

**ΕΦΟΡΕΙΑ**  
**ΑΡΕΤΑΙΕΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ**

Πληροφορίες: Προκόπη Νίκη  
 Τηλέφωνο: 210/72.86.411  
 FAX: 210/72.11.007  
 Ταχ. Δ/ση: Βασ. Σοφίας 76 - 115 28  
 E-mail: [npokopi@aretaieio.uoa.gr](mailto:npokopi@aretaieio.uoa.gr)

Αθήνα, 17-11-2021  
 Αρ. Πρωτ.:1773

Προς  
 Όλους τους ενδιαφερόμενους

**ΘΕΜΑ: Πρόσκληση για υποβολή προσφοράς.**

Λαμβάνοντας υπόψη:

- i. την από 26-10-2021 απόφαση της Εφορείας του Νοσοκομείου,
  - ii. τις διατάξεις των άρθρων 2 (παρ. 1, περ. 31), 38, 118 & 120 (παρ. 2 και 3α) του Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/08-08-2016), ως ισχύουν
  - iii. την υπ' αριθ. 1597/2734/09-11-2021 απόφαση Ανάληψης Υποχρέωσης του Νοσοκομείου (ΑΔΑΜ: 21REQ009541635, ΑΔΑ:ΩΧΓ046Ψ8Χ4-Κ2Σ),
    - i. την υπ' αριθμ. 921/02-11-2021 απόφαση του Πρύτανη του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών με θέμα: «Εξειδίκευση των αρμοδιοτήτων του Αντιπρύτανη Οικονομικών, Προγραμματισμού και Ανάπτυξης ως προς τα Πανεπιστημιακά Νοσοκομεία «Αρεταίειο» και «Αιγινήτειο» Μεταβίβαση δικαιώματος υπογραφής» (ΦΕΚ 5286/Β/12-11-2021), παρακαλούμε όπως υποβάλετε οικονομοτεχνική προσφορά για την προμήθεια διαφόρων ειδών υγειονομικού υλικού προς κάλυψη των τρεχουσών αναγκών του Νοσοκομείου, εκτιμώμενης δαπάνης 29.010,00€, μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. ή 34.380,70€ συμπεριλαμβανομένου του αναλογούντα Φ.Π.Α.
- Ως κριτήριο ανάθεσης της προμήθειας ορίζεται η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά **βάσει της τιμής.**

Οι προσφορές των οικονομικών φορέων θα πρέπει να υποβληθούν **υποχρεωτικά**, μέσω της εφαρμογής compareONE της cosmoONE, μέχρι την **23-11-2021** ημέρα **Τρίτη και ώρα 13:30 μ.μ.** Η εφαρμογή compareONE είναι προσβάσιμη στις εταιρείες – προμηθευτές του Νοσοκομείου αποκλειστικά **μέσω Internet** και απαιτείται η έκδοση σχετικών κωδικών πρόσβασης. Για την απόκτηση κωδικών πρόσβασης, οι οικονομικοί φορείς θα πρέπει να συμπληρώσουν και να υποβάλουν την αντίστοιχη ηλεκτρονική αίτηση που είναι διαθέσιμη στο <https://register.marketsite.gr/>. **Επισημαίνεται ότι στην περίπτωση που οι οικονομικοί φορείς διαθέτουν ήδη κωδικούς πρόσβασης ΔΕΝ χρειάζεται να προβούν σε καμία ενέργεια καθώς είναι ήδη καταχωρημένοι στην εφαρμογή. Η εγγραφή στις εφαρμογές της cosmoONE ΔΕΝ ΕΧΕΙ ΚΑΝΕΝΑ ΚΟΣΤΟΣ για τους οικονομικούς φορείς.** Για οποιαδήποτε συμπληρωματική πληροφορία ή διευκρίνιση, σχετικά με την εφαρμογή compareONE, οι οικονομικοί φορείς παρακαλούν όπως αποστείλουν e-mail στην ηλεκτρονική διεύθυνση: [support@cosmo-one.gr](mailto:support@cosmo-one.gr) ή να καλέσουν στο Τμήμα Εξυπηρέτησης Πελατών της cosmoONE στο **210 2723360**.

Οι οικονομικοί φορείς μπορούν να ζητούν πληροφορίες, όσον αφορά τη διαδικασία της απευθείας ανάθεσης, κατά τις εργάσιμες ημέρες και ώρες από την αρμόδια υπάλληλο του Τμήματος Προμηθειών κ. Ν. Προκόπη στο τηλέφωνο 210-7286411.

Ο Πρόεδρος της Εφορείας

Νικόλαος Αρκαδόπουλος Καθηγητής  
 Αναπληρωτής Πρόεδρος Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ

**ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:**

-Δ/ση Οικονομικού

ΑΙΤΟΥΜΕΝΑ ΕΙΔΗ - ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Α/Α ΕΙΔΟΥΣ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ ΣΕ ΤΕΜΑΧΙΑ	ΠΡΟΫΠ/ΣΘ ΕΙΣΑ ΔΞΙΑ ΠΡΟ ΦΠΑ
1	Καθετήρες αγγειογραφίας περιφερικών αγγείων από Nylon με πλέγμα και ακτινοσκιερό (TungstenTip) λεπτονόμενο άκρο για ομαλή εισαγωγή στο αγγείο ακόμα και χωρίς δηκάρι, εσωτερική διάμετρος αυλού 0,042'' στα 4fr τ. cobra I - 4fr-65cm  COBRA I-4-65	30	510,00
2	Καθετήρες αγγειογραφίας περιφερικών αγγείων από Nylon με πλέγμα και ακτινοσκιερό (TungstenTip) λεπτονόμενο άκρο για ομαλή εισαγωγή στο αγγείο ακόμα και χωρίς δηκάρι, εσωτερική διάμετρος αυλού 0,042'' στα 5fr τ. cobra I - 5fr-65cm  COBRA I-5-65	30	510,00
3	Καθετήρες αγγειογραφίας περιφερικών αγγείων από Nylon με πλέγμα και ακτινοσκιερό (TungstenTip) λεπτονόμενο άκρο για ομαλή εισαγωγή στο αγγείο ακόμα και χωρίς δηκάρι, εσωτερική διάμετρος αυλού 0,042'' στα 4fr τ. cobra II - 4fr-65cm	30	510,00
4	Καθετήρες αγγειογραφίας περιφερικών αγγείων από Nylon με πλέγμα και ακτινοσκιερό (TungstenTip) λεπτονόμενο άκρο για ομαλή εισαγωγή στο αγγείο ακόμα και χωρίς δηκάρι, εσωτερική διάμετρος αυλού 0,042'' στα 5fr τ. cobra II - 5fr-65cm	30	510,00
5	Σύρμα τ. AMPLATZ –XSTIFF κυρτά 0,035'' μήκους 180εκ. με επικάλυψη TEFLON	30	1050,00
6	Σύρμα j κυρτό 0,035 μήκους 260 με επικάλυψη TEFLON	20	2.460,00
7	Αποστειρωμένο κάλυμμα υπερήχων από υψηλής αντοχής υλικό με ελαστικούς δακτυλίους, αυτοκόλλητες ταινίες σταθεροποίησης με τζελ διαστάσεων 15x122cm	200	800,00
8	Καθετήρες αγγειογραφίας περιφερικών αγγείων από Nylon με πλέγμα και ακτινοσκιερό (TungstenTip) λεπτονόμενο άκρο για ομαλή εισαγωγή στο αγγείο ακόμα και χωρίς δηκάρι, εσωτερική διάμετρος αυλού 0,042'' στα 4fr τ. Pig –Tail 4fr-65cm	30	510,00
9	Υποσέντονα 60εκ.X90εκ. απορροφητικά	15.000	1.800,00

10	<p>Σετ μιας χρήσης καθαριότητας και περιποίησης στοματικής κοιλότητας κατακεκλιμμένων ασθενών. Το σετ να αποτελείται απαραίτητα από 2 σωλήνες αναρρόφησης με δυνατότητα ελεγχόμενης αναρρόφησης και σφουγγαράκι στο άκρο εμποτισμένο με sodium bicarbonate, 1 φακελάκι με καθαριστικό –αντιμικροβιακό και 1 φακελάκι με ενυδατικό στόματος-χειλιών με βιταμίνη (απαιτείται η προσκόμιση δείγματος με την υποβολή της προσφοράς)</p>	200	610,00
11	<p>Μόνιμος περιτοναϊκός καθετήρας με δύο cuff τύπου Tenckhoff 15fr με δύο προτοποδετημένα σταθερά cuffs μήκους 27cm (οπές έγχυσης 15cm απόσταση cuffs +/- 5cm) κατασκευασμένοι από βιοσυμβατικό υλικό (σιλικόνη) αποστειρωμένοι, απυρετογόνοι με ακτινοσκιεροί γραμμή σε ατομική συσκευασία</p>	2	520,00
12	<p>Σωλήνας πλύσης - έκλυσης υστεροσκοπήσεων, συμβατός με συσκευή ENDOMAT ιδιοκτησίας του Νοσοκομείου</p>	60	2.340,00
13	<p>Αισθητήρας πρόβλεψης υπότασης μιας χρήσης με προσυναρμολογημένη προέκταση υψηλής πίεσης <b>για το monitor Hemospher που βρίσκεται στα χειρουργεία του Νοσοκομείου .</b> Ο αισθητήρας θα πρέπει να έχει τα παρακάτω τεχνικά χαρακτηριστικά:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Να μπορεί να προβλέπει υποτασικά επεισόδια πριν την εμφάνισή τους μέσω ειδικού δείκτη (δείκτης πρόβλεψης υπότασης, HPI). Για την αξιοπιστία της μεθόδου θα πρέπει να υπάρχουν τουλάχιστον 2 κλινικές μελέτες.</li> <li>• Θα πρέπει να παρέχει την δυνατότητα συνεχούς παρακολούθησης καρδιακής παροχής (CO), καρδιακού δείκτη (CI), όγκου παλμού (SV), δείκτη όγκου παλμού (SVI), συστηματικών αγγειακών αντιστάσεων (SVR), μεταβολή του όγκου παλμού (SVV), δείκτη συσταλτικότητας (dP/dt), συσταλτικότητας αγγείων (Eadyn), και δείκτη πιθανότητας υπότασης (HPI).</li> <li>• Θα πρέπει να συνδέεται στον υπάρχοντα μη ειδικό αρτηριακό καθετήρα του ασθενούς και οι μετρήσεις θα πρέπει να γίνονται αυτόματα χωρίς να απαιτείται καμία βαθμονόμηση.</li> </ul>	5	1.800,00
14	<p>Γάζα αιμοστατική 10X5cmx7,5cm περίπου από οξειδωμένη αναγεννημένη κυτταρίνη σε κανονική ύφανση. Η γάζα αυτή να ελέγχει την αιμορραγία σε 1-8 λεπτά. Αποστειρωμένη, απορροφήσιμη, με κλινικά αποδεδειγμένη βακτηριοκτόνο δράση. Να διατηρείται σε θερμοκρασία δωματίου. Να προσκομισθούν κλινικές μελέτες.</p>	50	425,00
15	<p>Αρτηριακοί καθετήρες πλήρες σετ αποστειρωμένο και latex free ασφαλούς αρτηριοπαρακέντησης κερκιδικής αρτηρίας μεθόδου seldinger με αιμοστατική βαλβίδα για την αποφυγή διαφυγής αίματος και με πρόσθετο βοηθητικό αυλό για την οπτική αναγνώριση 100% επιτυχούς αρτηριακής παρακέντησης. Το σετ να αποτελείται από: -μια (1) βελόνα παρακέντησης 20g μήκους 38 mm περίπου η οποία διαθέτει αιμοστατική βαλβίδα με παράπλευρη δίοδο για την επιτυχή εισαγωγή του καθετήρα στην αρτηρία,</p>	200	1.400,00

	-ένα (1) σύρμα οδηγό μήκους 29 εκ. περίπου -έναν (1) καθετήρα πολυαιθυλενίου ή ισοδύναμο υλικό 20g μήκους 8 εκ. περίπου		
16	Σετ κεντρικού φλεβικού καθετήρα 3 αυλών διαμέτρου 7fr μήκους 20 εκ. περίπου. Ο καθετήρας να είναι ακτινοσκιερός από πολυουρεθάνη με ελαστικό, εύκαμπτο και ατραυματικό άκρο. Οι αυλοί να έχουν διάμετρο 16-18 g ώστε να είναι κατάλληλοι για ροές τουλάχιστον 3100ml/ώρα για το περιφερικό άκρο, 1500ml/ώρα για το μεσαίο άκρο και 1600ml/ώρα για το εγγύς άκρο. Οι αντίστοιχες ροών και πιέσεων να αναγράφονται στο πίσω μέρος της συσκευασίας. Το σετ να περιλαμβάνει εκτός από τον καθετήρα, 1 συρμάτινο οδηγό μήκους 60 εκ και διαμέτρου 0,81mm, περίπου, με ατραυματικά άκρα (1 ευθύ, 1 κυρτό), 1 σύριγγα 5cc με ηχογενή βελόνα παρακέντησης 18 g, μήκους περίπου 6,35 εκ., 1 νυστέρι, 1 αγγειακό διαστολέα και τα πώματα των αυλών. Να είναι αποστειρωμένοι, latex free και να αναγράφεται στην συσκευασία	300	1.800,00
17	Καθετήρες φλεβός με βαλβίδα και πτερύγια Να διαθέτει βαλβίδα μη παλινδρόμησης. - Ο καθετήρας να έχει λεπτό τοίχωμα διατηρώντας τη μεγαλύτερη ωφέλιμη εσωτερική διάμετρο για να μην αυξομειώνεται η ροή και να μη δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή δρομβοφλεβίτιδα. -Ο οδηγός - στυλός να έχει πολύ καλή εφαρμογή με τον καθετήρα , ώστε να αποφεύγεται η συρρίκνωσή του , καθώς να επιτυγχάνεται η άμεση φλεβοκέντηση, χωρίς να χρειάζεται δεύτερη ή τρίτη προσπάθεια. - Να εξασφαλίζει τη δυνατότητα άμεσου οπτικού ελέγχου της παλινδρόμησης του αίματος, επιβεβαιώνοντας επιτυχή φλεβοκέντηση. - Ο καθετήρας να μπορεί να παραμένει στον ασθενή τουλάχιστον 48 ώρες χωρίς να χρειάζεται αλλαγή. - Το καπάκι (πώμα ) της βαλβίδας απαιτείται να έχει εγκοπή Luer Lock για ασφαλέστερη χορήγηση φαρμάκων - Να διαθέτει πτερύγια στήριξης, όχι πολύ μικρά σε μέγεθος, ώστε να δύναται να μπορεί να κρατηθεί σταθερά στο χέρι, και να τοποθετηθεί στη φλέβα του ασθενούς. - Να αποσυνδέεται με ευκολία η βελόνη από το πλαστικό. N.18g-2.000 τεμ., N.20g-5.000 τεμ. & N.22-1.500 τεμ. (απαιτείται η προσκόμιση 3 δειγμάτων με την υποβολή της προσφοράς)	8.500	2.975,00
18	Σετ εμφυτεύσιμου υποδορίου ακτινοσκιερού καθετήρα για χορήγηση χημειοθεραπείας που περιλαμβάνει: • Εμφυτεύσιμο τύμπανο κατασκευασμένο από κράμα Πολυσουλφόνης, Τιτανίου και σιλικόνης συμβατό με MRI για μακρά παραμονή. • Καθετήρα ακτινοσκιερό, από πολυουρεθάνη SECUR SITE, ανοιχτού άκρου 8,5FR με παράπλευρες σπές. • Το ειδικό μείγμα σιλικόνης στο άνω μέρος του να προσφέρει σταθερότητα κατά την εισαγωγή και παραμονή της βελόνας και να επιδέχεται έως 3000 τρυπήματα. • Η βάση να φέρει ειδικές σπές που διευκολύνουν την υποδόρια συρραφή. • Να διαθέτει ειδικά σχεδιασμένο δακτύλιο στο άνω μέρος του που να διευκολύνει τον εντοπισμό του κατά την κλινική εξέταση.	40	4.800,00

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Να φέρει ειδικό συνδετικό preassembling που προσφέρει ασφαλή και στεγανή σύνδεση με τον καθετήρα χωρίς πολλές συνδεσμολογίες.</li> <li>• Βελόνα Huber και Gripper για την άμεση χρησιμοποίηση και εισαγωγή υγρών.</li> <li>• Ειδικό εισαγωγέα διάνοιξης «tunnelling».</li> <li>• Συρμάτινο άκαμπτο οδηγό για την εισαγωγή του καθετήρα.</li> <li>• Ειδικό εργαλείο σχήματος «Γ» παραμερισμού ιστών και αγγείων</li> </ul>		
19	Σύριγγες αποστειρωμένες 10μλ με διδωτό μπεκ χωρίς βελόνη	300	240,00
20	Φιαλίδια συλλογής ωαρίων όγκου 14mL με στρογγυλή βάση και πώμα 2 θέσεων . Να είναι κατασκευασμένα από πολυστυρένιο το φιαλίδιο και πολυαιθυλένιο το πώμα, με πιστοποίηση Medical Grade USP VI for Raw Materials. Να είναι embryo tested, με αναλυτικό έλεγχο ως κάτωθι: MEA σε <b>πολλαπλά στάδια</b> συμπεριλαμβανομένων του One cell stage Mouse Embryo Assay, expanded blastocysts on day5 $\geq 80\%$ and <b>cell count</b> , Human Sperm Survival Assay (HSSA) $\geq 70\%$ . Να είναι non-pyrogenic <b>Endotoxin <math>&lt;0,25</math> units/device/ml</b> . Να είναι αποστειρωμένα με ακτινοβολία σε επίπεδο ασφαλείας $10^{-6}$ . Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν άμεσα χωρίς να απαιτείται η διαδικασία του off-gassing. Να διαθέτουν Medical CE mark και πιστοποίηση για IVF. Να είναι κατηγοριοποιημένα Class IIa σύμφωνα με την EC Directive 93/42/EEC, MDD Annex IX για ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό. Να διατίθενται σε συσκευασία των 500 τεμαχίων.	1.000	600,00
21	Σωληνάριο επεξεργασίας σπέρματος όγκου 5ml ειδικά κατασκευασμένο για IVF. Να είναι κατασκευασμένο από πολυστυρένιο με πιστοποίηση Medical Grade USP VI for Raw Materials. Να διαθέτει πώμα με ειδικό σχεδιασμό για ασφαλές κράτημα από πολυαιθυλένιο με πιστοποίηση Medical Grade USP VI for Raw Materials. Να είναι embryo tested, με αναλυτικό έλεγχο ως κάτωθι: One cell stage Mouse Embryo Assay (MEA $>80\%$ Blastocyst), Human Sperm Survival and Motility (SMI $\geq 0.75\%$ ). Είναι non-pyrogenic, Endotoxin ( <b>LAL <math>&lt;0.03125</math> EU/device</b> ). Να είναι αποστειρωμένο με ακτινοβολία γ βάσει ISO 13485. Να είναι σε υλικό που αναπνέει χωρίς απελευθέρωση VOC και μπορεί να χρησιμοποιηθεί άμεσα χωρίς να απαιτείται η διαδικασία του off-gassing. Να είναι κατασκευασμένο σύμφωνα με ISO 9001 και αποστειρωμένο σύμφωνα με EN ISO 13845. Να διαθέτει πιστοποιητικό CE mark σύμφωνα με την 98/79/EC Directive on IVD Medical Devices. Να είναι συσκευασμένα ανά 10 τεμάχια.	500	220,00
22	Αναρροφήσεις βλεννών νεογνών μίας χρήσεως με παγίδα συλλογής εκκρίσεων και εύκαμπτο ατραυματικό στόμιο	200	530,00
23	Συσκευές dial-flo με τις κάτωθι προδιαγραφές -Αποστειρωμένες -Μικροσταγόνων (1ml=60 μικροσταγόνες) -Ελεύθερες πυρετογόνων -Διαφανείς λείες και απαλλαγμένες από ξένα σώματα -Ελεύθερες latex (latex free) -Ελεύθερες φθαλικών αλάτων (DEHP FREE) -Μίας χρήσης Οι συσκευές να φέρουν : - Ρύγχος διάτρησης κατάλληλο για το τρύπημα της φιάλης, που να μην παραμορφώνεται κατά τη διάτρηση του περιέκτη, το	3.000	1.140,00

	<p>οποίο φέρει προστατευτικό κάλυμμα.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Αεραγωγό (που καλύπτεται με πώμα), με μικροβιοκρατές φίλτρο 3μ. για την κατακράτηση των μικροοργανισμών, προκειμένου να διατηρείται ανεμπόδιστη η ροή του υγρού και δεν επιτρέπει την παλινδρόμηση του αέρα.</li> <li>- Διαφανή σταγονομετρικό δάλαμο, με την παροχή του σταγονομετρικού θαλάμου σε θερμοκρασία περιβάλλοντος (20 C) να είναι : 60 σταγόνες αποσταγμένου νερού του σωλήνα του σταγονομετρικού θαλάμου μεταφέρουν όγκο 1+ 0,1 ml</li> <li>- Υδρόφοβο φίλτρο στο κάτω μέρος του σταγονομετρικού θαλάμου με ηθμό 15μ.</li> <li>- Σωλήνα εύκαμπτο, διαφανή και ισοπαχή, που δεν τσακίζει κατά τη χρήση του.</li> <li>- Αξιόπιστο ρυθμιστή ροής τύπου DIAL-A-FLO, διαβάθμισης από 5 έως 250ml/h τουλάχιστον.</li> <li>- Σφικτήρα, κυλιόμενο ή πιεζόμενο, για διακοπή της ροής του διαλύματος χωρίς να επηρεάζεται η ρύθμιση του αξιόπιστου ρυθμιστή ροής.</li> <li>- Όγκο εξαέρωσης &lt; 20 ml.</li> <li>- Μήκος σωλήνα &gt; 170 cm.</li> <li>- Ύ διακλάδωση για έκτακτες χορηγήσεις διαλυμάτων/φαρμάκων μετά το ρυθμιστή ροής και κατά το δυνατόν εγγύτερα στον φλεβοκαθετήρα</li> </ul>		
24	<p>Συσκευές ορού με τις κάτωδι προδιαγραφές</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ανθεκτικό διατρητικό ρύγχος και αεραγωγό με βακτηριοκρατές φίλτρο ακόμα και όταν είναι υγρό κατάλληλο για γυάλινους και πλαστικούς περιέκτες. Η είσοδος του αέρα βρίσκεται σε διαφορετικό επίπεδο από την είσοδο των υγρών για αποτροπή χορήγησης φυσαλίδων.</li> <li>- Σταγονομετρικό υποθάλαμο (1ml = 20 σταγόνες) από διάφανο και εύκαμπτο υλικό, με ενσωματωμένο φίλτρο κατακράτησης σωματιδίων 15μ. που διατηρεί ανεμπόδιστη τη ροή του διαλύματος.</li> <li>- Ολισθαίνον ρυθμιστής ακριβείας (συνολικό εύρος ρύθμισης 23mm τουλάχιστον) για ρύθμιση και άμεση διακοπή της ροής.</li> <li>- Κατάλληλη για χορήγηση με αντλίες (πίεση &lt;2bar).</li> <li>- Άκρο σύνδεσης σωλήνα τύπου luer-lock ασφάλειας.</li> <li>- Η συσκευή να είναι κατασκευασμένη από Medical Grade PVC, να έχει ωφέλιμο μήκος σωλήνα 150 με 200 εκ. και να είναι : <ul style="list-style-type: none"> <li>- Ελεύθερη latex (latex free)</li> <li>- Ελεύθερη φθαλικών αλάτων (DEHP free).</li> </ul> </li> <li>- Η συσκευή να διαθέτει CE Mark.</li> <li>- Να πληροί τις προδιαγραφές ISO 8356/4.</li> <li>- Να συμμορφώνεται με την κοινοτική οδηγία περί πρόληψης τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο νοσοκομειακό και υγειονομικό τομέα.</li> <li>- Να είναι αποστειρωμένες και ελεύθερες πυρετογόνων.</li> <li>- Να είναι διαφανείς, λείες και απαλλαγμένες από ξένα σώματα</li> </ul>	10.000	950,00
	Συνολικό κόστος χωρίς Φ.Π.Α.		29.010,00

## ΓΕΝΙΚΟΙ ΚΑΙ ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

1. Οι οικονομικοί φορείς συμπληρώνουν την οικονομική τους προσφορά μέσω της εφαρμογής compareONE της cosmoONE και προσφέρουν υποχρεωτικά το σύνολο της αιτούμενης ποσότητας του Νοσοκομείου. Ωστόσο, στην περίπτωση που δεν είναι δυνατή η προσφορά της ακριβής συνολικής αιτούμενης ποσότητας του νοσοκομείου, λόγω αδυναμίας σπασίματος της συσκευασίας, τότε οι οικονομικοί φορείς προσφέρουν την αμέσως επόμενη μεγαλύτερη από την αιτούμενη ποσότητα προκειμένου αυτή να ανταποκρίνεται σε ακέραιες προσφερόμενες συσκευασίες.
2. **Επιπλέον, μέσω της εφαρμογής compareONE συνυποβάλλονται ως συνημμένα έγγραφα η τεχνικοοικονομική προσφορά των προσφερομένων ειδών, οι δηλώσεις που αναφέρονται στην περίπτωση 4 καθώς και τα δικαιολογητικά της παραγράφου 18 της παρούσας.**
3. Στην τεχνικοοικονομική προσφορά θα πρέπει να αναγράφεται ο αύξων αριθμός (α/α) του είδους για το οποίο υποβάλλεται προσφορά, η προσφερόμενη ποσότητα (αφού ληφθούν υπόψη τα αναφερόμενα στην περίπτωση 1 της παρούσας), πλήρης τεχνική περιγραφή του προσφερόμενου είδους καθώς και η προσφερόμενη τιμή του.
4. Στην προσφορά οι οικονομικοί φορείς υποχρεούνται να δηλώνουν τη χώρα παραγωγής του τελικού προϊόντος που προσφέρουν την επιχειρηματική μονάδα στην οποία παράγεται το προσφερόμενο προϊόν, καθώς και τον τόπο εγκατάστασής της.
5. Οι τιμές θα πρέπει να δίδονται σε ευρώ, ανά είδος και ανά ζητούμενη μονάδα μέτρησης, χωρίς το Φ.Π.Α., συμπεριλαμβανομένων των υπέρ τρίτων κρατήσεων και κάθε είδους δαπανών για την προμήθεια των ειδών, στρογγυλοποιημένες υποχρεωτικά στα δύο πρώτα δεκαδικά ψηφία.
6. Ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό, της ανωτέρω τιμής.
7. Η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα κατακώρωσης για ολόκληρη ή μεγαλύτερη ή μικρότερη ποσότητα από την αιτούμενη μέχρι ποσοστού 30%, ανάλογα με τις ανάγκες του Νοσοκομείου.
8. **Γίνονται δεκτές προσφορές για ένα, περισσότερα ή όλα τα είδη στο σύνολο της αιτούμενης ποσότητας αυτών. Προσφορά για μέρος της αιτούμενης ποσότητας απορρίπτεται ως απαράδεκτη.**
9. Η ανάθεση τελικά γίνεται στον προμηθευτή του οποίου η προσφορά καλύπτει τις τεχνικές προδιαγραφές των υλικών και τους γενικούς και ειδικούς όρους της παρούσας, και παράλληλα η προσφερόμενη τιμή του ανά μονάδα μέτρησης του είδους, μη συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α., είναι η χαμηλότερη.
10. Σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 90 του Ν. 4412/2016 ισότιμες θεωρούνται οι προσφορές με την ίδια ακριβώς τιμή. Στην περίπτωση αυτή το Νοσοκομείο επιλέγει τον ανάδοχο με κλήρωση μεταξύ των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν ισότιμες προσφορές. Η κλήρωση γίνεται ενώπιον του αρμοδίου συλλογικού οργάνου και παρουσία αυτών των οικονομικών φορέων.
11. Πέραν της κύριας προσφοράς δεν γίνονται δεκτές εναλλακτικές προσφορές.
12. Για τα είδη στις τεχνικές προδιαγραφές των οποίων αναφέρεται ότι απαιτείται η προσκόμιση δειγμάτων, τα σχετικά δείγματα προσκομίζονται στο πρωτόκολλο του νοσοκομείου το αργότερο την επόμενη εργάσιμη ημέρα της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής της προσφοράς που αναφέρεται στην παρούσα. Σε οποιοδήποτε στάδιο αξιολόγησης της παρούσας διαδικασίας της απευθείας ανάθεσης ζητηθεί η προσκόμιση δειγμάτων για την αξιολόγηση των προσφερομένων ειδών οι συμμετέχοντες είναι υποχρεωμένοι να προσκομίσουν τα σχετικά δείγματα άμεσα. Στην περίπτωση μη προσκόμισης δειγμάτων που αναφέρονται στις ανωτέρω περιπτώσεις η προσφορά απορρίπτεται.  
Η παράδοση των υλικών θα είναι άμεση από την ημερομηνία παραγγελίας των υλικών.
13. Η δαπάνη για την ανωτέρω προμήθεια έχει εκτιμηθεί στο ποσό των 29.010,00 ευρώ, πλέον του αναλογούντα Φ.Π.Α. ήτοι, 34.380,70 ευρώ, συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α.
14. Η προμήθεια βαρύνεται με τις προβλεπόμενες από το νόμο κρατήσεις.
15. Ο χρόνος ισχύος των προσφορών ορίζεται στις εξήντα (60) ημερολογιακές ημέρες, προσμετρούμενες από την επομένη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής των προσφορών, δηλ. μέχρι την 22-01-2022. **Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο του παραπάνω αναφερομένου απορρίπτεται ως απαράδεκτη.**
16. Κατά την εκτέλεση της σύμβασης ο ανάδοχος τηρεί τις υποχρεώσεις στους τομείς του περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, που έχουν δεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του Ν.4412/2016.
17. Ο ανάδοχος υποχρεούται κατά την υπογραφή της σύμβασης και καθ' όλη τη διάρκεια εκτέλεσης να τηρεί τις υποχρεώσεις των παραγράφων 2 και 11 του άρθρου 46 ή και της παρ. 1 του άρθρου 12 ή και της παρ. 1 του άρθρου 16 του ν. 2939/2001. Η τήρηση των υποχρεώσεων

ελέγχεται από την αναδέτουσα αρχή μέσω του αρχείου δημοσιοποίησης εγγεγραμμένων παραγωγών στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών (ΕΜΠΑ) που τηρείται στην ηλεκτρονική σελίδα του Ε.Ο.ΑΝ. εντός της προθεσμίας της παραγράφου 4 του άρθρου 105 του ν.4412/2016 και αποτελεί προϋπόθεση για την υπογραφή του συμφωνητικού, στο οποίο γίνεται υποχρεωτικά μνεία του αριθμού ΕΜΠΑ του υπόχρεου παραγωγού. Η μη τήρηση των υποχρεώσεων του προηγούμενου εδαφίου έχει τις συνέπειες της παραγράφου 5 του άρθρου 105 του ν.4412/2016.

18. Οι συμμετέχοντες οικονομικοί φορείς θα πρέπει να προσκομίσουν μαζί με την προσφορά τους και τα κάτωθι έγγραφα και δικαιολογητικά:

**i. Πιστοποιητικό CE ή δήλωση συμμόρφωσης**, προς απόδειξη συμμόρφωσης των προσφερομένων υλικών με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ (ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 – Εναρμόνιση της εθνικής νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ «περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων» - ΦΕΚ 2198/τεύχ.Β/02-10-09) **ή/και** του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5ης Απριλίου 2017 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, για την τροποποίηση της οδηγίας 2001/83/ΕΚ. του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1223/2009 και για την κατάργηση των οδηγιών του Συμβουλίου 90/385/ΕΟΚ και 9342/ΕΟΚ.

**ii.** Αποδεικτικά έγγραφα του οικονομικού φορέα από τα οποία προκύπτει ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτού.

**iii.** Υπεύθυνη Δήλωση του άρθρου 8 του Ν.1599/1986 στην οποία θα δηλώνεται ότι δεν υπάρχει αμετάκλητη καταδικαστική **απόφαση εις βάρος του οικονομικού φορέα ή οποιουδήποτε προσώπου**<sup>1</sup> το οποίο είναι μέλος του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού του οργάνου ή έχει εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό για έναν από τους λόγους που αναφέρονται στην παράγραφο 1 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016 ως ισχύουν.

Στην περίπτωση νομικού προσώπου η ανωτέρω Δήλωση υποβάλλεται εκ μέρους του νομίμου εκπροσώπου όπως αυτός ορίζεται στην παράγραφο 2 του άρθρου 79Α<sup>2</sup> του Ν.4412/2016. Στην περίπτωση φυσικού προσώπου η ανωτέρω Δήλωση υποβάλλεται από το ίδιο το φυσικό πρόσωπο.

**iv.** Πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους – μέλους ή χώρας, από το οποίο να προκύπτει ότι είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης (κυρίας και επικουρικής) καθώς και ως προς τις φορολογικές υποχρεώσεις τους.

19. Για ότι δεν αναφέρεται στην παρούσα εφαρμόζονται τα οριζόμενα στις διατάξεις του ν. 4412/2016 όπως αυτές ισχύουν.

Η Αρμόδια Υπάλληλος	Ο Προϊστάμενος του Τμήματος Προμηθειών	Η Προϊσταμένη της Δ/νσης Οικονομικού	Ο Πρόεδρος της Εφορείας του Νοσοκομείου
Νίκη Προκόπη	Παπαμακάριος Σταύρος	Οικονόμου Σεβασμία	Νικόλαος Αρκαδόπουλος, Καθηγητής Αναπληρωτής Πρόεδρος Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ

<sup>1</sup> Η εν λόγω υποχρέωση αφορά ιδίως: α) στις περιπτώσεις εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε) και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε και Ε.Ε), τους διαχειριστές, β) στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε), τον Διευθύνοντα Σύμβουλο καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου ( βλ. τελευταίο εδάφιο της παρ. 1 του άρθρου 73 )

<sup>2</sup> Σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρ. 2 του άρθρου 79Α του Ν.4412/2016 «Ως εκπρόσωπος του οικονομικού φορέα για την εφαρμογή του παρόντος άρθρου, νοείται ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτού, όπως προκύπτει από το ισχύον καταστατικό ή το πρακτικό εκπροσώπησής του κατά το χρόνο υποβολής της προσφοράς ή αίτησης συμμετοχής ή το αρμοδίως εξουσιοδοτημένο φυσικό πρόσωπο να εκπροσωπεί τον οικονομικό φορέα για διαδικασίες σύναψης συμβάσεων ή για συγκεκριμένη διαδικασία σύναψης σύμβασης».