



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

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: Κοντοπούλου Δ.
ΤΑΧ.ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΧΩΡΑ ΝΑΞΟΥ
Τ.Κ. 84300
ΤΗΛΕΦΩΝΟ 2285360506
E-mail.: dkontopoulou@naxoshospital.gov.gr

ΠΡΟΣ:
ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ

**ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ
ΔΙΑΦΟΡΟΥ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΓΝ – ΚΥ ΝΑΞΟΥ**

Έχοντας υπόψη:

Τις διατάξεις των νόμων όπως αυτές ισχύουν σήμερα και ιδίως:

1. Τον Ν. 4412/16 (ΦΕΚ-147 Α/8-8-16-Διορθ.Σφαλμ. Στα ΦΕΚ-200 Α/24-10-16 και ΦΕΚ-206 Α/3-11-16) : Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)
2. Την Υπουργική Απόφαση υπ' αριθμ. Υ4α/39509, (ΦΕΚ Β'1157/10-04-2012) Οργανισμός του Γενικού Νοσοκομείου Γ.Ν.-Κ.Υ Νάξου.
3. Τον Ν. 3329/2005 (ΦΕΚ Α' 81/04.04.2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις»
4. Τον Ν.3580/07 (ΦΕΚ 134 Α/18-6-2007) : Προμήθειες Φορέων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις., του άρθρου 13 του ν. 3918/2011 (ΦΕΚ Α' 31) και της υπουργικής απόφασης 8/2010 (ΦΕΚ Β' 777)
5. Τον Ν. 3861/2010 (ΦΕΚ Α' 112/13.07.2010) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο "Πρόγραμμα Διαύγεια" και άλλες διατάξεις»
6. Τον Νόμο 4270/2014: Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) – δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις. (ΦΕΚ 143/Α/2014),28.06.2014
7. Το άρθρο 27 παρ.4, περ. α) και β) του ν.4472/2017 (ΦΕΚ.Α'74/19-05-2017, όπως προστέθηκε με την παρ. 2 (περ. β) του τέταρτου άρθρου του Ν. 4542/18, ΦΕΚ-95 Α/1-6-18 και ισχύει.
8. Την με Αριθμ. Γ4β/Γ.Π.οικ.: 11172/7-3-2025 Υπουργική Απόφαση «Λήξη της θητείας της Αναπληρώτριας Διοικήτριας του Γ.Ν.-Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ (διασυνδεδεμένου με το Γ.Ν. ΣΥΡΟΥ «ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ και ΠΡΩΙΟ»), ΦΡΑΓΚΙΣΚΟΥ ΚΑΛΛΙΤΣΑΣ και διορισμός νέου Αναπληρωτή Διοικητή, ΤΣΑΝΤΟΥΛΗ ΜΙΧΑΗΛ» ΦΕΚ 213/12-3-2025 ΥΟΔΔ
9. Την με Αριθμ. Γ4β/Γ.Π.οικ.12501/14-3-2025 Υπουργική Απόφαση «Διορισμός κοινού Διοικητή στα διασυνδεδεμένα Γ.Ν. ΣΥΡΟΥ «ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ & ΠΡΩΙΟ» & Γ.Ν. – Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ, του ΛΑΜΠΡΟΠΟΥΛΟΥ ΣΩΤΗΡΙΟΥ», ΦΕΚ 283/21-3-2025 ΥΟΔΔ

10. Την με Αριθμ. 3927/22-04-2025 Απόφαση του Κοινού Διοικητή των Διασυνδεδεμένων Γ. Ν. Σύρου “ΒΑΡΔΑΚΕΙΟ & ΠΡΩΙΟ” και Γ.Ν. – Κ. Υ. Νάξου περί μεταβίβασης αρμοδιοτήτων και δικαιώματος υπογραφής στον Αναπληρωτή Διοικητή του Γ.Ν.-Κ.Υ. Νάξου κ. Μιχαήλ Ι. Τσαντουλή (ΦΕΚ 2225 Β/08-05-2025). Σε περίπτωση απουσίας ή κωλύματος του Αν. Διοικητή του Γ.Ν.-Κ.Υ. Νάξου, οι αρμοδιότητές του ασκούνται από τον Διευθυντή Ιατρικής Υπηρεσίας της Νοσοκομειακής Μονάδας, χωρίς αυτό να συνιστά δικαίωμα παράλληλης άσκησης καθηκόντων.

Τα σχετικά έγγραφα και τις αποφάσεις:

11. Το υπ’ αριθμ. πρωτ. 5902/16-06-2025 πρωτογενές αίτημα των Διαχειρίσεων Υγειονομικού υλικού και του Καρδιολογικού Τμήματος του ΓΝ-ΚΥ Νάξου για την προμήθεια διάφορου υγειονομικού υλικού προκειμένου να καλυφθούν οι ανάγκες των Τμημάτων του ΓΝ-ΚΥ Νάξου (ΑΔΑΜ 25REQ017106589)
12. Το υπ’ αριθμ. πρωτ. 3774/24-04-2025 πρωτογενές αίτημα των Γενικών Χειρουργείων του ΓΝ – ΚΥ Νάξου για την προμήθεια διάφορου ουρολογικού υγειονομικού υλικού (ΑΔΑΜ 25REQ017136411)
13. Την υπ’ αριθμ. 265/2025 απόφαση ανάληψης υποχρέωσης με ΑΔΑ ΡΜ0Μ469Η2Ο-ΞΤΥ
14. Την υπ’ αριθμ. 243/2025 απόφαση ανάληψης υποχρέωσης με ΑΔΑ 6ΧΓΜ469Η2Ο-ΖΖΠ
15. Τα εγκεκριμένα αιτήματα με ΑΔΑΜ 25REQ017106602 και ΑΔΑΜ 25REQ017136466
16. Την άμεση ανάγκη για την εν λόγω προμήθεια, μέχρι την ολοκλήρωση των ανοιχτών ηλεκτρονικών διαγωνισμών με τίτλο «ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΔΙΑΦΟΡΟΥ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΓΝ-ΚΥ ΝΑΞΟΥ» και «ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΓΑΝΤΙΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΓΝ-ΚΥ ΝΑΞΟΥ»

ΤΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΝΑΞΟΥ - ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΝΑΞΟΥ

ΠΡΟΣΚΑΛΕΙ

Κάθε ενδιαφερόμενο, σε υποβολή προσφοράς για την προμήθεια **ΔΙΑΦΟΡΟΥ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ** για την κάλυψη των αναγκών των Τμημάτων του Γ.Ν.-Κ.Υ. Νάξου, προϋπολογισθείσας δαπάνης **13.017,05€** όπου συμπεριλαμβάνεται ο Φ.Π.Α. 6%, 13% και 24%.

ΠΡΟΟΙΜΙΟ :

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

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

1. ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΦΥΣΙΚΟΥ -ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ:

Αντικείμενο της παρούσας πρόσκλησης είναι η προμήθεια **ΔΙΑΦΟΡΟΥ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ** για την κάλυψη των αναγκών των Τμημάτων του Γ.Ν.-Κ.Υ. Νάξου, όπως αναλυτικά αναφέρεται στον πίνακα παρακάτω:

A/A	ΚΩΔ	ΕΙΔΟΣ	CPV	ΚΑΕ	Μ Μ	ΠΟΣ.	ΤΙΜΗ/ ΤΜΧ	ΦΠΑ	ΑΞΙΑ ΠΡΟ ΦΠΑ
1	42013	ΘΗΚΑΡΙΑ 6F (ΓΙΑ ΠΡΟΣΩΡΙΝΟ ΒΗΜΑΤΟΔΟΤΗ)	33140000-3	1311	TEM	15	30,00	13%	450,00
2	42014	ΚΑΛΩΔΙΑ 5F (ΓΙΑ ΠΡΟΣΩΡΙΝΟ ΒΗΜΑΤΟΔΟΤΗ)	33140000-3	1311	TEM	15	65,00	13%	975,00
3	18140	ΓΛΩΣΣΟΠΙΕΣΤΡΑ ΞΥΛΙΝΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ	33140000-3	1311	TEM	3.000	0,03	24%	90,00
4	18222	ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ 3-WAY	33140000-3	1311	TEM	1.000	0,30	13%	300,00
5	19392	ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ 3-WAY ΜΕ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ 10CM	33140000-3	1311	TEM	4.000	0,50	13%	2.000,00
6	18191	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΟΡΟΥ	33140000-3	1311	TEM	5.000	0,30	24%	1.500,00
7	18105	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 2 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ 50X50 CM	33140000-3	1311	TEM	300	0,30	24%	90,00
8	18037	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 2 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΧΩΡΙΣ ΟΠΗ 75X90 CM	33140000-3	1311	TEM	500	0,60	24%	300,00
9	29285	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 2 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΧΩΡΙΣ ΟΠΗ 180X150 CM	33140000-3	1311	TEM	50	2,20	24%	110,00
10	18101	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 2 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΧΩΡΙΣ ΟΠΗ 50X75(+/- 5) CM	33140000-3	1311	TEM	500	1,00	24%	500,00
11	18174	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ 75X90 CM ΜΕ ΟΠΗ	33140000-3	1311	TEM	200	0,70	24%	140,00
12	46681	ΠΡΟΕΚΤΑΣΕΙΣ ΜΕ Τ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ ΟΡΟΥ/ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ Τ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ 15CM ΑΠΟ ΒΙΟΣΥΜΒΑΤΟ ΥΛΙΚΟ ΜΕ ΣΥΝΔΕΣΗ Τ ΚΑΙ ΚΛΕΙΣΤΡΟ ΓΙΑ ΔΙΑΚΟΠΗ ΤΗΣ ΡΟΗΣ ΜΕ Ή ΧΩΡΙΣ LUER LOCK ΣΤΟ ΑΚΡΟ ΤΗΣ	33140000-3	1311	TEM	200	0,70	24%	140,00
13	43538	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ LARGE	18424300-0	1311	TEM	15.000	0,03	6%	450,00
14	43047	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ MEDIUM	18424300-0	1311	TEM	50.000	0,03	6%	1.500,00
15	43672	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ SMALL	18424300-0	1311	TEM	5.000	0,03	6%	150,00
16	43589	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ X-LARGE	18424300-0	1311	TEM	20.000	0,03	6%	600,00
17	17408	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ N.6,5	33141420-0	1311	TEM	200	0,40	6%	80,00
18	17406	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ N.7	33141420-0	1311	TEM	200	0,30	6%	60,00
19	17407	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ N.7,5	33141420-0	1311	TEM	1.200	0,30	6%	360,00
20	17410	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ N.8,5	33141420-0	1311	TEM	300	0,30	6%	90,00
21	46191	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΜΕΓΑΛΗΣ ΑΝΤΟΧΗΣ N.8	33141420-0	1311	ΖΕΥΓΗ	800	0,30	6%	240,00
22	46559	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ COUVELLAIRE 3-WAY 18CH	33141200-2	1311	TEM	10	9,50	24%	95,00
23	46560	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ COUVELLAIRE 3-WAY 20CH	33141200-2	1311	TEM	10	9,50	24%	95,00
24	46557	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ PIG-TAIL 4,7CH ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΑΚΡΟΥ ΠΛΗΡΕΣ ΣΕΤ	33141200-2	1311	TEM	10	24,00	13%	240,00
25	46554	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ PIG-TAIL 6FR ΔΥΟ ΑΝΟΙΚΤΩΝ ΑΚΡΩΝ ΠΛΗΡΕΣ ΣΕΤ	33141200-2	1311	TEM	10	24,00	13%	240,00
26	46555	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ PIG-TAIL 4,7FR ΔΥΟ ΑΝΟΙΚΤΩΝ ΑΚΡΩΝ ΠΛΗΡΕΣ ΣΕΤ	33141200-2	1311	TEM	15	24,00	13%	360,00
27	46578	ΟΔΗΓΑ ΣΥΡΜΑΤΑ ΜΗΚΟΥΣ ΜΗΚΟΥΣ 150CM ΑΚΤΙΝΟΣΚΙΕΡΑ	33140000-3	1311	TEM	10	26,00	24%	260,00
						ΣΥΝΟΛΟ:			11.415,00
						ΦΠΑ 6%, 13% και 24%			1.602,05
						ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ			13.017,05

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΑΛΩΣΙΜΟΥ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ

❖ **ΘΗΚΑΡΙΑ 6F** για τον προσωρινό βηματοδότη Temporary SSI Pulse Generator Model 3077 της ST. JUDE MEDICAL

❖ **ΚΑΛΩΔΙΑ 5F** για τον προσωρινό βηματοδότη Temporary SSI Pulse Generator Model 3077 της ST. JUDE MEDICAL

❖ **ΓΛΩΣΣΟΠΙΕΣΤΡΑ ΞΥΛΙΝΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ**

Ζητούνται γλωσσοπίεστρα από Φυσικό ξύλο - ατομικά συσκευασμένα επί χάρτου - σε συσκευασία 100τεμ

❖ **3WAY Συνδετικά :**

- Να προσφέρουν την πολλαπλή δυνατότητα ενδοφλέβιας θεραπείας.
- Να είναι κατασκευασμένα από πολυάνθρακα (χωρίς να χρησιμοποιείται PVC και Latex), με υψηλών προδιαγραφών τεχνική κατασκευής και να παρουσιάζουν αυξημένη αντίσταση κατά της θραύσης.
- Επιπλέον το υλικό κατασκευής τους να επιτρέπει τη χορήγηση λιπιδίων και χημειοθεραπευτικών παραγόντων.
- Να είναι εμφανής η θέση ανοικτού - κλειστού (ON / OFF).
- Να διαθέτουν επίπεδη καθαρή επιφάνεια και χαμηλό όγκο γεμίσματος (νεκρός όγκος).
- Να βιδώνουν με ασφάλεια και να εξασφαλίζουν τη στεγανότητα της σύνδεσης.

❖ **ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ 3-WAY** με προέκταση 10cm για ενδοφλέβια θεραπεία - αποστειρωμένα μχ

- Να είναι κατασκευασμένα από πολυάνθρακα (χωρίς να χρησιμοποιείται PVC και Latex),
- να επιτρέπει τη χορήγηση λιπιδίων και χημειοθεραπευτικών παραγόντων.
- Να διαθέτουν προέκταση 10cm για διευκόλυνση της χρήσης 3way σε δύσκολα σημεία φλεβοκέντησης.
- luer lock σύνδεση
- Η προέκταση να είναι ενσωματωμένη στο ίδιο το συνδετικό και κατασκευασμένη από PVC χωρίς προσμίξεις Latex και να διαθέτει κούμπωμα luer lock για απευθείας σύνδεση με το φλεβοκαθετήρα
- Να είναι ευκρινής η θέση ανοικτού - κλειστού (ON / OFF)
- Να διαθέτουν επίπεδη καθαρή επιφάνεια και χαμηλό όγκο γεμίσματος (νεκρός όγκος).
- Να μην εμφανίζουν διαρροές.
- Να συνδέονται με ασφάλεια και να μην αποσυνδέονται εύκολα.

❖ **ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΟΡΟΥ με διακλάδωση τύπου Y ή σύνδεση Latex**

- Αποστειρωμένες, συσκευασμένες ατομικά σε περιέκτες που αποτελούνται από ειδικό μικροβιοκρατές χαρτί (medical grade) στην πλευρά εκτύπωσης και διαφανές φύλλο πολυεθυλενίου/πολυαμιδίου (PE/PA) στην άλλη πλευρά, θερμοσυγκολλημένα μεταξύ τους (peel pack).

- Να διαθέτουν αιχμηρό ρύγχος διάτρησης από σκληρό λευκό πλαστικό ABS, με προστατευτικό καπάκι, εύκαμπτο σταγονοθάλαμο από (medical grade) PVC, φίλτρο διαλύματος διαμέτρου πόρων 15μ, για πλήρη κατακράτηση σωματιδίων
- Να διαθέτουν ενσωματωμένο αεραγωγό με πώμα, που διευκολύνει την ομαλή ροή του διαλύματος, με ειδικό υδρόφοβο φίλτρο συγκράτησης μικροοργανισμών (φίλτρο 5μ από TEFLON)
- Να έχει ενσωματωμένο σύστημα παροχής σταγόνων (20 σταγόνες απεσταγμένου νερού = 1 ml)
- Εύκολη ρύθμιση της ταχύτητας έγχυσης με περιστρεφόμενο κυλινδρικό σφικτήρα (roller-clamp).
- Ο Σωλήνας να είναι από (medical grade) PVC, εσωτερικής διαμέτρου 3x4,1mm. Μήκος 160-200 mm
- Παράλληλη χορήγηση από πλάγια διακλάδωση τύπου Y με υποδοχέα από LATEX ή Latex σύνδεση για ταυτόχρονη προσθήκη ενέσιμων διαλυμάτων.
- Υποδοχή LUER-LOCK για ασφαλέστερη σύνδεση ή LUER-SLIP.
- Να είναι σύμφωνη με όλα τα διεθνή πρότυπα

❖ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΜΕ ΟΠΗ

Χειρουργικά πεδία μιας χρήσης αποστειρωμένα τριών στρωμάτων, διπλωμένα με τρόπο ειδικό ώστε να εξασφαλίζεται η άσηπτη τεχνική τους. Να αποτελούνται από ένα στρώμα κυτταρίνης, ένα στρώμα re (πολυαιθυλενίου) απόλυτης αδιαπερατότητας στα υγρά και ένα στρώμα μη υφασμένο υλικό, πολυπροπυλένιο (non woven). Η συγκόλληση μεταξύ των φύλλων να είναι ισχυρή, χωρίς κόλλα, να είναι ανθεκτικά στο σκίσιμο, να έχουν 100% αντιβακτηριδιακό φράγμα, να είναι αποστειρωμένα με γ ακτινοβολία. Στη συσκευασία τους να αναγράφεται: μιας χρήσης sterile, ημερομηνία αποστείρωσης και λήξης, τρόπος αποστείρωσης (ακτινοβολία γ'), ένδειξη φοράς ανοίγματος, εργοστάσιο παραγωγής, διάσταση πεδίου, αριθμός παρτίδας, αριθμός CE mark, εργοστασιακός κωδικός και περιγραφή του είδους στην Ελληνική γλώσσα. Συμφώνως προς EN 13795:2019 ή ισοδύναμό του.

❖ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 2 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΜΕ ΟΠΗ

Χειρουργικά πεδία με αυτοκόλλητο στην οπή, δύο (2) στρωμάτων από μη υφασμένο υλικό Non Woven και P.E.. να είναι αποστειρωμένα, αδιάβροχα, αντιμικροβιακά με συμπεριφορά υφάσματος, ελαφριά και δύσκολα αναφλέξιμα. Να είναι κατασκευασμένα από μη υφασμένο υλικό non woven υψηλής απορροφητικότητας και από πλαστικό φιλμ απόλυτης αδιαπερατότητας στα υγρά, να είναι ανθεκτικά στο σκίσιμο, να έχουν 100 % αντιβακτηριδιακό φράγμα. Η αποστείρωση να γίνεται με ακτινοβολία γ' και η συσκευασία τους να είναι τέτοια ώστε να εξυπηρετεί την άσηπτη τεχνική παραλαβής τους. Συμφώνως προς EN 13795:2019 ή ισοδύναμό του.

❖ ΠΡΟΕΚΤΑΣΕΙΣ ΜΕ «Τ»

ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ ΟΡΟΥ/ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ T

- Ζητείται προέκταση 15cm από βιοσυμβατό υλικό με σύνδεση T και κλείστρο για διακοπή της ροής με ή χωρίς luer lock στο άκρο της.

- Σε ατομική συσκευασία αποστειρωμένα σύμφωνα με τις προδιαγραφές και τις απαιτήσεις του προτύπου.
- Τα προϊόντα να είναι ετοιμοπαράδοτα.
- Τα προσφερόμενα είδη να φέρουν την ένδειξη CE.

❖ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΚΑΙ ΜΗ

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης που χρησιμοποιούνται σε ένα νοσοκομείο διακρίνονται σε :

- **Εξεταστικά /διαδικαστικά γάντια (Examination/ Procedure Gloves):** αποστειρωμένα και μη-αποστειρωμένα γάντια από Latex ή άλλο υλικό, που προορίζονται για ιατρικές εξετάσεις , διαγνωστικές και θεραπευτικές διαδικασίες
- **Χειρουργικά γάντια (Surgical gloves) :** αποστειρωμένα, από latex ή άλλο υλικό για χειρουργικές επεμβάσεις, μικροεπεμβάσεις και πράξεις όπου απαιτείται άσηπτη τεχνική.
- **Γάντια Χημειοπροστασίας** αποστειρωμένα ή μη, για παρασκευή ή χορήγηση κυτταροστατικών φαρμάκων και για το χειρισμό χημικών παραγόντων ή ασθενών που έχουν εκτεθεί σε χημικούς παράγοντες

Η κατηγοριοποίηση ως προς τον κίνδυνο ενός ιατρικού γαντιού μιας χρήσης εξετάζεται σε δύο επίπεδα

α) του ιατροτεχνολογικού προϊόντος και β) του Μέσου Ατομικής Προστασίας (Personal Protective Equipment) και ορίζεται από :

- ✓ την 93/42/ΕΟΚ του Συμβουλίου όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει σήμερα περί των ιατροτεχνολογικών προϊόντων όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει
- ✓ τον Κανονισμό (ΕΕ) 2016/425 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 9^{ης} Μαρτίου 2016 .

Για την ασφάλεια του γαντιού ως ιατροτεχνολογικό προϊόν πρέπει οι τεχνικές προδιαγραφές του να είναι σε συμφωνία με τα μέρη των EN 455-1:2000, 455-2:2024, 455-3:2024, 455-4:2009 ή ισοδύναμα αυτών και φέρει σήμανση ως MDD 93/42/EEC .Ο κανονισμός (ΕΕ) 2016/425 ορίζει ΜΑΠ κατηγορίας ΙΙΙ αυτά που χρησιμοποιούνται για προστασία από επικίνδυνες χημικές ουσίες και επιβλαβείς βιολογικούς παράγοντες. Το πρότυπο που εξασφαλίζει την ασφάλεια του επαγγελματία υγείας κατά την επαφή με βλεννογόνους , αίμα και άλλα βιολογικά υγρά και κατά τη διάλυση και χορήγηση χημειοθεραπευτικών -κυτταροτοξικών ουσιών είναι τα EN 374-1:2016, EN 374-2:2020, EN 374-3:2003, EN 374-4:2019 ή ισοδύναμα αυτών.

Οι γενικοί όροι για κάθε κατηγορία ιατρικών γαντιών μιας χρήσης είναι οι εξής:

- Για εξεταστικά γάντια κατηγορίας κινδύνου Ι να αποδεικνύεται μέθοδος παραγωγής που εξασφαλίζει επίπεδο ποιότητας τουλάχιστον AQL (Accepted Quality Level) 1,5 σύμφωνα με το

Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-1:2000 ή ισοδύναμο, κατώτατα όρια αντοχής και θραύσης σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2:2009+A2:2013 ή ισοδύναμο 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 ή ισοδύναμο.
- Για όλα τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης να αποδεικνύεται η συμφωνία με το πρότυπο EN: 455-4:2009 ή ισοδύναμο 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 ή ισοδύναμο 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) ή ισοδύναμα αυτών. Όσον αφορά την προστασία από διείσδυση μικροοργανισμών να αποδεικνύεται η συμφωνία με το πρότυπο EN 374-2:2003 ή ισοδύναμο και να είναι επίπεδο ποιότητας AQL (Accepted Quality Level) 0,65 σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-1:2000 ή ισοδύναμο
- Όλα τα γάντια χημειοπροστασίας να είναι γάντια κατηγορίας III σύμφωνα με τον κανονισμό (EE) 2016/425 του Ευρωπαϊκού Συμβουλίου και του Συμβουλίου της 9ης Μαρτίου 2016.
- 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-εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην ΕΕ εισαγωγέας-διανομέας) τα απαιτούμενα πρότυπα ποιότητας. Για όλες τις κατηγορίες γαντιών να

προσκομίστουν 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 ή ισοδύναμο.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΑ ΕΙΔΟΣ:

1. ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ / ΔΙΑΔΙΚΑΣΤΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ 1.1 Γάντια εξεταστικά μη αποστειρωμένα , χωρίς πούδρα, νιτριλίου :

- Από 100% συνθετικό υλικό Νιτριλίου, χωρίς πούδρα για χρήση από άτομα με αλλεργία στο latex και διαχείριση χημικών παραγόντων.
- Κατάλληλα για επικίνδυνα χημικά περιβάλλοντα εργασίας. (Πρότυπο EN 374 :2003 ή ισοδύναμο). Να αναφέρονται οι χημικοί παράγοντες ως προς τους οποίους έχουν ελεγχθεί.
- Ανθεκτικά κατά τη χρήση (EN 388:2003), να πληρούν τα πρότυπα EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013 , EN 455-3:2006 EN: 455- 4:2009 ή ισοδύναμα αυτών
- Με πιστοποίηση CE και τον αριθμό του κοινοποιημένου Οργανισμού .
- Συσκευασία και σήμανση σύμφωνα με το πρότυπο **ISO 15223:2016 όπως έχει επικαιροποιηθεί από το ISO 15223-1:2021**. Να αναγράφεται το υλικό του γαντιού, ότι δεν περιέχει πούδρα, ότι δεν είναι διαπερατά από υγρά, ημερομηνία παραγωγής και γήρανσης του προϊόντος, η διεύθυνση του εργοστασίου παραγωγής, του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου σε Ευρωπαϊκή χώρα, τα πρότυπα EN 455-1, EN455-2, EN455-3 και τα σύμβολα των προτύπων EN 388 EN 374, ή ισοδύναμα αυτών .
- Αποστολή δείγματος στο στάδιο αξιολόγησης (όχι αποστολή μεμονωμένων γαντιών αλλά σε κλειστή συσκευασία). Να προσφέρονται σε μεγέθη Small. Medium, Large, X-Large.

2 ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ

2.1 Χειρουργικά γάντια γενικής χειρουργικής με πούδρα

- Να είναι κατασκευασμένα από φυσικό latex πολύ καλής ποιότητας
- Να έχουν ανατομικό σχήμα για σωστή εφαρμογή, μακριές μανσέτες οι οποίες να έχουν ενισχυμένο πάχος για καλύτερη συγκράτηση στο αντιβράχιο, για να αποφεύγεται η αναδίπλωση.

- Να προσφέρονται σε όλα τα μεγέθη (No 6,5-8,5) με ολικό μήκος γαντιού 300 mm για κάθε μέγεθος, (μέγιστη επιτρεπόμενη απόκλιση $\pm 20\text{mm}$)
- Να είναι προ πουδραρισμένα με βίο- απορροφήσιμο άμυλο (όχι πυριτικό μαγνήσιο).
- Να είναι αποστειρωμένα με 3ετή διάρκεια αποστείρωσης . Η διαδικασία της αποστείρωσης πρέπει να επικυρώνεται και να ελέγχεται σύμφωνα με τα εναρμονισμένα πρότυπα.
- Τα προσφερόμενα γάντια 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 στη συσκευασία του ζεύγους γαντιών τη σήμανση CE και τον αριθμό αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού.
- Να αναγράφουν στη συσκευασία την ημερομηνία παραγωγής, τον τρόπο και τη λήξη της αποστείρωσης, τον αριθμό παρτίδας, τη διεύθυνση του εργοστασίου κατασκευής & του αντιπροσώπου στην Ευρωπαϊκή Ένωση, και τη σήμανση CE με τον αριθμό του κοινοποιημένου οργανισμού πιστοποίησης.
- Κάθε ζεύγος γαντιών να φέρει διπλή ανθεκτική συσκευασία ασφαλείας (εσωτερική σταθερή γαντοθήκη και εξωτερική αδιάβροχη θήκη). Να υπάρχει διάκριση δεξί -αριστερό και να αναγράφεται στην εσωτερική γαντοθήκη.
- Να πληρούν τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 455-1 ή ισοδύναμο ως προς την ποιότητα κατασκευής , EN 455-2 ή ισοδύναμο ως προς την αντοχή και τις διαστάσεις και EN 455-3 , EN 374-2:2003 ή ισοδύναμο ως προς τη διεύθυνση μικροοργανισμών (performance level 3, AQL 0,65). Κάθε παρτίδα να συνοδεύεται από τα αποτελέσματα και τα πιστοποιητικά ελέγχου του κοινοποιημένου οργανισμού βάσει των απαιτήσεων των παραπάνω προτύπων .
- Να σταλούν δείγματα από κάθε μέγεθος για αξιολόγηση.

Για όλα τα ζητούμενα είδη να σταλούν δείγματα από κάθε μέγεθος για αξιολόγηση.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΩΝ

❖ Καθετήρες 3-way COUVELAIRE No 20 και 22:

- Να είναι κατασκευασμένοι από διαφανές και εύκαμπτο θερμοπλαστικό PVC αντί LATEX μαλακής σύστασης, (soft-symplastic θερμοευαίσθητο υλικό το οποίο αρχικά είναι σκληρό διευκολύνοντας τον καθετηριασμό και στη συνέχεια μαλακώνει στη θερμοκρασία του σώματος, προσφέροντας καλύτερη ανοχή στον χειρουργημένο ασθενή).
- Να φέρουν στο τελικό άκρο τους μεγάλη ευρεία οπή καθώς και πλέον της μίας πλάγιες οπές για την καλύτερη παροχέτευση των ούρων, καθώς και την ενδεχόμενη αφαίρεση πηγμάτων.

❖ **ΣΕΤ Pigtail** κλειστού άκρου:

- Να είναι από υδρόφιλη πολυουρεθάνη μαλακής σύστασης και μακράς παραμονής με λεπτά τοιχώματα με εκατοστιαία διαβάθμιση ανά 5 cm και ενδείξεις στο σημείο αποσύνδεσης.
- Να διατίθενται με κλειστό άκρο με οπές σε όλο το μήκος τους διαμέτρου 4,7 – 4,8 ch και μήκος 26 cm
- Να είναι αποστειρωμένοι, μιας χρήσης.

❖ **ΣΕΤ Pigtail** ανοικτού άκρου:

- PigTail stents, 2 ανοικτών άκρων, μεγέθους 6Fr και 4,7 – 4,8 Fr, μήκους 26cm, κατασκευασμένα από ειδικό πολυμερές, με υδρόφιλη επικάλυψη, ακτινοσκοπικά, μακράς παραμονής, με διαβάθμιση,
- Να διαθέτει οπές σε όλο το μήκος του καθετήρα για μέγιστη παροχέτευση

Το κάθε σετ Pigtail να αποτελείται από :

- καθετήρα PIGTAIL με εσωτερική ροή, ανοικτό από την πλευρά της κύστεως και με δυνατότητα ανοικτού ή κλειστού άκρου από την πλευρά του νεφρού.
- προωθητή.
- σύρμα οδηγό με μήκος 125 - 150 (για τα ανοικτού-ανοικτού άκρο stent) εκατοστά.
- κλιπς σταθεροποίησης.

Συσκευασμένα σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία

- ❖ **Οδηγά σύρματα**, μήκους 150cm, κατασκευασμένα από Nitinol, ακτινοσκοπικά και υδρόφιλα σε όλο το μήκος, με ευθύ μη τραυματικό άκρο 3 εκατ.

2. ΤΟΠΟΣ ΚΑΙ ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ:

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

3. ΔΗΜΟΣΙΟΤΗΤΑ

Το πλήρες κείμενο της παρούσας πρόσκλησης δημοσιεύτηκε στο πρόγραμμα Διαύγεια, το ΚΗΜΔΗΣ και καταχωρήθηκε στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου, (<https://www.naxoshospital.gr>).

4. ΕΙΔΙΚΟΙ ΌΡΟΙ

Προς απόδειξη της μη συνδρομής των λόγων αποκλεισμού από διαδικασίες σύναψης δημοσίων συμβάσεων των παρ.1 και 2 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016, της νόμιμης εκπροσώπησης παρακαλούμε, μαζί με την τεχνική και οικονομική προσφορά, να μας αποστείλετε τα παρακάτω δικαιολογητικά, πρωτότυπα ή αντίγραφα που εκδίδονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 1 του Ν. 4250/2014 (Α'74):

«Δικαιολογητικά Συμμετοχής»

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

Εναλλακτικά μπορεί να προσκομιστεί υπεύθυνη δήλωση εκ μέρους του οικονομικού φορέα, σε περίπτωση φυσικού προσώπου ότι δεν συντρέχουν οι λόγοι αποκλεισμού της παραγράφου 1 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016. Σε περίπτωση νομικού προσώπου η προαναφερόμενη υπεύθυνη δήλωση υποβάλλεται εκ μέρους του νομίμου εκπροσώπου του, όπως αυτός ορίζεται στην περίπτωση 79Α του Ν.4412/2016 και αφορά ιδίως: αα) στις περιπτώσεις εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.) και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.), τους διαχειριστές, ββ) στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε.), τον Διευθύνοντα Σύμβουλο, καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου. (άρθρο 80 παρ. 9 του Ν.4412/2016, όπως συμπληρώθηκε με την παρ. 7αγ του άρθρου 43 του Ν.4506/2019)

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

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

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

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

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

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

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

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

«Τεχνική Προσφορά»

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

«Οικονομική Προσφορά»

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

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

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

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

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

5. ΛΟΙΠΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΗΣ ΠΡΟΣ ΑΝΑΘΕΣΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

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

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

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

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

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

Καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφοράς ορίζεται η 08/07/2025, ημέρα Τρίτη και ώρα 13:00 μ.μ.

6. ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ- ΚΡΑΤΗΣΕΙΣ

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

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

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΤΣΑΝΤΟΥΛΗΣ ΜΙΧΑΗΛ

Ακριβές Αντίγραφο
Κεντρικό Πρωτόκολλο
Αρβανιτάκη Διονυσία
ΓΝ-ΚΥ Νάξου

25PROC017142548 2025-07-03