



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

1^η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΑΤΤΙΚΗΣ

ΓΕΝΙΚΟ ΑΝΤΙΚΑΡΚΙΝΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ

ΑΘΗΝΩΝ «Ο ΑΓΙΟΣ ΣΑΒΒΑΣ»

Δ/νση: Λεωφ. Αλεξάνδρας 171 – 115 22 ΑΘΗΝΑ

Αθήνα, 24-11-20

Τηλ.: 210 64 09 000 , Fax: 210 64 20 146

Αρ. Πρωτ 33577 /909

Δ/νση : Διοικητικού –Οικονομικού

Υποδ/ση : Οικονομικού

Τμήμα : Προμηθειών

*Πληροφορίες : **Κάτσιου Ζωή***

Τηλ. : 210 – 64 09 644-144

Fax : 210 – 64 20 146

ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ ΣΥΝΟΠΤΙΚΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ Νο 44(ΣΑΡΑΝΤΑ ΤΕΣΣΕΡΑ)

ΣΥΡΙΓΓΕΣ- ΒΕΛΟΝΕΣ

CPV 33141310-6

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του άρθρου 117 «Συνοπτικός διαγωνισμός» του Ν. 4412/16 (ΦΕΚ 147/Α/2016) μέχρι 60.000€ πλέον ΦΠΑ, ως έχουν τροποποιηθεί και ισχύουν σήμερα .
2. Του Ν. 4152/2013 (ΦΕΚ 107/Α/9-5-2013) «Επείγοντα μέτρα εφαρμογής των νόμων 4046/2012, 4093/2012 και 4127/2013» περί πληρωμής τιμολογίων εντός 60 ημερών.
- 3.Το γεγονός ότι για λόγους δημοσίου συμφέροντος επιβάλλεται η διασφάλιση της απρόσκοπτης λειτουργίας του Νοσοκομείου μέσω της απαιτούμενης επάρκειας σε υλικά /υπηρεσίες.
- 4.Την υπ αριθμ 588/8-9-20 Απόφαση ΔΣ για την έγκριση πίστωσης 73.610,34€ (συμπεριλαμβανομένου και του ΦΠΑ) προμήθειας ΣΥΡΙΓΓΩΝ –ΒΕΛΟΝΩΝ cpv 33141310-6, για την κάλυψη των αναγκών του Νοσοκομείου, καθώς και την έγκριση της διακήρυξης μετά των τεχνικών προδιαγραφών αυτής

5. Την ΑΔΑ ΩΚΙΚ469ΗΔ8-Υ8Β Απόφαση Ανάληψης υποχρέωσης

Π Ρ Ο Κ Η Ρ Υ Σ Ο Υ Μ Ε

Επαναληπτικό συνοπτικό διαγωνισμό με κριτήριο κατακύρωσης την χαμηλότερη τιμή για την προμήθεια των εξής ειδών:

ΣΥΡΙΓΓΕΣ- ΒΕΛΟΝΕΣ

CPV 33141310-6

ως αναφέρονται στο συνημμένο παράρτημα των τεχνικών προδιαγραφών μας, προϋπολογιζόμενης δαπάνης **73.610,34ΕΥΡΩ** συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ.

Όσοι επιθυμούν να λάβουν μέρος στο διαγωνισμό πρέπει να υποβάλλουν δακτυλογραφημένη προσφορά στην Ελληνική γλώσσα, μέχρι τις **4 ΔΕΚΕΜΒΡΙΟΥ 2020** ημέρα **ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ** και ώρα **10.00πμ** και στη συνέχεια θα ακολουθήσει αποσφράγιση των φακέλων από την αρμόδια επιτροπή διενέργειας και αξιολόγησης διαγωνισμού.

Αντίγραφο της διακήρυξης (δωρεάν πρόσβαση) στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου www.agsannas-hosp.gr, στο πρόγραμμα ΔΙΑΥΓΕΙΑ, στο ΚΗΜΔΗΣ και τεύχη της διακήρυξης ΔΕΝ θα διατίθενται από το Νοσοκομείο

Για τη συμμετοχή των ενδιαφερομένων στο διαγωνισμό δεν απαιτείται η υποβολή απόδειξης πληρωμής της διακήρυξης.

Για διευκρινίσεις οι ενδιαφερόμενοι μπορούν επίσης να απευθύνονται τις εργάσιμες ημέρες στα τηλ. 210-64.09.644 και 210-6409144

Οικονομικά στοιχεία	Τεχνικές Προδιαγραφές και Prospectus προσφερομένων ειδών.	Δείγμα
Απαραίτητα	+	Ναι (απαραίτητο)

Ο διαγωνισμός θα γίνει σύμφωνα με τους όρους που καθορίζει η παρούσα διακήρυξη της οποίας αναπόσπαστο μέρος αποτελούν το εξής παράρτημα :

- ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α - Τεχνικές προδιαγραφές.
- ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α1 – Γενικές απαιτήσεις τεχνικών προδιαγραφών
- ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β – Τυποποιημένο έντυπο υπεύθυνης Δήλωσης (ΤΕΥΔ), το οποίο επισυνάπτεται και σε επεξεργάσιμη μορφή Word στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου .

Άρθρο 1^ο Τρόπος κατάρτισης και υποβολής προσφορών – Διαδικασία υποβολής δικαιολογητικών κατακύρωσης μόνο από τους αναδειχθέντες αναδόχους.

1. Οι προσφορές υποβάλλονται δακτυλογραφημένες από τους ενδιαφερόμενους μέσα στα χρονικά όρια που ορίζει η διακήρυξη σε έναν φάκελο (1 πρωτότυπο και 1 αντίγραφο)

υποχρεωτικά στην Ελληνική γλώσσα και συνοδευόμενες με τα απαραίτητα δικαιολογητικά. Οι προσφορές που υποβάλλονται ή περιέχονται στην Υπηρεσία με οποιοδήποτε τρόπο εκπρόθεσμα επιστρέφονται χωρίς να αποσφραγισθούν.

2. Στον φάκελο κάθε προσφοράς πρέπει να αναγράφονται ευκρινώς:

- Η λέξη “ΠΡΟΣΦΟΡΑ”.
- Ο πλήρης τίτλος της αρμόδιας υπηρεσίας που διενεργεί το διαγωνισμό.
- Ο αριθμός της διακήρυξης.
- Η ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού.
- Τα στοιχεία του αποστολέα.

3. Οι προσφορές υποβάλλονται μέσα σε φάκελο σφραγισμένο, και ο οποίος θα φέρει τις ενδείξεις που αναφέρονται στην προηγούμενη παράγραφο 2.

4. Τα οποιαδήποτε απαιτούμενα από την παρούσα διακ. δικαιολογητικά, οι οποιοσδήποτε απαιτούμενες από την παρούσα διακ. δηλώσεις, τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς καθώς και τα οικονομικά στοιχεία τοποθετούνται μέσα στον φάκελο. ΔΕΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ Η ΥΠΟΒΟΛΗ ΑΥΤΩΝ ΣΕ ΞΕΧΩΡΙΣΤΟΥΣ ΥΠΟΦΑΚΕΛΛΟΥΣ.

5. Οι προσφορές δεν πρέπει να έχουν ξέσματα, σβησίματα, προσθήκες, διορθώσεις. Εάν υπάρχει στην προσφορά οποιαδήποτε διόρθωση, αυτή πρέπει να είναι καθαρογραμμένη και μονογεγραμμένη από τον προσφέροντα, το δε αρμόδιο όργανο παραλαβής και αποσφράγισης των προσφορών πρέπει κατά τον έλεγχο να καθαρογράψει την τυχόν διόρθωση και να μονογράψει και σφραγίσει αυτή. Η προσφορά απορρίπτεται όταν υπάρχουν σ’ αυτή διορθώσεις που την καθιστούν ασαφή, κατά την κρίση του οργάνου αξιολόγησης των προσφορών.

6. Ο προσφέρων θεωρείται ότι αποδέχεται πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους της διακήρυξης ή πρόσκλησης, εκτός εάν κατά περίπτωση στην προσφορά του ρητά αναφέρει τα σημεία εκείνα τα οποία τυχόν δεν αποδέχεται. Στην περίπτωση αυτή, πρέπει ο προσφέρων να αναφέρει στην προσφορά του τους όρους της προσφοράς που είναι διαφορετικοί από τους όρους της διακήρυξης, προκειμένου να αξιολογηθούν.

7. Τα προσφερόμενα είδη πρέπει να αναγράφουν τον αύξοντα αριθμό είδους, τόσο στην τεχνική όσο και στην οικονομική προσφορά, αναγράφοντας οπωσδήποτε επί ποινή απορρίψεως τον αύξοντα αριθμό είδους, όπως ακριβώς αυτός καθορίζεται στη διακήρυξη

8. Όταν από τη διακήρυξη προβλέπεται **κατάθεση δειγμάτων**, αυτά πρέπει να φέρουν αυτοκόλλητη ετικέτα που να αναγράφει ευκρινώς την επωνυμία του προμηθευτή, καθώς και τον αύξοντα αριθμό είδους ως ορίζεται στη διακήρυξη. Τα δείγματα πρέπει να κατατίθενται στο Τμήμα Προμηθειών.

9. Η προσφορά διαφορετικών προϊόντων στον ίδιο αύξοντα αριθμό είδους, μπορεί κατά την κρίση της επιτροπής να αποτελέσει λόγο απόρριψης της.

10. Η υποβολή προσφοράς στο διαγωνισμό αυτόματα δεσμεύει τους συμμετέχοντες ότι τα είδη που προσφέρουν είναι ασφαλισμένα μέχρι της αποθήκης του Νοσοκομείου και επιπλέον εφόσον πρόκειται για συσκευές-μηχανήματα, ότι εγγυώνται την απρόσκοπτη και ομαλή λειτουργία τους για χρονικό διάστημα ενός (1) τουλάχιστον έτους. Απόκλιση από τον όρο αυτό συνεπάγεται αυτομάτως απόρριψη της προσφοράς.

12. Μετά την ολοκλήρωση της τεχνικής και οικονομικής αξιολόγησης των προσφορών και της ανάδειξης «προσωρινών αναδόχων» **θα εκδοθεί σχετική απόφαση της αναθέτουσας αρχής, η οποία θα κοινοποιηθεί στους συμμετέχοντες** και στην συνέχεια η αναθέτουσα αρχή ειδοποιεί **μόνο** τους προσφέροντες, στους οποίους πρόκειται να γίνει η κατακύρωση («προσωρινούς αναδόχους»), να υποβάλουν τα εξής δικαιολογητικά:

Παραπομπή στην δήλωση σας στο ΤΕΥΔ	Απαιτούμενα δικαιολογητικά κατακύρωσης ως αποδεικτικά μέσα της δήλωσης σας στο ΤΕΥΔ
Μέρος III: Λόγοι αποκλεισμού	
Α: Λόγοι που σχετίζονται με ποινικές καταδίκες	Απόσπασμα σχετικού μητρώου, όπως του ποινικού ή ελλείψει αυτού, ισοδύναμου εγγράφου που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος, ο οικονομικός φορέας, από το οποίο προκύπτει ότι πληρούνται αυτές οι προϋποθέσεις. Η υποχρέωση αυτή αφορά: α) στις περιπτώσεις ΕΠΕ, ΟΕ και ΕΕ, τους διαχειριστές. β) στις περιπτώσεις ΑΕ, τον Διευθύνοντα Σύμβουλο και όλα τα μέλη του ΔΣ. <u>Προσοχή:</u> Αναλόγως να υποβληθεί το ισχύον κωδικοποιημένο καταστατικό του Γ.Ε.ΜΗ. από το οποίο να προκύπτουν οι διαχειριστές ή ο Διευθύνων Σύμβουλος ή τα μέλη του ΔΣ.
Β: Λόγοι που σχετίζονται με την καταβολή φόρων ή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης ↓	↓
Καταβολή φόρων	Φορολογική ενημερότητα.
Καταβολή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης	Ασφαλιστική ενημερότητα.
Γ. Λόγοι που σχετίζονται με αφερεγγυότητα, σύγκρουση συμφερόντων ή επαγγελματικό	

παράπτωμα ↓	↓
Παραβίαση υποχρεώσεων στους τομείς του εργατικού δικαίου	Υπεύθυνη Δήλωση του οικονομικού φορέα με την οποία να δηλώνει τις πράξεις επιβολής προστίμου που έχουν εκδοθεί σε βάρος του σε χρονικό διάστημα δύο (2) ετών πριν από την ημερομηνία λήξης της προθεσμίας υποβολής προσφοράς ή αίτησης συμμετοχής.
Πτώχευση	Πιστοποιητικό περί μη κήρυξης σε πτώχευση από Πρωτοδικείο.

Διευκρίνιση: Εάν κάποιος από τα απαιτούμενα αποδεικτικά μέσα δεν εκδίδεται από κάποιο κράτος-μέλος ή χώρα, το έγγραφο ή το πιστοποιητικό μπορεί να αντικαθίσταται από ένορκη βεβαίωση ή, στα κράτη-μέλη ή στις χώρες όπου δεν προβλέπεται ένορκη βεβαίωση, από υπεύθυνη δήλωση του ενδιαφερομένου ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού ή εμπορικού οργανισμού του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας. Οι αρμόδιες δημόσιες αρχές παρέχουν, όπου κρίνεται αναγκαίο, επίσημη δήλωση στην οποία αναφέρεται ότι δεν εκδίδονται κάποιο ή κάποια από τα ανωτέρω αποδεικτικά έγγραφα μέσα ή ότι τα έγγραφα αυτά δεν καλύπτουν όλες τις απαιτούμενες περιπτώσεις.

13. Μετά την ολοκλήρωση του ελέγχου των δικαιολογητικών κατακύρωσης των αναδειχθέντων «προσωρινών αναδόχων», η αναθέτουσα αρχή θα προβεί σε οριστική κατακύρωση του διαγωνισμού.

Άρθρο 2 – Προσφερόμενες τιμές

Οι τιμές πρέπει να δίδονται σε ΕΥΡΩ για παράδοση ελεύθερη στις αποθήκες του Νοσοκομείου.

Οι τιμές θα δίδονται ανά μονάδα ως εξής:

- ♦ α) τιμή στην οποία περιλαμβάνονται όλες οι κρατήσεις, εκτός από το ΦΠΑ.
- ♦ β) ποσοστό ΦΠΑ επί τοις % στο οποίο υπάγεται το είδος.
- ♦ Οι προσφορές πρέπει να ισχύουν για χρονικό διάστημα ΕΞΙ (6) ΜΗΝΩΝ και να αναγράφουν την αποδοχή των όρων της διακήρυξης.

Χρόνος παράδοσης των ειδών: : **Τμηματικά ανάλογα με τις παραγγελίες του Νοσοκομείου**

Σημείωση 1 :

Οι εταιρείες οφείλουν να καταθέσουν Υπεύθυνη δήλωση με την οποία θα πιστοποιείται ότι οι τιμές δεν υπερβαίνουν, σε καμία περίπτωση, αυτές του Παρατηρητηρίου τιμών της ΕΠΥ, της ημερομηνίας κατάθεσης της προσφοράς αναγράφοντας και τον κωδικό παρατηρητηρίου που ανήκουν

Σημείωση 2 : Σε περίπτωση κατά την οποία ολοκληρωθεί ενιαίος διαγωνισμός από νοσοκομείο που υπάγεται στην υγειονομική περιφέρεια ή όποιος άλλος διαγωνισμός από κεντρική αναθέτουσα αρχή οι τυχόν υπογεγραμμένες συμβάσεις θα διακοπούν

Άρθρο 3^ο – Υποβολή ενστάσεων.

Για την τυχόν υποβολή ενστάσεων κατά της διαδικασίας σύναψης συμβάσεων μέσω του παρόντος διαγωνισμού ισχύουν οι διατάξεις του άρθρου 127 του Ν. 4412/16.

Άρθρο 4^ο - Κρίσεις αποτελεσμάτων διαγωνισμού.

Το αρμόδιο για την αξιολόγηση των αποτελεσμάτων του διαγωνισμού όργανο, με γνωμοδότησή του μπορεί να προτείνει:

- ♦ Την κατακύρωση της προμήθειας για ολόκληρη την ποσότητα ή για μεγαλύτερη κατά ποσοστό 30% ή για μικρότερη κατά ποσοστό 50% (ή την κατακύρωση του διαγωνισμού εφόσον πρόκειται για παροχή υπηρεσιών).
- ♦ Στην περίπτωση που οι προσφορές είναι ισότιμες δηλαδή με την ίδια ακριβώς τιμή το Νοσοκομείο επιλέγει τον ανάδοχο με κλήρωση μεταξύ των οικονομικών φορέων κατόπιν κλήρωσης, που θα γίνεται ενώπιον της αρμόδιας επιτροπής αξιολόγησης ύστερα από έγγραφη πρόσκλησή του σε προκαθορισμένη ημερομηνία και ώρα .
- ♦ Ματαίωση των αποτελεσμάτων του διαγωνισμού και επανάληψή του με τροποποίηση ή μη των όρων και των τεχνικών προδιαγραφών.
- ♦ Ματαίωση των αποτελεσμάτων του διαγωνισμού και προσφυγή στην διαδικασία της διαπραγμάτευσης.
- ♦ Χορήγηση εξουσιοδότησης στην ενδιαφερόμενη Υπηρεσία για να προβεί στην πραγματοποίηση της προμήθειας.
- ♦ Ματαίωση της προμήθειας (ή ματαίωση του διαγωνισμού εφόσον πρόκειται για παροχή υπηρεσιών).

Άρθρο 5^ο- Σύμβαση (Πρόσκληση - Υπογραφή - Διάρκεια ισχύος).

- ♦ Στον προμηθευτή (ή εργολήπτη) στον οποίο θα γίνει η κατακύρωση του διαγωνισμού, αποστέλλεται εγγράφως ανακοίνωση και προσκαλείται να προσέλθει σε (10) ημέρες από την ημερομηνία κοινοποίησης της ανακοίνωσης, για την υπογραφή της σχετικής σύμβασης, προσκομίζοντας και την προβλεπόμενη εγγύηση καλής εκτέλεσης αυτής(εφόσον προβλέπεται).
- ♦ Με την έγγραφη ανακοίνωση στον προμηθευτή (ή εργολήπτη), η σύμβαση θεωρείται ως συναφθείσα, το δε έγγραφο της σύμβασης που ακολουθεί έχει αποδεικτικό μόνο χαρακτήρα.

- ♦ **Η διάρκεια της σύμβασης για είδη με τμηματικές παραδόσεις θα ισχύει** για ένα χρόνο από την ημερομηνία υπογραφής της σύμβασης και θα μπορεί να παραταθεί μονομερώς από το Νοσοκομείο χωρίς καμιά ειδοποίηση μέχρι την απορρόφηση όλων των ποσοτήτων.
- ♦ Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα μείωσης των ποσοτήτων κατά 10 %κατά την εκτέλεση της σύμβασης.

Οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό δεσμεύονται ότι σε περίπτωση που θα παραστεί ανάγκη προσφυγής σε δικαστική αρχή, καθορίζεται για όλα τα θέματα που ενδεχομένως θα προκύψουν από τις συμβάσεις που τελικώς θα υπογραφούν, ως τόπος εκτέλεσης η Αθήνα, υποβαλλομένων των προμηθευτών (ή εργοληπτών) ανεπιφύλακτα στη δικαιοδοσία τους.

Άρθρο 6° - Τρόπος πληρωμής - Κρατήσεις:

Η πληρωμή θα γίνεται μετά την ποιοτική και ποσοτική παραλαβή των ειδών με έκδοση του σχετικού εντάλματος πληρωμής εντός δύο (2) μηνών. Ο προμηθευτής υποχρεούται να αναγράψει ευδιάκριτα στο τιμολόγιο την ακριβή ονομασία του είδους σύμφωνα με την προσφορά του και τη σύμβαση.

Ο προμηθευτής κατά την πληρωμή υπόκειται στις πιο κάτω κρατήσεις:

- ♦ **Ποσοστό 0,07% υπέρ Ε.Α.Α.ΔΗ.ΣΥ.** επί της καθαρής αξίας του τιμολογίου (άρθρο 4 παρ.3 του Ν.4013/2011 όπως ισχύει).
- ♦ **Ποσοστό 0,00252% για κράτηση Ε.Α.Α.ΔΗ.ΣΥ.** επί της καθαρής αξίας του τιμολογίου για τέλος χαρτοσήμου και εισφοράς υπέρ ΟΓΑ (άρθρο 7 της Υ.Α.5143/ΦΕΚ 3335/Β/2014).
- ♦ **Ποσοστό 0,06% υπέρ Α.Ε.Π.Π.** επί της καθαρής αξίας του τιμολογίου (άρθρο 350 παρ. 3 του Ν4412/16).
- ♦ **Ποσοστό 0,00216% για κράτηση Α.Ε.Π.Π.** επί της καθαρής αξίας του τιμολογίου για τέλος χαρτοσήμου και εισφοράς υπέρ ΟΓΑ (άρθρο 6 της ΚΥΑ 1191/ΦΕΚ 969/Β/17).
- ♦ **Ποσοστό 2% υπέρ Οργ. Ψυχικής Υγείας** επί της καθαρής αξίας του τιμολογίου μετά την αφαίρεση των προηγούμενων κρατήσεων υπέρ Οργ. Ψυχικής Υγείας (άρθρο 3 του Ν.3580/2007).
- ♦ **Φόρος εισοδήματος 4%** επί της καθαρής αξίας μετά την αφαίρεση των ανωτέρω κρατήσεων (άρθρο 24 του Ν. 2198/94). **ΠΡΟΣΟΧΗ: Στις υπηρεσίες ο φόρος εισοδήματος είναι 8%.**

Η Πρόεδρος ΔΣ- Διοικήτρια
α.α.

Ο Αναπληρωτής Διοικητής

Χρήστος Φασιανός

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚ ΝΟ 44

ΣΥΝΟΠΤΙΚΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΣ

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
ΣΥΡΙΓΓΕΣ- ΒΕΛΟΝΕΣ**

CPV 33141310-6

Α/Α	ΚΩΔΙΚ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΠΟΣΟΤΗ Σ ΣΕ ΤΕΜΑΧΙ Α	ΠΙΘΑΝΗ ΤΙΜΗ ΣΕ €	ΠΡΟΫΠΟΛ- ΟΓΙΣΜΟΣ	ΚΩΔ ΠΑΡ/ΡΙΟ Υ
		ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ				
1	25506	Σύριγγες πλαστικές 60ml με ψιλό beck τύπου Luer Lock (για διαλύσεις κυτταροστατικών – σκιαγραφικά υγρά και έγχυση κυττάρων) χωρίς βελόνη	1000	0,1104	110,4	4.6.82
2	38644	Σύριγγες πλαστικές 60ml με ψιλό beck τύπου Luer Lock (για διαλύσεις κυτταροστατικών – σκιαγραφικά υγρά και έγχυση κυττάρων) με βελόνη 18 G	5200	0,104	540,8	4.6.81
3	25509	Σύριγγες πλαστικές 30ml τύπου Luer Lock (για διαλύσεις κυτταροστατικών φαρμάκων)	3400	0,34	1156	
4	25508	Σύριγγες πλαστικές 10ml Luer Lock (για σκιαγραφικά υγρά)	10200	0,11	1122	3.7,35
5	32050	Σύριγγες πλαστικές 20ml Luer Lock (για σκιαγραφικά υγρά)	153000	0,075	11475	4.6.67
6	25507	Σύριγγες πλαστικές 30ml Luer Lock (για σκιαγραφικά υγρά)	100	0,155	15,5	
7	25510	Σύριγγες πλαστικές για INJECTOR MEDRAD V Plus CIS 5000(ΑΓΓΕΙΟΓΡΑΦΟΥ)	50	3,9	195	4.6.37
8	25512	Βελόνες ενέσεων 18 G x 1' ½'' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	85000	0,0112	952	4.6.5
9	25513	Βελόνες ενέσεων 19 G x 1' ½'' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	35000	0,0078	273	4.6.51
10	25515	Βελόνες ενέσεων 21 G x 1' ½'' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	20000	0,0088	176	4.6.87

11	25517	Βελόνες ενέσεων 23 G x 1' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	1000	0,011	11	4.6.34
12		Βελόνες ενέσεων 23 G x 1' 1/2'' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	6000	0,011	66	4.6.34
13	25519	Βελόνες ενέσεων 25 G x 5/8'' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	25000	0,0097	242,5	
14	25521	Βελόνες ινσουλίνης 27 G x 1/2'' που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	1000	0,0094	9,4	4.6.23
15		Βελόνες ενέσεων ασφαλείας για λοιμώδη νοσήματα 19 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	1000	0,3	300	
16		Βελόνες ενέσεων ασφαλείας για λοιμώδη νοσήματα 21 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	1000	0,3	300	
17		Βελόνες ενέσεων ασφαλείας για λοιμώδη νοσήματα 23 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	1000	0,3	300	
18		Βελόνες ενέσεων ασφαλείας για λοιμώδη νοσήματα 25 G που να εφαρμόζουν στις σύριγγες	1000	0,3	300	
		Οι βελόνες με τον α/α 15,16,17,18 θα πρέπει να πληρούν τις κάτωθι προδιαγραφές:	0	0	0	
		α) Ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας (ηχητικό κλικ)	0	0	0	
		β) Να εναρμονίζεται με τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της ΕΕ για τη πρόληψη των τραυματισμών από αιχμηρά αντικείμενα	0	0	0	
		γ) Να είναι σε ατομική συσκευασία και να φέρουν CE και ISO πιστοποιητικά	0	0	0	
19	35072	Σύριγγες πλαστικές ινσουλίνης (U.I. 0-100) μιας χρήσης με αποσπώμενη βελόνη 27 G-29 G	10000	0,0212	212	4.6.21
20	25498	Σύριγγες πλαστικές 1ml μιας χρήσης με αποσπώμενη βελόνη 25 G-27 G	17000	0,03	510	4.6.83
21	25499	Σύριγγες πλαστικές 2,5ml μιας χρήσης με αποσπώμενη βελόνη 21G	79000	0,0179	1414,1	4.6.53
22	25500	Σύριγγες πλαστικές 5ml μιας χρήσης με αποσπώμενη βελόνη 21G	140000	0,0243	3402	4.6.40

23	25501	Σύριγγες πλαστικές 10ml μιας χρήσης με αποσπώμενη βελόνη 21G	170000	0,0372	6324	4.6.20
24	25502	Σύριγγες πλαστικές 20ml μιας χρήσης με αποσπώμενη βελόνη 21G	100000	0,0619	6190	4.6.17
25	25505	Σύριγγες πλαστικές 60 ml μιας χρήσης με λεπτό beck	5100	0,1248	636,48	
26	25504	Σύριγγες πλαστικές σίτισης 60ml με χοντρό beck	5000	0,16	800	4.6.7
27	42541	Σύριγγες αερίων αίματος ασφαλείας με βελόνη 22 g	1000	0,92	920	4.6.96
28	35068	Σύριγγες αερίων αίματος ασφαλείας με βελόνη 23 g	3000	0,92	2760	4.6.96
29	42542	Σύριγγες αερίων αίματος ασφαλείας με βελόνη 25 g	3000	0,92	2760	4.6.96
30	35069	Σύριγγες αερίων αίματος χωρίς βελόνη (για λήψη αερίων αίματος από αρτηριακή γραμμή)	4000	0,8	3200	4.6.93
		Οι σύριγγες αερίων με α/α 27,28,29,30 πρέπει να πληρούν τις προδιαγραφές που περιγράφονται στις γενικές απαιτήσεις.	0	0	0	
31	32957	Σύριγγες με βελόνη ασφαλείας 22G X1 ½ των 5 ml	100	0,6	60	ΔΥ
32	32958	Σύριγγες με βελόνη ασφαλείας 22G X1 ½ των 10 ml	100	0,6	60	ΔΥ
		Οι σύριγγες με βελόνη ασφαλείας με α/α 31,32 πρέπει να πληρούν τις κάτωθι προδιαγραφές:	0	0	0	
		α) Να είναι ειδικές για λοιμώδη περιστατικά και να εναρμονίζονται με τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της Ε.Ε. για την πρόληψη των τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό χώρο	0	0	0	
		β) Να φέρουν μηχανισμό ασφαλείας που να ενεργοποιείται με το ένα δάκτυλο χωρίς να απαιτείται σκληρή επιφάνεια. Ηχητική επιβεβαίωση κατά την ενεργοποίηση του μηχανισμού ασφαλείας.	0	0	0	

		γ) Οι βελόνες ασφαλείας να διαθέτουν λεπτά τοιχώματα. Ο προσαρμογέας να φέρει χρωματική κωδικοποίηση σύμφωνα με την κατά ISO τυποποίηση. Μέθοδος Αποστείρωσης: Γ' Ακτινιβο-λία, Latex free	0	0	0	
33	35976	Προγεμισμένη σύριγγα έκπλυσης καθετήρων 3ml	1000	1,07	1070	23.1.97
34	35977	Προγεμισμένη σύριγγα έκπλυσης καθετήρων 5ml	5000	0,9	4500	17.11.13
35	32885	Προγεμισμένη σύριγγα έκπλυσης καθετήρων 10ml	5000	1,4	7000	17.11.37
		Οι σύριγγες με το α/α 33,34,35 πρέπει να πληρούν τις κάτωθι προδιαγραφές:	0	0	0	
		α) Η σύριγγα να είναι προγεμισμένη με διάλυμα φυσιολογικού ορού (NaCl 0,9%)	0	0	0	
		β) Να έχει δυνατότητα σύνδεσης luer lock.	0	0	0	
		γ) Να είναι σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία	0	0	0	
					59.363,18	
			ΦΠΑ 24%		14.247,16	
			ΣΥΝΟΛΟ		73.610,34	

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α1**ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚ ΝΟ 44****ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ
ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΚΑΙ ΤΙΣ ΒΕΛΟΝΕΣ**

Οι τεχνικές προδιαγραφές και οι μέθοδοι ελέγχου των πλαστικών συριγγών μιας χρήσης πρέπει να είναι σύμφωνες με την υπουργική απόφαση Α6 6404 δις «Τεχνικές προδιαγραφές και μέθοδοι ελέγχου πλαστικών συριγγών και βελονών μιας χρήσης» καθώς και των απαιτήσεων της ισχύουσας έκδοσης της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας και των διεθνών προτύπων αναλόγως της ειδικής κατηγορίας στην οποία υπάγεται η σύριγγα.

Οι τεχνικές προδιαγραφές αφορούν τις πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης «Τύπου Β», δηλαδή είναι εφοδιασμένες με ελαστικό παρέμβυσμα και απαιτείται να συμμορφώνονται με την παραπάνω υπουργική απόφαση καθώς και με τις παρακάτω διευκρινιστικές-συμπληρωματικές απαιτήσεις:

Τα υλικά που απαιτούνται για τη κατασκευή των συριγγών είναι:

1. Για τον κύλινδρο το πολυπροπυλένιο, για το έμβολο οποιοδήποτε υλικό εφόσον το έμβολο δεν έρχεται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό και για το παρέμβυσμα ελαστικό με σιλικόνη.
2. Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελονών που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό θα είναι αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα.
3. Τα υλικά δεν πρέπει να έχουν οσμή εκτός εκείνης που του προσδίδει το υλικό κατασκευής του. Τόσο το πλαστικό όσο και το ελαστικό από σιλικόνη να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενιεμένου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να προκαλούν πυρετογόνα ή να είναι πηγές μικροοργανισμών που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση
4. Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνης στο στυλίσκο της σύριγγας.
5. Το κάλυμα της βελόνης να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός.
6. Να υπάρχει στοπ πριν το τέλος του κυλίνδρου, ώστε το έμβολο να μη μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν.
7. Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι αποδεκτή διεθνώς και σύμφωνη με τα ισχύοντα εναρμονισμένα πρότυπα
8. Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερομένων προϊόντων.
9. Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στης Ελληνική γλώσσα.
10. Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται:
 - Η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος
 - Στοιχεία κατασκευαστή-χώρα και εργοστάσιο κατασκευής
 - Υλικά κατασκευής
 - Μέγεθος

- Η ένδειξη «αποστειρωμένη» και ο τρόπος αποστείρωσης
 - Αριθμός παρτίδας
 - Σήμανση CE
 - Το υλικό της συσκευασίας να είναι από ιατρικό χαρτί και πλαστικό φίλμ ή από πλαστικό φίλμ μόνο, ώστε να διασφαλίζονται τα οριζόμενα στο άρθρο 6 της ΥΑ Α6 6404 δις (ΦΕΚ 681/τ.Β/8-8-1991) και στην υπ' αριθμ. ΔΥ7/οικ. 2480/19-8-1994 ΚΥΑ)
 - Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη «Να μη χρησιμοποιείται με παραλδεϋδη» εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλδεϋδη, οπότε αυτό πρέπει να αναφέρεται στη προσφορά.
11. Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά EN ISO 9001 ή εναλλακτικά με EN ISO 13485. Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά.
 12. Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την οδηγία 93/42/ΕΕ.14-6-1983, όπως ισχύει σήμερα.
 13. Οι συμμετέχοντες να καταθέσουν με την προσφορά τους επικυρωνένο αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό.
 14. Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτή της παραγωγής.
 15. Οι συμμετέχοντες να
 - Υποβάλλουν δήλωση συμμόρφωσης σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/ΕΕ/14-6-1993
 - Δηλώσουν τον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τον έλεγχο ποιότητας CE, καθώς και τον αριθμό αναγνώρισης που έχει χορηγηθεί στο Κοινοποιημένο Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης.
 16. Να κατατεθεί με την προσφορά ικανός αριθμός δειγμάτων σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του διαγωνισμού.
 17. Σε περίπτωση που κριθούν μειοδότες, για κάθε παρτίδα πλαστικών συριγγών μιας χρήσης που θα παραδίδουν, να προσκομίζουν στην επιτροπή παραλαβής έκθεση εργαστηριακού ελέγχου (έλεγχος στείρωσης, λοιποί φυσικοχημικοί έλεγχοι, με τα έξοδα να βαρύνουν τον προμηθευτή) στην οποία θα περιλαμβάνονται τα εξής:
 - Ο αριθμός της παρτίδας
 - Το όνομα και η διεύθυνση του κατασκευαστή και του εργαστηριακού ελέγχου
 - Ημερομηνία ελέγχου
 - Το αποτέλεσμα ελέγχου
 18. 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).

19. Προδιαγραφές ασφαλείας σύμφωνα με τα οριζόμενα από τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της ΕΕ σχετικά με την πρόληψη των τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό τομέα.
20. Η σύριγγα να είναι με ενσωματωμένη βελόνη, η ποιότητα της οποίας να εξασφαλίζει άνετη και ατραυματική φλεβοκέντηση.

Οι σύριγγες αερίων αίματος ασφαλείας ηπαρινισμένες με βελόνη πρέπει να πληρούν τα κάτωθι:

1. Να είναι κατάλληλες για δειγματοληψία αρτηριακού αίματος για τη μέτρηση PO₂, PCO₂, Ph, CO – οξυγονομέτρηση, ηλεκτρολύτες (K, Na, CaCl) & μεταβολίτες (γλυκόζη – γαλακτικά)
2. Να είναι ηπαρινισμένες έτοιμες για χρήση με εξισορροπημένο τύπο ηπαρίνης (με ασβέστιο - calcium –titrated lithium heparinate ώστε να μην δύναται να σχηματιστεί σύμπλοκο με το μόριο της ηπαρίνης το οποίο θα επηρεάσει την αξιοπιστία του αποτελέσματος σύμφωνα με διεθνείς καταγραφές) με ποσότητα ηπαρίνης τουλάχιστον 80 I.U.
3. Η ηπαρίνη να είναι σε στερεή μορφή και ψεκασμένη ομοιόμορφα στα τοιχώματα του εσωτερικού αυλού της φύσιγγας
4. Να διαθέτουν σύστημα απομάκρυνσης φυσαλίδων αερίου για την ακριβέστερη ανάλυση όλων των παραμέτρων των αερίων αίματος
5. Το υλικό της συσκευασίας να είναι 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) και να αναγράφεται σε εμφανές σημείο της συσκευασίας, ο αριθμός παρτίδας, η ημερομηνία λήξης και ενδεχομένως η ημερομηνία παραγωγής.
6. Να είναι απαλλαγμένες από λάδι σιλικόνης για αποφυγή προβλημάτων στο σύστημα υγρών των αναλυτών (σωληνίσκος και αποφυγή προβλημάτων στις μεμβράνες ηλεκτρολυτών & μεταβολιτών)
7. Να διαθέτουν βελόνα με λεπτό τοίχωμα, να αναγράφονται οι διαστάσεις της βελόνας (22G – 23G – 25G) για ελαχιστοποίηση του πόνου και διευκόλυνση της ροής του αίματος
8. Προδιαγραφές ασφαλείας σύμφωνα προς τα οριζόμενα από τη σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του συμβουλίου της Ε.Ε. σχετικά με την πρόληψη των τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό χώρο.

Ειδικότερα:

1. "Safe" προστατευτικό κάλυμμα στερεό υπόστρωμα που βοηθάει το πόμα ασφαλείας να κλείνει πάνω από την βελόνα, ώστε να προστατεύει την κάνουλα μετά τη χρήση. Συγκεκριμένα ο μηχανισμός ασφάλισης της βελόνας να ενεργοποιείται με το ένα χέρι αμέσως μετά τη χρήση. Να διαθέτει χαρακτηριστικό ήχο ασφάλισης της βελόνας για επιβεβαίωση τοποθέτησης της βελόνας στη σύριγγα (ηχητικό κλικ).
2. Να είναι σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία, με CE και ISO πιστοποιητικά
3. Να διατίθεται στη συσκευασία πόμα που να εφαρμόζει γύρω από τον στυλίσκο (μπεκ)

4. Οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην ελληνική γλώσσα

Οι σύριγγες αερίων αίματος ασφαλείας ηπαρινισμένες χωρίς βελόνη πρέπει να πληρούν τα κάτωθι :

1. Να είναι κατάλληλες για δειγματοληψία αρτηριακού αίματος για τη μέτρηση PO₂, PCO₂, Ph, CO – οξυγονομέτρηση, ηλεκτρολύτες (K, Na, CaCl) & μεταβολίτες (γλυκόζη – γαλακτικά)
2. Να είναι ηπαρινισμένες έτοιμες για χρήση με εξισορροπημένο τύπο ηπαρίνης (με ασβέστιο - calcium –titrated lithium heparinate ώστε να μην δύναται να σχηματιστεί σύμπλοκο με το μόριο της ηπαρίνης το οποίο θα επηρεάσει την αξιοπιστία του αποτελέσματος σύμφωνα με διεθνείς καταγραφές) με ποσότητα ηπαρίνης τουλάχιστον 80 I.U.
3. Η ηπαρίνη να είναι σε στερεή μορφή και ψεκασμένη ομοιόμορφα στα τοιχώματα του εσωτερικού αυλού της φύσιγγας
4. Να διαθέτουν σύστημα απομάκρυνσης φυσαλίδων αερίου για την ακριβέστερη ανάλυση όλων των παραμέτρων των αερίων αίματος
5. Το υλικό της συσκευασίας να είναι 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) και να αναγράφεται σε εμφανές σημείο της συσκευασίας, ο αριθμός παρτίδας, η ημερομηνία λήξης και ενδεχομένως η ημερομηνία παραγωγής.
6. Να είναι απαλλαγμένες από λάδι σιλικόνης για αποφυγή προβλημάτων στο σύστημα υγρών των αναλυτών (σωληνίσκος και αποφυγή προβλημάτων στις μεμβράνες ηλεκτρολυτών & μεταβολιτών)
7. Χωρίς βελόνα για αρτηριακή γραμμή

Ειδικότερα:

1. Να είναι σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία, με CE και ISO πιστοποιητικά
2. Να διατίθεται στη συσκευασία πώμα που να εφαρμόζει γύρω από τον στυλίσκο (μπεκ)
3. Οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην ελληνική γλώσσα