



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ 6η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ
ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ-ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ
ΗΠΕΙΡΟΥ & ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ

ΑΔΑΜ: 23PROC012722822
Πρέβεζα: 22-05-2023
Αρ.Πρωτ. 5623

Γ. Ν. Π. ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΡΕΒΕΖΑΣ

Διεύθυνση: Διοικητικού- Οικονομικού
Τμήμα: Οικονομικό
Πληρ.: Γούση Γ.
Τηλ.: 2682361310
Φαξ: 2682024837
Διεύθ.: Σελευκείας 2, 48100, Πρέβεζα
Mail: g.gousi@prevezahospital.gr

ΠΡΟΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΕΣ ΕΤΑΙΡΕΙΕΣ

ΘΕΜΑ: Πρόσκληση ενδιαφέροντος συλλογής προσφορών προμήθειας Εργαστηριακά είδη ρύγχη και φιαλίδια, Καθετήρων και Ιατρικών Γαντιών.

Παρακαλούμε όπως μας αποστείλετε οικονομική και τεχνική προσφορά έως την **ΔΕΥΤΕΡΑ 29/05/2023 στις 11:30 π.μ σε κλειστό φάκελο στο γραφείο προμηθειών** για τα κάτωθι είδη, για την κάλυψη αναγκών του Νοσοκομείου, **Εργαστηριακά είδη ρύγχη και φιαλίδια** συνολικού προϋπολογισμού **735,00€** συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α, **Καθετήρων** συνολικού προϋπολογισμού **13.410,00€** συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α και **Ιατρικά Γάντια** συνολικού προϋπολογισμού **690,00€** συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ για τον ΚΑΕ 1311.

Οι τιμές για τα προσφερόμενα είδη θα είναι κατώτερες ή ίσες του Παρατηρητηρίου Τιμών που τηρείται από την Επιτροπή Προμηθειών (όπου υπάρχουν) και θα αναγράφεται και ο αντίστοιχος κωδικός:

A. ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

1 Για την απόδειξη της νόμιμης εκπροσώπησης, στις περιπτώσεις που ο οικονομικός φορέας είναι νομικό πρόσωπο και υποχρεούται, κατά την κείμενη νομοθεσία, να δηλώνει την εκπροσώπηση και τις μεταβολές της σε αρμόδια αρχή (πχ ΓΕΜΗ), προσκομίζει σχετικό **πιστοποιητικό ισχύουσας εκπροσώπησης**, το οποίο πρέπει να έχει εκδοθεί έως τριάντα (30) εργάσιμες ημέρες πριν από την υποβολή του.

2 Για την απόδειξη της νόμιμης σύστασης και των μεταβολών του νομικού προσώπου, εφόσον αυτή προκύπτει **από πιστοποιητικό αρμόδιας αρχής (πχ γενικό πιστοποιητικό του ΓΕΜΗ)**, αρκεί η υποβολή αυτού, εφόσον έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή του.

3 Στις λοιπές περιπτώσεις τα κατά περίπτωση νομιμοποιητικά έγγραφα νόμιμης σύστασης και μεταβολών (όπως καταστατικά, πιστοποιητικά μεταβολών, αντίστοιχα ΦΕΚ, κλπ., ανάλογα με τη νομική μορφή του οικονομικού φορέα), συνοδευόμενα από υπεύθυνη δήλωση του νόμιμου εκπροσώπου ότι εξακολουθούν να ισχύουν κατά την υποβολή τους. Οι αλλοδαποί οικονομικοί φορείς προσκομίζουν τα προβλεπόμενα, κατά τη νομοθεσία της χώρας εγκατάστασης, αποδεικτικά έγγραφα, και εφόσον δεν προβλέπονται, υπεύθυνη δήλωση του νόμιμου εκπροσώπου.

Β) απόσπασμα ποινικού μητρώου ή ελλείψει αυτού, ισοδύναμο εγγράφου που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή, από το οποίο προκύπτει ότι πληρούνται αυτές οι προϋποθέσεις.

Το εν λόγω πιστοποιητικό γίνεται αποδεκτό εφόσον έχει εκδοθεί έως και τρεις μήνες πριν από την υποβολή του. Η υποχρέωση αποκλεισμού οικονομικού φορέα εφαρμόζεται επίσης όταν το πρόσωπο εις βάρος του οποίου εκδόθηκε αμετάκλητη καταδικαστική απόφασή είναι μέλος του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου του εν λόγω οικονομικού φορέα ή έχει εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό.

Υπόχρεοι στην προσκόμιση ποινικού μητρώου ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής είναι:

- Φυσικά πρόσωπα
- Ομόρρυθμοι εταίροι και διαχειριστές Ο.Ε και Ε.Ε
- Διαχειριστές Ε.Π.Ε
- Διαχειριστές ΙΚΕ
- Πρόεδρος, Διευθύνων Σύμβουλος και μέλη διοικητικού συμβουλίου για Α.Ε
- Μέλη διοικητικού συμβουλίου του Συνεταιρισμού
- Σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου οι νόμιμοι εκπρόσωποι του.

Εάν δεν έχει καθοριστεί με αμετάκλητη απόφαση η περίοδος αποκλεισμού, αυτή ανέρχεται σε (5) πέντε έτη από την ημερομηνία της καταδίκης με αμετάκλητη απόφαση.

Γ)

1. **Για την καταβολή φόρων**, αποδεικτικά ενημερότητας για χρέη προς το ελληνικό δημόσιο.
2. **Για την καταβολή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης**, πιστοποιητικά που εκδίδονται από την αρμόδια, κατά περίπτωση, αρχή του ελληνικού κράτους, περί του ότι έχουν εκπληρωθεί οι υποχρεώσεις του φορέα, όσον αφορά στην καταβολή των εισφορών κοινωνικής ασφάλισης, σύμφωνα με την ισχύουσα ελληνική νομοθεσία (θα αφορά την κύρια και την επικουρική ασφάλιση).
3. **Υπεύθυνη δήλωση του προσφέροντος ότι δεν έχει εκδοθεί δικαστική ή διοικητική απόφαση με τελεσίδικη και δεσμευτική ισχύ για την αθέτηση των υποχρεώσεών του όσον αφορά την καταβολή φόρων ή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης,**

Τα παρόντα δικαιολογητικά υποβάλλονται για τον οικονομικό φορέα –προσωρινό ανάδοχο και στην περίπτωση που είναι ένωση για κάθε φορέα -μέλος της.

Τα εν λόγω πιστοποιητικά πρέπει να είναι σε ισχύ κατά τον χρόνο υποβολής τους. Σε περίπτωση που δεν αναφέρεται χρόνος ισχύος σε αυτά, ισχύουν εφόσον έχουν εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν την υποβολή τους. Δεν αποκλείεται ο οικονομικός φορέας όταν έχει εκπληρώσει τις υποχρεώσεις του είτε καταβάλλοντας τους φόρους ή τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης που οφείλει, συμπεριλαμβανομένων, κατά περίπτωση των δεδουλευμένων τόκων ή προστίμων είτε υπαγόμενος σε δεσμευτικό διακανονισμό για την καταβολή τους.

Δ)

1. Για την μη παραβίαση των διατάξεων του εργατικού δικαίου σύμφωνα με τα ειδικότερα προβλεπόμενα στο εδάφιο γ της παρ 2 του άρθρου 73 του ν.4412/2106, και μέχρι να καταστεί εφικτή από τον ΣΕΠΕ η έκδοση του πιστοποιητικού που προβλέπεται στην περίπτωση γ της παραγράφου 2 του άρθρου 80 του ν.4412/2016, ο προσωρινός ανάδοχος θα πρέπει να προσκομίσει **υπεύθυνη δήλωση του νομίμου εκπροσώπου του ότι δεν έχουν εκδοθεί σε βάρος του οικονομικού φορέα οι πράξεις επιβολής προστίμου που προβλέπονται στην περίπτωση γ της παρ 2 του άρθρου 73 του ν.4412/2016, χωρίς να απαιτείται επίσημη δήλωση του ΣΕΠΕ σχετικά με την έκδοση του πιστοποιητικού αυτού.**

2. για τη μη αθέτηση των ισχυουσών υποχρεώσεων που προβλέπονται στην παρ 2 του άρθρου 18 του Ν. 4412/2016, ο προσωρινός ανάδοχος θα πρέπει να προσκομίσει **υπεύθυνη δήλωση του νομίμου εκπροσώπου του, ότι δεν έχει αθετήσει τις ως άνω υποχρεώσεις που προβλέπονται από το άρθ 18 παρ 2 ν.4412/16.**

3. Για τις περιπτώσεις εάν τελεί υπό πτώχευση ή έχει υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης ή τελεί υπό αναγκαστική διαχείριση από εκκαθαριστή ή από το δικαστήριο ή έχει υπαχθεί σε διαδικασία πτωχευτικού συμβιβασμού ή έχει αναστείλει τις επιχειρηματικές του δραστηριότητες ή εάν βρίσκεται σε οποιαδήποτε ανάλογη κατάσταση προκύπτουσα από παρόμοια διαδικασία, προβλεπόμενη σε εθνικές διατάξεις νόμου, ο προσωρινός ανάδοχος προσκομίζει πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια, κατά περίπτωση αρχή. Εάν δεν εκδίδεται τέτοιου είδους έγγραφο ή πιστοποιητικό ή όπου το έγγραφο ή το πιστοποιητικό αυτό δεν καλύπτει όλες τις περιπτώσεις, το έγγραφο ή το πιστοποιητικό μπορεί να αντικαθίσταται από ένορκη βεβαίωση ή 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.

ΠΑΡΑΚΑΛΩ ΟΠΩΣ ΤΗΡΗΘΕΙ Η ΦΟΡΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΩΘΙ ΠΙΝΑΚΑ ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΣΑΣ ΟΠΩΣ ΚΑΙ Η ΑΡΙΘΜΗΣΗ ΤΩΝ ΕΙΔΩΝ.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β` ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1. ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΑ ΕΙΔΗ ΡΥΓΧΗ ΚΑΙ ΦΙΑΛΙΔΙΑ CPV:33790000-4		
A/A	ΕΙΔΗ	ΠΟΣΟΣΤΗΤΑ
1	ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΦΟΡΕΣ ΠΛΑΚΕΣ ΕΣΜΥΡΙΣΜΕΝΕΣ ΚΑΛΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ με περιθώριο	1000
2	Βαμβακοφόροι Στυλέοι αποστειρωμενοι (σε συσκευασία του ενός)	1000
3	ΚΡΙΚΟΙ ΠΛΑΣΤΙΚΟΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ ΓΙΑ ΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΑ ΟΥΡΩΝ ΚΑΘΟΡΙΣΜΕΝΟΥ ΟΓΚΟΥ 10ml όχι εύκαμπτοι	10000
4	κρυοφιαλίδια 2 ml	500
5	Πιπέτες -σιφώνια PASTEUR πλαστικές 1ml-3ML με πουάρ βαθμονομημένες	10000
6	Ρύγχη μπλε 100-1000 μl	2000
7	Ρύγχη κίτρινα 5-200μl	2000
8	ΣΤΥΛΕΟΙ ΞΥΛΙΝΟΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ	100
9	ΣΤΥΛΕΟΙ ΞΥΛΙΝΟΙ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΙ	5000
10	Σωληνάκια RIA πλαστικά, με στρογγυλό πυθμένα, χωρίς χείλος διαφανή, αποστειρωμένα, διαστάσεων 12X75 των 5 ml για διασταυρώσεις αίματος	10000

2. ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ CPV:33141200-2		
A/A	ΕΙΔΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ
1	3 WAY STOP COCK απλά & με πώμα κλειστού τύπου	12000
2	Πώματα για φλεβοκαθετήρες	10000
3	Φλεβοκαθετήρες Νο 20 με πτερύγια και βαλβίδα μη παλινδρόμησης	9000
4	Φλεβοκαθετήρες Νο22 με πτερύγια και βαλβίδα μη παλινδρόμησης	9000
5	Καθετήρες ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ α)με μπεκ (βαλβίδα)CH- 12-14-16-18	200

3. ΙΑΤΡΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ CPV 33141420-0		
A/A	ΕΙΔΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ

<u>1</u>	ΓΑΝΤΙΑ Μ.ΧΡ.ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤ. LATEX Small	50000
<u>2</u>	ΓΑΝΤΙΑ Μ.ΧΡ.ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤ. LATEX Medium	40000
<u>3</u>	ΓΑΝΤΙΑ Μ.ΧΡ.ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤ. LATEX Large	10000

B: ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1. ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΑ ΕΙΔΗ ΡΥΓΧΗ ΚΑΙ ΦΙΑΛΙΔΙΑ CPV:33790000-4

Για τα είδη α/α 6 και 7 Ρύγχη μπλε 100-1000 μl και Ρύγχη κίτρινα 5-200μl

ΡΥΓΧΗ ΓΙΑ ΑΥΤΟΜΑΤΕΣ ΠΙΠΕΤΕΣ ΝΑ ΠΡΟΣΑΡΜΟΖΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΗΔΗ ΥΠΑΡΧΟΥΣΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΕΣ ΠΙΠΕΤΕΣ ΤΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ ΚΑΙ ΝΑ ΕΧΟΥΝ ΔΙΑΒΑΘΜΙΣΗ ΟΓΚΟΥ

2. ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ CPV:33141200-2

Για το είδος α/α 1 3 WAY STOP COCK απλά & με πώμα κλειστού τύπου

- Να Είναι ανθεκτική, ώστε να αποκλείεται η πιθανότητα εμφάνισης ρωγμών και διαρροών, ακόμα και κατά τη χορήγηση υψηλών συγκεντρώσεων, διαφορετικών κατηγοριών φαρμακευτικών ουσιών όπως: αναισθητικά, αντιβιοτικά, ανοσοκατασταλτικά, κυτταροστατικά, λιπίδια, κλπ. Την ίδια υψηλή αντοχή εμφανίζει και στη τακτική χρήση αλκαλικών αντισηπτικών διαλυμάτων. Έτσι αποκλείεται η πιθανότητα αεροεμβολής, μόλυνσεων, διαρροών αίματος ή διαλυμάτων και διασφαλίζεται πλήρως, τόσο ο ασθενής, όσο και το νοσηλευτικό προσωπικό.
- Οι συνδέσεις τις στρόφιγγας είναι σταθερές με καλή αίσθηση κουμπώματος ανά 45° και αποκλείεται η πιθανότητα εμφάνισης διαρροών, ακόμα και μετά από πολλές αλλαγές στη συνδεσμολογία της, επιτρέποντας έτσι τη χρήση της για πολλές μέρες.
- Είναι ανθεκτική σε πιέσεις έως 2 bar.
- Οι συνδέσεις της είναι τύπου Lock και είναι απόλυτα διαφανής.
- Διατίθενται και με ενσωματωμένη προέκταση.
- κατασκευασμένα από υλικό polycarbonate-polyethylene
- Να έχουν ένα διαφανές αρσενικό άκρο luer-lock ασφαλείας που να επιτρέπει την περιστροφή του 3-way χωρίς να αποσυνδέεται από τον καθετήρα .

Στο συγκεκριμένο είδος πρέπει να αποσταλούν τουλάχιστον 15 δείγματα προκειμένου να χρησιμοποιηθούν και να ελέγχουν αναφορικά με τη συνδεσιμότητα τους για την αποφυγή πιθανών διαρροών

Για τα είδη α/α 3 και 4 Φλεβοκαθετήρες Νο 20 και 22 με πτερύγια και βαλβίδα μη παλινδρόμησης

Φλεβοκαθετήρας ασφαλείας με βαλβίδα μη παλινδρόμησης και πτερύγια, ο οποίος να διαθέτει μηχανισμό ασφαλείας με τον οποίο να ασφαρίζει αποτελεσματικά το αιχμηρό άκρο της βελόνης έπειτα από την βλεβοκέντηση, ούτως ώστε να αποφεύγεται ο τραυματισμός του προσωπικού κατά την χρήση του.

Να διατίθεται σε μεγέθη: 20 και 22 G

Να φέρει πιστοποίηση ευρωπαϊκών προδιαγραφών (CE-Mark).

Να είναι ακτινοσκοιερός.

Ο χειρισμός του να είναι ίδιος με αυτόν ενός απλού φλεβοκαθετήρα με βαλβίδα, ώστε να μην χρειάζεται επιπλέον εκπαίδευση του χειριστή για τον επιτυχή χειρισμό του.

Να διαθέτει λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής έτσι ώστε να μην αυξομειώνεται ή ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα.

Ο οδηγός στυλεός να έχει πολύ καλή εφαρμογή με τον καθετήρα ώστε να επιτυγχάνει την άμεση φλεβοκέντηση χωρίς να χρειάζεται δεύτερη ή τρίτη προσπάθεια.

Να διαθέτει βιδωτή σύνδεση (τύπου Luer Lock), για την ασφαλή χορήγηση φαρμάκων.

Να είναι διαφανής ώστε να εξασφαλίζεται η δυνατότητα άμεσου οπτικού ελέγχου της παλινδρόμησης του αίματος, επιβεβαιώνοντας επιτυχή φλεβοκέντηση.

Ο καθετήρας να μπορεί να παραμένει στον ασθενή τουλάχιστον 48 ώρες χωρίς να χρειάζεται αλλαγή.

Το υλικό του να είναι από βιοσυμβατό TEFLON (FEP/PTFE) ή πολυουρεθάνη και να μη διαστέλλεται με την θερμοκρασία του σώματος.

Η περιγραφή του προϊόντος να αναγράφεται στην κάθε μοναδιαία συσκευασία και στην ελληνική γλώσσα.

3. ΙΑΤΡΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ CPV 33141420-0

ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΙΣ ΟΔΗΓΙΕΣ ΤΗΣ Ε.Κ.Α.Π.Υ (Α.Δ.Α Ω28046ΜΨΙΦ-1ΗΓ)

- Για τα εξεταστικά γάντια να αποδεικνύεται μέθοδος παραγωγής που εξασφαλίζει επίπεδο ποιότητας τουλάχιστον AQL (Accepted Quality Level) 1,5 σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-1:2000, κατώτατα όρια αντοχής και θραύσης σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2:2009+A2:2013 και να υπάρχει συμφωνία μεγέθους και διαστάσεων γαντιού (πλάτος και ελάχιστο μήκος) σύμφωνα με τις απαιτήσεις του ίδιου προτύπου.

- Για όλα τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης να πιστοποιείται ο έλεγχος της βιολογικής τους ασφάλειας σε όρους χημικών ουσιών (λόγω χημικής αποστείρωσης- επικάλυψης με λιπαντικά ή ενσωμάτωσης κατά την παραγωγική διαδικασία), ενδοτοξινών και υδατοδιαλυτών πρωτεϊνών- πεπτιδίων σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-3:2006.

- Για όλα τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης να αποδεικνύεται η συμφωνία με το πρότυπο EN: 455- 4:2009 που ορίζει τις απαιτήσεις και δοκιμές για προσδόκιμο χρόνου ζωής ο οποίος να μην είναι μικρότερος των 3 ετών.

- Για όλα τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης που χρησιμοποιούνται για την διαχείριση επικίνδυνων χημικών ουσιών ή βιολογικών παραγόντων να αναγράφεται στη συσκευασία ο αριθμός του κοινοποιημένου οργανισμού και να είναι σε συμφωνία με τα μέρη του EN 374 όπως κάθε φορά ορίζονται στις ειδικές προδιαγραφές.

- Για τα χειρουργικά γάντια να αποδεικνύεται η συμφωνία με τα πρότυπα EN 455-2:2009+A2:2013 (φυσικές ιδιότητες του γαντιού), EN 455-3:2006 (βιολογική ασφάλεια) , EN: 455-4:2009 (προσδόκιμο χρόνου ζωής προϊόντος). Όσον αφορά την προστασία από διείσδυση μικροοργανισμών να αποδεικνύεται η συμφωνία με το πρότυπο EN 374:2 : 2003 και να είναι επίπεδο ποιότητας AQL (Accepted Quality Level) 0,65 σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-1:2000

- Όλα τα γάντια μιας χρήσης να φέρουν σήμανση πιστότητας CE και όπου ορίζεται στις ειδικές προδιαγραφές να αναγράφεται ο αριθμός του κοινοποιημένου οργανισμού.

- Η κατασκευάστρια εταιρεία ή ο διανομέας του προϊόντος της αλλά και ο αντιπρόσωπος της Εταιρείας στην ΕΕ ή ο εισαγωγέας εφόσον το εργοστάσιο παραγωγής δε βρίσκεται σε χώρα της Ευρωπαϊκής Ένωσης, θα πρέπει να είναι σε θέση να προσκομίσει δήλωση συμμόρφωσης , τεχνικό φάκελο και τις απαραίτητες πληροφορίες για την ασφαλή χρήση του προϊόντος στην Ελληνική γλώσσα σε συμφωνία με τους ευρωπαϊκούς κανονισμούς 768/2008 και τον 425/2016

- Σε κάθε τεχνική προσφορά πρέπει να εμπεριέχονται ανάλογα με την ιδιότητα του συμμετέχοντα στον διαγωνισμό (κατασκευαστής-εξοσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην ΕΕ εισαγωγέας- διανομέας) τα απαιτούμενα πρότυπα ποιότητας. Για όλες τις κατηγορίες γαντιών να προσκομίστούν δείγματα γαντιών στη συσκευασία τους στην επιτροπή αξιολόγησης (όχι μεμονωμένα γάντια).

- Τα γάντια με πούδρα να είναι ομοιόμορφα πουδραρισμένα, με ελάχιστη ποσότητα πούδρας. Απαγορεύεται να περιέχουν ή να είναι πουδραρισμένα με πυριτικό μαγνήσιο .

- Η συσκευασία να είναι ασφαλής και ανθεκτική, ώστε να προφυλάσσει τα γάντια από επιμολύνσεις. Στα χειρουργικά γάντια να υπάρχει σχετική ένδειξη για τη διάκριση του δεξιού από το αριστερό γάντι στην εσωτερική συσκευασία.

- Στην εξωτερική συσκευασία όλων των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης, πρέπει να αναγράφονται όλες οι σημάνσεις σε συμφωνία με το ISO 15223:2016

Για τα είδη α/α 1,2 και 3 Μ.ΧΡ.ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤ.ΛΑΤΕΧ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ S,M και L

- Να πληρούν τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013 , EN 455-3:2006 EN: 455-4:2009 . Επιπρόσθετα να πληρούν το πρότυπο EN 420:2003 +A1:2009 σχετικά με τις γενικές προδιαγραφές των προστατευτικών γαντιών .

- Να έχουν πιστοποίηση CE .

- Να έχουν ομοιόμορφη επάλειψη με παράγωγο αμύλου για εύκολο φόρεμα. Μετά την αφαίρεσή του να μην παραμένει μεγάλη ποσότητα πούδρας στην επιφάνεια του χεριού του χρήστη.

- Συσκευασία και σήμανση σύμφωνα με το πρότυπο ISO 15223:2016 Να αναγράφεται το υλικό του γαντιού, ότι περιέχει πούδρα, ημερομηνία παραγωγής και γήρανσης του προϊόντος και τα Ευρωπαϊκά πρότυπα .

- Να είναι μη διαπερατά σε υγρά και να υπάρχει το σχετικό σύμβολο στη συσκευασία waterproof.

- Να προσφέρονται σε μεγέθη Small – Medium – Large.

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

1. ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΑ ΕΙΔΗ ΡΥΓΧΗ ΚΑΙ ΦΙΑΛΙΔΙΑ CPV:33790000-4						
A/A	ΕΙΔΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ	ΤΙΜΗ	ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ Φ.ΠΑ.	ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ Φ.Π.Α
1						

2. ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ CPV:33141200-2						
A/A	ΕΙΔΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ	ΤΙΜΗ	ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ Φ.ΠΑ.	ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ Φ.Π.Α
1						

3. ΙΑΤΡΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ CPV 33141420-0						
A/A	ΕΙΔΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ	ΤΙΜΗ	ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ Φ.ΠΑ.	ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ Φ.Π.Α
<u>1</u>						

- **ΝΑ ΠΡΟΣΦΕΡΘΟΥΝ ΔΕΙΓΜΑΤΑ ΓΙΑ ΟΛΑ ΤΑ ΕΙΔΗ ΕΠΙ ΠΟΙΝΗ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ**
- **ΕΠΙ ΠΟΙΝΗ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΤΑ ΕΙΔΗ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΕΤΟΙΜΟΠΑΡΑΔΟΤΑ ΕΝΤΟΣ 10 ΗΜΕΡΩΝ ΑΠΟ ΤΗΝ ΠΑΡΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΝΑ ΑΝΑΦΕΡΕΤΑΙ ΣΤΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΣΑΣ**

Ο ΔΙΕΥΘΥΝΤΗΣ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ

ΑΥΔΙΚΟΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ

