



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

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: Μανωλά Δ.

ΠΡΟΣ: ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ

ΤΑΧ.ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΧΩΡΑ ΝΑΞΟΥ

Τ.Κ. 84300

ΤΗΛΕΦΩΝΟ 2285360506

E-mail.: dmanola@naxoshospital.gov.gr

Ε Ρ Ε Υ Ν Α Α Γ Ο Ρ Α Σ

ΓΙΑ ΤΗ ΔΙΕΡΕΥΝΗΣΗ ΤΙΜΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΒΕΛΟΝΩΝ, ΣΥΡΙΓΓΩΝ, ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΩΝ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ ΚΑΙ ΣΥΝΑΦΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ Γ.Ν. – Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ

Έχοντας υπόψη:

Τις διατάξεις των νόμων όπως αυτές ισχύουν σήμερα και ιδίως:

1. Τον Ν. 3329/2005 (ΦΕΚ Α' 81/04.04.2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις»
2. Την 99864/15-12-25 (ΑΔΑ: 6Ξ2346ΝΛΞΞ-446) εγκύκλιο της ΓΓΕ σχετικά με την διαδικασία της απευθείας ανάθεσης συμβάσεων προμηθειών και υπηρεσιών του άρθρου 118 Ν.4412/16.
3. Τον Ν.3580/07 (ΦΕΚ 134 Α/18-6-2007) : Προμήθειες Φορέων εποπτευομένων 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)
4. 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»
5. 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
6. 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
7. 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.

8. Το υπ' αριθ.πρωτ. **5770/11-06-2026** αίτημα του Τμήματος Νοσηλευτικής Υπηρεσίας του ΓΝ-ΚΥ Νάξου (Ορθή επανάληψη)
9. Το γεγονός ότι η προμήθεια είναι αναγκαία και απαραίτητη για την ομαλή λειτουργία του Νοσοκομείου.

ΤΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΝΑΞΟΥ- ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΝΑΞΟΥ

ΠΡΟΣΚΑΛΕΙ

Κάθε ενδιαφερόμενο, σε υποβολή προσφοράς για την διερεύνηση τιμών, προκειμένου να προβεί στην προμήθεια **ΒΕΛΟΝΩΝ,ΣΥΡΙΓΓΩΝ,ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΩΝ ΚΑΘΗΤΗΡΩΝ ΚΑΙ ΣΥΝΑΦΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ Γ.Ν. – Κ.Υ. ΝΑΞΟΥ**

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 της παρούσας **έρευνας αγοράς** για την προμήθεια **ΒΕΛΟΝΩΝ,ΣΥΡΙΓΓΩΝ,ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΩΝ ΚΑΘΗΤΗΡΩΝ ΚΑΙ ΣΥΝΑΦΩΝ ΥΛΙΚΩΝ** για την κάλυψη των αναγκών του **ΓΝ-ΚΥ Νάξου για ένα (1) έτος** , όπως αναλυτικά περιγράφονται στην παρούσα πρόσκληση.

ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΦΥΣΙΚΟΥ -ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ:

Αντικείμενο της παρούσας έρευνας αγοράς είναι **η διερεύνηση τιμών** για την διενέργεια διαγωνισμού για την προμήθεια **βελόνων , συριγγών , περιφερικών καθετήρων και συναφών υλικών** για την κάλυψη των αναγκών του **ΓΝ-ΚΥ Νάξου**, όπως αναλυτικά αναφέρεται παρακάτω:

CPV 33141320-9 ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ 2026				
Α/Α	ΚΩΔΙΚΟΣ ΕΙΔΟΥΣ	ΕΙΔΟΣ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΑΙΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ ΓΙΑ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟ 2026
1	23666	ΒΕΛΟΝΕΣ 19G	TEM	10.000
2	17454	ΒΕΛΟΝΕΣ 21G	TEM	10.000
3	17455	ΒΕΛΟΝΕΣ 23Gx 1''	TEM	10.000
4	45092	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΕΣΕΩΝ 23 G x 1 1/2'', ΠΟΥ ΝΑ ΕΦΑΡΜΟΖΟΥΝ ΣΤΙΣ ΣΥΡΙΓΓΕΣ	TEM	5.000
5	17456	ΒΕΛΟΝΕΣ 25 G x 5/8''	TEM	10.000
6	17457	ΒΕΛΟΝΕΣ 26G	TEM	7.000
7	17458	ΒΕΛΟΝΕΣ 27G	TEM	3.000
8	46579	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΕΣΕΩΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΓΙΑ ΛΟΙΜΩΔΗ ΝΟΣΗΜΑΤΑ 21 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	TEM	1.000
9	46580	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΕΣΕΩΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΓΙΑ ΛΟΙΜΩΔΗ ΝΟΣΗΜΑΤΑ 23 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	TEM	1.000

10	46581	ΒΕΛΟΝΕΣ ΕΝΕΣΕΩΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΓΙΑ ΛΟΙΜΩΔΗ ΝΟΣΗΜΑΤΑ 25 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	TEM	1.000
11	44091	ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER κεκαμμένες με προέκταση και πεταλούδα για PORT Χημειοθεραπείας 20G x 20 mm	TEM	50
12	44447	ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER κεκαμμένες με προέκταση και πεταλούδα για PORT Χημειοθεραπείας 19G x 25 mm	TEM	50
13	ΝΕΟ ΕΙΛΟΣ	Σκαρφιστήρες αυτόματοι, αποστειρωμένοι, μιας χρήσεως.	TEM	2.000
CPV: 33141310-6 ΣΥΡΙΓΓΕΣ 2026				
14	17447	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 10 CC Σύριγγες των 10ml με αποσπώμενη βελόνα (21G). με διαβάθμιση 0-1 επισυνάπτονται προδιαγραφές	TEM	110.000
15	17452	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 1CC 25G 1-1/2 0,4 12MM Σύριγγες ινσουλίνης 1ml με αποσπώμενη βελόνα 25 G, 27 G, 28G με διαβάθμιση ανά 1iu. ΜΕ ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΗ ΒΕΛΟΝΗ επισυνάπτονται προδιαγραφές	TEM	10.000
16	17448	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 2,5 CC Σύριγγες των 2,5ml με αποσπώμενη βελόνα (21G) με διαβάθμιση 0-1 επισυνάπτονται προδιαγραφές	TEM	12.000
17	17449	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 20CC Σύριγγες των 20ml με αποσπώμενη βελόνα (21G). με διαβάθμιση 0-1 επισυνάπτονται προδιαγραφές	TEM	25.000
18	17453	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 5 CC Σύριγγες των 5ml με αποσπώμενη βελόνα (21G). με διαβάθμιση 0-1 επισυνάπτονται προδιαγραφές	TEM	30.000
19	17450	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 50-60 CC ΜΕ ΡΥΓΧΟΣ - Σύριγγες των 50-60ml με μεγάλο ΜΠΕΚ (με κώνο) με διαβάθμιση 0-2 επισυνάπτονται προδιαγραφές	TEM	1.500
20	17451	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 50-60 CC ΜΕ ΜΠΕΚ Σύριγγες των 50-60ml με μικρό ΜΠΕΚ (χωρίς κώνο-ρύγχος) με διαβάθμιση 0-1 επισυνάπτονται προδιαγραφές	TEM	500
CPV 33141200-2 ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 2026				
21	ΝΕΟ ΕΙΛΟΣ	ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΓΧΥΣΗΣ χωρίς καπάκι για ασφαλή για πρόσβαση χωρίς βελόνα	TEM	200
22	18206	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 14 G	TEM	100
23	18207	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 16 G	TEM	100
24	18208	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 17 G	TEM	200
25	18209	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 18 G	TEM	4.000
26	18210	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 20 G	TEM	10.000
27	18211	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 22 G	TEM	4.000
28	18212	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 24 G	TEM	600
29	ΝΕΟ ΕΙΛΟΣ	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ 26 G	TEM	200

30	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΜΕ ΦΙΑΤΡΟ - ΕΙΔΙΚΟ ΦΡΑΓΜΑ 20G	TEM	100
31	18124	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 10	TEM	20
32	18126	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 14	TEM	1.000
33	18127	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 16	TEM	800
34	18128	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 18	TEM	600
35	18129	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 20	TEM	150
36	18122	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 6	TEM	10
37	18123	ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ CH 8	TEM	10
38	18051	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΠΛΕΣ 21G - Πεταλούδες φλεβοκέντησης Κατάλληλες για αιμοληψίες ,χορηγήσεις φαρμάκων σε λεπτές φλέβες.	TEM	3.000
39	18052	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΠΛΕΣ 23G-Πεταλούδες φλεβοκέντησης Κατάλληλες για αιμοληψίες ,χορηγήσεις φαρμάκων σε λεπτές φλέβες.	TEM	5.000
40	18053	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΠΛΕΣ 25G -Πεταλούδες φλεβοκέντησης Κατάλληλες για αιμοληψίες, χορηγήσεις φαρμάκων σε λεπτές φλέβες.	TEM	1.200
41	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ 21G -	TEM	3.000
42	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ 23G	TEM	5.000
43	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ 25G	TEM	1.200
44	46681	ΠΡΟΕΚΤΑΣΕΙΣ ΜΕ T	TEM	200
45	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	Ρύγχη πολλαπλών αναρροφήσεων και εγχύσεων - Συνδετικό ασφαλείας με ρύγχος διάτρησης για φιαλίδια με πλαστικό πόμα	TEM	1.500
46	19392	ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ (ΣΤΡΟΦΙΓΓΕΣ) ΓΙΑ 3 WAY - Συνδετικό ορού με προέκταση 10cm	TEM	8.000
47	18222	ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ (ΣΤΡΟΦΙΓΓΕΣ) ΓΙΑ 3 WAY	TEM	4.000
48	45090	ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ μη παλινδρόμησης και πτερύγια 20G	TEM	3.000
49	45091	ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ μη παλινδρόμησης και πτερύγια 22G	TEM	500
50	46583	ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ μη παλινδρόμησης και πτερύγια 18G	TEM	1.500

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΒΕΛΟΝΕΣ , ΣΥΡΙΓΓΕΣ , ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΥΣ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ ΚΑΙ ΣΥΝΑΦΗ ΥΛΙΚΑ

CPV 33141320-9 ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ 2026		
Α/Α	ΚΩΔΙΚΟΙ	ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
1	23666	<p>ΒΕΛΟΝΕΣ 19G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • Ο σωλήνας βελόνης να είναι ευθύς, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. • Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. • Το αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. • Τα Υλικά συσκευασίας θα πρέπει να είναι: 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.
2	17454	<p>ΒΕΛΟΝΕΣ 21G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • Ο σωλήνας βελόνης να είναι ευθύς, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. • Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. • Το αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. • Τα Υλικά συσκευασίας θα πρέπει να είναι: 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.
3	17455	<p>ΒΕΛΟΝΕΣ 23Gx 1' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • Ο σωλήνας βελόνης να είναι ευθύς, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. • Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. • Το αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. • Τα Υλικά συσκευασίας θα πρέπει να είναι: πλαστικό φιλμ (blister) και ιατρικό (medical grade paper) που θα διασφαλίζει την αποστείρωση.

		<ul style="list-style-type: none"> • Να φέρει προστατευτικό κάλυμμα, εύκολα αφαιρούμενο, με ατραυματικό άκρο, από υλικό που θα πληροί τη σύμβαση ISO 6009.
4	45092	<p>Βελόνες ενέσεων 23 G x 1½'', που να εφαρμόζουν στις σύριγγες.</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • Ο σωλήνας βελόνης να είναι ευθύς, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. • Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. • Το αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. • Τα Υλικά συσκευασίας θα πρέπει να είναι: 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.
5	17456	<p>ΒΕΛΟΝΕΣ 25 G x 5/8'' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • Ο σωλήνας βελόνης να είναι ευθύς, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. • Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. • Το αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. • Τα Υλικά συσκευασίας θα πρέπει να είναι: 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.
6	17457	<p>ΒΕΛΟΝΕΣ 26G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες</p> <ul style="list-style-type: none"> • 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. • Ο σωλήνας βελόνης να είναι ευθύς, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. • Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. • Το αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. • Τα Υλικά συσκευασίας θα πρέπει να είναι: 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.
7	17458	<p>ΒΕΛΟΝΕΣ 27G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες</p> <ul style="list-style-type: none"> • Η πλαστική κεφαλή της βελόνης να εφάπτεται αεροστεγώς σε σύριγγες τύπου luer και luer lock.

		<ul style="list-style-type: none"> • 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. • Ο σωλήνας βελόνης να είναι ευθύς, σε κανονικό πάχος τοιχώματος, χωρίς ελαττώματα κατασκευής και μη αποσπούμενα σωματίδια. • Η εξωτερική επιφάνεια του σωλήνα να είναι λεία. • Το αμβλύ άκρο της βελόνης να είναι αιχμηρό, χωρίς προεξοχές και ελαττώματα. • Τα Υλικά συσκευασίας θα πρέπει να είναι: 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.
8	46579	Βελόνες ενέσεων ασφαλείας για λοιμώδη νοσήματα 21 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες Προδιαγραφές: <ul style="list-style-type: none"> • Ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. • Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας (ηχητικό κλικ) • Να εναρμονίζεται με τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της ΕΕ για τη πρόληψη των τραυματισμών από αιχμηρά αντικείμενα
9	46580	Βελόνες ενέσεων ασφαλείας για λοιμώδη νοσήματα 23 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες Προδιαγραφές: <ul style="list-style-type: none"> • Ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. • Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας (ηχητικό κλικ) • Να εναρμονίζεται με τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της ΕΕ για τη πρόληψη των τραυματισμών από αιχμηρά αντικείμενα
10	46581	Βελόνες ενέσεων ασφαλείας για λοιμώδη νοσήματα 25 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες Προδιαγραφές: <ul style="list-style-type: none"> • Ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. • Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας (ηχητικό κλικ) • Να εναρμονίζεται με τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της ΕΕ για τη πρόληψη των τραυματισμών από αιχμηρά αντικείμενα
11	44091	ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER κεκαμμένες με προέκταση και πεταλούδα για PORT Χημειοθεραπείας 20G x 20 mm . Να διαθέτουν: Πρόσβαση μονής κατεύθυνσης βελόνας. Ασφαλή μηχανισμό με πλήρη κάλυψη της θέσης υποδοχής βελόνας στο port. Να προσφέρει άνετη οπτική επαφή στην περιοχή έγχυσης
12	44447	ΒΕΛΟΝΕΣ HUBER κεκαμμένες με προέκταση και πεταλούδα για PORT Χημειοθεραπείας 19G x 25 mm Να διαθέτουν: Πρόσβαση μονής κατεύθυνσης βελόνας. Ασφαλή μηχανισμό με πλήρη κάλυψη της θέσης υποδοχής βελόνας στο port. Να προσφέρει άνετη οπτική επαφή στην περιοχή έγχυσης
13	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	Σκαρφιστήρες αυτόματοι, αποστειρωμένοι, μιας χρήσεως. <ul style="list-style-type: none"> • Να διαθέτουν βελόνα τριπλού ακονίσματος και με επικάλυψη σιλικόνης. • Η διάμετρος της βελόνας να είναι 30G. • Το βάθος εκτόξευσης της βελόνας να μην ξεπερνάει τα 1,8mm ώστε να παρέχεται ένα ασφαλές και ανώδυνο τρύπημα.
CPV: 33141310-6 ΣΥΡΙΓΓΕΣ 2026		
14,	17447,	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΩΝ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ

<p>15, 16, 17, 18, 19, 20</p>	<p>17452, 17448, 17449, 17453, 17450, 17451</p>	<p>1. ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΡΙΓΓΩΝ</p> <p>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», καθώς και των απαιτήσεων της ισχύουσας έκδοσης της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποίας και των διεθνών προτύπων αναλόγως της ειδικής κατηγορίας στην οποία υπάγεται η σύριγγα (για τις σύριγγες ινσουλίνης του προτύπου EN ISO 8537 και για τις στείρες υποδερμικές σύριγγες μιας χρήσης του προτύπου EN ISO 7886).</p> <p>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.</p> <p>2. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ</p> <ul style="list-style-type: none"> • Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών είναι: <ul style="list-style-type: none"> ➢ 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 να είναι από 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 ενέσιμου 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. ➢ Βαθμιαία και ελεγχόμενη κίνηση του εμβόλου, ακρίβεια και ασφάλεια στη χρήση. • Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι αποδεκτή διεθνώς και σύμφωνη με τα ισχύοντα εναρμονισμένα πρότυπα (EN ISO 11135-1, EN ISO 11137-1, EN ISO 176651, EN ISO 20857) Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερομένων προϊόντων . • Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα. • Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται: 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 της συσκευασίας να είναι από ιατρικό χαρτί & πλαστικό φιλμ ή από πλαστικό φιλμ μόνο ώστε να διασφαλίζονται τα οριζόμενα στο άρθρο 6 της ΥΑ Α6 6404 δις (ΦΕΚ 681/τ.Β /08-08-91) και στην υπ' αριθμ. ΔΥ7/οικ. 2480/19-08-1994 ΚΥΑ.....) • 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. • Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά EN ISO 9001:08 ή εναλλακτικά με EN ISO 13485:03. Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά. • Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την με την οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993, όπως ισχύει σήμερα. Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό. • 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. • Οι συμμετέχοντες προμηθευτές 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
---	---	--

		<p>Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του διαγωνισμού. • Σε περίπτωση που κριθούν μειοδότες, για κάθε παρτίδα πλαστικών συριγγών μιας χρήσης, που θα παραδίδουν, να προσκομίζουν στην επιτροπή παραλαβής έκθεση εργαστηριακού ελέγχου (έλεγχος στειρότητας, λοιποί φυσικοχημικοί 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. • Οι προμηθευτές θα πρέπει να συμμορφώνονται με την Υ.Α. ΔΥ8δ/ΓΠ οικ./1348 (Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων) όπως αυτή τροποποιήθηκε και ισχύει. <p>3. ΈΛΕΓΧΟΙ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΠΑΡΑΛΑΒΗ</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο Μακροσκοπικός έλεγχος γίνεται από την Επιτροπή Παραλαβής η οποία ελέγχει, εάν οι πλαστικές σύριγγες που παραδίδονται, ανήκουν στο συγκεκριμένο εργοστάσιο κατασκευής, που αξιολογήθηκε από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης, ώστε να μην προσκομίζεται οποιοδήποτε άλλο είδος συριγγών, που δεν αξιολογήθηκε. • Έλεγχος στειρότητας και λοιποί φυσικοχημικοί έλεγχοι σε εργαστήριο του ΕΟΦ (Τα έξοδα ελέγχων και τα δείγματα βαρύνουν τον Προμηθευτή).
CPV 33141200-2 ΚΑΘΗΤΡΕΣ 2026		
21	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	<p>ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΓΧΥΣΗΣ χωρίς καπάκι για ασφαλή για πρόσβαση χωρίς βελόνα ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΓΧΥΣΗΣ χωρίς καπάκι για ασφαλή για πρόσβαση χωρίς βελόνα, κατάλληλη για θεραπείες έγχυσης και ανάμιξης φαρμάκων</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να λειτουργεί ως Κλειστό κύκλωμα • Να είναι Ανθεκτική στα λιπίδια • Να παρέχει Εύκολη πρόσβαση για σύριγγες luer slip ή luer lock • Να υποστηρίζει Χρήση χωρίς βελόνες • Να είναι Ελεύθερη latex, PVC και DEHP • Να υποστηρίζει Ρυθμό χορήγησης 360 ml/min • Να έχει Όγκος πλήρωσης 0.09 ml • Να είναι ασφαλές Έως και 200 χρήσεις, σε χρόνο σύμφωνο με τα νοσηλευτικά πρωτόκολλα του νοσοκομείου
22	18206	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΡΕΣ 14 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται ή ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.

23	18207	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 16 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.
24	18208	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 17 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.
25	18209	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 18 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.

26	18210	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 20 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.
27	18211	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 22 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.
28	18212	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 24 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.

29	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΙ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ 26 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα και φτερά. • Να είναι ένα προϊόν άριστης ποιότητας, κατάλληλο για την ασφαλή ενδοφλέβια έγχυση φαρμάκων στον ασθενή. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει βαλβίδα με χρωματική κωδικοποίηση ISO και αρσενικό πώμα luer lock, ελαστικά φτερά στήριξης και ακτινοσκοπική βελόνα με πλήρως ενσωματωμένες σκιαγραφικές γραμμές και λεία επιφάνεια. • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να διατηρεί την ελαστικότητα και το σχήμα του χωρίς να τσακίζει κατά την εισαγωγή, ενώ η αιχμή της βελόνας του οδηγού να είναι Ειδικής κατασκευής όσον αφορά την κορυφή και τη λοξότμηση (να λεπταίνει ομαλά) για ελάχιστο τραυματισμό κατά την φλεβοκέντηση. • Ο φλεβοκαθετήρας να διαθέτει θύρα έγχυσης με βαλβίδα αντεπιστροφής σιλικόνης για τη διακοπτόμενη χορήγηση φαρμάκων. • Να διαθέτει επίσης απόλυτα διαφανή θάλαμο για εύκολη οπτική επιβεβαίωση της παλινδρόμησης του αίματος. • Να διατίθενται σε αποστειρωμένη συσκευασία τεμαχίου.
30	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	<p>ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΟΥ ΦΛΕΒΙΚΟΙ ΚΑΘΗΤΗΡΕΣ ΜΕ ΦΙΛΤΡΟ - ΕΙΔΙΚΟ ΦΡΑΓΜΑ Φλεβοκαθετήρας ασφαλείας – Κλειστό σύστημα φλεβοκαθετήρα</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να Διαθέτει μεταλλικό έλασμα το οποίο κατά την απόσυρση της βελόνης από το φλεβοκαθετήρα, μετά την φλεβοκέντηση, να ασφαρίζει αποτελεσματικά το αιχμηρό άκρο της, για την αποφυγή τραυματισμών, ώστε να επιτυγχάνεται η προστασία του χειριστή. Το μεταλλικό έλασμα προστασίας να μη δυσχεραίνει τη φλεβοκέντηση και να διασφαλίζει ότι η ροή του αίματος μέσα στον αυλό του φλεβοκαθετήρα κατά τη φλεβοκέντηση θα παραμένει ανεμπόδιση. • Ο Καθετήρας να είναι ιστοσυμβατός, κατασκευασμένος από πολυουρεθάνη (PUR). • Να έχει Λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. • Να φέρει 4 ακτινοσκοπικές γραμμές. • Να είναι Διαφανής. • Να διαθέτει Βιδωτή σύνδεση (τύπου Luer Lock), για την ασφαλή χορήγηση φαρμάκων. • Να ακολουθεί το Χρωματικό κώδικα μεγεθών. • Να διαθέτει Εργονομική δακτυλολαβή για εύκολο χειρισμό. • Να είναι PVC-free, Latex-free και DEHP-free. • Να είναι κατασκευασμένο με Τεχνολογία διπλής αντεπιστροφής (βελόνα, καθετήρας): <ul style="list-style-type: none"> ✓ Να Διαθέτει υδρόφοβο φίλτρο, ώστε να διασφαλίζεται η δυνατότητα άμεσου οπτικού ελέγχου της παλινδρόμησης του αίματος, για επιβεβαίωση της επιτυχούς φλεβοκέντησης. ✓ Να διαθέτει Διάφραγμα ελέγχου ροής του αίματος, πολλαπλής πρόσβασης: ώστε να συμβάλλει στη μείωση των διαρροών και του κινδύνου έκθεσης σε αίμα κατά την αφαίρεση της βελόνας. ✓ Να είναι κατάλληλος και για αρτηριακή πρόσβαση • Οι προσφερόμενοι καθετήρες να είναι κατασκευασμένοι βάσει των ISO-Standards και φέρουν πιστοποίηση ευρωπαϊκών προδιαγραφών (CE-Mark).

31, 32, 33, 34, 35, 36, 37	18124, 18126, 18127, 18128, 18129, 18122, 18123	<p>ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ Καθετήρας Ελεγχόμενης Αναρρόφησης με βαλβίδα (control), ανοικτού άκρου, ακτινοσκιερός, μιας χρήσης, αποστειρωμένος. Να είναι :</p> <ul style="list-style-type: none"> • κατασκευασμένος από υλικό διάφανο, ιατρικού τύπου PVC (medical grade) και το μήκος του να είναι περίπου 52cm. • Να φέρει βαλβίδα (control valve) προκειμένου να επιτυγχάνεται ελεγχόμενη αναρρόφηση. • Το άκρο του να είναι ανοικτό στρογγυλοποιημένο και μη τραυματικό, ενώ οι πλάγιες οπές του να είναι λείες και στρογγυλοποιημένες προκειμένου να μην τραυματίζουν.
38	18051	<p>Πεταλούδες, 21 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Το υλικό κατασκευής της βελόνας να είναι ανοξειδωτο ατσάλι, το οποίο να είναι σιλικοναρισμένο και πολύ καλά συνδεδεμένο με το πτερύγιο και το σωλήνα των οποίων το υλικό κατασκευής είναι PVC. • Η άκρη της βελόνας, μήκους 19mm, να είναι κατά τέτοιο τρόπο ακονισμένη ώστε να βοηθάει την εύκολη εισαγωγή της δημιουργώντας μικρό τραύμα και λιγότερο πόνο στον ασθενή, ενώ λόγω του σχήματός της να μειώνει την πιθανότητα να τρυπηθούν τα πίσω τοιχώματα της φλέβας. • Τα πτερύγια να επιτρέπουν καλό πιάσιμο κατά την φλεβοκράτηση λόγω της ευλυγισίας τους και του κατάλληλου μεγέθους τους. • Τα πτερύγια να είναι ανάγλυφα ώστε να μη γλιστρούν κατά τη φλεβοκέντηση και να έχουν το κατάλληλο χρώμα ανάλογα με το μέγεθος για την εύκολη αναγνώρισή τους. • Ο σωλήνας, μήκους 20-30 cm περίπου να είναι μαλακός, εύκαμπτος, ευλύγιστος με ικανότητα να αντιστέκεται στο «τσάκισμα» και χωρίς να παρουσιάζει διαρροές κατά την έγχυση. • Το συνδετικό να είναι ενωμένο με το πώμα του ώστε να μην χάνεται ποτέ. • Να είναι αποστειρωμένο με αιθυλένιο του οξειδίου και να είναι ελεύθερο πυρετογόνων.
39	18052	<p>Πεταλούδες, 23 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Το υλικό κατασκευής της βελόνας να είναι ανοξειδωτο ατσάλι, το οποίο να είναι σιλικοναρισμένο και πολύ καλά συνδεδεμένο με το πτερύγιο και το σωλήνα των οποίων το υλικό κατασκευής είναι PVC. • Η άκρη της βελόνας, μήκους 19mm, να είναι κατά τέτοιο τρόπο ακονισμένη ώστε να βοηθάει την εύκολη εισαγωγή της δημιουργώντας μικρό τραύμα και λιγότερο πόνο στον ασθενή, ενώ λόγω του σχήματός της να μειώνει την πιθανότητα να τρυπηθούν τα πίσω τοιχώματα της φλέβας. • Τα πτερύγια να επιτρέπουν καλό πιάσιμο κατά την φλεβοκράτηση λόγω της ευλυγισίας τους και του κατάλληλου μεγέθους τους. • Τα πτερύγια να είναι ανάγλυφα ώστε να μη γλιστρούν κατά τη φλεβοκέντηση και να έχουν το κατάλληλο χρώμα ανάλογα με το μέγεθος για την εύκολη αναγνώρισή τους. • Ο σωλήνας, μήκους 20-30 cm περίπου να είναι μαλακός, εύκαμπτος, ευλύγιστος με ικανότητα να αντιστέκεται στο «τσάκισμα» και χωρίς να παρουσιάζει διαρροές κατά την έγχυση. • Το συνδετικό να είναι ενωμένο με το πώμα του ώστε να μην χάνεται ποτέ. • Να είναι αποστειρωμένο με αιθυλένιο του οξειδίου και να είναι ελεύθερο πυρετογόνων.

40	18053	<p>Πεταλούδες, 25 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Το υλικό κατασκευής της βελόνας να είναι ανοξειδωτο ατσάλι, το οποίο να είναι σιλικοναρισμένο και πολύ καλά συνδεδεμένο με το πτερύγιο και το σωλήνα των οποίων το υλικό κατασκευής είναι PVC. • Η άκρη της βελόνας, μήκους 19mm, να είναι κατά τέτοιο τρόπο ακονισμένη ώστε να βοηθάει την εύκολη εισαγωγή της δημιουργώντας μικρό τραύμα και λιγότερο πόνο στον ασθενή, ενώ λόγω του σχήματος της να μειώνει την πιθανότητα να τρυπηθούν τα πίσω τοιχώματα της φλέβας. • Τα πτερύγια να επιτρέπουν καλό πιάσιμο κατά την φλεβοκράτηση λόγω της ευλυγισίας τους και του κατάλληλου μεγέθους τους. • Τα πτερύγια να είναι ανάγλυφα ώστε να μη γλιστρούν κατά τη φλεβοκέντηση και να έχουν το κατάλληλο χρώμα ανάλογα με το μέγεθος για την εύκολη αναγνώρισή τους. • Ο σωλήνας, μήκους 20-30 cm περίπου να είναι μαλακός, εύκαμπτος, ευλύγιστος με ικανότητα να αντιστέκεται στο «τσάκισμα» και χωρίς να παρουσιάζει διαρροές κατά την έγχυση. • Το συνδετικό να είναι ενωμένο με το πώμα του ώστε να μην χάνεται ποτέ. • Να είναι αποστειρωμένο με αιθυλένιο του οξειδίου και να είναι ελεύθερο πυρετογόνων..
41	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	<p>ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ 21G - Χαρακτηριστικά:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να διαθέτουν ενσωματωμένες βελόνες καθετηριασμού και διατήσεως σωληναρίων από ανοξειδωτο ατσάλι και μηχανισμό ασφάλισης της βελόνας. • Το σωληνάκι να είναι εύκαμπτο και κατασκευασμένο από ιατρικού τύπου πλαστικό (medical grade). • Τα πτερύγια να είναι εύκαμπτα προκειμένου να επιτυγχάνεται σταθερό κράτημα διασφαλίζοντας τη σίγουρη και εύκολη διείσδυση και τοποθέτηση της πεταλούδας. • Η βελόνα διατήσεως των σωληναρίων να είναι κενού ευθείας εσωτερικής αύλακος για την ταχεία ροή του αίματος αλλά και για την αποφυγή αιμόλυσης. • Να είναι καλυμμένη με ειδικό συνθετικό ελαστικό (latex free) • Οι πεταλούδες να Φέρουν μηχανισμό αυτόματης αναρρόφησης της βελόνας από τη φλέβα και ταυτόχρονη ασφάλιση της. Ο τρόπος ασφάλισης γίνεται με το ένα χέρι, εύκολα και γρήγορα, ώστε να αποτρέπονται οι τραυματισμοί των επαγγελματιών υγείας. • Να είναι αποστειρωμένες με οξείδιο αιθυλενίου και συσκευασμένες σε ατομική peel pack συσκευασία.
42	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	<p>ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ 23G Χαρακτηριστικά:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να διαθέτουν ενσωματωμένες βελόνες καθετηριασμού και διατήσεως σωληναρίων από ανοξειδωτο ατσάλι και μηχανισμό ασφάλισης της βελόνας. • Το σωληνάκι να είναι εύκαμπτο και κατασκευασμένο από ιατρικού τύπου πλαστικό (medical grade). • Τα πτερύγια να είναι εύκαμπτα προκειμένου να επιτυγχάνεται σταθερό κράτημα διασφαλίζοντας τη σίγουρη και εύκολη διείσδυση και τοποθέτηση της πεταλούδας. • Η βελόνα διατήσεως των σωληναρίων να είναι κενού ευθείας εσωτερικής αύλακος για την ταχεία ροή του αίματος αλλά και για την αποφυγή αιμόλυσης. • Να είναι καλυμμένη με ειδικό συνθετικό ελαστικό (latex free) • Οι πεταλούδες να Φέρουν μηχανισμό αυτόματης αναρρόφησης της βελόνας από τη φλέβα και ταυτόχρονη ασφάλιση της. Ο τρόπος ασφάλισης γίνεται με το ένα χέρι, εύκολα και γρήγορα, ώστε να αποτρέπονται οι τραυματισμοί των επαγγελματιών υγείας. • Να είναι αποστειρωμένες με οξείδιο αιθυλενίου και συσκευασμένες σε ατομική peel pack συσκευασία.

43	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	<p>ΠΕΤΑΛΟΥΔΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ 25G Χαρακτηριστικά:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να διαθέτουν ενσωματωμένες βελόνες καθετηριασμού και διατήρησης σωληναρίων από ανοξείδωτο ατσάλι και μηχανισμό ασφάλισης της βελόνας. • Το σωληνάκι να είναι εύκαμπτο και κατασκευασμένο από ιατρικού τύπου πλαστικό (medical grade). • Τα πτερύγια να είναι εύκαμπτα προκειμένου να επιτυγχάνεται σταθερό κράτημα διασφαλίζοντας τη σίγουρη και εύκολη διεύθυνση και τοποθέτηση της πεταλούδας. • Η βελόνα διατήρησης των σωληναρίων να είναι κενού ευθείας εσωτερικής αύλακος για την ταχεία ροή του αίματος αλλά και για την αποφυγή αιμόλυσης. • Να είναι καλυμμένη με ειδικό συνθετικό ελαστικό (latex free) • Οι πεταλούδες να φέρουν μηχανισμό αυτόματης αναρρόφησης της βελόνας από τη φλέβα και ταυτόχρονη ασφάλιση της. Ο τρόπος ασφάλισης γίνεται με το ένα χέρι, εύκολα και γρήγορα, ώστε να αποτρέπονται οι τραυματισμοί των επαγγελματιών υγείας. • Να είναι αποστειρωμένες με οξείδιο αιθυλενίου και συσκευασμένες σε ατομική peel pack συσκευασία.
44	46681	<p>ΠΡΟΕΚΤΑΣΕΙΣ ΜΕ Τ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ ΟΡΟΥ με ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ Τ Η ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ να είναι 15CM ΑΠΌ ΒΙΟΣΥΜΒΑΤΟ ΥΛΙΚΟ ΜΕ ΣΥΝΔΕΣΗ Τ ΚΑΙ ΚΛΕΙΣΤΡΟ ΓΙΑ ΔΙΑΚΟΠΗ ΤΗΣ ΡΟΗΣ ΜΕ Ή ΧΩΡΙΣ LUER LOCK ΣΤΟ ΑΚΡΟ ΤΗΣ</p>
45	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣ	<p>Ρύγχη πολλαπλών αναρροφήσεων και εγχύσεων - Συνδετικό ασφαλείας με ρύγχος διάτρησης για φιαλίδια με πλαστικό πώμα</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι κατάλληλο για όλες τις κοινές φιάλες χωρητικότητας 3 - 1000 ml • Να διαθέτει ερμητικό πώμα, συνδετικό προστατευμένο από επαφές, ενσωματωμένη βαλβίδα και φίλτρο αέρα για μέγιστη προστασία από τις μολύνσεις • Να είναι εύκολος ο χειρισμός του και να εξασφαλίζει άριστη υγιεινή για επαναλαμβανόμενες αναρροφήσεις υγρών • Να διαθέτει Μικρό ρύγχος με ελάχιστο παραμένοντα όγκο διαλύματος για μικρά φιαλίδια • Να διαθέτει ενσωματωμένη βαλβίδα για να εμποδίζει τη διαρροή διαλύματος κατά την αποσύνδεση της σύριγγας
46	19392	<p>ΣΤΡΟΦΙΓΓΕΣ ΓΙΑ 3 WAY - Συνδετικό ορού με προέκταση 10cm</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να εξασφαλίζει σταθερή σύνδεση, χωρίς διαρροές σε κάθε περίπτωση, ακόμη και μετά από παρατεταμένη χρήση • Να προστατεύει απόλυτα από μολύνσεις και αεροεμβολή • Να κατασκευάζεται σύμφωνα με το πρότυπο DIN EN ISO 8536-10, το υψηλότερο στην κατηγορία του, το οποίο έχει αντικαταστήσει το DIN 58362-DH-P • Να είναι κατάλληλο για εγχύσεις υπό πίεση, καλύπτοντας τις σχετικές απαιτήσεις του παραπάνω πρότυπου • Να έχει Χαμηλό αδρανή όγκο • Να είναι εύχρηστο και με άριστη αίσθηση όταν το συνδετικό είναι εντελώς ανοιχτό ή κλειστό μέσω των ON/OFF θέσεων (stop ανά 45 μοίρες) • Να διαθέτει προέκταση 10 cm που να συνδέεται με το φλεβοκαθετήρα με Σύνδεση Lock • Να φέρει CE mark

47	18222	<p>ΣΤΡΟΦΙΓΓΕΣ ΓΙΑ 3 WAY - Συνδετικό ορού</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να εξασφαλίζει σταθερή σύνδεση, χωρίς διαρροές σε κάθε περίπτωση, ακόμη και μετά από παρατεταμένη χρήση • Να προστατεύει απόλυτα από μολύνσεις και αεροεμβολή • Να κατασκευάζεται σύμφωνα με το πρότυπο DIN EN ISO 8536-10, το υψηλότερο στην κατηγορία του, το οποίο έχει αντικαταστήσει το DIN 58362-DH-P • Να είναι κατάλληλο για εγχύσεις υπό πίεση, καλύπτοντας τις σχετικές απαιτήσεις του παραπάνω πρότυπου • Να έχει Χαμηλό αδρανή όγκο • Να είναι εύχρηστο και με άριστη αίσθηση όταν το συνδετικό είναι εντελώς ανοιχτό ή κλειστό μέσω των ON/OFF θέσεων (stop ανά 45 μοίρες) • Να συνδέεται με το φλεβοκαθετήρα με Σύνδεση Lock • Να φέρει CE mark
48	45090	<p>Φλεβοκαθετήρες ασφαλείας με βαλβίδα μη παλινδρόμησης και πτερύγια 20G και 22 G</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να είναι παραγωγής - αποστείρωσης τελευταίου εξαμήνου προ της παράδοσης με υπολειπόμενο χρόνο αποστείρωσης τουλάχιστον 4 ½ έτη από της παραλαβής. • Η συσκευασία τους να αποτελείται από επικηρωμένο αδιάβροχο χαρτί που δεν σχίζεται και πλαστική μεμβράνη, για να διατηρούνται στο αέριο οι συνθήκες αποστείρωσης. • Να είναι κατασκευασμένοι από ισοσυμβατή πολυουρεθάνη (PUR) χωρίς πρόσθετα. • Να είναι κατασκευασμένοι βάσει των ISO-Standards (ή ισοδύναμων) και να φέρουν πιστοποίηση ευρωπαϊκών προδιαγραφών (CE-Mark). • Να μη διαστέλλεται με τη θερμοκρασία του σώματος. • Να είναι Latex free και DEHP free. <p>Τεχνικά χαρακτηριστικά:</p>
49	45091	<ul style="list-style-type: none"> • Ο καθετήρας να είναι εύκαμπτος και να επανέρχεται στην αρχική θέση μετά από κάμψη. • Να διαθέτει βαλβίδα μη παλινδρόμησης και πτερύγια • Το καπάκι (πώμα) της βαλβίδας απαιτείται να έχει εγκοπή Luer Lock για ασφαλέστερη χορήγηση φαρμάκων και ορών. • Ο καθετήρας να έχει λεπτό τοίχωμα διατηρώντας τη μεγαλύτερη ωφέλιμη εσωτερική διάμετρο για να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται ενδαγγειακός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα και τοπικές λοιμώξεις. • Ο οδηγός-στυλεός να εφαρμόζει απόλυτα με τον καθετήρα, ώστε να επιτυγχάνεται η άμεση φλεβοκέντηση, και να αποφεύγεται το φαινόμενο συρρίκνωσης ή αποκόλλησης του καθετήρα κατά τη φλεβοκέντηση.
50	46583	<ul style="list-style-type: none"> • Η βελόνα να έχει λοξοτόμηση τύπου back-cut για εύκολη πρόσβαση στη φλέβα και ελάχιστου τραυματισμού αυτής. Η βελόνη να κουμπώνει στον καθετήρα και να μην περιστρέφεται ακούσια. • Να διαθέτει ενσωματωμένο μηχανισμό ασφαλείας αυτόματης κάλυψης της ακμής της βελόνας με μεταλλικό ή από πολυμερές υλικό προστατευτικό κάλυμμα για αποφυγή τραυματισμών και μετάδοσης μολυσματικών νόσων σύμφωνα με το ΦΕΚ 15/2013 • Να εξασφαλίζει τη δυνατότητα άμεσου οπτικού ελέγχου της παλινδρόμησης του αίματος, επιβεβαιώνοντας επιτυχή φλεβοκέντηση. • Ο καθετήρας να μπορεί να παραμένει στον ασθενή τουλάχιστον 48 και έως 96 ώρες, χωρίς να χρειάζεται αλλαγή • Να διαθέτει εύκαμπτα πτερύγια στήριξης με οπή – οπές για την ασφαλή στερέωσή του. • Να είναι ακτινοσκοπεύσιμη • Να διατίθεται σε μεγέθη: 18, 20, 22G αντιστοίχως. • Να διαθέτουν χρωματική κωδικοποίηση αναλόγως των μεγεθών σύμφωνα με τα διεθνή πρότυπα.

ΔΗΜΟΣΙΟΤΗΤΑ

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

ΠΡΟΣΦΟΡΕΣ

Α. «Τεχνική Προσφορά»

Η κάθε προσφορά θα συνοδεύεται από πλήρη τεχνική περιγραφή.

ΛΟΙΠΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ ΑΓΟΡΑΣ

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 19/06/2026, ημέρα Παρασκευή και ώρα 11:00πμ.

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΤΣΑΝΤΟΥΛΗΣ ΜΙΧΑΗΛ