



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΔΙΟΙΚΗΣΗ 2^{ΗΣ} ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ
ΠΕΙΡΑΙΩΣ ΚΑΙ ΑΙΓΑΙΟΥ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
«ΑΤΤΙΚΟΝ»
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΩΝ & ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ
ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ
ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ**

*Αναρτητέα στο Μητρώο
Αναρτητέα στο Διαδίκτυο*

ΑΡ. ΠΡΩΤ. : 8997

ΧΑΪΔΑΡΙ, 11-03-2020

Ταχ. Δ/ση: ΠΙΜΙΝΙ 1 ΧΑΪΔΑΡΙ, Τ.Κ.:124-62
Κωδ.Νuts EL300
Τηλέφωνο: 2105831055-1058-1025
Φαξ: 2105326509
Email: nkalk@attikonhospital.gr
asant@attikonhospital.gr

1^η ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

για την προμήθεια προστατευτικού υγειονομικού υλικού απαραίτητου για την ατομική και συλλογική προστασία από τη διάδοση του κοροναϊού και τη διαχείριση των σχετικών περιστατικών

Το ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΤΤΙΚΟΝ»

Έχοντας υπόψη:

Α. Τις διατάξεις

1. Του άρθρου 4 της Πράξης Νομοθετικού Περιεχομένου της 25-2-2020 «κατεπείγοντα μέτρα αποφυγής και περιορισμού της διάδοσης κοροναϊού» (ΦΕΚ 42/τ.Α/25-2-2020)
2. Του άρθρου 9 παρ. 4 του Π.Δ. 80/2016, περί ανάληψης υποχρεώσεων από τους διατάκτες όπως τροποποιήθηκε μεταγενέστερα και ισχύει
3. Του Ν.4270/2014 «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 143/Α'/2014).

Β. Τις αποφάσεις και έγγραφα :

1. Το γεγονός ότι το Νοσοκομείο μας έχει ορισθεί ως βασικό νοσοκομείο αναφοράς στη 2^η ΥΠΕ για τον νέο κοροναϊό
2. Την με αριθμ. πρωτ. 8859/10-03-2020 Απόφαση Διοικητή (ΑΔΑ: 6Ι164690ΩΔ-95Λ)

ΚΑΛΕΙ

τους οικονομικούς φορείς να υποβάλλουν προσφορά, με κριτήριο την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά με βάση την τιμή, για την προμήθεια υγειονομικού υλικού απαραίτητου για την ατομική και συλλογική προστασία από τη διάδοση του κοροναϊού και τη διαχείριση των σχετικών περιστατικών.

Η δαπάνη θα βαρύνει τις πιστώσεις του τακτικού προϋπολογισμού του Νοσοκομείου **ΚΑΕ 1311**.

ΤΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΕΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ		ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ
	ΕΝΑΡΞΗ	ΛΗΞΗ	
ΤΜΗΜΑ ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟΥ ΠΓΝ ΑΤΤΙΚΟΝ ΡΙΜΙΝΙ 1 ΧΑΙΔΑΡΙ	12/03/2020 ΗΜΕΡΑ: ΠΕΜΠΤΗ ΩΡΑ:08:00ΠΜ	16/03/2020 ΗΜΕΡΑ: ΔΕΥΤΕΡΑ ΩΡΑ:15:00ΜΜ.	17/03/2020 ΗΜΕΡΑ: ΤΡΙΤΗ ΩΡΑ: 11:00ΠΜ.

Προσφορές που κατατίθενται μετά την ημερομηνία και ώρα λήξης των προσφορών, είναι εκπρόθεσμες και επιστρέφονται.

Κάθε διαγωνιζόμενος μπορεί να συμμετέχει στον διαγωνισμό υποβάλλοντας μια και μοναδική προσφορά.

Κατά την αποσφράγιση των προσφορών δικαιούται να παρίσταται ο συμμετέχων ή ένας εκπρόσωπος του, ο οποίος θα πρέπει να έχει μαζί του τα κατά περίπτωση έγγραφα που αποδεικνύουν την νόμιμη εκπροσώπηση.

Αρμόδια για την αποσφράγιση και την αξιολόγηση των προσφορών είναι η τριμελής Επιτροπή Διενέργειας και Αξιολόγησης του Διαγωνισμού, η οποία θα συγκροτηθεί με Απόφαση Διοικητή ειδικά για το σκοπό αυτό και η οποία λειτουργεί σύμφωνα με τα οριζόμενα στις κείμενες διατάξεις περί λειτουργίας των συλλογικών οργάνων.

ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑΣ ΑΡΧΗΣ

ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΤΤΙΚΟΝ
ΑΦΜ: 999696736, ΔΟΥ: Χαϊδαρίου
Ρίμινι 1 Χαϊδάρη, ΤΚ 12462
Κωδικός Νuts EL300

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ:

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ & ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ
ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ
Νεκταρία Καλκαντέρα, τηλ. 2105831055, e-mail: nkalk@attikonhospital.gr,
ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
Αργυρώ Σαντοριναίου, τηλ. 2105831058 asant@attikonhospital.gr
Φωτεινή Αβραμοπούλου, τηλ. 2105831025

ΚΑΝΟΝΕΣ ΔΗΜΟΣΙΟΤΗΤΑΣ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗΣ

Η πρόσκληση αναρτήθηκε στο Κεντρικό Ηλεκτρονικό Μητρώο Δημοσίων Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ) και στη διαδικτυακή εφαρμογή ΔΙΑΥΓΕΙΑ, στις 11/3/2020, στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Υγείας <https://www.moh.gov.gr/> καθώς επίσης και στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου www.attikonhospital.gr.

ΜΕΡΟΣ Α' ΟΡΟΙ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ

Άρθρο 1

ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΦΥΣΙΚΟΥ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Αντικείμενο της σύμβασης είναι η προμήθεια των ειδών που περιγράφονται στον κατωτέρω πίνακα, τα οποία σύμφωνα με τις διεθνείς οδηγίες είναι απολύτως απαραίτητα για τη διαχείριση των κρουσμάτων του νέου κοροναϊού.

Τα προς προμήθεια είδη κατατάσσονται στον κωδικό του Κοινού Λεξιλογίου Δημοσίων Συμβάσεων CPV: 33141420-0:

Α/Α	ΕΙΔΟΣ	Μ.Μ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ
1	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο6,5 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	TEM	100

2	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,0 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	ΤΕΜ	100
3	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,5 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	ΤΕΜ	100
4	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,0 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	ΤΕΜ	100
5	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,5 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	ΤΕΜ	100
6	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 6,5 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	13000
7	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	17000
8	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,5 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	16000
9	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	17000
10	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,5 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	8000
11	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ, ΧΩΡΙΣ ΛΑΤΕΞ ΚΑΙ ΠΟΥΔΡΑ, SMALL	ΤΕΜ	200000
12	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ, ΧΩΡΙΣ ΛΑΤΕΞ ΚΑΙ ΠΟΥΔΡΑ, MEDIUM	ΤΕΜ	300000
13	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ, ΧΩΡΙΣ ΛΑΤΕΞ ΚΑΙ ΠΟΥΔΡΑ, LARGE	ΤΕΜ	250000
14	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο6,5 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	2000
15	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	4000
16	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,5 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	5000
17	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	5000

18	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,5 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	2000
19	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ LATEX ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 6,5	ΖΕΥΓ	5000
20	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ LATEX ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 7	ΖΕΥΓ	10000
21	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ LATEX ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 7,5	ΖΕΥΓ	10000
22	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ LATEX ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 8	ΖΕΥΓ	10000
23	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ LATEX ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 8,5	ΖΕΥΓ	5000

Οι προσφορές υποβάλλονται ανά είδος . Στους οικονομικούς φορείς δίνεται η δυνατότητα να καταθέσουν προσφορά για μέρος της ζητούμενης ποσότητας.

Σε περίπτωση όπου προσφέρονται ποσότητες μικρότερες της συνολικής ζητούμενης ποσότητας κάθε είδους, τότε θα υπάρξουν τόσοι μειοδότες όσοι απαιτούνται για να συμπληρωθεί η συνολική ζητούμενη ποσότητα κάθε είδους.

Η κατακύρωση της προμήθειας θα γίνει, ανά είδος, και σε όσους τεχνικά κατάλληλους μειοδότες απαιτηθεί προκειμένου να συμπληρωθεί η συνολική ζητούμενη ποσότητα.

Οι προσφορές θα πρέπει επί ποινή απαραδέκτου να περιλαμβάνουν τον όρο ότι τα προσφερόμενα είδη είναι άμεσα διαθέσιμα και μπορούν να παραδοθούν εντός πέντε (5) ημερών από την κατακύρωση.

Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προβεί στη διαπραγμάτευση της προσφερόμενης τιμής με τη μειοδότη εταίρεια. Σε περίπτωση που υπάρχουν ισότιμες ή ισοδύναμες προσφορές, τελικός μειοδότης επιλέγεται ο μειοδότης που προκύπτει κατόπιν διαπραγμάτευσης, αφού κληθούν όλοι οι προσφέροντες που είχαν ισότιμες ή ισοδύναμες προσφορές. Σε περίπτωση που οι προσφορές εξακολουθούν να είναι ισοδύναμες ο ανάδοχος επιλέγεται κατόπιν κλήρωσης.

Άρθρο 2

ΛΟΓΟΙ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ

Αναλογικά οι λόγοι αποκλεισμού του άρθρου 73 και 74 του ν. 4412/2016.

Σε οποιοδήποτε χρονικό σημείο κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, το Νοσοκομείο αποκλείει έναν οικονομικό φορέα, όταν αποδειχθεί ότι αυτός βρίσκεται λόγω πράξεων ή παραλείψεων αυτού είτε πριν είτε κατά τη διαδικασία, σε μία από τις περιπτώσεις των παραγράφων 1 -3 του άρθρου 73 ν. 4412/2016

Σε οποιοδήποτε χρονικό σημείο κατά τη διάρκεια της διαδικασίας σύναψης σύμβασης, το Νοσοκομείο μπορεί να αποκλείσει οικονομικό φορέα, όταν αποδειχθεί ότι ο εν λόγω οικονομικός φορέας βρίσκεται λόγω πράξεων ή παραλείψεων αυτού είτε πριν είτε κατά τη διάρκεια της διαδικασίας ανάθεσης, σε μία από τις περιπτώσεις της παρ. 3 του άρθρου 73 ν. 4412/2016.

Άρθρο 3

ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ ΚΑΙ ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Οι προσφορές υποβάλλονται μέσα σε σφραγισμένο φάκελο, στον οποίο πρέπει να αναγράφονται ευκρινώς:

- η λέξη Προσφορά
- η επωνυμία της αναθέτουσας αρχής,
- ο τίτλος της παρούσας
- η ημερομηνία λήξης προθεσμίας υποβολής προσφορών

ε) τα στοιχεία του οικονομικού φορέα.

Στον φάκελο της προσφοράς, οι οικονομικοί φορείς υποβάλλουν τα παρακάτω:

3.1 Τα κάτωθι «Δικαιολογητικά Συμμετοχής»

1) Υπεύθυνη Δήλωση του Ν.1599/1986, στην οποία θα αναφέρεται ότι ο οικονομικός φορέας

α. δεν εμπίπτει στους λόγους αποκλεισμού των άρθρων 73 και 74 του ν. 4412/2016

β. ότι δεν τελεί υπό πτώχευση και υπό αναγκαστική διαχείριση, και δεν έχει υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης και πτωχευτικού συμβιβασμού ή προκειμένου περί αλλοδαπού διαγωνιζόμενου, σε οποιαδήποτε άλλη ανάλογη κατάσταση, που προκύπτει από μια παρόμοια διαδικασία, η οποία προβλέπεται από την εθνική νομοθεσία του Κράτους προέλευσής του, ότι δεν έχει καταδικαστεί για αδικήματα σχετικά με την άσκηση της επαγγελματικής του δραστηριότητας, ότι δεν έχει διαπράξει πειθαρχικό παράπτωμα που του στερεί το δικαίωμα συμμετοχής σε διαγωνισμούς εκπόνησης μελετών, ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση εφόσον του ζητηθούν για την έγκαιρη και προσήκουσα προσκόμιση των δικαιολογητικών που αποδεικνύουν τα παραπάνω

γ. ότι δεν έχουν εκδοθεί σε βάρος του πράξεις επιβολής προστίμου σε χρονικό διάστημα δύο (2) ετών πριν από την ημερομηνία λήξης της προθεσμίας υποβολής προσφοράς

δ. ότι έχει λάβει γνώση για τους όρους της παρούσας πρόσκλησης, τους οποίους αποδέχεται ανεπιφύλακτα

2. Απόσπασμα του σχετικού μητρώου, όπως του ποινικού μητρώου ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμο έγγραφο που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας, από το οποίο προκύπτει ότι πληρούνται οι προϋποθέσεις της παρ. 1 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016, το οποίο να έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή του.

Η υποχρέωση προσκόμισης του ως άνω αποσπάσματος αφορά και στα μέλη του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου του εν λόγω οικονομικού φορέα ή στα πρόσωπα που έχουν εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό.

3. Πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους-μέλους ή χώρας, που να είναι εν ισχύ κατά το χρόνο υποβολής του, άλλως στην περίπτωση που δεν αναφέρεται σε αυτό χρόνος ισχύος, που να έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν την υποβολή του, από το οποίο να προκύπτει πως οι οικονομικοί φορείς είναι ενήμεροι προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν εισφορές σε ασφαλιστικά ταμεία, προς όλους τους ασφαλιστικούς φορείς προς τους οποίους υποχρεούνται στην καταβολή εισφορών. Διευκρινίζεται ότι το πιστοποιητικό ασφαλιστικής ενημερότητας:

- αφορά τους φορείς κύριας & επικουρικής ασφάλισης,

- αφορά όλους τους απασχολούμενους στην επιχείρηση, με οποιαδήποτε σχέση εργασίας, που είναι ασφαλισμένοι σε οποιονδήποτε ασφαλιστικό οργανισμό,

- Σε περίπτωση ατομικών επιχειρήσεων, αφορά και όσους είναι ασφαλισμένοι ως εργοδότες ή ελεύθεροι επαγγελματίες σε ασφαλιστικούς οργανισμούς,

- Σε περίπτωση νομικών προσώπων, αφορά το ίδιο το νομικό πρόσωπο) και όχι τα φυσικά πρόσωπα που τη διοικούν ή την εκπροσωπούν, εκτός αν αυτά έχουν εργασιακή σχέση με τη εταιρεία.

4. Πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους – μέλους ή χώρας, που να είναι εν ισχύ κατά το χρόνο υποβολής του, άλλως, στην περίπτωση που δεν αναφέρεται σε αυτό χρόνο ισχύος, που να έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή του, από το οποίο να προκύπτει πως οι οικονομικοί φορείς είναι ενήμεροι ως προς τις φορολογικές τους υποχρεώσεις.

3.2 «Τεχνική Προσφορά», η οποία θα περιλαμβάνει τα έγγραφα και στοιχεία που ζητούνται στο Μέρος Β' της παρούσας ανάλογα με το προσφερόμενο είδος. Να προσφερθεί δείγμα όπου ζητείται.

3.3. «Οικονομική Προσφορά»

Η αναγραφή της τιμής σε Ευρώ (€) μπορεί να γίνεται μέχρι δύο δεκαδικά ψηφία. Στην τιμή περιλαμβάνονται οι υπέρ τρίτων κρατήσεις, ως και κάθε άλλη επιβάρυνση, στην οποία θα υποβληθεί ο οικονομικός φορέας για την παρεχόμενη υπηρεσία στον τόπο και με τον τρόπο που προβλέπονται από την παρούσα.

Στην προϋπολογιζόμενη τιμή περιλαμβάνονται οι δαπάνες που αναφέρονται αναλυτικά στις Τεχνικές Προδιαγραφές της παρούσας.

Οι τιμές της προσφοράς είναι δεσμευτικές για τον προμηθευτή και δεν αναπροσαρμόζονται για κανένα λόγο, συμπεριλαμβανομένων και εκείνων του άρθρου 388 Α.Κ. και των επομένων του.

Προσφορές που θέτουν όρο αναπροσαρμογής της τιμής απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

Το αποτέλεσμα θα κατακυρωθεί στον προσφέροντα, που θα προσφέρει την πλέον συμφερότερη από

οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής. Εφόσον υφίστανται έγκυρες οικονομικές προσφορές που ταυτίζονται απόλυτα, διενεργείται δημόσια κλήρωση από την Επιτροπή Διαγωνισμού, κατόπιν προσκλήσεως των διαγωνιζομένων που υπέβαλαν τις ίδιες προσφορές (οι οποίοι δικαιούνται να παρίστανται στη διαδικασία), με τρόπο που να διασφαλίζει τη διαφάνεια της διαδικασίας.

Άρθρο 4

ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗ ΚΑΙ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Λόγω του επείγοντος η αποσφράγιση των προσφορών θα πραγματοποιηθεί ενιαία, χωρίς διάκριση σταδίων/φάσεων (Αξιολόγηση Δικαιολογητικών, Αξιολόγηση Τεχνικής Προσφοράς και Οικονομικής Προσφοράς), σε μία δημόσια συνεδρίαση στις **17/3/2020 στις 11.00 πμ** από την αρμόδια Επιτροπή Διενέργειας και Αξιολόγησης

Η Επιτροπή αξιολογεί τις υποβληθείσες προσφορές σε κλειστή συνεδρίαση της και συντάσσει σχετικό πρακτικό, το οποίο διαβιβάζει προς το Διοικητικό Συμβούλιο

Άρθρο 5

ΛΟΓΟΙ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Το Νοσοκομείο με βάση τα αποτελέσματα του ελέγχου και της αξιολόγησης των προσφορών, απορρίπτει προσφορά, ιδίως όταν:

1. Υποβλήθηκε κατά παράβαση των όρων της παρούσας περί σύνταξης και υποβολής της προσφοράς, θεωρούμενων όλων ως ουσιωδών.
2. Περιέχει ατέλειες, ελλείψεις, ασάφειες ή σφάλματα, εφόσον αυτά δεν επιδέχονται συμπλήρωση ή διόρθωση ή, εφόσον επιδέχονται συμπλήρωση ή διόρθωση, δεν έχουν αποκατασταθεί κατά την αποσαφήνιση και τη συμπλήρωση της, σύμφωνα με τους όρους της παρούσας

Άρθρο 6

ΕΓΓΥΗΣΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

Για την καλή εκτέλεση των όρων της Σύμβασης, ο ανάδοχος είναι υποχρεωμένος να καταθέσει εγγυητική επιστολή που να καλύπτει το 5% της συνολικής αξίας της σύμβασης χωρίς Φ.Π.Α.

Επισημαίνεται ότι ο χρόνος ισχύος της εγγυητικής επιστολής καλής εκτέλεσης της προς υπογραφή σύμβασης πρέπει να είναι αορίστου χρόνου, δηλαδή θα ισχύει μέχρι επιστροφής της στην Τράπεζα.

Η εγγύηση κατατίθεται προ της υπογραφής της σύμβασης.

Η εγγύηση καλής εκτέλεσης θα πρέπει να περιλαμβάνει ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΩΣ τα ακόλουθα:

1. Την ημερομηνία έκδοσης.
2. Τον αριθμό της σχετικής σύμβασης, το είδος της προμήθειας,
3. Τον εκδότη.
4. Τον αριθμό της εγγύησης.
5. Το ποσό που καλύπτει η εγγύηση.
6. Την πλήρη επωνυμία και τη διεύθυνση του προσφέροντα υπέρ του οποίου εκδίδεται η εγγύηση,
7. Την υπηρεσία προς την οποία απευθύνεται,
8. ότι η εγγύηση ισχύει μέχρι την επιστροφή της
9. Τους όρους ότι:
 - i. Η εγγύηση παρέχεται ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, ο δε εκδότης παραιτείται της ένστασης της διζήσεως.
 - ii. Το ποσό της εγγύησης τηρείται στην διάθεση της Υπηρεσίας που διενεργεί τον διαγωνισμό και θα καταβληθεί ολικά ή μερικά μέσα σε τρεις (3) ημέρες μετά από απλή έγγραφη ειδοποίηση.
 - iii. Σε περίπτωση κατάρπτωσης της εγγύησης, το ποσό της κατάρπτωσης υπόκειται σε πάγιο τέλος χαρτοσήμου.

Άρθρο 7

ΑΝΩΤΕΡΑ ΒΙΑ

Ο ανάδοχος απαλλάσσεται από τις υποχρεώσεις του μόνο στις περιπτώσεις ανωτέρα βίας, οι οποίες παρατίθενται περιοριστικά:

- Πυρκαγιά
- Πλημμύρα
- Σεισμός
- Πόλεμος
- Τρομοκρατική ενέργεια

Ο ανάδοχος που επικαλείται ανωτέρα βία υποχρεούται, μέσα σε είκοσι (20) ημέρες από τότε που

συνέβησαν τα περιστατικά που συνιστούν την ανωτέρα βία, να αναφέρει εγγράφως αυτά και να προσκομίσει στην αναθέτουσα αρχή τα απαραίτητα αποδεικτικά στοιχεία

ΜΕΡΟΣ Β'
ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Λόγω του κατεπείγοντος η επιτροπή αξιολόγησης μπορεί να αξιολογήσει αποκλίσεις από τις τεχνικές προδιαγραφές ως επουσιώδεις εφόσον το αιτιολογήσει ειδικώς.

Έχοντας υπόψη:

1. Την υπ' αρ. ΔΥ7/οικ.2480/1994 (ΦΕΚ679,13/9/94), για εναρμόνιση της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 (σήμανση πιστότητας CE) του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης που αφορά στα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα.
2. Τις τεχνικές προδιαγραφές ιατρικών γαντιών μιας χρήσης του Υπουργείου Ανάπτυξης, Γεν. Γραμματεία Εμπορίου, Γεν. Δ/ση Κρατ. Προμηθειών.
3. Το Ευρωπαϊκό Πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-1 σχετικά με τις απαιτήσεις και τον έλεγχο για την ανίχνευση των οπών.
4. Το Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-2 που ορίζει τις απαιτήσεις και δίδει τις μεθόδους δοκιμών για τον έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών, όπως τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση, ανά τύπο γαντιού (εξεταστικά ή χειρουργικά) και υλικό κατασκευής που φαίνονται στο συνημμένο πίνακα 1, καθώς και τα μεγέθη και οι αντίστοιχες διαστάσεις (πλάτος και ελάχιστο μήκος), πίνακας 2 και 3, ανά τύπο γαντιού(εξεταστικά ή χειρουργικά) και τρόπο κατασκευής (με ραφή ή χωρίς ραφή).
Επισυνάπτονται οι πίνακες 1,2,3 , οι οποίοι αποτελούν αναπόσπαστο μέρος των τεχνικών προδιαγραφών.
5. Το Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-3 που ορίζει τις απαιτήσεις για την αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης και προβλέπει απαιτήσεις σχετικά με την επισήμανσή τους.

Οι τεχνικές προδιαγραφές των ειδών έχουν ως εξής:

Για τα είδη με α/α 1 - 5

- 1 Αποστειρωμένα χειρουργικά γάντια από latex πολύ καλής ποιότητας χωρίς πούδρα με εύκολη εφαρμογή από τον χρήστη.
- 2 Να έχουν αντιμικροβιακή επίστρωση γλυκονικής χλωρεξιδίνης με αντιική και αντιβακτηριδιακή δράση. Να προσκομιστούν μελέτες για το φάσμα και το χρόνο δράσης.
- 3 Σε συμφωνία με το πρότυπο EN 374(parts 1,2,3,4)
- 4 Προστατευτικός εξοπλισμός κατηγορίας III (Ευρωπαϊκή Οδηγία89/686/EEC). Σήμανση CE και αριθμός κοινοποιημένου αριθμού.

Για τα είδη με α/α 6 – 10

- 1 Αποστειρωμένα χειρουργικά γάντια από latex πολύ καλής ποιότητας με πούδρα με εύκολη εφαρμογή από τον χρήστη AQL 0.65
- 2 Να έχουν μακριά μανσέτα τουλάχιστον 300mm με αυξημένη συγκράτηση στο βραχίονα (όχι ρεβέρ).
- 3 Σε συμφωνία με το πρότυπο EN 455(-1-2-3) EN 420 ή EN 374(1-2-4) ή ASTM F1671, ASTM D3577.

- 4 Σήμανση CE και αριθμός κοινοποιημένου αριθμού. Να προσκομιστούν τα πιστοποιητικά.
- 5 Δειγματισμός. Να προσκομιστεί κουτί για το δειγματισμό.

Για τα είδη με α/α 11 – 13

Γενικά, πρόκειται για εξεταστικά/ διαδικαστικά γάντια (Examination / Procedure Gloves), αποστειρωμένα ή μη αποστειρωμένα, από latex ή άλλο υλικό, που προορίζονται για ιατρικές εξετάσεις, διαγνωστικές και θεραπευτικές διαδικασίες και για χειρισμό μολυσμένου ιατρικού υλικού.

Ειδικά, πρόκειται για αντιαλλεργικά γάντια από συνθετικό υλικό Νιτρίλιο ή Νεοπρένιο (για όσους έχουν αλλεργία στο φυσικό λάτεξ)

Γενικές απαιτήσεις :

Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης θα πρέπει:

- 2.1. Να εξασφαλίζουν και να διατηρούν κατά την χρήση τους απόλυτη προστασία από αντίστοιχη επιμόλυνση και για τον ασθενή και για το χρήστη των γαντιών.
- 2.2. Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή και να μην δημιουργούν ερεθισμούς στους χρήστες.
- 2.3. Να είναι κατασκευασμένα κατά τέτοιο τρόπο, ώστε να μειώνουν στο ελάχιστο τους βιολογικούς κινδύνους (πχ μολύνσεις, πυρετό, αλλεργικά φαινόμενα) που απορρέουν από ουσίες που ελευθερώνονται από αυτά και οι οποίες είναι γνωστές, με βάση τα τελευταία στοιχεία, ότι μπορεί να δημιουργήσουν παρενέργειες. Οι εν λόγω ουσίες διακρίνονται σε:
 - 2.3.1. Χημικές ουσίες, όπως χημικά μέσα αποστείρωσης (βιοκτόνα) ή επικάλυψης, λιπαντικά, επιταχυντές πολυμερισμού κλπ, οι οποίες ουσίες, είτε προστίθενται, είτε σχηματίζονται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
 - 2.3.2. Ενδοτοξίνες, οι οποίες μπορούν να προέρχονται από τη βακτηριακή μόλυνση των πρώτων υλών ή του νερού που χρησιμοποιείται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
 - 2.3.3. Υδατοδιαλυτές πρωτεΐνες και πεπτιδία, οι οποίες συνήθως, είτε προέρχονται από το latex του φυσικού ελαστικού ή από άλλα πολυμερή, είτε προστίθενται κατά την παραγωγική διαδικασία (πχ καζεΐνη) και οι οποίες μπορούν να παραληφθούν από το τελικό προϊόν με εκχύλιση σε υδατικό μέσο (leach able proteins).

2.4. Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης πρέπει να ανταποκρίνονται:

- 2.4.1. Στο Ευρωπαϊκό Πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-1 σχετικά με τις απαιτήσεις και τον έλεγχο για την ανίχνευση των οπών.
- 2.4.2. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-2 που ορίζει τις απαιτήσεις και δίδει τις μεθόδους δοκιμών για τον έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών, όπως τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση, ανά τύπο γαντιού (εξεταστικά ή χειρουργικά) και υλικό κατασκευής που φαίνονται στο συνημμένο πίνακα 1, καθώς και τα μεγέθη και οι αντίστοιχες διαστάσεις (πλάτος και ελάχιστο μήκος), πίνακας 2 και 3, ανά τύπο γαντιού(εξεταστικά ή χειρουργικά) και τρόπο κατασκευής (με ραφή ή χωρίς ραφή).
- 2.4.3. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-3 που ορίζει τις απαιτήσεις για την αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης και προβλέπει απαιτήσεις σχετικά με την επισήμανσή τους.

- 2.5. Τα ιατρικά γάντια πρέπει να φέρουν σήμανση πιστότητας CE, η οποία τοποθετείται στα ιατρικά γάντια, σύμφωνα με τα προβλεπόμενα από την υπ' αρ. ΔΥ7/οικ.2480/1994 (ΦΕΚ679, 13/9/94), για εναρμόνιση της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης που αφορά στα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα.
- 2.6. Πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτή της παραλαβής.

Συσκευασία:

1. Η συσκευασία πρέπει να είναι ασφαλής και ανθεκτική, ώστε να προφυλάσσει τα γάντια από επιμολύνσεις.
2. Στην εξωτερική συσκευασία όλων των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης πρέπει να αναγράφονται όλες οι ενδείξεις, όπως ακριβώς προβλέπονται από τη Γεν. Γραμματεία Εμπορίου του Υπ. Ανάπτυξης.

Για τα είδη με α/α 14 – 18

Γενικά πρόκειται για:

- χειρουργικά γάντια (Surgical Gloves) αποστειρωμένα, από φυσικό latex, με αυξημένα ελάχιστα όρια αντοχής σε θραύση, όπως φαίνονται στον πίνακα 1 ή από συνθετικό latex, για μικροεπεμβάσεις, με μειωμένα ελάχιστα όρια αντοχής σε θραύση, όπως φαίνονται στον πίνακα 1, ανατομικού σχήματος.
- Ιατρικά γάντια με μακριά μανσέτα, αποστειρωμένα, από φυσικό latex, με ελάχιστο ολικό μήκος 300mm (χιλιοστά).

Γενικές απαιτήσεις :

Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης θα πρέπει:

- 2.1. Να εξασφαλίζουν και να διατηρούν κατά την χρήση τους απόλυτη προστασία από αντίστοιχη επιμόλυνση και για τον ασθενή και για το χρήστη των γαντιών.
- 2.2. Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή και να μην δημιουργούν ερεθισμούς στους χρήστες.
- 2.3. Να είναι κατασκευασμένα κατά τέτοιο τρόπο, ώστε να μειώνουν στο ελάχιστο τους βιολογικούς κινδύνους (πχ μολύνσεις, πυρετό, αλλεργικά φαινόμενα) που απορρέουν από ουσίες που ελευθερώνονται από αυτά και οι οποίες είναι γνωστές, με βάση τα τελευταία στοιχεία, ότι μπορεί να δημιουργήσουν παρενέργειες. Οι εν λόγω ουσίες διακρίνονται σε:
 - 2.3.1. Χημικές ουσίες, όπως χημικά μέσα αποστείρωσης (βιοκτόνα) ή επικάλυψης, λιπαντικά, επιταχυντές πολυμερισμού κλπ, οι οποίες ουσίες, είτε προστίθενται, είτε σχηματίζονται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
 - 2.3.2. Ενδοτοξίνες, οι οποίες μπορούν να προέρχονται από τη βακτηριακή μόλυνση των πρώτων υλών ή του νερού που χρησιμοποιείται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
 - 2.3.3. Υδατοδιαλυτές πρωτεΐνες και πεπτίδια, οι οποίες συνήθως, είτε προέρχονται από το latex του φυσικού ελαστικού ή από άλλα πολυμερή, είτε προστίθενται κατά την παραγωγική διαδικασία (πχ καζεΐνη) και οι οποίες μπορούν να παραληφθούν από το τελικό προϊόν με εκχύλιση σε υδατικό μέσο (leach able proteins).

2.4. Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης πρέπει να ανταποκρίνονται:

2.4.1. Στο Ευρωπαϊκό Πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-1 σχετικά με τις απαιτήσεις και τον έλεγχο για την ανίχνευση των οπών.

2.4.2. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-2 που ορίζει τις απαιτήσεις και δίδει τις μεθόδους δοκιμών για τον έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών, όπως τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση, ανά τύπο γαντιού (εξεταστικά ή χειρουργικά) και υλικό κατασκευής που φαίνονται στο συνημμένο πίνακα 1, καθώς και τα μεγέθη και οι αντίστοιχες διαστάσεις (πλάτος και ελάχιστο μήκος), πίνακας 2 και 3, ανά τύπο γαντιού (εξεταστικά ή χειρουργικά) και τρόπο κατασκευής (με ραφή ή χωρίς ραφή).

2.4.3. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-3 που ορίζει τις απαιτήσεις για την αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης και προβλέπει απαιτήσεις σχετικά με την επισήμανσή τους.

2.5. Τα ιατρικά γάντια πρέπει να φέρουν σήμανση πιστότητας CE, η οποία τοποθετείται στα ιατρικά γάντια, σύμφωνα με τα προβλεπόμενα από την υπ' αρ. ΔΥ7/οικ.2480/1994 (ΦΕΚ679, 13/9/94), για εναρμόνιση της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης που αφορά στα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα.

2.6. Πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτή της παραλαβής.

Συσκευασία:

3.1. Η συσκευασία πρέπει να είναι ασφαλής και ανθεκτική, ώστε να προφυλάσσει τα γάντια από επιμολύνσεις.

3.2. Για τα υλικά κατασκευής των αποστειρωμένων ιατρικών γαντιών μιας χρήσης ισχύουν οι προδιαγραφές και μέθοδοι ελέγχου, όπως περιγράφονται στην Απόφαση του Υπουργείου Υγείας Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α.6.6404/8-8-1991 (ΦΕΚ 680, 8/8/91, τεύχος Β) για τα αποστειρωμένα ιατρικά βοηθήματα μιας χρήσης, όπως ισχύουν σήμερα.

3.3. Στα χειρουργικά γάντια πρέπει να υπάρχει σχετική ένδειξη για τη διάκριση του δεξιού από το αριστερό γάντι.

3.4. Στην εξωτερική συσκευασία όλων των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης, πρέπει να αναγράφονται όλες οι ενδείξεις, όπως ακριβώς προβλέπονται από τη Γεν. Γραμματεία Εμπορίου, του Υπ. Ανάπτυξης.

Αντιαλλεργικά Χειρουργικά γάντια γενικής χειρουργικής:

- Να είναι τριπλής στρώσης με δύο στρώσεις λάτεξ εξωτερικά και μία στρώση από πολυμερές υλικό εσωτερικά που να δημιουργεί άνεση και ευκολία στην τοποθέτηση από χρήστη (τεχνολογία wet donning). Η εσωτερική επίστρωση από πολυμερές υλικό (εσωτερικά δεν θα φέρει λάτεξ ούτε πούδρα) προστατεύει τον χρήστη από επαφή στην πούδρα ή στο λάτεξ και η εξωτερική επιφάνεια θα παρέχει καλύτερη συγκράτηση των εργαλείων και καλύτερη αίσθηση της αφής από τον χρήστη.

- Να προσφέρονται σε όλα τα μεγέθη (No 6,5 έως 8,5), με ελάχιστο ολικό μήκος τουλάχιστον 300mm για κάθε μέγεθος, με ρεβέρ στη μανσέτα.
- Τα χειρουργικά γάντια δεν θα πρέπει να δημιουργούν ερεθισμούς στους χρήστες
- Το ελάχιστο ολικό μήκος των γαντιών να είναι 300mm
- Τα γάντια να έχουν την ένδειξη CE στη συσκευασία τους
- τρόπος αποστείρωσης να είναι με ακτινοβολία 'γ' ή ΕΟ
- Η συσκευασία θα πρέπει να είναι ασφαλής και ανθεκτική ώστε να προφυλάσσει τα γάντια από επιμολύνσεις και να επιτρέπει το ασφαλές άνοιγμα της έτσι ώστε να μην χάνεται εύκολα η αποστείρωση του γαντιού
- Στο κουτί συσκευασίας θα φέρει μια σχισμή για την συντομότερη λήψη του ζεύγους από το κουτί .
- Τα υλικά κατασκευής και οι μέθοδοι ελέγχου να είναι σύμφωνα με την Α.6 6404/8-8-1991 απόφασης Υ.Υ.Π.(Υπουργείου Υγείας, Πρόνοιας)
- Στις εσωτερικές θήκες των γαντιών να υπάρχει σχετική ένδειξη για τη διάκριση του αριστερού από το δεξί γάντι
- Να αναγράφονται στη συσκευασία γαντιών: Τα στοιχεία του κατασκευαστή, η χώρα και το εργοστάσιο παραγωγής, ο τύπος γαντιών, το υλικό κατασκευής (φυσικό latex), τον τρόπο και την λήξη της αποστείρωσης, τον αριθμό παρτίδας,
- Να έχουν ημερομηνία λήξης, 3 χρόνια, από το μήνα παράδοσής τους
- Να ανταποκρίνονται στα Ευρωπαϊκά πρότυπα ΕΛΟΤ EN 455-1 σχετικά με τις απαιτήσεις και τον έλεγχο για την ανίχνευση οπών, ΕΛΟΤ EN 455-2 που ορίζει τις απαιτήσεις και δίδει τις μεθόδους δοκιμών για τον έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών, όπως και τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση και ΕΛΟΤ EN 455-3, που ορίζει τις απαιτήσεις για την αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας των γαντιών.
- Να φέρουν σχήμα ανατομικό

Για την σύνθεση του υλικού θα πρέπει οι εταιρείες να παρέχουν υποχρεωτικά επίσημα έγγραφα του οίκου που να πιστοποιούν ότι το γάντι είναι τριπλής στρώσης με εσωτερική επικάλυψη.

Για τα είδη με α/α 19 – 23

Γενικά πρόκειται για :

- εξεταστικά/ διαδικαστικά γάντια (Examination / Procedure Gloves), αποστειρωμένα ή μη αποστειρωμένα, από latex ή άλλο υλικό, που προορίζονται για ιατρικές εξετάσεις, διαγνωστικές και θεραπευτικές διαδικασίες και για χειρισμό μολυσμένου ιατρικού υλικού.
- εξεταστικά/ διαδικαστικά γάντια, με μακριά μανσέτα, χωρίς ραφή, αποστειρωμένα ή μη-αποστειρωμένα, από latex, που έχουν ελάχιστο ολικό μήκος 270 mm (χιλιοστά).

Γενικές απαιτήσεις :

Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης θα πρέπει:

- 2.1. Να εξασφαλίζουν και να διατηρούν κατά την χρήση τους απόλυτη προστασία από αντίστοιχη επιμόλυνση και για τον ασθενή και για το χρήστη των γαντιών.
- 2.2. Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή και να μην δημιουργούν ερεθισμούς στους χρήστες.
- 2.3. Να είναι κατασκευασμένα κατά τέτοιο τρόπο, ώστε να μειώνουν στο ελάχιστο τους βιολογικούς κινδύνους (πχ μολύνσεις, πυρετό, αλλεργικά φαινόμενα) που απορρέουν από ουσίες που ελευθερώνονται από αυτά και οι οποίες είναι γνωστές, με βάση τα τελευταία στοιχεία, ότι μπορεί να δημιουργήσουν παρενέργειες. Οι εν λόγω ουσίες διακρίνονται σε:
 - 2.3.1. Χημικές ουσίες, όπως χημικά μέσα αποστείρωσης (βιοκτόνα) ή επικάλυψης, λιπαντικά, επιταχυντές πολυμερισμού κλπ, οι οποίες ουσίες, είτε προστίθενται, είτε σχηματίζονται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
 - 2.3.2. Ενδοτοξίνες, οι οποίες μπορούν να προέρχονται από τη βακτηριακή μόλυνση των πρώτων υλών ή του νερού που χρησιμοποιείται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
 - 2.3.3. Υδατοδιαλυτές πρωτεΐνες και πεπτίδια, οι οποίες συνήθως, είτε προέρχονται από το latex του φυσικού ελαστικού ή από άλλα πολυμερή, είτε προστίθενται κατά την παραγωγική διαδικασία (πχ καζεΐνη) και οι οποίες μπορούν να παραληφθούν από το τελικό προϊόν με εκχύλιση σε υδατικό μέσο (leach able proteins).
- 2.4. Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης πρέπει να ανταποκρίνονται:
 - 2.4.1. Στο Ευρωπαϊκό Πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-1 σχετικά με τις απαιτήσεις και τον έλεγχο για την ανίχνευση των οπών.
 - 2.4.2. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-2 που ορίζει τις απαιτήσεις και δίδει τις μεθόδους δοκιμών για τον έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών, όπως τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση, ανά τύπο γαντιού (εξεταστικά ή χειρουργικά) και υλικό κατασκευής που φαίνονται στο συνημμένο πίνακα 1, καθώς και τα μεγέθη και οι αντίστοιχες διαστάσεις (πλάτος και ελάχιστο μήκος), πίνακας 2 και 3, ανά τύπο γαντιού(εξεταστικά ή χειρουργικά) και τρόπο κατασκευής (με ραφή ή χωρίς ραφή).
 - 2.4.3. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-3 που ορίζει τις απαιτήσεις για την αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης και προβλέπει απαιτήσεις σχετικά με την επισήμανσή τους.
- 2.5. Τα ιατρικά γάντια πρέπει να φέρουν σήμανση πιστότητας CE, η οποία τοποθετείται στα ιατρικά γάντια, σύμφωνα με τα προβλεπόμενα από την υπ' αρ. ΔΥ7/οικ.2480/1994 (ΦΕΚ679, 13/9/94), για εναρμόνιση της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης που αφορά στα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα.
- 2.6. Πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτή της παραλαβής.

Συσκευασία:

- 3.1. Η συσκευασία πρέπει να είναι ασφαλής και ανθεκτική, ώστε να προφυλάσσει τα γάντια από επιμολύνσεις

- 3.2. Για τα υλικά κατασκευής των αποστειρωμένων ιατρικών γαντιών μιας χρήσης ισχύουν οι προδιαγραφές και μέθοδοι ελέγχου, όπως περιγράφονται στην Απόφαση του Υπουργείου Υγείας Πρόνοιας και Κοινοτικών Ασφαλίσεων Α.6.6404/8-8-1991 (ΦΕΚ 680, 8/8/91, τεύχος Β) για τα αποστειρωμένα ιατρικά βοηθήματα μιας χρήσης, όπως ισχύουν σήμερα.
- 3.3. Στα χειρουργικά γάντια πρέπει να υπάρχει σχετική ένδειξη για τη διάκριση του δεξιού από το αριστερό γάντι.
- 3.4. Στην εξωτερική συσκευασία όλων των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης, πρέπει να αναγράφονται όλες οι ενδείξεις, όπως ακριβώς προβλέπονται από τη Γεν. Γραμματεία Εμπορίου, του Υπ. Ανάπτυξης.

Ειδικές τεχνικές προδιαγραφές για εξεταστικά γάντια αποστειρωμένα από φυσικό latex:

- Με μέθοδο παραγωγής που να εξασφαλίζει ανώτερο επίπεδο ποιότητας AQL(Accepted Quality Level) σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN455-1.
 - Μεγάλης αντοχής σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2.
 - Να έχουν ανατομικό σχήμα για σωστή εφαρμογή.
 - Να γράφουν το μέγεθος και δεξί /αριστερό σε κάθε γάντι.
 - Με ομοιόμορφη επάλειψη με παράγωγο αμύλου για εύκολο φόρεμα.
 - Διαστάσεις ανά μέγεθος ως Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2 (small,medium,large).
 - Συσκευασία (ανά ζεύγη) και σήμανση σύμφωνα με το πρότυπο BSEN980:1997
 - Σε συμφωνία με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-3.
- Η ημερομηνία παραγωγής να είναι μικρότερη των 6 μηνών από την ημερομηνία παράδοσης.
 - Κάθε παρτίδα να συνοδεύεται από πιστοποιητικό εργαστηριακού ελέγχου βάσει των απαιτήσεων των προτύπων EN455-1 & EN 455-2 .
 - Με πιστοποίηση CE .

Πίνακας 1. Δύναμη θραύσης και αντοχή ραφής	Χειρουργικά γάντια		Εξεταστικά – Διαδικαστικά γάντια	
	Από latex ¹	Συνθετικό latex ²	Από latex ³	Από άλλα υλικά
Ελάχιστη δύναμη θραύσης πριν από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	10,5	7,5	7,5	3
Ελάχιστη δύναμη θραύσης μετά από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	7,5	5,5	5,5	3
Ελάχιστη αντοχή ραφής σε γάντια με ραφές πριν από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	10.5	7.5	7.5	3
Ελάχιστη αντοχή ραφής σε γάντια με ραφές μετά από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	7,5	5,5	5,5	3
1. Απαιτήσεις για γάντια από φυσικό latex				
2. Απαιτήσεις για γάντια από συνθετικό latex ή από διαλύματα φυσικού ή συνθετικού ελαστικού				
3. Απαιτήσεις για γάντια από φυσικό latex, από συνθετικό latex ή από διαλύματα φυσικού και / ή συνθετικού latex				

Πίνακας 2. Διαστάσεις εξεταστικών – διαδικαστικών γαντιών			
Μέγεθος	Ελάχιστο μήκος σε χιλιοστά		Πλάτος σε χιλιοστά ¹
	Γάντια με ραφή	Γάντια χωρίς ραφή	
Πολύ μικρό (extra small)	270	240	≤ 80
Μικρό (small)	270	240	80 ± 10
Μεσαίο (medium) – Μεγάλο (large)	270	240	95 ± 10
Πολύ μεγάλο (extra large)	270	240	110 ± 10
			≥ 110
1. Απαιτήσεις ως προς το πλάτος για γάντια από φυσικό latex, από συνθετικό latex ή από διαλύματα φυσικού και / ή συνθετικού latex Οι διαστάσεις αυτές ως προς το πλάτος, μπορεί να μην είναι κατάλληλες για γάντια από άλλα υλικά			

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ – Υπόδειγμα Οικονομικής Προσφοράς

Συμπληρώνεται ανάλογα με τα είδη που προσφέρονται

A/A	ΕΙΔΟΣ	Μ.Μ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΑΝΑ Μ.Μ. ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ ΦΠΑ
1	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο6,5 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	TEM	100		
2	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,0 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	TEM	100		
3	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,5 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	TEM	100		
4	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,0 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	TEM	100		
5	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,5 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΕ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ	TEM	100		
6	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 6,5 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	13000		

7	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	17000		
8	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,5 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	16000		
9	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	17000		
10	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,5 ΚΑΙ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ ΧΩΡΙΣ ΡΕΒΕΡ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	8000		
11	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ, ΧΩΡΙΣ ΛΑΤΕΞ ΚΑΙ ΠΟΥΔΡΑ, SMALL	ΤΕΜ	200000		
12	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ, ΧΩΡΙΣ ΛΑΤΕΞ ΚΑΙ ΠΟΥΔΡΑ, MEDIUM	ΤΕΜ	300000		
13	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ, ΧΩΡΙΣ ΛΑΤΕΞ ΚΑΙ ΠΟΥΔΡΑ, LARGE	ΤΕΜ	250000		
14	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο6,5 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	2000		
15	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	4000		
16	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 7,5 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	5000		
17	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	5000		
18	ΓΑΝΤΙΑ ΖΕΥΓΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Νο 8,5 ΑΝΤΙΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ	ΖΕΥΓ	2000		
19	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ ΛΑΤΕΧ ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 6,5	ΖΕΥΓ	5000		
20	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ ΛΑΤΕΧ ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 7	ΖΕΥΓ	10000		
21	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ ΛΑΤΕΧ ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 7,5	ΖΕΥΓ	10000		
22	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ ΛΑΤΕΧ ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 8	ΖΕΥΓ	10000		

23	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡ ΠΛΑΣΤ ΣΥΣΚ ΛΑΤΕΧ ΥΨΗΛΗΣ ΠΟΙΟΤ Νο 8,5	ΖΕΥΓ	5000		
----	---	------	------	--	--

Το πλήρες κείμενο της παρούσας διατίθενται στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου www.attikonhospital.gr

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΠΓΝ ΑΤΤΙΚΟΝ

Σπυρίδων Αποστολόπουλος