



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ**  
**ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ**  
**ΔΙΟΙΚΗΣΗ 2<sup>ΗΣ</sup> ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ**  
**ΠΕΙΡΑΙΩΣ ΚΑΙ ΑΙΓΑΙΟΥ**  
**ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ**  
**«ΑΤΤΙΚΟΝ»**  
**ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΩΝ & ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ**  
**ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ**  
**ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ**

*Αναρτητέα στο Μητρώο*  
*Αναρτητέα στο Διαδίκτυο*

**ΑΡ. ΠΡΩΤ. : 11908**

**ΧΑΪΔΑΡΙ, 02-04-2020**

Ταχ. Δ/ση: ΡΙΜΙΝΙ 1 ΧΑΪΔΑΡΙ, Τ.Κ.:124-62  
Κωδ.Νuts EL300  
Τηλέφωνο: 2105831055-1058-1025  
Φαξ: 2105326509  
Email: [foabr@attikonhospital.gr](mailto:foabr@attikonhospital.gr)  
[asant@attikonhospital.gr](mailto:asant@attikonhospital.gr)

### **8<sup>η</sup> ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ**

για την προμήθεια ειδών ατομικής ή μέσων συλλογικής προστασίας, ιατροτεχνολογικών προϊόντων συνοδών προς τη λειτουργία αναπνευστήρων και λοιπού υγειονομικού υλικού για κάλυψη εκτάκτων αναγκών αντιμετώπισης των αρνητικών συνεπειών της εμφάνισης του κορωνοϊού και περιορισμού της διάδοσής του

#### **Το ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΤΤΙΚΟΝ»**

Έχοντας υπόψη:

#### **A. Τις διατάξεις**

1. Του άρθρου 3 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 16 της Πράξης Νομοθετικού Περιεχομένου της 11-3-2020 «κατεπείγοντα μέτρα αντιμετώπισης των αρνητικών συνεπειών της εμφάνισης του κορωνοϊού COVID-19 και της ανάγκης περιορισμού της διάδοσής του» (ΦΕΚ 55/τ.Α/11-3-2020)
3. Το άρθρο 19, παράγραφος 2, του Ν. 4675/2020 «Πρόληψη, προστασία και προαγωγή της υγείας – ανάπτυξη των υπηρεσιών δημόσιας υγείας και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 54/τ.Α/11-3-2020)
4. Το άρθρο 2, παράγραφος 8, της Πράξης Νομοθετικού Περιεχομένου της 14-3-2020 «Κατεπείγοντα μέτρα αντιμετώπισης της ανάγκης περιορισμού της διασποράς του κορωνοϊού COVID-19» (ΦΕΚ 64/τ.Α/14-3-2020)
5. Του άρθρου 9 παρ. 4 του Π.Δ. 80/2016, περί ανάληψης υποχρεώσεων από τους διατάκτες όπως τροποποιήθηκε μεταγενέστερα και ισχύει
6. Του Ν.4270/2014 «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 143/Α'/2014).

#### **B. Τις αποφάσεις και έγγραφα :**

1. Το γεγονός ότι το Νοσοκομείο μας έχει ορισθεί ως βασικό νοσοκομείο αναφοράς στη 2η ΥΠΕ για τον νέο κορωνοϊό
2. Την με αριθμ. πρωτ. 11034/27-03-2020 Απόφαση Διοικητή (ΑΔΑ: 6ΚΝΝ4690ΩΔ-3ΣΕ)
3. Την με αριθμ. πρωτ. 11033/27-03-2020 Απόφαση Διοικητή (ΑΔΑ: 9ΘΝΡ4690ΩΔ-83Χ)
4. Την με αριθμ. πρωτ. 11042/27-03-2020 Απόφαση Διοικητή (ΑΔΑ: ΩΕ3Ε4690ΩΔ-ΤΗΞ)

5. Το πρακτικό της 110<sup>ης</sup>/27-03-2020 (θέμα 10<sup>ο</sup>) Συνεδρίασης του Κεντρικού Συμβουλίου Υγειονομικών Περιφερειών (ΚΕ.Σ.Υ.ΠΕ.) περί έγκρισης των τεχνικών προδιαγραφών των προς προμήθεια ειδών καθώς και του χρόνου παράδοσής τους.

### ΚΑΛΕΙ

τους οικονομικούς φορείς να υποβάλλουν προσφορά μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου για την προμήθεια των ειδών του πίνακα για κάλυψη εκτάκτων αναγκών αντιμετώπισης των αρνητικών συνεπειών της εμφάνισης του κορωνοϊού και περιορισμού της διάδοσής του.

Α/Α	ΕΙΔΟΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ
1	ΣΤΟΛΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΤΥΝΕΚ LARGE	6000
2	ΣΤΟΛΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΤΥΝΕΚ ΧΧ-LARGE	14000
3	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗ ΜΠΛΟΥΖΑ ΑΠΟΣΤ ΟΛΙΚΗΣ ΕΝΙΣΧ 5 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΜΕ ΘΕΡΜΟΚΟΛΛΗΣΗ ΕΛΕΥΘΕΡΗ LATEX & ΚΟΛΟ MEDIUM	11.000
4	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗ ΜΠΛΟΥΖΑ ΑΠΟΣΤ ΟΛΙΚΗΣ ΕΝΙΣΧ 5 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΜΕ ΘΕΡΜΟΚΟΛΛΗΣΗ ΕΛΕΥΘΕΡΗ LATEX & ΚΟΛΟ L-XL	11.000
5	ΣΚΟΥΦΙ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟ ΓΥΝΑΙΚΕΙΟ ΜΕ ΛΑΣΤΙΧΟ ΠΙΣΩ ΔΙΑΤΡΗΤΟ	50.000
6	ΜΑΣΚΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΔΥΟ ή ΤΡΙΩΝ ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΜΕ ΛΑΣΤΙΧΟ	50.000
7	ΜΑΣΚΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗ 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΜΕ ΚΟΡΔΟΝΙΑ	50.000
8	ΜΑΣΚΑ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΗ ΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΤΟΞΙΚΩΝ ΑΕΡΙΩΝ	40
9	ΜΑΣΚΑ ΥΨΗΛΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΒΑΛΒΙΔΑ ΜΕ ΑΦΡΩΔΕΣ ΕΠΙΡΙΝΙΟ ΠΟΛΥΟΥΡΕΘΑΝΗ ΣΕ ΟΛΗ ΤΗΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΑ ΕΠΑΦΗΣ FFP3	22.000
10	ΜΑΣΚΑ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΑΝΑΠΝΟΗΣ FFP2S	6.000
11	ΠΟΔΟΝΑΡΙΑ ΑΔΙΑΒΡΟΧΑ ΜΕ ΚΑΛΥΨΗ ΠΟΔΟΚΝΗΜΙΑΣ	5.000
12	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΔΙΣΚΙΑ ΧΛΩΡΙΟΥ (ΔΙΣΚΙΑ NaDCC), ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 100 ΔΙΣΚΙΩΝ	10.000
13	ΑΣΠΙΔΑ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΠΡΟΣΩΠΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	2.000
14	ΣΚΟΥΦΙ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ ΟΛΙΚΗΣ ΚΑΛΥΨΗΣ ΟΡΘΟΠΕΔΙΚΟ	16.000
15	ΡΟΜΠΑ ΟΛΟΣΩΜΗ ΙΑΤΡΩΝ LARGE (ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ) ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ	20.000
16	ΓΑΝΤΙ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΟ LATEX ΜΕ ΚΟΝΤΗ ΜΑΝΣΕΤΑ SMALL ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 100ΤΜΧ	3.000
17	ΓΑΝΤΙ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΟ LATEX ΜΕ ΚΟΝΤΗ ΜΑΝΣΕΤΑ MEDIUM ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 100ΤΜΧ	3.000
18	ΓΑΝΤΙ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΟ LATEX ΜΕ ΚΟΝΤΗ ΜΑΝΣΕΤΑ LARGE ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 100ΤΜΧ	3.000
19	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡΟΧΗ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΓΥΝΑΙΚΙΚΑ - ΟΥΡΟΛ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ 40cm Νο6,5 ΠΕΡΙΣΣ LATEX	400
20	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡΟΧΗ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΓΥΝΑΙΚΙΚΑ - ΟΥΡΟΛ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ 40cm Νο7 ΠΕΡΙΣΣ LATEX	600
21	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡΟΧΗ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΓΥΝΑΙΚΙΚΑ - ΟΥΡΟΛ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ 40cm Νο7,5 ΠΕΡΙΣΣ LATEX	600
22	ΓΑΝΤΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡ ΖΕΥΓ ΑΕΡΟΣΤ ΑΔΙΑΒΡΟΧΗ ΠΛΑΣΤΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΓΥΝΑΙΚΙΚΑ - ΟΥΡΟΛ ΜΑΚΡΥΑ ΜΑΝΣΕΤΑ 40cm Νο8 ΠΕΡΙΣΣ LATEX	400
23	ΚΑΛΥΜΜΑ ΚΕΦΑΛΗΣ ΜΕ ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΗ ΜΑΣΚΑ ΚΑΙ ΟΘΩΝΙΟ	1.000
24	ΠΑΓΙΔΑ ΕΝΔΟΒΡΟΓΧΙΚΟΥ ΕΚΚΡΙΜΜΑΤΟΣ 40ML	200
25	ΜΠΛΟΥΖΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ ΓΙΑ ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΕΣ ΕΠΕΜΒΑΣΕΙΣ (ΔΙΟΥΡΘΡΙΚΕΣ)	5.000
26	ΓΥΑΛΙΑ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΔΙΑΦΑΝΗ ΠΛΗΡΟΥΣ ΠΛΕΥΡΙΚΗΣ ΚΑΛΥΨΗΣ	10.000
27	FLUID PACK COOX 700TESTS	10

28	ΣΥΣΚΕΥΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ Ο2 ΜΕ ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ ΣΥΓΚΕΝΤΡΩΣΗΣ 0.24-0.60 ΕΝΗΛΙΚΩΝ	5.000
29	ΣΥΣΚΕΥΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ Ο2 ΑΠΛΗ ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΔΕΤΙΚΑ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	5.000
30	ΣΥΣΚΕΥΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ Ο2 ΓΙΑ ΕΠΑΝΑΕΙΣΠΝΟΗ ΧΩΡΙΣ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	1.000
31	ΣΥΣΚΕΥΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ Ο2 ΜΗ ΕΠΑΝΑΕΙΣΠΝΟΗΣ ΜΕ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	500
32	ΣΥΣΚΕΥΗ ΧΟΡΗΓΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΜΕ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΤΗ ΕΝΗΛΙΚΩΝ (ΑΠΟΣΤ ΑΤΟΜ ΧΡΗΣΗ)	10.000
33	ΣΥΣΚΕΥΗ ΕΓΧΥΣΗΣ ΜΙΚΡΟΣΤΑΓΟΝΩΝ ΜΕ ΡΥΘΜΙΣΤΗ ΡΟΗΣ	20.000
34	24ΩΡΟ ΣΕΤ (6ΤΜΧ) ΠΕΡΙΠΟΙΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ Μ/Χ	1.000
35	ΕΠΙΘΕΜΑ ΥΔΡΟΤΡΙΧΟΕΙΔΙΚΟ ΤΡΑΥΜΑΤΩΝ ΚΑΙ ΕΛΚΩΝ 15*15cm ΠΟΛΥΟΥΡΕΘΑΝΗΣ	500
36	ΕΠΙΘΕΜΑ ΥΔΡΟΤΡΙΧΟΕΙΔΙΚΟ 20Χ20CM	500
37	ΕΠΙΘΕΜΑ ΑΠΟ ΑΦΡΩΔΗ ΠΟΛΥΟΥΡΕΘΑΝΗ ΜΕ ΕΠΙΣΤΡΩΣΗ ΜΑΛΑΚΗΣ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ 20x20	500
37	ΣΥΣΚΕΥΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΥΓΡΩΝ ΑΠΛΗ 200cm ΜΕ ΥΠΟΔΟΧΗ LUER LOCK ΜΕΓΑΛΟΣΤΑΓΟΝΩΝ	100.000
39	ΣΑΚΟΣ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΝΕΚΡΟΥ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟΣ	600
40	ΓΑΖΑ ΥΔΡΟΦΙΛΗ ΑΠΟΡΟΦΗΤΙΚΗ 10 Χ 20 8PLY ΑΠΛΗ	1.000.000
41	ΧΑΡΤΟΚΥΤΙΟ ΚΙΤΡΙΝΟ HOSPITAL BOX 40 LT	20.000
42	ΧΑΡΤΟΚΥΤΙΟ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΜΟΛΥΣΜΑΤΙΚΩΝ ΑΠΟΡΡΙΜΜΑΤΩΝ 40LT 28,7Χ28,7Χ47,8CM ΚΟ	6.000
43	ΠΑΝΑ ΕΝΗΛΙΚΩΝ EXTRA LARGE	8.000
44	ΣΥΣΤΗΜΑ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ 14CH 72ΩΡΩΝ ΓΙΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΜΕ FLACON ΠΛΥΣΗΣ	300
45	ΜΟΡΦΟΜΕΤΑΤΡΟΠΕΑΣ ΔΙΠΛΟΣ- ΣΥΣΤΗΜΑ ΑΣΦΑΛΟΥΣ ΛΗΨΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ ΚΥΚΛ	400
46	ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΟ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟ, CUFF ΣΦΑΙΡΙΚΟ, ΟΔΗΓΟΣ ΠΟΥ ΚΟΥΜΠΩΝΕΙ ΣΤΟ ΣΤΟ ΣΩΛΗΝΑ & ΟΠΗ ΓΙΑ ΑΣΦΑΛΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ	150
47	ΣΕΤ ΦΙΛΤΡΟΥ ΣΥΝΔΥΑΣΜΕΝΗΣ ΑΙΜΟΔΙΑΔΙΗΘΗΣΗΣ & ΠΡΟΣΦΟΡΗΣΗΣ ΠΛΑΣΜΑΤΟΣ	5
48	ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ FRESUBIN HP 2KCAL (ΦΙΑΛΗ 500ML)	200
49	ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ ΗΜΙΣΤΟΙΧΕΙΑΚΟ 1,5 KCAL ΥΠΕΡΘΕΡΜΙΔΙΚΟ MCR>60%	100
50	ΔΙΑΛΥΜΑ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ ΣΕ ΦΑΚΕΛΛΑΚΙ 45 ML ΥΓΡΗ ΠΡΩΤΕΙΝΗ 11 GR PROSOURCE	200
51	ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ FRESUBIN HP ENERGY (ΦΙΑΛΗ 500ML)	300
52	PEPTAMEN LIQUID 1000ML	100
53	ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ ΥΠΕΡΘΕΡΜΙΔΙΚΟ ΥΠΕΡΠΡΩΤΕΙΝΟΥΧΟ (ΟΧΕΡΑ)	100
54	ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ FRESUBIN NEUTRAL FIBRE(ΦΙΑΛΗ 500 ML)	200
55	ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ ΥΠΕΡΘΕΡΜΙΔΙΚΟ - RESOURCE FRUIT - ΜΕΤΡΙΑ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ ΣΕ ΠΡΩΤΕΙΝΗ	200
56	ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ NOVASOURCE FORTE (ΦΙΑΛΗ 500ML)	200
57	ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ ΣΕ ΣΚΟΝΗ ΑΝΤΙΔΙΑΡΡΟΙΚΟ-ΠΗΚΤΙΝΗ- ΠΡΕΒΙΟΤΙΚΟ 2,75 GR BANATROL	200
58	ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ OSMERAL BS (1Kcal/ml)	200
59	ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ OSMERAL BS PLUS ENERGY (1,5Kcal/ml)	200
60	ΠΛΗΡΕΣ ΔΙΑΛΥΜΑ ΑΝΟΣΟΔΙΑΤΡΟΦΗΣ 25%ΠΡΩΤ. ΟΡΟΥ ΓΑΛΑΚ. 25%ΦΥΤΙΚΗ ΠΡΩΤΕΙΝΗ ΠΟΣΙΜΟ 200ml	200
61	ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ SURVIMED ORD (ΦΙΑΛΗ 500ML)	300
62	ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΑ SURGICEL	20
63	ΒΙΟΑΠΟΡΡΟΦΗΣΙΜΟΣ ΣΠΟΓΓΟΣ ΙΠΠΕΙΟΥ ΚΟΛΛΑΓΟΝΟΥ ΜΕ	5

	ΑΝΤΙΒΙΟΤΙΚΟ	
64	ΠΛΑΚΑ ΓΕΙΩΣΗΣ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ ΔΙΠΛΗΣ ΑΥΤΟΚ. ΥΨΗΛΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΕΝΗΛ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΚΑΛ.5Μ(ΓΙΑ BERCHTOLD 530)	100
65	ΑΥΤΟΘΕΡΜΑΙΝΟΜΕΝΗ ΚΟΥΒΕΡΤΑ ΜΕ ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΕΣ ΘΗΚΕΣ ΘΕΡΜΟΤΗΤΑΣ	50
66	ΣΥΣΚΕΥΗ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ ΜΕ ΣΑΚΟ APPLIX SMART/VISION	300
67	ΠΕΔΙΟ ΔΑΠΕΔΟΥ ΠΕΡΙΣΥΛΛΟΓΗΣ ΥΓΡΩΝ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ ΝΑ ΑΝΤΕΧΕΙ ΥΓΡΑ ΕΩΣ 8lt	350
68	ΠΕΔΙΟ ΙΣΟΘΕΡΜΙΚΟ 2 Χ 1,20 Μ ΠΕΡΙΠΟΥ ΜΕ ΛΑΙΜΟΚΟΨΗ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	100
69	ΕΠΙΘΕΜΑ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ 10Χ10	300
70	ΚΟΥΒΕΡΤΑ ΟΛΟΣΩΜΗ ΘΕΡΜΑΝΣΗΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ ΜΕ ΑΕΡΑ (233x127 εκ.,ΜΕ ΥΦΑΣΜΑΤΙΝΗ ΜΕΤΑΛΙΚΗ ΕΠΙΦΑΝΕΙΑ ΚΑΙ ΠΕΔΙΟ	100
71	ΣΥΣΚΕΥΗ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΣΙΤΙΣΗΣ ΜΕ ΑΥΤΟΜΑΤΗ ΕΚΠΛΥΣΗ ΝΕΡΟΥ	210
72	ΑΥΘΕΝΤΙΚΗ ΒΑΛΒΙΔΑ ΕΚΠΝΟΗΣ ΠΛΗΡΗΣ ΜΕ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΡΟΗΣ ΠΟΛΛ. ΧΡΗΣΕΩΝ ΓΙΑ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ GE R860 (Δειγματισμός)	5
73	ΑΥΘΕΝΤΙΚΟ ΦΙΛΤΡΟ ΕΙΣΠΝΟΗΣ ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ ΧΡΗΣΕΩΝ ΓΙΑ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ GE R860 (Δειγματισμός)	10
74	ΚΥΚΛΩΜΑ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ HAMILTON C1 MEDICAL AG (Δειγματισμός)	50
75	ΚΥΚΛΩΜΑ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΤΡΙΩΝ ΓΡΑΜΜΩΝ ΣΕ ΜΙΑ (ΕΝΗΛΙΚΩΝ) (Δειγματισμός)	30
76	ΚΥΚΛΩΜΑ ΦΟΡΗΤΟΥ ΚΕΡΑΜΙΚΟΥ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ PARAPAC - ΡΝΕΥΡΑC ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ (Δειγματισμός)	100
77	ΦΙΛΤΡΟ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΕΝΗΛΙΚΩΝ ΕΥΘΥ ΜΕ ΠΤΥΣΣΟΜΕΝΗ ΣΥΝΔΕΔΕΜΕΝΗ ΠΡΟΕΚΤΑΣΗ (Δειγματισμός)	1000
78	ΦΙΛΤΡΟ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ ΜΕ ΠΤΥΧΟΜΕΝΗ ΜΗΧΑΝΙΚΗ ΜΕΜΒΡΑΝΗ (Δειγματισμός)	300

ΤΡΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΕΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	
	ΕΝΑΡΞΗ	ΛΗΞΗ
Μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου στη διεύθυνση : promithies2018@attikonhospital.gr	<b>03/04/2020</b> ΗΜΕΡΑ: ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΩΡΑ:09:00ΠΜ	<b>07/04/2020</b> ΗΜΕΡΑ: ΤΡΙΤΗ ΩΡΑ:15:00ΜΜ.

Οι προσφορές θα πρέπει να είναι σύμφωνες με τις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσας.

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

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 τόσο 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.

Στην τιμή περιλαμβάνονται οι υπέρ τρίτων κρατήσεις, ως και κάθε άλλη επιβάρυνση, στην οποία θα υποβληθεί ο οικονομικός φορέας για την παρεχόμενη προμήθεια στον τόπο και με τον τρόπο που προβλέπονται από την παρούσα.

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.

Η κατακύρωση θα γίνει με κριτήριο την πλέον συμφερότερη από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής.

Εφόσον υφίστανται έγκυρες οικονομικές προσφορές που ταυτίζονται απόλυτα, διενεργείται κλήρωση από την Επιτροπή Διαγωνισμού.

Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προβεί στη διαπραγμάτευση της προσφερόμενης τιμής με τη μειοδότη εταιρεία.

**Για τα είδη με α/α 1 έως 71, 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 παραγγελία.**

**Για τα είδη με α/α 72 έως 78, λόγω της διαπιστωμένης έλλειψης των εν λόγω ειδών στην αγορά, ως χρόνος παράδοσης ορίζεται ο ελάχιστος δυνατός. Σε κάθε περίπτωση το εν λόγω στοιχείο θα εξεταστεί από την αρμόδια επιτροπή αξιολόγησης των προσφορών.**

## **ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ:**

ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Αργυρώ Σαντοριναίου, τηλ. 2105831058 [asant@attikonhospital.gr](mailto:asant@attikonhospital.gr)

Φωτεινή Αβραμοπούλου, τηλ. 2105831025 [foabr@attikonhospital.gr](mailto:foabr@attikonhospital.gr)

## **ΚΑΝΟΝΕΣ ΔΗΜΟΣΙΟΤΗΤΑΣ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗΣ**

Η πρόσκληση αναρτήθηκε στο Κεντρικό Ηλεκτρονικό Μητρώο Δημοσίων Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ) και στη διαδικτυακή εφαρμογή ΔΙΑΥΓΕΙΑ, στις **02/04/2020**, στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Υγείας <https://www.moh.gov.gr/> καθώς επίσης και στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου [www.attikonhospital.gr](http://www.attikonhospital.gr).

## **ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**

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

Οι τεχνικές προδιαγραφές των ειδών έχουν ως εξής:

### **α/α 1 - 2**

1. Μη διαπερατή ολόσωμη φόρμα προστασίας κατηγορίας III σύμφωνα

1. Μη διαπερατή ολόσωμη φόρμα προστασίας κατηγορίας III σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή οδηγία 89/686 τύπου 4B/5B/6B για βιολογική προστασία σύμφωνα με το πρότυπο EN 14126:2003

2. Να διαθέτει κουκούλα με τρίπτυχο σχεδιασμό, 2 δρόμων φερμουαρ και κάλυψη των ραφών. Τα μανίκια να καταλήγουν σε μανσέτα με λάστιχο

3. Οι στολές θα πρέπει να εξασφαλίζουν υγραπρωθητικότητα καθόλη τη διάρκεια της εργασίας και το υλικό κατασκευής να είναι τέτοιο που να αποτρέπει τη διείσδυση μολυσματικών παραγόντων μέχρι και 75 λεπτά

4. Σε συμφωνία με τα πρότυπα 13034, 14605, 14126. Επί ποινή απόρριψης να προσκομιστούν τα πιστοποιητικά συμμόρφωσης με τα πρότυπα από ανεξάρτητο κοινοποιημένο οργανισμό.

Ζητείται δειγματοσμός

### **α/α 3 - 4**

Χειρουργική μπλούζα plus μιας χρήσης, αδιάβροχη και ενισχυμένη σε όλη την επιφάνειά της χωρίς να φέρει πλαστικές ενισχύσεις και ραφές για προστασία από λοιμώδη νοσήματα. Αποστειρωμένη με ακτινοβολία και συσκευασμένη ατομικά σε κενό αέρα.

Από αδιάβροχο (όχι πλαστικό) μη υφασμένο υλικό. Με εργονομικό σχεδιασμό για άνεση στον χειρουργό.

Με φαρδιά μανίκια και με πτυχές στην πλάτη. Με διπλή επικάλυψη της πλάτης και δύο ζευγάρια ζωνών-εξωτερικό και εσωτερικό.

Με λαιμόκοψη και μακριά Velcro για το κλείσιμο στο λαιμό. Με μανσέτες από 100% πολυεστέρα.

Με θερμοκολλημένα τα μανίκια και τις πλευρικές ραφές όπως και στις ζώνες.

Μακριά. Συσκευασμένη σε ατομική συσκευασία μαζί με δύο χάρτινες πετσέτες για τα χέρια και διπλωμένη.

Η εφαρμογή της γίνεται με άσηπτη τεχνική. Διαθέτει CE σήμανση.

Σύμφωνη με το EN 13795 HP. Ελεύθερη λατέξ και κολοφώνιου. Διαστάσεις

Medium μήκους 120 cm Large μήκους 130 cm

X- Large μήκους 150 cm

XXL-LONG ΜΗΚΟΥΣ 160cm XXL-X-LONG ΜΗΚΟΥΣ 170cm

Ζητείται δειγματοσμός

### **α/α 5**

Χειρουργικές σκούφιες ολικής κάλυψης.

- Να είναι μιας χρήσης μη αποστειρωμένες, κατασκευασμένες από ύφασμα non woven βάρους 25gsm.

- Να είναι αεροδιαπερατές με λάστιχο πίσω
- Να διαθέτουν CE σύμφωνα με την οδηγία 93/42/EEC και να είναι ταξινομημένες ως ιατροτεχνολογικά προϊόντα κλάσης I.
- Να διατίθενται σε κουτί διανομής τύπου dispenser για εύκολη χρήση.

Ζητείται δειγματισμός

α/α 6-7

Μάσκα χειρουργική τριπλή με φίλτρο από χαρτί non woven. Επιτρέπει το εύκολο πέρασμα του αέρα και έχει υψηλή διηθητική ικανότητα. Έχει άψογη εφαρμογή στο πρόσωπο.

Ζητείται δειγματισμός

α/α 9

**1 ) Η μάσκα να μη φέρει βαλβίδα εκπνοής**

**2) Το προϊόν να είναι σύμφωνο με τις προδιαγραφές των προτύπων EN 149: 2001 & EN 14683:2005.**

2) **Να αναγράφεται σε κάθε μάσκα το πρότυπο EN 149: 2001 FFP3, ο κωδικός CE,** καθώς και το όνομα της κατασκευάστριας εταιρείας, η χώρα προέλευσης και το όνομα του αντιπροσώπου στην Ευρώπη.

3) Η μάσκα να έχει **αφρώδες επιρίνιο από υλικό όπως η πολυουρεθάνη** σε όλη την άνω επιφάνεια επαφής, ώστε να επιτρέπει την ατραυματική και στεγανή εφαρμογή για μεγάλο χρονικό διάστημα.

4) **Να είναι αναδιπλούμενη, τρίπτυχης κατασκευής** για καλύτερη εφαρμογή σε διάφορα σχήματα προσώπου, ώστε να διασφαλίζεται η μη εισχώρηση μολυσματικών παραγόντων στο εσωτερικό της μάσκας.

5) Το προϊόν να έχει **ατομική συσκευασία** και η **διάρκεια χρήσης** της ίδιας μάσκας με ασφάλεια να είναι **τουλάχιστον 8ωρη. Να έχει περάσει DOLOMITE TEST (τεστ χρόνου απόφραξης)** και να **αναγράφεται στη μάσκα η ένδειξη D.**

6) Η μάσκα να φέρει **χρωματικό ιμάντα για διάκριση από τις μάσκες του προτύπου EN 149: 2001 FFP2** που χρησιμοποιούνται σε ουδετεροπενικούς ασθενείς και για ασφαλή συγκράτηση.

7) **Να προσκομίζεται δείγμα** και CE του φορέα πιστοποίησης καθώς και επί ποινή απόρριψης όλα τα αποδεικτικά έγγραφα συμφωνίας με τα πρότυπα

Ζητείται δειγματισμός

α/α 10

**1 ) Η μάσκα να μη φέρει βαλβίδα εκπνοής**

**2) Το προϊόν να είναι σύμφωνο με τις προδιαγραφές των προτύπων EN 149: 2001 & EN 14683:2005.**

2) **Να αναγράφεται σε κάθε μάσκα το πρότυπο EN 149: 2001 FFP2, ο κωδικός CE,** καθώς και το όνομα της κατασκευάστριας εταιρείας, η χώρα προέλευσης και το όνομα του αντιπροσώπου στην Ευρώπη.

3) Η μάσκα να έχει **αφρώδες επιρίνιο από υλικό όπως η πολυουρεθάνη** σε όλη την άνω επιφάνεια επαφής, ώστε να επιτρέπει την ατραυματική και στεγανή εφαρμογή για μεγάλο χρονικό διάστημα.

4) **Να είναι αναδιπλούμενη, τρίπτυχης κατασκευής** για καλύτερη εφαρμογή σε διάφορα σχήματα προσώπου, ώστε να διασφαλίζεται η μη εισχώρηση μολυσματικών παραγόντων στο εσωτερικό της μάσκας.

5) Το προϊόν να έχει **ατομική συσκευασία** και η **διάρκεια χρήσης** της ίδιας μάσκας με ασφάλεια να είναι **τουλάχιστον 8ωρη. Να έχει περάσει DOLOMITE TEST (τεστ χρόνου απόφραξης)** και να **αναγράφεται στη μάσκα η ένδειξη D.**

6) Η μάσκα να φέρει **χρωματικό ιμάντα για διάκριση από τις μάσκες του προτύπου EN 149: 2001 FFP3** που χρησιμοποιούνται σε ουδετεροπενικούς ασθενείς και για ασφαλή συγκράτηση.

7) **Να προσκομίζεται δείγμα** και CE του φορέα πιστοποίησης καθώς και επί ποινή απόρριψης όλα τα αποδεικτικά έγγραφα συμφωνίας με τα πρότυπα

α/α12

Υποχλωριώδες προϊόν

Αναβράζοντα δισκία των 2,5 gr

Το διάλυμα να εξασφαλίζει υψηλού βαθμού

απολύμανση (εξάλειψη μυκοβακτηριδίου φυματίωσης, ιών, μικροβίων και μεγάλο αριθμό σπόρων)

Σταδιακή απελευθέρωση ενεργού χλωρίου

Μέγιστος χρόνος δράσης 15 λεπτά

Να έχει άδεια ΕΟΦ και καταχώρηση σε ΕΜΧΠ

**α/α 15**

Μπλουζές χειρουργικές απλές, αποστειρωμένες, μιας χρήσης Κατασκευασμένες από μη υφασμένο υλικό (non woven).

Υδρόφοβες, αδιάβροχες, αεροδιαπερατές και αδιαφανείς.

Με διπλή αλληλοκαλυπτόμενη πλάτη και απορροφητικό ρέλι στο λαιμό.

Να διαθέτουν μακριά μανίκια τα οποία στο τελείωμα τους να φέρουν βαμβακερή ελαστική μανσέτα, ζώνη στη μέση, αυτοκόλλητο κλείστρο στον \*αυχένα και κορδόνια στο πίσω μέρος για πλήρη κάλυψη.

Να έχουν μήκος μέχρι τη μέση της κνήμης.

Να διατίθενται ατομικά συσκευασμένες με εσωτερικό περιτύλιγμα και συνοδευόμενες από απορροφητική πετσέτα χεριών.

Να προσφέρονται σε όλα τα μεγέθη.

Αποστειρωμένες για 5 χρόνια.

**α/α 16 - 18**

**Γάντια εξεταστικά, χωρίς πούδρα, από φυσικό latex, μη αποστειρωμένα, κοντής μανσέτας.**

- 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.

- Χωρίς πούδρα (ολίσθηση τουλάχιστον 95%).

- Διαστάσεις ανά μέγεθος ως Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2.

- Συσκευασία και σήμανση σύμφωνα με το πρότυπο BSEN980:1997.

- Σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-3 σε ό,τι αφορά τη βιολογική ασφάλεια.

- Η ημερομηνία παραγωγής να είναι μικρότερη των 6 μηνών από την ημερομηνία παράδοσης.

- Κάθε παρτίδα να συνοδεύεται από πιστοποιητικά εργαστηριακού ελέγχου βάση των απαιτήσεων των προτύπων EN455-1 & EN 455-2.

- Με πιστοποίηση CE.

Ζητείται δειγματισμός

**α/α 26**

Να αποτελούνται από :

1)σκελετό πολλαπλών χρήσεων και

2) διαφανές προστατευτικό ματιών μιας χρήσης που προσαρμόζεται πάνω στον σκελετό.

3)Ο σκελετός να είναι ελαφρύς

4)Το διαφανές προστατευτικό να έχει αντιθαμβωτικές ιδιότητες και να εξασφαλίζει καθαρό οπτικό πεδίο

5)Ο σκελετός να είναι εφοδιασμένος με κυρτους σκελετούς

6)Να προσφερθεί δείγμα για αξιολόγηση

**α/α 28 - 32**

Διαφανής, άνετη για τον ασθενή, με άψογη εφαρμογή, από μαλακό υλικό με στρογγυλές άκρες. Ο ασκός συνδέεται με τη μάσκα με βαλβίδα μη επανεισπνοής και η μάσκα να φέρει πλαϊνές βαλβίδες μη επανεισπνοής. Η μάσκα συνδέεται με τον ασκό. Φέρει σωλήνα σύνδεσης με την παροχή οξυγόνου, μήκους τουλάχιστον 180 εκ

Διαφανής, άνετη για τον ασθενή, με άψογη εφαρμογή, από μαλακό υλικό με στρογγυλές άκρες. Ο ασκός συνδέεται με τη μάσκα με βαλβίδα για επανεισπνοή χωρίς βαλβίδες μη επανεισπνοής. Η μάσκα συνδέεται με τον ασκό. Φέρει σωλήνα σύνδεσης με την παροχή οξυγόνου, μήκους τουλάχιστον 180 εκ.

Η συσκευή χορήγησης οξυγόνου πρέπει να έχει συνδετικό 200 cm περίπου και να είναι κατασκευασμένη από PVC άχρωμη και διαφανής .Να έχει ρυθμιζόμενο επιρρίνιο έλασμα για να επιτρέπει τη σωστή εφαρμογή και να εμποδίζει τις διαρροές οξυγόνου

ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΤΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ ΑΠΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΟ PVC ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΣΕ ΑΤΟΜΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ,ΜΕ ΥΠΟΔΟΧΗ ΦΑΡΜΑΚΟΥ ,ΜΑΣΚΑ ΟΞΥΓΟΝΟΥ, ΜΕ ΣΩΛΗΝΑ ΜΗΚΟΥΣ 160-180CM ΕΝΗΛΙΚΩΝ, ΜΑΛΑΚΕΣ ΚΑΙ ΝΑ ΠΡΟΣΑΡΜΟΖΟΝΤΑΙ ΣΤΟΥΣ ΥΠΑΡΧΟΝΤΕΣ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΤΕΣ Latex free ΜΕ ΕΝΔΕΙΞΗ CE ΚΑΙ ISO,ΜΗ ΤΟΞΙΚΟ -ΜΕ ΟΔΗΓΙΕΣ ΣΤΑ ΕΛΛΗΝΙΚΑ ΚΑΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΕΤΑΙ Η ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ ΚΑΙ ΛΗΞΗΣ

**α/α 34**

24ΩΡΟ ΚΙΤ ΠΕΡΙΠΟΙΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ, ΠΟΥ ΠΕΡΙΕΧΕΙ 6 ΣΕΤ ΠΕΡΙΠΟΙΗΣΗΣ :  
(2Χ) ΣΕΤ ΠΕΡΙΟΠΟΙΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΜΕ ΕΙΔΙΚΗ ΟΔΟΝΤΟΒΟΥΡΤΣΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗ, ΠΟΥ ΠΕΡΙΕΧΕΙ:

Α) ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΗ ΟΔΟΝΤΟΒΟΥΡΤΣΑ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ. ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΜΑΚΡΥΝΣΗ ΤΗΣ ΟΔΟΝΤΙΚΗΣ ΠΛΑΚΑΣ, ΤΩΝ ΠΑΘΟΓΟΝΩΝ ΜΙΚΡΟΟΡΓΑΝΙΣΜΩΝ ΚΑΙ ΤΩΝ ΕΚΚΡΙΣΕΩΝ. ΜΕ 4.000 ΤΡΙΧΕΣ (ΣΗΜΕΙΑ ΕΠΑΦΗΣ).

3 ΟΠΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ.

ΣΦΟΥΓΓΑΡΑΚΙ ΣΤΗΝ ΑΛΛΗ ΠΛΕΥΡΑ ΓΙΑ ΜΕΓΑΛΥΤΕΡΗ ΑΠΟΡΡΟΦΗΣΗ ΚΑΙ ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΤΗΣ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ.

Β) ΔΙΑΛΥΜΑ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ 0,12%, (7 ML). ΓΙΑ ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟ ΜΕ ΠΑΡΑΤΕΤΑΜΕΝΗ ΔΡΑΣΗ.

Γ) ΣΤΥΛΕΟ ΜΕ ΣΦΟΥΓΓΑΡΑΚΙ (4Χ) ΣΕΤ ΠΕΡΙΟΠΟΙΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ ΜΕ ΕΙΔΙΚΗ ΒΟΥΡΤΣΑ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΚΑΙ ΕΝΥΔΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ, ΠΟΥ ΠΕΡΙΕΧΕΙ:

Α) ΣΦΟΥΓΓΑΡΑΚΙ ΕΛΕΓΧΟΜΕΝΗΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΕΜΠΟΤΙΣΜΕΝΟ ΜΕ SODIUM BICARBONATE ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΜΑΚΡΥΝΣΗ ΤΩΝ ΕΚΚΡΙΣΕΩΝ ΚΑΙ ΤΗΝ ΑΠΟΦΥΓΗ ΔΗΜΙΟΥΡΓΙΑΣ ΤΟΥ ΒΙΟFILM ΜΕΤΑΞΥ ΤΟΥ ΒΟΥΡΤΣΙΣΜΑΤΟΣ.

Β) ΔΙΑΛΥΜΑ Η<sub>2</sub>O<sub>2</sub>(7ML).

ΓΙΑ ΤΟΝ ΕΝΖΥΜΑΤΙΚΟ ΜΗΧΑΝΙΚΟ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ.

Γ) ΕΝΥΔΑΤΙΚΟ ΣΤΟΜΑΤΟΣ ΜΕ ΒΙΤΑΜΙΝΗ Ε, (7 ML). ΥΔΑΤΙΝΗΣ ΒΑΣΗΣ ΓΙΑ ΕΝΥΔΑΤΩΣΗ ΤΗΣ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ & ΧΕΙΛΙΩΝ ΜΕ ΒΙΤΑΜΙΝΗ Ε

Δ) ΣΤΥΛΕΟ ΜΕ ΣΦΟΥΓΓΑΡΑΚΙ

ΖΗΤΕΙΤΑΙ ΔΕΙΓΜΑΤΙΣΜΟΣ

**α/α 35**

ΕΠΙΘΕΜΑ ΥΔΡΟΤΡΙΧΟΕΙΔΙΚΟ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΟ (15X15)

Το επίθεμα πρέπει να είναι υπεραπορροφητικό και να μετατρέπει οποιαδήποτε παραγόμενη ποσότητα εξιδρώματος (χαμηλή –μέτρια-υψηλή) σε τζελ και να το συγκρατεί σε οποιαδήποτε συνθήκη πίεσης, εξαλείφοντας κάθε κίνδυνο διαβροχής. Θα πρέπει το πλέγμα, που θα φέρει στην επιφάνεια επαφής με το έλκος, να έχει τη δυνατότητα να ρυθμίζει την απορρόφηση του εξιδρώματος, να αποτρέπει τη δημιουργία τζελ στην επιφάνεια επαφής του με το έλκος και να εκτείνεται, μέχρι την κολλητική επιφάνεια του επιθέματος.

Η κολλητική επιφάνεια περιμετρικά, θα πρέπει να είναι από φυσικό υλικό για να επιτρέπει την άδηλη αναπνοή του δέρματος και να συγκρατεί το απορροφητικό τμήμα του επιθέματος περιμετρικά.

Επιπλέον, το επίθεμα εξωτερικά πρέπει να φέρει αδιάβροχη ημιπερατή μεμβράνη, που να εμποδίζει τη διαρροή εξιδρώματος στο περιβάλλον και να είναι αδιαπέραστη από μικροοργανισμούς.

ΖΗΤΕΙΤΑΙ ΔΕΙΓΜΑΤΙΣΜΟΣ

**α/α 36**

ΕΠΙΘΕΜΑ ΥΔΡΟΤΡΙΧΟΕΙΔΙΚΟ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΟ (20X20)

Το επίθεμα πρέπει να είναι υπεραπορροφητικό και να μετατρέπει οποιαδήποτε παραγόμενη ποσότητα εξιδρώματος (χαμηλή –μέτρια-υψηλή) σε τζελ και να το συγκρατεί σε οποιαδήποτε συνθήκη πίεσης, εξαλείφοντας κάθε κίνδυνο διαβροχής. Θα πρέπει το πλέγμα, που θα φέρει στην επιφάνεια επαφής με το έλκος, να έχει τη δυνατότητα να ρυθμίζει την απορρόφηση του εξιδρώματος, να αποτρέπει τη δημιουργία τζελ στην επιφάνεια επαφής του με το έλκος και να εκτείνεται, μέχρι την κολλητική επιφάνεια του επιθέματος.

Η κολλητική επιφάνεια περιμετρικά, θα πρέπει να είναι από φυσικό υλικό για να επιτρέπει την άδηλη αναπνοή του δέρματος και να συγκρατεί το απορροφητικό τμήμα του επιθέματος περιμετρικά.

Επιπλέον, το επίθεμα εξωτερικά πρέπει να φέρει αδιάβροχη ημιπερατή μεμβράνη, που να εμποδίζει τη διαρροή εξιδρώματος στο περιβάλλον και να είναι αδιαπέραστη από μικροοργανισμούς

ΖΗΤΕΙΤΑΙ ΔΕΙΓΜΑΤΙΣΜΟΣ

**α/α 37**

Αφρώδες επίθεμα 5 στρωμάτων με μαλακής σιλικόνης σε όλη την επιφάνεια με διαστάσεις 20\*20.

ΖΗΤΕΙΤΑΙ ΔΕΙΓΜΑΤΙΣΜΟΣ

**α/α 38**

1. Να είναι διαφανείς και λείες απαλλαγμένες από ξένα σώματα.
2. Όλα τα τμήματά τους να έχουν ικανοποιητική αντοχή σε συνηθισμένες μηχανικές πιέσεις.
3. Να είναι στείρες και ελεύθερες πυρετογόνων.



4. Τα προστατευτικά καλύμματα να παραμένουν στη θέση τους μέχρι τη χρήση και να απομακρύνονται εύκολα.
5. Το ρύγχος διάτρησης να είναι κατάλληλο για το τρύπημα της φιάλης ως προς την σκληρότητα και κωνικότητα και σύμφωνα με ISO 8536/4
6. Να έχει επιφάνεια λεία, άκρο αιχμηρό και οι χρωστικές ουσίες του πλαστικού να μην περιέχουν κάδμιο.  
 C) να είναι 20 σταγόνες = 1 + 0,1gr περίπου.
8. Η απόσταση μεταξύ του άκρου σταγονοσωλήνα και εξόδου να μην είναι μικρότερη από 40cm.
9. Η απόσταση μεταξύ του σταγονοσωλήνα και του φίλτρου να μην είναι μικρότερη από 20 mm. Το τοίχωμα του σταγονοθαλάμου δεν θα πρέπει να πλησιάζει περισσότερο από 5mm το τέλος του σωλήνα.
10. Κατακρατεί το 80 % τουλάχιστον των σωματιδίων του ελαστικού που πιθανό δημιουργούνται κατά τη διάτρηση της φιάλης.
11. Ο κύριος σωλήνας να είναι εύκαμπτος, διαφανής και άχρωμος.
12. Το μήκος του ( χωρίς τον σταγονοθάλαμο) να είναι τουλάχιστον 200cm.
13. Να είναι ισοπαχής (ίδια εσωτερικά διάμετρο σε όλο το μήκος) με διάμετρο 3 + 0,1 mm.
14. Να αντέχει ελκτική δύναμη 15N επί 15sec μετά από την απομάκρυνση βελόνης.
15. Στο τμήμα σύνδεσης (με εσωτερικό κώνο τύπου LUER LOCK) να μην υπάρχει διαφυγή αέρα.
16. Η συσκευή να μην παρουσιάζει διαρροή όταν με το ένα άκρο κλειστό διοχετεύει από το άλλο άκρο αέρα με πίεση 200m bar.
17. Να είναι κατασκευασμένες από πρώτες ύλες που πληρούν το πρότυπο ISO 8536-4.
18. Η αποστείρωση να γίνεται οπωσδήποτε μετά την συσκευασία του προϊόντος και να μην αλλοιώνεται αυτή κατά τη διαδικασία της αποστείρωσης.
19. Η συσκευή να φέρει διάφανο αυλό για να διακρίνεται η ροή του υγρού.
20. Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την συσκευασία πρέπει να έχουν πόρους οι οποίοι να επιτρέπουν την διόδο του αερίου αποστείρωσης όχι όμως την είσοδο μικροοργανισμών. 21. Αυτά πρέπει να είναι ατοξικά και να μην αλληλεπιδρούν με το περιεχόμενο.
22. Να επιτρέπουν τον οπτικό έλεγχο του περιεχομένου και να σφραγίζονται με ομαλή συγκόλληση.
23. Στη συσκευασία του προϊόντος θα πρέπει να αναφέρονται – επισημαίνονται και οπωσδήποτε στην Ελληνική γλώσσα τα παρακάτω:
24. Ονομασία \_\_\_\_\_ της συσκευής. - Εμπορική ονομασία του εργοστασίου κατασκευής. - Επωνυμία υπεύθυνου

#### α/α 41

#### ΕΙΔΙΚΑ ΧΑΡΤΟΚΙΒΩΤΙΑ ΤΥΠΟΥ HOSPITAL BOX ΓΙΑ ΤΗΝ ΜΕΤΑΦΟΡΑ ΣΤΕΡΕΩΝ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΑΠΟΒΛΗΤΩΝ

Η συλλογή των ΕΙΑ θα γίνεται σε ειδικά χαρτοκιβώτια τύπου HOSPITAL BOX και θα έχουν τις εξής προδιαγραφές:

1. Συνήθους χωρητικότητας 40 λίτρων (ενδεικτικά αναφέρεται 30cmX30cmX50cm)
2. Να είναι μίας χρήσεως, ενισχυμένα, ειδικής κατασκευής για τη συσκευασία και μεταφορά ΕΙΑ και να ακολουθούν τους κανόνες UN 3291 περί συσκευασίας απορριμμάτων.
3. Να είναι κατασκευασμένα από πρωτογενές, ενισχυμένο, σκληρό, πεπλεγμένο χαρτόνι.
4. Να έχει στο εσωτερικό πλαστική σακούλα από πολυαιθυλένιο (σύμφωνα με όσα ορίζονται στο ΦΕΚ 1537/8-05-2012) που να χρησιμεύει ως πρωτεύουσα συσκευασία.
5. Να είναι εύκολα συναρμολογούμενα (να παρέχονται αποσυναρμολογημένα για καλύτερη αποθήκευση) και να είναι αυτόκλειστα μετά την πλήρωσή τους με κλείστρο.
6. Να είναι κατασκευασμένα σύμφωνα με τους κανόνες και τις οδηγίες του ΟΗΕ ( UN model regulation of transportation danger ) και της Ελληνικής Νομοθεσίας ΚΥΑ47368/2522/2004 Προσαρμογή στην ΟΔΓ 2001/7/ΕΚ περί τροποποίησης της ΟΔΓ 94/55/ΕΚ ADR (ΦΕΚ 1303 Β 04) και να είναι πιστοποιημένα από διαπιστευμένους οίκους.
7. Να είναι κίτρινου χρώματος και να φέρουν ετικέτα με την ένδειξη «Επικίνδυνα Απόβλητα Αμιγώς Μολυσματικά ΕΑΑΜ» σύμφωνα με το ΦΕΚ 1537/8-05-2012 καθώς και το σήμα του βιολογικού κινδύνου.
8. Να έχουν τις εξής σημάνσεις στην επιφάνειά τους, σύμφωνα με την ΚΥΑ 47368/2522/2004 ΦΕΚ 1303/τ.Β/25-8- 2004, παράγραφος 6.3.1.2. :

- ί) υπ όπως το σήμα των Ηνωμένων Εθνών για τις συσκευασίες.
  - ίί) 4 για το είδος συσκευασίας (κουτί) και ένας κωδικός για το υλικό.
  - ίίί) Υ + αριθμός που υποδεικνύει το μέγιστο μικτό βάρος που μπορεί αυτός ο κάδος να ζυγίζει πλήρης απορριμμάτων.
  - ίν) S για SOLID δηλαδή στερεά απορρίμματα.
  - ν) Τα δύο τελευταία ψηφία της χρονιάς κατασκευής.
  - νί) Το σύμβολο του κράτους που εγκρίνει τον κάδο αυτό για την ΕΕ.
  - νίί) Κωδικός του Ινστιτούτου πιστοποίησης ποιότητας και αριθμός αντίστοιχου πιστοποιητικού.
  - νίίί) Το όνομα της κατασκευάστριας εταιρίας.
- Οι κωδικοί ν, νί, νίί και Νίίί μπορούν να μεταβάλλονται ανάλογα με το έτος κατασκευής, τη πιστοποιούσα χώρα, το αντίστοιχο Ινστιτούτο αλλά και την κατασκευάστρια εταιρία.
9. Όλα τα παραπάνω στοιχεία πρέπει να ακολουθούν κάθε ειδικό χαρτοκιβώτιο τύπου HOSPITAL BOX για μεταφορά μολυσματικών απορριμμάτων και να κατατίθενται με κάθε προσφορά διότι μόνο έτσι πιστοποιούνται κατά ADR (Διεθνή Συμφωνία που αφορά την Μεταφορά Επικινδύνων Υλικών οδικώς ως προς την καταλληλότητά τους.)
10. Απαραίτητα κατατίθεται δείγμα στο νοσοκομείο
11. Κάθε δείγμα συνοδεύεται απαραίτητα από τις αντίστοιχες πιστοποιήσεις (ΦΕΚ 2915/Β/24-8-17)

#### α/α 42

#### ΕΙΔΙΚΑ ΧΑΡΤΟΚΙΒΩΤΙΑ ΤΥΠΟΥ HOSPITAL BOX ΓΙΑ ΤΗΝ ΜΕΤΑΦΟΡΑ ΣΤΕΡΕΩΝ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΩΝ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΑΠΟΒΛΗΤΩΝ

Η συλλογή των ΕΙΑ θα γίνεται σε ειδικά χαρτοκιβώτια τύπου HOSPITAL BOX και θα έχουν τις εξής προδιαγραφές:

1. Συνήθους χωρητικότητας 40 λίτρων (ενδεικτικά αναφέρεται 30cmX30cmX50cm)
2. Να είναι μίας χρήσεως, ενισχυμένα, ειδικής κατασκευής για τη συσκευασία και μεταφορά ΕΙΑ και να ακολουθούν τους κανόνες UN 3291 περί συσκευασίας απορριμμάτων.
3. Να είναι κατασκευασμένα από πρωτογενές, ενισχυμένο, σκληρό, πεπιεσμένο χαρτόνι.
4. Να έχει στο εσωτερικό πλαστική σακούλα από πολυαιθυλένιο (σύμφωνα με όσα ορίζονται στο ΦΕΚ 1537/8-05-2012) που να χρησιμεύει ως πρωτεύουσα συσκευασία.
5. Να είναι εύκολα συναρμολογούμενα (να παρέχονται αποσυναρμολογημένα για καλύτερη αποθήκευση) και να είναι αυτόκλειστα μετά την πλήρωσή τους με κλείστρο.
6. Να είναι κατασκευασμένα σύμφωνα με τους κανόνες και τις οδηγίες του ΟΗΕ ( UN model regulation of transportation danger ) και της Ελληνικής Νομοθεσίας ΚΥΑ47368/2522/2004 Προσαρμογή στην ΟΔΓ 2001/7/ΕΚ περί τροποποίησης της ΟΔΓ 94/55/ΕΚ ADR (ΦΕΚ 1303 Β 04) και να είναι πιστοποιημένα από διαπιστευμένους οίκους.
7. Να είναι κόκκινου χρώματος και να φέρουν ετικέτα με την ένδειξη «Επικίνδυνα Απόβλητα» σύμφωνα με το ΦΕΚ 1537/8-05-2012 καθώς και το σήμα του βιολογικού κινδύνου.
8. Να έχουν τις εξής σημάνσεις στην επιφάνειά τους, σύμφωνα με την ΚΥΑ 47368/2522/2004 ΦΕΚ 1303/τ.Β/25-8-2004, παράγραφος 6.3.1.2. :

- ) υπ όπως το σήμα των Ηνωμένων Εθνών για τις συσκευασίες.
  - ίί) 4 για το είδος συσκευασίας (κουτί) και ένας κωδικός για το υλικό.
  - ίίί) Υ + αριθμός που υποδεικνύει το μέγιστο μικτό βάρος που μπορεί αυτός ο κάδος να ζυγίζει πλήρης απορριμμάτων.
  - ίν) S για SOLID δηλαδή στερεά απορρίμματα.
  - ν) Τα δύο τελευταία ψηφία της χρονιάς κατασκευής.
  - νί) Το σύμβολο του κράτους που εγκρίνει τον κάδο αυτό για την ΕΕ.
  - νίί) Κωδικός του Ινστιτούτου πιστοποίησης ποιότητας και αριθμός αντίστοιχου πιστοποιητικού.
  - νίίί) Το όνομα της κατασκευάστριας εταιρίας.
- Οι κωδικοί ν, νί, νίί και Νίίί μπορούν να μεταβάλλονται ανάλογα με το έτος κατασκευής, τη πιστοποιούσα χώρα, το αντίστοιχο Ινστιτούτο αλλά και την κατασκευάστρια εταιρία.
9. Όλα τα παραπάνω στοιχεία πρέπει να ακολουθούν κάθε ειδικό χαρτοκιβώτιο τύπου HOSPITAL BOX για μεταφορά μολυσματικών απορριμμάτων και να κατατίθενται με κάθε προσφορά διότι μόνο έτσι πιστοποιούνται κατά ADR (Διεθνή Συμφωνία που αφορά την Μεταφορά Επικινδύνων Υλικών οδικώς ως προς την καταλληλότητά τους.)
10. Απαραίτητα κατατίθεται δείγμα στο νοσοκομείο
11. Κάθε δείγμα συνοδεύεται απαραίτητα από τις αντίστοιχες πιστοποιήσεις (ΦΕΚ 2915/Β/24-8-17)

**α/α 43**

Πάνα Ενηλίκων μιας χρήσεως με αυτοκόλλητες ταινίες, μεγέθους διαφόρων μεγεθών με πλαϊνή κάλυψη από ύφασμα ώστε να αναπνέει το σώμα και να αποφευχθεί κατάκλιση. Η πάνα να έχει πλάτος 70 εκ περίπου., μήκος 80 εκ. απορροφητικότητα το ελάχιστο 2500- 3000 ml, βάρος χαρτόμαζας 90 περίπου γρ. Ζητείται δειγματισμός

**α/α 44**

.Ζ210 ΣΥΣΤΗΜΑ ΑΣΗΠΤΗΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΚΛΕΙΣΤΟΥ

ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΔΙΠΛΟΥ ΑΥΛΟΥ

1. Να επιτρέπει την αναρρόφηση χωρίς να απαιτείται η αποσύνδεση του ασθενούς από τον αναπνευστήρα.
2. Να παρέχει την δυνατότητα πλύσης –έκπλυσης
3. Να περιλαμβάνει καθετήρα αναρρόφησης από σιλικοναρισμένο PVC με ατραυματικό άκρο
4. Να φέρει ειδικό πώμα για δυνατότητα παροχής φαρμάκων (aerolin)
5. Να είναι κατάλληλο για περιπτώσεις όπου ενδείκνυται η ενστάλαξη φυσιολογικού ορού. Ο ενσωματωμένος καθετήρας πλύσης, να μεταφέρει υγρό από την άκρη για αποτελεσματικό καθαρισμό βρόγχων. Να είναι αποστειρωμένο.
6. Να διατίθενται νούμερα 12 14 -16 για ενδοτραχειακούς σωλήνες με μήκος καθετήρα μεγαλύτερο των 60 cm
7. Να έχει δυνατότητα μακράς παραμονής 72 ωρών

**Ζητείται δειγματισμός**

**α/α 46**

ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΜΕ CUFF & ΟΠΗ ΓΙΑ ΟΔΗΓΟ ΣΥΡΜΑ ΣΩΛΗΝΑΣ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑΣ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΣ ΜΕ CUFF ΣΦΑΙΡΙΚΟΥ ΣΧΗΜΑΤΟΣ ΩΣΤΕ ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΟΥ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΟΥ ΚΥΚΛΟΥ ΝΑ ΠΙΕΖΕΙ ΟΣΟ ΤΟ ΔΥΝΑΤΟΝ ΛΙΓΟΤΕΡΟ ΤΗΝ ΤΡΑΧΕΙΑ. Ο ΟΔΗΓΟΣ ΝΑ ΚΟΥΜΠΩΝΕΙ ΜΕ ΤΟ ΣΩΛΗΝΑ, ΤΟ ΑΚΡΟ ΤΟΥ ΝΑ ΜΗΝ ΕΞΕΧΕΙ >1 CM ΑΠΟ ΤΟ ΑΚΡΟ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΚΑΙ ΝΑ ΦΕΡΕΙ ΟΠΗ ΩΣΤΕ ΝΑ ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΙ ΟΔΗΓΟ ΣΥΡΜΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΛΛΑΓΗ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ. ΤΟ CUFF ΝΑ ΦΟΥΣΚΩΝΕΙ ΣΥΜΜΕΤΡΙΚΑ ΚΑΙ ΝΑ ΕΛΕΓΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΕΥΑΙΣΘΗΤΟ ΟΔΗΓΟ ΣΤΟΝ ΟΠΟΙΟ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΕΤΑΙ ΤΟ ΝΟΥΜΕΡΟ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ

**Ζητείται δειγματισμός**

**α/α 62**

SURGICEL\* Αιμοστατική γάζα απορροφήσιμη από 100% Οξειδωμένη Αναγεννημένη Κυτταρίνη, ημιδιαπερατής ύφανσης rayon, διατηρείται ακέραιο σε υγρό περιβάλλον. Μέσος χρόνος αιμόστασης τουλάχιστον κάτω των 10 λεπτών, όπως αποδεικνύεται από βιβλιογραφία δημοσιευμένης μελέτης.

Απορρόφηση (<10% αρχικής ουσίας) από 7-14 ημέρες και μηδενική ύπαρξη ουσίας το μέγιστο σε 28 ημέρες, βάσει δημοσιευμένης μελέτης σε έγκριτο επιστημονικό περιοδικό και άλλων ισοδύναμης βαρύτητας αποδείξεων.

Μηδενική ιστική αντίδραση.

Αντιμικροβιακή δράση για το μέγιστο εύρος μικροοργανισμών, κοινά απομονωθέντων στις λοιμώξεις χειρουργικού πεδίου ή που μπορεί να παρουσιασθούν στην περιοχή από το περιβάλλον λόγω τραύματος, συμπεριλαμβανομένων των : Staphylococcus aureus, Bacillus subtilis, Staphylococcus epidermidis, Proteus vulgaris, Micrococcus luteus, Corynebacterium xerosis, Streptococcus pyogenes Group A, Mycobacterium phlei, Streptococcus pyogenes Group B, Clostridium tetani, Streptococcus salivarius, Clostridium perfringens, Branhamella catarrhalis, Bacteroides fragilis, Escherichia coli, Enterococcus, Klebsiella aerogenes, Enterobacter cloacae, Lactobacillus sp., Pseudomonas aeruginosa, Salmonella enteritidis, Pseudomonas stutzeri, Shigella dysenteriae, Proteus mirabilis, Serratia marcescens, methicillin-resistant Staphylococcus aureus (MRSA), penicillin -resistant Streptococcus pneumoniae (PRSP), vancomycin - resistant Enterococcus (VRE), methicillin-resistant Staphylococcus epidermidis (MRSE), ώστε να ελαχιστοποιούν τον κίνδυνο εποικισμού και λοίμωξης. Η αντιμικροβιακή δράση αποδεικνύεται από in-vitro αλλά και από in-vivo μελέτες για τους πιο επικίνδυνους μικροοργανισμούς. Ενδείκνυται (έχει κατασκευασθεί ή έχει προβλεφθεί) για ενδοσκοπική χρήση. Η χρήση του και αποτελεσματικότητα αναφέρεται στη διεθνή ή ελληνική βιβλιογραφία, σε προοπτικές ή αναδρομικές κλινικές μελέτες (επίπεδο τεκμηρίωσης I ή II ή III). Μπορεί να αποθηκευτεί σε θερμοκρασία δωματίου για μεγάλο χρονικό διάστημα χωρίς να υποστεί αλλοιώσεις, κρατώντας σταθερά μικρά ποσοστά υγρασίας λόγω συσκευασίας αλουμινίου, μεγιστοποιώντας το χρόνο ζωής προϊόντος δίχως αλλοιώσεις σε μη βέλτιστες συνθήκες καθημερινής αποθήκευσης και μεταφοράς.

Διάσταση: 5 x 7,5 εκ.

**Ζητείται δειγματισμός**

**α/α 63**

Αιμοστατικός σπόγγος με αντιβίωση

Να εμπεριέχει θεική γενταμυκίνη 2 mg/cm

Να έχει σύσταση ίππεου κολλαγόνου

Να είναι απόλυτα βιοσυμβατό με τον ανθρώπινο οργανισμό

Να ενδείκνυται για χειρουργικές επεμβάσεις

Να απορροφάτε από 4 έως 6 εβδομάδες

Να υπάρχουν κλινικές μελέτες που να αποδεικνύουν την δράση του

Να έχει CE MARK

Να προέρχεται από Ευρωπαϊκή Χώρα

Να διατίθεται αποστειρωμένο

Να διατίθεται σε διάσταση: 10x10cm

**Ζητείται δειγματισμός**

**α/α 71**

ΣΕΤ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ ΜΕ ΠΑΡΑΛΛΗΛΗ ΕΝΥΔΑΤΩΣΗ

1. ΔΙΠΛΟ ΣΕΤ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ ΚΑΙ ΕΝΥΔΑΤΩΣΗΣ

2. ΤΟ ΣΕΤ ΝΑ ΑΠΟΤΕΛΕΙΤΑΙ ΑΠΟ ΓΡΑΜΜΗ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ

ΧΩΡΗΤΙΚΟΤΗΤΑΣ ΤΟΥΛΑΧΙΣΤΟΝ 1600ML ΜΕ ΑΚΡΟ ΚΑΤΑΛΛΗΛΟ

ΓΙΑ ΣΥΝΔΕΣΗ ΣΕ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ( ΑΣΚΟΣ Η ΦΙΑΛΗ )

ΚΑΙ ΣΕ ΠΑΡΑΛΛΗΛΗ ΣΥΝΕΣΗ ΕΝΑ ΣΑΚΟ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΥΔΑΤΟΣ ΧΩΡΗΤΙ

ΚΟΤΗΤΑΣ ΤΟΥΛΑΧΙΣΤΟΝ 1000 ML.

3. ΝΑ ΕΧΕΙ ΤΗ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΙΣΜΕΝΗΣ ΕΚΠΛΥΣΗΣ ΤΗΣ

ΓΡΑΜΜΗΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΤΗΣ ΤΡΟΦΗΣ ΞΕΚΙΝΝΤΑΣ ΑΠΟ ΤΟ ΑΝΩ ΑΚΡΟ ΤΟΥ

ΣΩΛΗΝΑ.

4. ΝΑ ΦΕΡΕΙ ΘΥΡΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΣΤΟ ΑΠΩΤΕΡΟ ΑΚΡΟ.

5. ΤΟ ΥΛΙΚΟ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΛΛΑΓΜΕΝΟ ΑΠΟ ΦΘΑΛΙΚΑ ΑΛΑΤΑ ( DEHPfree ) ΚΑΙ

ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ .

6. ΝΑ ΣΥΝΟΕΥΕΤΑΙ ΑΠΟ ΑΝΤΛΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ ΜΕ

ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΙΣΜΕΝΗΣ ΕΚΠΛΥΣΗΣ ΤΗΣ ΓΡΑΜΜΗΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

ΤΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ ΓΙΑ ΑΠΟΦΥΓΗ ΑΠΟΦΡΑΞΗΣ ΑΥΤΗΣ

**Ζητείται δειγματισμός**

**ΣΥΝΟΔΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ 9 ΑΝΤΛΙΩΝ**

**α/α 74**

ΚΥΚΛΩΜΑ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ HAMILTON C1

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΚΑΤΑΘΕΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΠΑΡΕΛΚΟΜΕΝΩΝ

ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

1. ΤΟ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΟ ΚΥΚΛΩΜΑ ΣΩΛΗΝΩΣΕΩΝ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΟΜΟΑΞΟΝΙΚΟΥ ΤΥΠΟΥ, ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ , ΜΗΚΟΥΣ ΠΕΡΙΠΟΥ 18 0CM.

2. Η ΔΙΑΜΕΤΡΟΣ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΕΙΣΠΝΟΗΣ ΝΑ ΕΙΝΑΙ 15MM

3. Η ΔΙΑΜΕΤΡΟΣ ΤΟΥ ΣΩΛΗΝΑ ΕΚΠΝΟΗΣ ΝΑ ΕΙΝΑΙ 26MM

4. ΝΑ ΔΙΑΘΕΤΕΙ ΕΝΣΩΜΑΤΟΜΕΝΟ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΡΟΗΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ .

5. Η ΔΙΑΜΕΤΡΟΣ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΟΝ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΡΟΗΣ ΝΑ

ΕΙΝΑΙ 15MM FEMALE , ΕΝΩ Η ΔΙΑΜΕΤΡΟΣ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΟΝ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ ΝΑ ΕΙΝΑΙ 22MM FEMALE

6. Η ΕΝΔΟΤΙΚΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΣΕ ΠΙΕΣΗ 60 CM H2O ΝΑ ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΑΙΝΕΙ ΤΑ 1,75ML/CM H2O

7. ΟΙ ΑΝΤΙΣΤΑΣΕΙΣ ΕΙΣΠΝΟΗΣ – ΕΚΠΝΟΗΣ ΤΟΥ ΚΥΚΛΩΜΑΤΟΣ ΣΤΑ 30 L/MIN ΝΑ ΜΗΝ ΥΠΕΡΒΑΙΝΟΥΝ ΤΑ 0,025 CM H2O/L/MIN ΚΑΙ 0,040 CM H2O/L/MIN ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΑ.

8. ΤΟ ΚΥΚΛΩΜΑ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΝΑ ΕΧΕΙ ΤΗΝ ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΙΚΟΥ ΟΙΚΟΥ HAMILTON MEDICAL AG.

**Ζητείται δειγματοσμός**

**α/α 75**

ΚΥΚΛΩΜΑ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΤΡΙΩΝ ΓΡΑΜΜΩΝ ΣΕ ΜΙΑ

Με αντιμικροβιακούς παράγοντες , όπως π.χ ιόντα αργύρου ή κάτι ανάλογο, για ανθεκτικά στελέχη και τη μετάδοση και διασπορά λοιμώξεων στη ΜΕΘ (και τη μείωση του VAP)!

Να παρέχουν προστασία 99,99% έναντι ιών και βακτηρίων, όπως H1N1, SARS, MRSA, Staph.Epidermis, Klebsiella P, Escherichia Coli, Pseudomonas A, inetobacter C κλπ

Να δύναται να χρησιμοποιηθεί για τουλάχιστον 7 ημέρες ως αντιμικροβιακό και μετέπειτα ως συμβατικό κύκλωμα! Ενηλίκων, Latex Free

**Δείγμα-προσπέκτους!**

**α/α 76**

ΚΥΚΛΩΜΑ ΚΕΡΑΜΙΚΟΥ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ

ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΧΩ ΡΙΣ ΜΕΤΑΛΛΙΚΟ ΕΛΑΣΜΑ

LATEX FREE

PEEP 0-25 CM H2O

ΜΗΚΟΣ ΚΥΚΛ ΩΜΑΤΟΣ 1,20M-1,40M

ΜΕ ΤΑΠΑ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ

ΓΙΑ ΚΕΡΑΜΙΚΟ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΗΡΑ ΡΑΡΑΡΑC – ΡΝΕΥΡΑC.

**Ζητείται δειγματοσμός**

**α/α 77**

Το φίλτρο να είναι 99,999% αντιμικροβιακό , ύγρανσης – θέρμανσης με τάπα προστασίας , latex free, ενηλίκων , αποστειρωμένο και με πτυσσόμενη μηχανική

Μεμβράνη.

**Ζητείται δειγματοσμός**

**α/α 78**

Το φίλτρο να είναι 99,999% αντιμικροβιακό , latex free, αποστειρωμένο , μίας χρήσης και με πτυσσόμενη μηχανική μεμβράνη

**Ζητείται δειγματοσμός**

**ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ**

**Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑΣ**

**Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΠΓΝ ΑΤΤΙΚΟΝ**

**Σπυρίδων Αποστολόπουλος**