707,48
18	2405-0011819	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΕΣ 120MM 26G	TEM		24,00	150	6,65	997,50	1236,90
19	2405-0011902	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ STRAIGHT ΓΙΑ ΚΑΘΕΤΗΡΑ RACZ 16G RX	TEM		24,00	50	52,50	2625,00	3255,00
20	2405-0011928	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ COUDE ΓΙΑ ΚΑΘΕΤΗΡΑ RACZ 16G RX	TEM		24,00	50	52,50	2625,00	3255,00
21	2405-0001424	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 50-60cc ΜΕ ΕΥΡΥ ΣΤΟΜΙΟ	TEM	4.6.46	13,00	15000	0,31	4650,00	5254,50
22	2405-0002274	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 20cc	TEM	4.6.18	24,00	153000	0,05	7650,00	9486,00
23	2405-0002275	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 1cc ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΗ ΒΕΛΟΝΑ	TEM	4.6.21	24,00	24000	0,05	1200,00	1488,00
	ΣΥΝΟΛΟ							29.973,00	36.444,04

Π Ι Ν Α Κ Α Σ Ι Ι Π Ρ Ο Δ Ι Α Γ Ρ Α Φ Ε Σ

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ				
A/A	Κωδ. είδους	Περιγραφή είδους	Μονάδα μέτρησης	Ποσότητες
1	2405-0001074	ΒΕΛΟΝΕΣ 23 G Προδιαγραφές ασφαλείας σύμφωνα προς τα οριζόμενα από τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της Ε.Ε. σχετικά με την πρόληψη των τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό τομέα. Ειδικότερα: 1) «Safe» προστατευτικό κάλυμμα στερεό υπόστρωμα που βοηθάει το πώμα ασφαλείας να κλείνει πάνω από τη βελόνα που μπορεί να προστατεύσει την κάνουλα μετά τη χρήση. Συγκεκριμένα ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας για επιβεβαίωση τοποθέτησης της βελόνας στη σύριγγα (ηχητικό κλικ). 2) Να είναι σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Να διαθέτει CE	TEM	18100
2	2405-0001075	ΒΕΛΟΝΕΣ 16 G Προδιαγραφές ασφαλείας σύμφωνα προς τα οριζόμενα από τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της Ε.Ε. σχετικά με την πρόληψη των τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό τομέα. Ειδικότερα: 1) «Safe» προστατευτικό κάλυμμα στερεό υπόστρωμα που βοηθάει το πώμα ασφαλείας να κλείνει πάνω από τη βελόνα που μπορεί να προστατεύσει την κάνουλα μετά τη χρήση. Συγκεκριμένα ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας για επιβεβαίωση τοποθέτησης της βελόνας στη σύριγγα (ηχητικό κλικ). 2) Να είναι σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Να διαθέτει CE	TEM	10000
3	2405-0001076	ΒΕΛΟΝΕΣ 25 G Προδιαγραφές ασφαλείας σύμφωνα προς τα οριζόμενα από τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της Ε.Ε. σχετικά με την πρόληψη των τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό τομέα. Ειδικότερα: 1) «Safe» προστατευτικό κάλυμμα στερεό υπόστρωμα που βοηθάει το πώμα ασφαλείας να κλείνει πάνω από τη βελόνα που μπορεί να προστατεύσει την κάνουλα μετά τη χρήση. Συγκεκριμένα ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας για επιβεβαίωση τοποθέτησης της βελόνας στη σύριγγα (ηχητικό κλικ). 2) Να είναι σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Να διαθέτει CE.	TEM	11000
4	2405-0001098	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ 22G ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ 90mm Βελόνες με διαφανές καπάκι για άμεση ένδειξη ENY –ραχιαίας παρακέντησης 90mm. Να είναι αποστειρωμένες ατραυματικές και μιας χρήσεως	TEM	150
5	2405-0001099	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ 23G ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΜΕ ΛΟΞΟ ΑΚΡΟ 90mm Βελόνες με διαφανές καπάκι για άμεση ένδειξη ENY –ραχιαίας παρακέντησης 90mm. Να είναι αποστειρωμένες ατραυματικές και μιας χρήσεως.	TEM	300

6	2405-0001100	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ 25G ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΜΕ ΛΟΞΟ ΑΚΡΟ 90mm Βελόνες με διαφανές καπάκι για άμεση ένδειξη ENY –ραχιαίας παρακέντησης 90mm. Να είναι αποστειρωμένες ατραυματικές και μιας χρήσεως	TEM	200
7	2405-0001247	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 21G ΒΕΛΟΝΕΣ ΤΥΠΟΥ BUTTERFLY – ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ • Σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. • Στην συσκευασία να αναγράφεται ημερομηνία παραγωγής και λήξεως καθώς και το νούμερο βελόνας . • Η βελόνα να φέρει πτερύγια εύκαμπτα χρώματος αναλόγου της βελόνας, να είναι σιλικοναρισμένη, ατραυματική, λεπτών τοιχωμάτων μήκους 20mm • Να φέρουν προέκταση μήκους 30 cm και πώμα Luer Lock • Ο σωλήνας της βελόνας να είναι ανοξείδωτος χάλυβας χωρίς μαγνητικές ιδιότητες ευθύς χωρίς ελαττώματα κατασκευής και να μην αποσπώνται σωματίδια. • Το κάλυμμα της βελόνας να είναι κατασκευασμένο από άχρωμο υλικό. • Το αμβλύ άκρο της βελόνας να είναι αιχμηρό και ελεύθερο από προεξοχές και τυχόν άλλα ελαττώματα. • Να είναι Latex free και Dehp free • Να διαθέτει CE	TEM	25000
8	2405-0001248	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 23G ΒΕΛΟΝΕΣ ΤΥΠΟΥ BUTTERFLY – ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ • Σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. • Στην συσκευασία να αναγράφεται ημερομηνία παραγωγής και λήξεως καθώς και το νούμερο βελόνας . • Η βελόνα να φέρει πτερύγια εύκαμπτα χρώματος αναλόγου της βελόνας, να είναι σιλικοναρισμένη, ατραυματική, λεπτών τοιχωμάτων μήκους 20mm • Να φέρουν προέκταση μήκους 30 cm και πώμα Luer Lock • Ο σωλήνας της βελόνας να είναι ανοξείδωτος χάλυβας χωρίς μαγνητικές ιδιότητες ευθύς χωρίς ελαττώματα κατασκευής και να μην αποσπώνται σωματίδια. • Το κάλυμμα της βελόνας να είναι κατασκευασμένο από άχρωμο υλικό. • Το αμβλύ άκρο της βελόνας να είναι αιχμηρό και ελεύθερο από προεξοχές και τυχόν άλλα ελαττώματα. • Να είναι Latex free και Dehp free • Να διαθέτει CE	TEM	22000
9	2405-0001250	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ 25G ΒΕΛΟΝΕΣ ΤΥΠΟΥ BUTTERFLY – ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ • Σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. • Στην συσκευασία να αναγράφεται ημερομηνία παραγωγής και λήξεως καθώς και το νούμερο βελόνας . • Η βελόνα να φέρει πτερύγια εύκαμπτα χρώματος αναλόγου της βελόνας, να είναι σιλικοναρισμένη, ατραυματική, λεπτών τοιχωμάτων μήκους 20mm • Να φέρουν προέκταση μήκους 30 cm και πώμα Luer Lock • Ο σωλήνας της βελόνας να είναι ανοξείδωτος χάλυβας χωρίς μαγνητικές ιδιότητες ευθύς χωρίς ελαττώματα κατασκευής και να μην αποσπώνται σωματίδια. • Το κάλυμμα της βελόνας να είναι κατασκευασμένο από άχρωμο υλικό. • Το αμβλύ άκρο της βελόνας να είναι αιχμηρό και ελεύθερο από προεξοχές και τυχόν άλλα ελαττώματα. • Να είναι Latex free και Dehp free • Να διαθέτει CE	TEM	18000
10	2405-0002558	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ ΝΕΥΡΙΚΟΥ ΠΛΕΓΜΑΤΟΣ M.X. ΜΕ ΑΚΡΟΔΕΚΤΗ G22 X 50mm ΓΙΑ ΤΟΝ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟ ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΩΝ ΝΕΥΡΩΝ ΣΥΝΔΕΟΜΕΝΕΣ ΜΕ ΝΕΥΡΟΔΙΕΓΕΡΤΗ 1. Να προωθούνται εύκολα μέσα από τους ιστούς και να δίνουν καλή αίσθηση της θέσης τους.2. Να είναι πλήρως μονωμένες με ειδική επίστρωση μέχρι την άκρη της βελόνας και εντός αυτής, για τον ακριβή εντοπισμού του νεύρου με το χαμηλότερο ρεύμα.3. Να έχουν ατραυματικό νεύρο.4. Να διαθέτουν εργονομική λαβή.5. Να διαθέτουν διαβάθμιση μήκους ανά εκατοστό.6. Να έχουν άκρο με λοξότμηση 15 μοιρών.	TEM	20
11	2405-	ΒΕΛΟΝΕΣ ΓΩΝΙΩΔΕΙΣ ΤΥΠΟΥ GRIPPER (ΔΙΑΦΟΡΑ ΝΟΥΜΕΡΑ)	TEM	200

	0002662			
12	2405-0003743	ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΑΧΙΑΙΑΣ 21G ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ ΜΕ ΛΟΞΟ ΑΚΡΟ 90mm Βελόνες με διαφανές καπάκι για άμεση ένδειξη ENY –ραχιαίας παρακέντησης 90mm. Να είναι αποστειρωμένες ατραυματικές και μιας χρήσεως	TEM	150
13	2405-0003762	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT 120MM 27G	TEM	100
14	2405-0003765	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT 90MM 25G	TEM	150
15	2405-0003766	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΕΣ 90MM 26G Με στέρεη σύνδεση μεταλλικού και πλαστικού στοιχείου. Με διάφανη πλαστική λαβή. Ο εσωτερικός στυλεός να εφαρμόζει καλά και να εφάπτεται στο άκρο της βελόνας για να μην προκαλεί τραυματισμό. Από υλικό που να μην παραμορφώνεται εύκολα και να μην υπάρχει κίνδυνος ρήξης. Το άκρο της βελόνας να είναι ατραυματικό (Pencil –point) ώστε να μειώνεται η πιθανότητα τραυματισμού των αγγείων & ριζών υπαραχνοειδούς χώρου. Να είναι αποστειρωμένες και μιας χρήσεως. (ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΡΑΧΙΑΙΕΣ ΣΤΙΣ ΕΓΚΥΟΥΣ) No 26G X 90mm	TEM	150
16	2405-0003767	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΕΣ 90MM 27G Με στέρεη σύνδεση μεταλλικού και πλαστικού στοιχείου. Με διάφανη πλαστική λαβή. Ο εσωτερικός στυλεός να εφαρμόζει καλά και να εφάπτεται στο άκρο της βελόνας για να μην προκαλεί τραυματισμό. Από υλικό που να μην παραμορφώνεται εύκολα και να μην υπάρχει κίνδυνος ρήξης. Το άκρο της βελόνας να είναι ατραυματικό (Pencil –point) ώστε να μειώνεται η πιθανότητα τραυματισμού των αγγείων & ριζών υπαραχνοειδούς χώρου. Να είναι αποστειρωμένες και μιας χρήσεως. (ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΡΑΧΙΑΙΕΣ ΣΤΙΣ ΕΓΚΥΟΥΣ) No 27G X 90mm.	TEM	150
17	2405-0003907	ΒΕΛΟΝΕΣ ΣΚΛΗΡΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ ΜΧ 23G ΜΕ ΜΗΚΟΣ ΒΕΛΟΝΑΣ 5mm - 6mm	TEM	150
18	2405-0011819	ΒΕΛΟΝΕΣ ΜΕ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΚΑΠΑΚΙ-ΡΑΧΙΑΙΑΣ ΠΑΡΑΚΕΝΤΗΣΗΣ PENCIL POINT ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΕΣ 120MM 26G Με στέρεη σύνδεση μεταλλικού και πλαστικού στοιχείου. Με διάφανη πλαστική λαβή. Ο εσωτερικός στυλεός να εφαρμόζει καλά και να εφάπτεται στο άκρο της βελόνας για να μην προκαλεί τραυματισμό. Από υλικό που να μην παραμορφώνεται εύκολα και να μην υπάρχει κίνδυνος ρήξης. Το άκρο της βελόνας να είναι ατραυματικό (Pencil –point) ώστε να μειώνεται η πιθανότητα τραυματισμού των αγγείων & ριζών υπαραχνοειδούς χώρου. Να είναι αποστειρωμένες και μιας χρήσεως. (ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΡΑΧΙΑΙΕΣ ΣΤΙΣ ΕΓΚΥΟΥΣ) No 27G X 120mm	TEM	150
19	2405-0011902	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ STRAIGHT ΓΙΑ ΚΑΘΕΤΗΡΑ RACZ 16G RX	TEM	50
20	2405-0011928	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΠΙΣΚΛΗΡΙΔΙΟΥ COUDE ΓΙΑ ΚΑΘΕΤΗΡΑ RACZ 16G RX	TEM	50
21	2405-0001424	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 50-60cc ΜΕ ΕΥΡΥ ΣΤΟΜΙΟ Οι Τεχνικές Προδιαγραφές και οι Μέθοδοι Ελέγχου των πλαστικών συρίγγων 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 συγκεκριμένες Τεχνικές Προδιαγραφές αφορούν τις πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης	TEM	15000

	«Τύπου Β» (δηλαδή είναι εφοδιασμένες με ελαστικό παρέμβυσμα και απαιτείται να είναι καθ' όλα σύμφωνες με την παραπάνω Υπουργική απόφαση καθώς και με τις παρακάτω διευκρινιστικές-συμπληρωματικές απαιτήσεις: 1. Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών είναι: -Για τον κύλινδρο το πολυπροπυλένιο, για το έμβολο πολυαιθυλένιο και για το ελαστικό παρέμβυσμα φυσικό σιλικονισμένο καουτσούκ. Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελόνων που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό θα είναι αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα. Τα υλικά δεν πρέπει να έχουν οσμή εκτός εκείνης που του προσδίδει το υλικό κατασκευής του. Τόσο το πλαστικό όσο και το σιλικονισμένο ελαστικό να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενιεμένου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να προκαλούν πυρετογόνα ή να είναι πηγές μικροοργανισμών που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση. Ιδιαίτερη προσοχή Θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στον στυλίσκο της σύριγγας. Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός. - Να υπάρχει στοπ πριν το τέλος του κυλίνδρου ώστε το έμβολο να μην μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν. 2. Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι κατοχυρωμένη και αποδεκτή διεθνώς - Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερόμενων προϊόντων. 3. Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα. 4. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος. - η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος. - Στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής - Υλικό κατασκευής - Μέγεθος - Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ» και ο τρόπος αποστείρωσης - Αριθμός παρτίδας - Σήμανση CE - Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ και θα επιλέγεται σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο άρθρο 6 της απόφασης. - Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη Να μη χρησιμοποιείται με «παραλδεΐδη» εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλδεΐδη, οπότε αυτό πρέπει να αναφέρεται στην προσφορά. 5. Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, όπως αυτό ισχύει (ISO 9001-2003) Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά. 6. Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την ΔΥ7/2480/1994 κοινή Υπουργική απόφαση σε εναρμόνιση με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993. Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη Σελίδα 68 Α/Α Κωδικός είδους Περιγραφή είδους σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό. 7. Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή , η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτήν της παραγωγής. 8.Οι συμμετέχοντες να: · υποβάλλουν δήλωση συμμόρφωσης σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06- 1993. · δηλώσουν τον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τον έλεγχο ποιότητας CE, καθώς και τον αριθμό αναγνώρισης που έχει χορηγηθεί στον Κοινοποιημένο Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης. 9. Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του διαγωνισμού. 10. Σε περίπτωση που κριθούν μειοδότες, για κάθε παρτίδα πλαστικών συριγγών μιας χρήσης, που θα παραδίδουν, να προσκομίζουν στην επιτροπή παραλαβής έκθεση εργαστηριακού ελέγχου (έλεγχος στεριότητας, λοιποί φωτοχημικοί έλεγχοι, με τα έξοδα του ελέγχου να βαρύνουν τον προμηθευτή), στην οποία θα περιλαμβάνονται τα εξής: Ο αριθμός παρτίδας. Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή και του εργαστηριακού ελέγχου. Η ημερομηνία ελέγχου Το αποτέλεσμα του ελέγχου. 11.Οι προμηθευτές θα πρέπει να συμμορφώνονται με την Υ.Α. ΔΥ8δ/ΓΠ1348/04 όπως αυτή τροποποιήθηκε (Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων) και τη σχετική Ευρωπαϊκή Νομοθεσία (Οδηγία 98/79/CE). 12.Η σύριγγα να είναι με ενσωματωμένη βελόνη, η ποιότητα της οποίας να εξασφαλίζει άνετη και ατραυματική φλεβοκέντηση.	
--	---	--

22	2405-0002274	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 20cc Οι Τεχνικές Προδιαγραφές και οι Μέθοδοι Ελέγχου των πλαστικών συρίγγων 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 συγκεκριμένες Τεχνικές Προδιαγραφές αφορούν τις πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης «Τύπου Β» (δηλαδή είναι εφοδιασμένες με ελαστικό παρέμβυσμα και απαιτείται να είναι καθ' όλα σύμφωνες με την παραπάνω Υπουργική απόφαση καθώς και με τις παρακάτω διευκρινιστικές-συμπληρωματικές απαιτήσεις: 1. Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών είναι: -Για τον κύλινδρο το πολυπροπυλένιο, για το έμβολο πολυαιθυλένιο και για το ελαστικό παρέμβυσμα φυσικό σιλικονισμένο καουτσούκ. Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελόνων που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό θα είναι αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα. Τα υλικά δεν πρέπει να έχουν οσμή εκτός εκείνης που του προσδίδει το υλικό κατασκευής του. Τόσο το πλαστικό όσο και το σιλικονισμένο ελαστικό να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενιεμένου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να προκαλούν πυρετογόνα ή να είναι πηγές μικροοργανισμών που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση. Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στον στυλίσκο της σύριγγας. Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός. - Να υπάρχει στοπ πριν το τέλος του κυλίνδρου ώστε το έμβολο να μην μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν. 2. Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι κατοχυρωμένη και αποδεκτή διεθνώς - Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερόμενων προϊόντων. 3. Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα. 4. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος. - η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος. - Στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής - Υλικό κατασκευής - Μέγεθος - Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ» και ο τρόπος αποστείρωσης - Αριθμός παρτίδας - Σήμανση CE - Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ και θα επιλέγεται σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο άρθρο 6 της απόφασης. - Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη Να μη χρησιμοποιείται με «παραλδεΐδη» εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλδεΐδη, οπότε αυτό πρέπει να αναφέρεται στην προσφορά. 5. Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, όπως αυτό ισχύει (ISO 9001-2003) Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά. 6. Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την ΔΥ7/2480/1994 κοινή Υπουργική απόφαση σε εναρμόνιση με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993. Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό. 7. Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή , η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτήν της παραγωγής.	TEM	153000
----	--------------	--	-----	--------

		8.Οι συμμετέχοντες να: · υποβάλλουν δήλωση συμμόρφωσης σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06- 1993. · δηλώσουν τον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τον έλεγχο ποιότητας CE, καθώς και τον αριθμό αναγνώρισης που έχει χορηγηθεί στον Κοινοποιημένο Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης. 9. Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του διαγωνισμού. 10. Σε περίπτωση που κριθούν μειοδότες, για κάθε παρτίδα πλαστικών συριγγών μιας χρήσης, που θα παραδίδουν, να προσκομίζουν στην επιτροπή παραλαβής έκθεση εργαστηριακού ελέγχου (έλεγχος στεριότητας, λοιποί φωτοχημικοί έλεγχοι, με τα έξοδα του ελέγχου να βαρύνουν τον προμηθευτή), στην οποία θα περιλαμβάνονται τα εξής: Ο αριθμός παρτίδας. Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή και του εργαστηριακού ελέγχου. Η ημερομηνία ελέγχου Το αποτέλεσμα του ελέγχου. 11.Οι προμηθευτές θα πρέπει να συμμορφώνονται με την Υ.Α. ΔΥ8δ/ΓΠ1348/04 όπως αυτή τροποποιήθηκε (Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων) και τη σχετική Ευρωπαϊκή Νομοθεσία (Οδηγία 98/79/CE). 12.Η σύριγγα να είναι με ενσωματωμένη βελόνη, η ποιότητα της οποίας να εξασφαλίζει άνετη και ατραυματική φλεβοκέντηση.		
23	2405-0002275	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 1cc ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΗ ΒΕΛΟΝΑ 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 συγκεκριμένες Τεχνικές Προδιαγραφές αφορούν τις πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης «Τύπου Β» (δηλαδή είναι εφοδιασμένες με ελαστικό παρέμβυσμα και απαιτείται να είναι καθ' όλα σύμφωνες με την παραπάνω Υπουργική απόφαση καθώς και με τις παρακάτω διευκρινιστικές-συμπληρωματικές απαιτήσεις: 1. Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών είναι: -Για τον κύλινδρο το πολυπροπυλένιο, για το έμβολο πολυαιθυλένιο και για το ελαστικό παρέμβυσμα φυσικό σιλικονισμένο καουτσούκ. Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελόνων που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό θα είναι αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα. Τα υλικά δεν πρέπει να έχουν οσμή εκτός εκείνης που του προσδίδει το υλικό κατασκευής του. Τόσο το πλαστικό όσο και το σιλικονισμένο ελαστικό να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενιέμενου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να προκαλούν πυρετογόνα ή να είναι πηγές μικροοργανισμών που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση. Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στον στυλίσκο της σύριγγας. Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός. - Να υπάρχει στοπ πριν το τέλος του κυλίνδρου ώστε το έμβολο να μην μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν. 2. Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι κατοχυρωμένη και αποδεκτή διεθνώς - Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερόμενων προϊόντων. 3. Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα. 4. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος. - η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος. - Στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής - Υλικό κατασκευής - Μέγεθος - Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ» και ο τρόπος αποστείρωσης - Αριθμός παρτίδας - Σήμανση CE - Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και	TEM	24000

	πλαστικό φιλμ και θα επιλέγεται σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο άρθρο 6 της απόφασης. - Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη Να μη χρησιμοποιείται με «παραλδεΐδη» εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλδεΐδη, οπότε αυτό πρέπει να αναφέρεται στην προσφορά. 5. Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, όπως αυτό ισχύει (ISO 9001-2003) Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά. 6. Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την ΔΥ7/2480/1994 κοινή Υπουργική απόφαση σε εναρμόνιση με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993. Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό. 7. Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτήν της παραγωγής. 8. Οι συμμετέχοντες να: · υποβάλλουν δήλωση συμμόρφωσης σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993. · δηλώσουν τον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τον έλεγχο ποιότητας CE, καθώς και τον αριθμό αναγνώρισης που έχει χορηγηθεί στον Κοινοποιημένο Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης. 9. Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του διαγωνισμού. 10. Σε περίπτωση που κριθούν μειοδότες, για κάθε παρτίδα πλαστικών συριγγών μιας χρήσης, που θα παραδίδουν, να προσκομίζουν στην επιτροπή παραλαβής έκθεση εργαστηριακού ελέγχου (έλεγχος στεριότητας, λοιποί φωτοχημικοί έλεγχοι, με τα έξοδα του ελέγχου να βαρύνουν τον προμηθευτή), στην οποία θα περιλαμβάνονται τα εξής: Ο αριθμός παρτίδας. Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή και του εργαστηριακού ελέγχου. Η ημερομηνία ελέγχου Το αποτέλεσμα του ελέγχου. 11. Οι προμηθευτές θα πρέπει να συμμορφώνονται με την Υ.Α. ΔΥ8δ/ΓΠ1348/04 όπως αυτή τροποποιήθηκε (Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων) και τη σχετική Ευρωπαϊκή Νομοθεσία (Οδηγία 98/79/CE). 12. Η σύριγγα να είναι με ενσωματωμένη βελόνη, η ποιότητα της οποίας να εξασφαλίζει άνετη και ατραυματική φλεβοκέντηση.	
--	--	--

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

α) Τα προσφερόμενα προϊόντα 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). Για τον λόγο αυτό θα πρέπει μαζί με την προσφορά να κατατεθούν τα ανάλογα πιστοποιητικά που αντιστοιχούν στην κατηγορία στην οποία έχει ταξινομηθεί το εν λόγω προϊόν. Αν κάποιο προϊόν δεν εντάσσεται στη διαδικασία της σήμανσης CE, αυτό θα αναφέρεται ρητά στην προσφορά. Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα που υπάγονται στη ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648, (ΦΕΚ 2198/Β/2-10-2009) 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» τόσο κατά τη φάση σύνταξης της διακήρυξης, όσο και κατά τη φάση σύναψης της ΝΑΙ Σελίδα 75 αντίστοιχης σύμβασης, πρέπει να διασφαλίζεται με τη διατύπωση κάθε φορά των ανάλογων ενδεικνυόμενων όρων, ότι τα εν λόγω ιατροτεχνολογικά προϊόντα θα είναι σύμφωνα προς τις απαιτήσεις της σχετικής ΚΥΑ κατά το χρόνο παράδοσης τους, είτε πρόκειται για παράδοση εντός των συμβατικών προθεσμιών, είτε για εκπρόθεσμη, ώστε τα προϊόντα αυτά να φέρουν οπωσδήποτε την προβλεπόμενη από τη σχετική ΚΥΑ σήμανση CE.

β) Οι προμηθευτικές εταιρείες θα πρέπει στις προσφορές τους να δηλώνουν ότι συμμορφώνονται με την ΚΥΑ ΔΥ8δ/ΓΠ/1348/2004 «Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων» (ΦΕΚ 32/Β/16-01-2004) ως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.

γ) Η τοποθέτηση των επισημάνσεων της συσκευασίας, που αναφέρονται παραπάνω και θεωρούνται ουσιώδεις προϋποθέσεις για την αποδοχή των προσφερομένων προϊόντων, ή όποιων άλλων επισημάνσεων, πρέπει να έχει γίνει αποκλειστικά και μόνον από το πρόσωπο ή την επιχείρηση που θεωρείται κατασκευαστής των προϊόντων σύμφωνα με τις διατάξεις της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ, (ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ. 130648 - ΦΕΚ 2198/τευχ. Β/02-10-09). Προσφορές προϊόντων που φέρουν επισημάνσεις πάσης φύσεως που έχουν τοποθετηθεί, σε οποιοδήποτε μέρος της συσκευασίας τους, από τρίτους, ακόμη και εάν οι τρίτοι αυτοί διαθέτουν την ιδιότητα του διανομέα, εισαγωγέα ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου, απορρίπτονται ως απαράδεκτες. Τυχόν παράβαση του όρου αυτού κατά την διάρκεια εκτέλεσης των

συμβάσεων θα αποτελεί λόγο μη αποδοχής των παραδιδόμενων υλικών.

Επιπλέον:

1. Όλα τα προϊόντα που λειτουργούν στην αποστείρωση, πρέπει εκτός των παραπάνω να έχουν τυπωμένο από την κατασκευάστρια εταιρεία το χρόνο παραγωγής τους, το χρόνο διατήρησης των ιδιοτήτων τους ή μόνον το χρόνο που λήγουν αυτές.
2. Όλα τα προσφερόμενα προϊόντα πρέπει να έχουν τυπωμένο από την κατασκευάστρια εταιρεία, την ονομασία του καθώς και το όνομα ή το λογότυπο αυτής, όχι μόνο στην εξωτερική τους συσκευασία, αλλά ατομικά σε κάθε προϊόν (τεμάχιο εντός της συσκευασίας) ξεχωριστά. Όσα προϊόντα έχουν ατομική συσκευασία να είναι τυπωμένα επ' αυτής.
3. Όλα τα προϊόντα που είναι αποστειρωμένα, πρέπει εκτός των παραπάνω να αναγράφουν το χρόνο αποστείρωσης και το χρόνο λήξης αυτής ή μόνο το χρόνο λήξης αυτής τυπωμένα ή ανάγλυφα από την κατασκευάστρια εταιρεία, καθώς και τη μέθοδο με την οποία αποστειρώθηκαν.
4. Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, όπως αυτό ισχύει (ISO 9001-2003) ή ΙΣΟΔΥΝΑΜΟ. Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά.
5. Οι προμηθευτές υποχρεούνται να δηλώσουν : α. Χώρα προέλευσης των υλικών β. Εργοστάσιο κατασκευής και τόπος εγκατάστασης αυτού, ενώ σε περίπτωση που δεν κατασκευάζεται από την ίδια εταιρεία να επισυνάπτεται ξεχωριστή Υ.Δ. η οποία θα αναφέρει το εργοστάσιο που θα γίνει η κατασκευή και ότι ο νόμιμος εκπρόσωπος/ επίσημος αντιπρόσωπος έχει αποδεχθεί την εκτέλεση της συγκεκριμένης προμήθειας σε περίπτωση κατακύρωσης στον προσφέροντα

- Για την καλύτερη αξιολόγηση των ανωτέρω προσφερομένων ειδών είναι απαραίτητη η προσκόμιση δωρεάν δειγμάτων επί ποινή αποκλεισμού για τα είδη με α/α: 10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,23.
- Τα δείγματα θα φέρουν αυτοκόλλητη ετικέτα που θα αναγράφει ευκρινώς την επωνυμία του προμηθευτή καθώς και τον Α/Α του είδους ως ορίζεται.

ΤΑ ΕΙΔΗ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΕΤΟΙΜΟΠΑΡΑΔΟΤΑ

Ημερομηνία λήξης υποβολής προσφορών: 12-02-2026 , ημέρα Πέμπτη, ώρα 12.00 π.μ.

Ημερομηνία αποσφράγισης προσφορών : 12-02-2026 , ημέρα Πέμπτη ,ώρα 13.00 π.μ.

Η αξιολόγηση της διαγωνιστικής διαδικασίας θα πραγματοποιηθεί από την επιτροπή η οποία συγκροτήθηκε σύμφωνα με την υπ'αρ.28065/04-12-2025 απόφαση Διοικητή για το έτος 2026.

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

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

Η εγγραφή στην πλατφόρμα iSupplies είναι δωρεάν και γίνεται είτε μέσω τηλεφώνου στην iSmart P.C. στο 2103601671 είτε συμπληρώνοντας τη σχετική φόρμα εγγραφής στη διεύθυνση: <http://isupplies.gr/auth/register>.

Για κάθε έρευνα που καλείστε να συμμετάσχετε, θα ενημερώνεστε μέσω email στη διεύθυνση ηλεκτρονικής αλληλογραφίας που θα δηλώσετε κατά την εγγραφή σας.

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

ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ ΠΡΟΫΠΟΘΕΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΣΤΟ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟ ΝΑ ΚΑΤΑΤΕΘΟΥΝ ΤΑ ΠΑΡΑΚΑΤΩ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ :

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΩΝ
1.	Τεχνική Προσφορά σύμφωνα με τα οριζόμενα στο σώμα της πρόσκλησης {να αναγράφεται απαραίτητως: α) ο κωδικός προϊόντος (product ID) που έχει δοθεί απ' το ΕΚΑΠΤΥ (πρώην ΕΚΕΒΥΛ ΑΕ) ή ΕΟΦ και β) ο κωδικός GMDN} (όπου απαιτείται)
2.	Οικονομική Προσφορά. Συμπληρωμένο έντυπο οικονομικής προσφοράς
3.	Υπεύθυνη δήλωση ν. 1599/1986 του/των νόμιμου/-ων εκπροσώπου/ων, στην οποία θα δηλώνεται ότι: - ο προσφέρων αποδέχεται πλήρως τους όρους της παρούσας πρόσκλησης και των παρατημάτων αυτής. - δεν υφίσταται αμετάκλητη καταδικαστική απόφαση για τους λόγους που αναφέρονται στην παρ. 1 του άρθρου 73 του ν. 4412/2016 εις βάρος του οικονομικού φορέα, όσο και εις βάρος: -στις περιπτώσεις εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.), ιδιωτικών κεφαλαιουχικών εταιρειών (Ι.Κ.Ε.) και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.), των διαχειριστών, -στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε.), του διευθύνοντα συμβούλου, των μελών του Διοικητικού Συμβουλίου, καθώς και των προσώπων στα οποία με απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου έχει ανατεθεί το σύνολο της διαχείρισης και εκπροσώπησης της εταιρείας, -στις περιπτώσεις των συνεταιρισμών, των μελών του Διοικητικού Συμβουλίου, -στις υπόλοιπες περιπτώσεις νομικών προσώπων, του κατά περίπτωση νόμιμου Εκπροσώπου. - δεν βρίσκεται σε κατάσταση σύγκρουσης συμφερόντων του άρθρου 24 του Ν. 4412/2016 σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο αυτό, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, περί μη επιβολής σε βάρος του, της κύρωσης του οριζόντιου αποκλεισμού του άρθρου 74, παρ.4 του ν.4412/2016. - είναι εγγεγραμμένος στο Μητρώο του Εμπορικού και Βιομηχανικού ή Βιοτεχνικού Επιμελητηρίου της έδρας της εταιρείας, με εγγεγραμμένη δραστηριότητα αυτήν του αντικειμένου της παρούσας - ο προσφέρων είναι ασφαλιστικά και φορολογικά ενήμερος. Η υπεύθυνη δήλωση θα πρέπει να έχει συνταχθεί μετά την δημοσίευση της παρούσας

ΠΑΡΑΚΑΛΟΥΜΕ ΟΠΩΣ ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΣΑΣ ΝΑ ΑΝΑΦΕΡΟΝΤΑΙ ΤΑ ΚΑΤΩΘΙ:

- Κωδικός είδους εταιρείας
- Κατασκευαστικός οίκος, όπου απαιτείται.
- Ο κωδικός παρατηρητηρίου είδους (<http://84.205.248.47/front.php/simple/listing>) και η τιμή παρατηρητηρίου τιμών της ΕΠΥ ή να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση σε περίπτωση που δεν υπάγεται σε αυτό.
- Όταν πρόκειται για ιατροτεχνολογικά προϊόντα, να δηλώνεται ότι όλα τα προσφερόμενα είδη φέρουν πιστοποιητικό καταλληλότητας CE.
- Να αναφέρεται στην προσφορά ο χρόνος ισχύος προσφοράς και ο χρόνος παράδοσης των υλικών.

ΕΝΑΛΛΑΚΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΦΟΡΕΣ ΔΕΝ ΓΙΝΟΝΤΑΙ ΔΕΚΤΕΣ ΚΑΙ ΑΠΟΡΡΙΠΤΟΝΤΑΙ

Ο προμηθευτής/ανάδοχος υπόκειται στις νόμιμες κρατήσεις. Ο ΦΠΑ βαρύνει το νοσοκομείο.

Χρόνος ισχύος προσφορών: Οι προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους προσφέροντες με την συμμετοχή τους για εκατόν είκοσι μέρες (120) ημέρες.

Τρόπος παράδοσης - παραλαβής:

- Η παράδοση των υλικών στο γραφείο διαχείρισης υλικού , θα συνοδεύεται υποχρεωτικά από τα αντίστοιχα δελτία παραγγελιών είτε αφορούν σε ολοκληρωμένες παραγγελίες είτε σε τμηματικές παραγγελίες.
- Η παράδοση των υλικών, τα οποία θα πρέπει να είναι απολύτως κατάλληλα για την χρήση που προορίζονται, θα γίνεται με έξοδα και ευθύνη του Αναδόχου.
- Ο προμηθευτής υποχρεούται να παραδώσει τα είδη σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές. Σε περίπτωση απόρριψης ειδών εκ μέρους της Επιτροπής, εφ' όσον αυτά δεν πληρούν τις τεχνικές προδιαγραφές, θα αντικαθίστανται δωρεάν εντός 10 εργασίμων ημερών.

Ειδικοί Όροι συμμετοχής:

Ο Προμηθευτής με την συμμετοχή του δηλώνει ότι φέρει εις το ολόκληρον αλληλεγγύως και απεριορίστως την ευθύνη για την επίτευξη του σκοπού μετά των παρεπομένων αυτού υποχρεώσεων. Κατά τον αυτό τρόπο εγγυάται την εκτέλεση της υπό ανάθεση προμήθειας και επιβαρύνεται με τις ενδεχόμενες κυρώσεις ή εκπτώσεις σε περίπτωση μη παράδοσης των υλικών.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΚΑΡΠΟΥΖΗΣ ΓΡΗΓΟΡΙΟΣ