



ΚΕΝΤΡΟ ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΑΙ ΠΡΟΛΗΨΗΣ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ

ΠΡΟΚΗΡΥΞΗ

ΤΑΚΤΙΚΟΥ ΜΕΙΟΔΟΤΙΚΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ ΣΕ ΕΥΡΩ

«ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΙΑΤΡΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ & ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΥΛΙΚΩΝ»

για την υλοποίηση του έργου με τίτλο:

**«Άμεση ενίσχυση της ανταπόκρισης του Εθνικού
Συστήματος Υγείας εξαιτίας της
προσφυγικής/μεταναστευτικής κρίσης που αντιμετωπίζουν
τα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου»**

**ISFB - INTERNAL SECURITY FUND – Borders and Visa
Emergency Assistance 2015**



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”



**ΚΕΝΤΡΟ ΕΛΕΓΧΟΥ & ΠΡΟΛΗΨΗΣ
ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.)**

Μαρούσι, 24-2-2016

Αρ. πρωτ.: 388

Γραφείο: Διαχείρισης Ευρωπαϊκών Προγραμμάτων
Διεύθυνση: Αγράφων 3-5
Ταχ. Κώδικας: 15123 Μαρούσι
Πληροφορίες: Ζακυνθινός Τηλέμαχος
Τηλ: 210 5212890
Fax: 210 5212831
Ιστοσελίδα: www.keelpno.gr

ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ - ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ	Κέντρο Ελέγχου και Πρόληψης Νοσημάτων
ΤΙΤΛΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ	«Προμήθεια ιατρικού εξοπλισμού και αναλωσίμων υλικών»
ΕΙΔΟΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ	Τακτικός μειοδοτικός διαγωνισμός σε ευρώ
ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΘΕΙΣΑ ΔΑΠΑΝΗ	Ο προϋπολογισμός του έργου είναι 145.867,90 ευρώ συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ 23%. Προϋπολογισμός χωρίς ΦΠΑ: 118.591,79 ευρώ.
ΧΡΗΜΑΤΟΔΟΤΗΣΗ ΤΟΥ ΕΡΓΟΥ	Το έργο χρηματοδοτείται από το Ταμείο Εσωτερικής Ασφάλειας (ISFB) της Γενικής Δ/σης Μετανάστευσης και Εσωτερικών Υποθέσεων
ΚΑΤΑΛΗΚΤΙΚΗ ΗΜ/ΝΙΑ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	15-03-2016 ώρα: 15:00
ΤΟΠΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. - ΑΓΡΑΦΩΝ 3-5, 15123 ΜΑΡΟΥΣΙ
ΕΙΔΟΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ	Σύμβαση προμήθειας αγαθών



ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	Προμήθεια ιατρικού εξοπλισμού και αναλωσίμων υλικών
ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	Τεμάχια
ΠΟΣΟΤΗΤΑ	Όπως αναλυτικά αναφέρεται στο ΜΕΡΟΣ Β'
ΧΡΟΝΟΣ ΚΑΙ ΤΟΠΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ	Σύμφωνα με το μέρος Β'
ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΛΑΒΗΣ	Σύμφωνα με το μέρος Β'
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΗΣ	26-02-2016
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΚΑΙ ΩΡΑ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	16-03-2016, ώρα 12:00

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις όπως αυτές ισχύουν:

- 1.1 Του Ν. 2071/92 (άρθρο 26) – σύσταση του Κέντρου Ελέγχου Ειδικών Λοιμώξεων (Κ.Ε.Ε.Λ.) ως Ν.Π.Ι.Δ. εποπτευόμενο από τον Υπουργό Υγείας
- 1.2 Του Π.Δ. 358/92 – οργάνωση, λειτουργία, αρμοδιότητες Κ.Ε.Ε.Λ.
- 1.3 Την Υ1/οικ.5028/2001, ΦΕΚ 831/Β/29.6.2001, «Εσωτερικός Κανονισμός Λειτουργίας του Κ.Ε.Ε.Λ.»
- 1.4 Του Π.Δ.407/93, ΦΕΚ 174/Α/5.10.1993, «Εξαιρέση από το Δημόσιο Τομέα του Κέντρου Ελέγχου Ειδικών Λοιμώξεων (Κ.Ε.Ε.Λ.)»
- 1.5 Του Ν. 3370/05, Άρθρο 20, ΦΕΚ 176/Α/11.7.2005 «Οργάνωση και λειτουργία των υπηρεσιών δημόσιας Υγείας και λοιπές διατάξεις» μετονομασία του Κ.Ε.Ε.Λ. σε ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. και λοιπές ρυθμίσεις
- 1.6 Του Π.Δ. 238/1995, ΦΕΚ 137/Α/28.6.1995, «Εξαιρέση φορέων από τις διατάξεις του Ν.2286/1995»
- 1.7 Την εξαιρέση του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. από τις διατάξεις του Ν.3580/2009
- 1.8 Του άρθρου 47 του Ν.3943/2011 «Φοροδιαφυγή, ΚΦΣ, Φορολογία Κεφαλαίου, ΦΠΑ, ελεγκτικές υπηρεσίες / θέματα ασφαλιστικών Ταμείων κλπ», όπως ισχύει:
- 1.9 Του Ν.2198/94 (Φ.Ε.Κ. 43/Α'/94) σχετικά με την «Παρακράτηση φόρου εισοδήματος» στο εισόδημα από εμπορικές επιχειρήσεις και ειδικότερα το άρθρο 24 όπως ισχύει
- 1.10 Αναλογικά του Ν. 2690/99 κυρώσεις του κώδικα διοικητικής διαδικασίας και άλλες διατάξεις.
- 1.11 Τις διατάξεις του Π.Δ. 60/2007 (ΦΕΚ 64/Α'/ 16-3-2007) «Προσαρμογή της Ελληνικής Νομοθεσίας στην Οδηγία 2004/18/ΕΚ», όπως αυτή τροποποιήθηκε με την Οδηγία 2005/51/ΕΚ της Επιτροπής και την Οδηγία 2005/75/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης Νοεμβρίου 2005



- 1.12 Αναλογικά του Π.Δ. 118/07 (ΦΕΚ 150/Α/10-07-07) «Κανονισμός Προμηθειών Δημοσίου» και κυρίως για τις περιπτώσεις που προβλέπονται ειδικά στην παρούσα
- 1.13 Της αριθμ. ΔΥ1δ 147636/9.12.2010 (ΦΕΚ 398/13.12.2010 Τ.Υ.Ο.Δ.Δ.) απόφασης του Υπουργού Υγείας για τον διορισμό Δ.Σ. ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ., όπως αυτή στη συνέχεια τροποποιήθηκε με τις αριθμ. ΔΥ1δ/οικ. 67510/16.06.2011, ΔΥ1δ/οικ. 111313/12-1-2012, ΔΥ1δ/οικ. 104402/ 13.11.2012, ΔΥ1δ οικ. 68383/16.07.2013, ΓΥ/οικ. 1091/20-02-2014, ΔΥ1δ/οικ. 22058/11.03.2014 αποφάσεις του Υπουργού Υγείας,
- 1.14 Του Ν. 3614/3.12.2007 «Διαχείριση, έλεγχος και εφαρμογή αναπτυξιακών παρεμβάσεων για την προγραμματική περίοδο 2007-2013 (ΦΕΚ 267/Α/3.12.2007 όπως τροποποιήθηκε και ισχύει
- 1.15 Την οδηγία 89/665/ΕΟΚ του Συμβουλίου για τον συντονισμό των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων περί της εφαρμογής των διαδικασιών προσφυγής στον τομέα της σύναψης συμβάσεων κρατικών προμηθειών και δημοσίων έργων
- 1.16 Τη με αρ. πρωτ. 14053/ΕΥΣ 1749/27.03.08 Υπουργική Απόφαση Συστήματος Διαχείρισης όπως τροποποιήθηκε και ισχύει
- 1.17 Του Ν. 3548/2007 (ΦΕΚ 68 Α'/20-03-2007) «Καταχώριση δημοσιεύσεων Δημοσίου Τομέα στο νομαρχιακό και τοπικό Τύπο και άλλες διατάξεις», όπως αυτός ισχύει.

2. Τις αποφάσεις:

- 2.1. Την υπ' αριθμ. 21/21-8-08 απόφαση Δ.Σ. του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. με την οποία εγκρίθηκε «Ο Κανονισμός Σύναψης Συμβάσεων Προμηθειών , Υπηρεσιών & Μελετών (μη Τεχνικών) του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.»
- 2.2 Το υπ' αριθμ. 265/17-9-2015 έγγραφο του Υπουργείου Υγείας (αρ. πρωτ. ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. 12162/21.09.2015) με το οποίο αναθέτει στο ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. την διαχείριση και την υλοποίηση του έργου.
- 2.3 Το από 17-11-2015 Τεχνικό Δελτίο Έργου «Άμεση ενίσχυση της ανταπόκρισης του Εθνικού Συστήματος Υγείας εξαιτίας της προσφυγικής/μεταναστευτικής κρίσης που αντιμετωπίζουν τα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου», που χρηματοδοτείται από την έκτακτη βοήθεια του Ταμείου Εσωτερικής Ασφάλειας (ISF) της Γενικής Διεύθυνσης Μετανάστευσης & Εσωτερικών Υποθέσεων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής.
- 2.4 Την απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του ΚΕΕΛΠΝΟ που ελήφθη κατά την 16η Συνεδρίαση/03-12-2015 (αρ. πρωτ. 4186/10-12-2015) σχετικά με την απόφαση των Μελών για την συμμετοχή του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. στο χρηματοδοτούμενο πρόγραμμα του Ταμείου Εσωτερικής Ασφάλειας (Internal



SecurityFund) της Γενικής Διεύθυνσης Μετανάστευσης & Εσωτερικών Υποθέσεων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής.

2.5 Την Συμφωνία Επιδότησης υπ' αριθμ. HOME/2015/ISFB/AG/EMAS//0011 (αρ. πρωτ. ΚΕΕΛΠΝΟ 17556/24-12-15, αρ. πρωτ. Ευρωπαϊκής Επιτροπής HOME/E1/VSARES (2015) 6021818/23-12-2015) μεταξύ της Ευρωπαϊκής Επιτροπής/ Γενική Διεύθυνση Μετανάστευσης και Εσωτερικών Υποθέσεων και του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.

ΠΡΟΚΗΡΥΣΣΕΙ

Τακτικό μειοδοτικό διαγωνισμό με σφραγισμένες προσφορές με κριτήριο κατακύρωσης την χαμηλότερη τιμή σε ευρώ για την υλοποίηση του έργου «Άμεση ενίσχυση της ανταπόκρισης του Εθνικού Συστήματος Υγείας εξαιτίας της προσφυγικής/μεταναστευτικής κρίσης που αντιμετωπίζουν τα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου» όπως αναλυτικά αναφέρεται στα συνημμένα ΜΕΡΗ και ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ της παρούσας και τα οποία αποτελούν αναπόσπαστο μέρος αυτής.

Η προκήρυξη αποστέλλεται για δημοσίευση:

- Στο «Τεύχος Δημοσίων Διακηρύξεων και Συμβάσεων» της Εφημερίδας της Κυβέρνησης
- Σε τρεις (3) ημερήσιες εφημερίδες ευρείας κυκλοφορίας
- Στην ιστοσελίδα της αναθέτουσας αρχής www.keelrno.gr

Η προϋπολογισθείσα δαπάνη για το σύνολο του έργου ανέρχεται στο ποσό των εκατόν σαράντα πέντε χιλιάδων οκτακοσίων εξήντα επτά ευρώ και ενενήντα λεπτών (145.867,90 €) συμπεριλαμβανομένου του αναλογούντος Φ.Π.Α και χρηματοδοτείται από το Ταμείο Εσωτερικής Ασφάλειας (ISFB) της Γενικής Δ/σης Μετανάστευσης και Εσωτερικών Υποθέσεων.

Η διάρκεια υλοποίησης του έργου ορίζεται για χρονικό διάστημα τριάντα (30) ημερών από την υπογραφή της σύμβασης.

Όσοι επιθυμούν να λάβουν μέρος στο διαγωνισμό πρέπει να υποβάλλουν προσφορές, σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρούσα, το αργότερο μέχρι 15-03-2016 ημέρα Τρίτη και ώρα 15:00.

Οι ενδιαφερόμενοι θα υποβάλουν τον φάκελο προσφοράς τους, καταθέτοντάς τον αυτοπροσώπως ή με ειδικά προς τούτο εξουσιοδοτημένο εκπρόσωπό τους, ή αποστέλλοντάς τον ταχυδρομικά με συστημένη επιστολή ή courier στην ταχυδρομική διεύθυνση Αγράφων 3-5, 15123, Μαρούσι. Στην περίπτωση της ταχυδρομικής αποστολής η αναθέτουσα αρχή ουδεμία ευθύνη φέρει για τον χρόνο και το περιεχόμενο των φακέλων προσφοράς που θα αποσταλούν.

Προσφορές που κατατίθενται μετά την παραπάνω ημερομηνία και ώρα, είναι εκπρόθεσμες και επιστρέφονται.

5



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”

Οι προσφορές πρέπει να κατατεθούν σε **ΚΛΕΙΣΤΟ & ΣΦΡΑΓΙΣΜΕΝΟ** φάκελο στον οποίο θα αναγράφονται ευκρινώς τα ακόλουθα:

α. Η ένδειξη **"ΠΡΟΣΟΧΗ - ΝΑ ΜΗΝ ΑΝΟΙΧΘΕΙ Ο ΦΑΚΕΛΟΣ ΑΠΟ ΤΗΝ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ "** με κεφαλαία γράμματα

β. Η λέξη **"ΠΡΟΣΦΟΡΑ"** με κεφαλαία γράμματα

γ. **Τα στοιχεία του αποστολέα.**

δ. Αφορά: Τακτικό μειοδοτικό διαγωνισμό για την επιλογή αναδόχου του έργου με τίτλο: «Άμεση ενίσχυση της ανταπόκρισης του Εθνικού Συστήματος Υγείας εξαιτίας της προσφυγικής/μεταναστευτικής κρίσης που αντιμετωπίζουν τα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου»

Επισημαίνεται ότι όλες οι προσφορές πρέπει να είναι **υπογεγραμμένες** και **σφραγισμένες**.

Οι όροι και οι απαιτήσεις του διαγωνισμού, τις οποίες ο υποψήφιος ανάδοχος πρέπει να λάβει υπόψη του για την υποβολή της προσφοράς του, αναφέρονται στο Μέρος Α' της παρούσας.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΟΥ ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.

**ΟΜΟΤΙΜΟΣ ΚΑΘΗΓΗΤΗΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗΣ
Α. ΓΙΑΝΝΟΠΟΥΛΟΣ**



"Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union"

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

ΜΕΡΟΣ Α: ΓΕΝΙΚΟΙ - ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ	8
ΑΡΘΡΟ 1. ΟΡΙΣΜΟΙ	8
ΑΡΘΡΟ 2. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΗΣ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ	9
ΑΡΘΡΟ 3. ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΕΡΓΟΥ	10
ΑΡΘΡΟ 4. ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ	10
ΑΡΘΡΟ 5. ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ	10
ΑΡΘΡΟ 6. ΠΑΡΑΔΟΣΗ ΚΑΙ ΠΑΡΑΛΑΒΗ	10
ΑΡΘΡΟ 7. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΤΟΥ ΑΝΑΔΟΧΟΥ	11
ΑΡΘΡΟ 8. ΔΙΚΑΙΩΜΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ	11
ΑΡΘΡΟ 9. ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ – ΥΠΟΒΟΛΗ - ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	11
ΑΡΘΡΟ 10. ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	15
ΑΡΘΡΟ 11. ΠΑΡΟΧΗ ΔΙΕΥΚΡΙΝΙΣΕΩΝ	15
Α. ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	16
Β. ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	16
Β.1 ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΚΑΙ ΕΛΕΓΧΟΣ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΩΝ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ ΚΑΙ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	17
Β.2 ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ	17
ΑΡΘΡΟ 12. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ	17
ΑΡΘΡΟ 13. ΕΝΣΤΑΣΕΙΣ – ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ	21
ΑΡΘΡΟ 14. ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ ΚΑΙ ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΥΜΒΑΣΗΣ	23
ΑΡΘΡΟ 15. ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ	23
ΜΕΡΟΣ Β΄. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ - ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΡΓΟΥ	25
1. ΕΙΣΑΓΩΓΗ	25
2. ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΕΡΓΟΥ	25
3. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΩΝ ΥΠΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΙΔΩΝ	26
Β.3 ΤΡΟΠΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ-ΤΟΠΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ	28
ΜΕΡΟΣ Γ. ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ	29
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι: ΠΙΝΑΚΕΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ	29
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ: ΥΠΟΔΕΙΓΜΑΤΑ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ	66
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ: ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	68



ΜΕΡΟΣ Α: ΓΕΝΙΚΟΙ - ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

ΑΡΘΡΟ 1. ΟΡΙΣΜΟΙ

Αναθέτουσα Αρχή

Το Κέντρο Ελέγχου και Πρόληψης Νοσημάτων (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ) που εδρεύει στο Μαρούσι οδός Αγράφων 3-5, ΤΚ 15123 και το οποίο προκηρύσσει τον διαγωνισμό αυτό.

Υπηρεσία Διενέργειας Διαγωνισμού

Το Κέντρο Ελέγχου και Πρόληψης Νοσημάτων (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ) που εδρεύει στο Μαρούσι οδός Αγράφων 3-5, ΤΚ 15123.

Αρμόδιος Υπηρεσίας Διενέργειας

Ο κος Ζακυνθινός Τηλέμαχος που παρέχει σχετικές με το διαγωνισμό πληροφορίες, τηλέφωνο επικοινωνίας: 210 52129890, Fax: 210 5212831, όλες τις εργάσιμες ημέρες 10:00-12:00

Διακήρυξη

Η παρούσα διακήρυξη που αποτελείται από το Μέρος Α': Γενικοί και ειδικοί όροι, το Μέρος Β': Αντικείμενο - περιγραφή της προμήθειας, Μέρος Γ': Παραρτήματα.

Έργο

Η προμήθεια ιατρικού εξοπλισμού και αναλωσίμων υλικών, όπως αναλυτικά περιγράφεται στο Μέρος Β' της παρούσης.

Επιτροπή Διενέργειας και Αξιολόγησης Διαγωνισμού

Το αρμόδιο για την αποσφράγιση και την αξιολόγηση των προσφορών συλλογικό όργανο της αναθέτουσας αρχής, το οποίο θα συγκροτηθεί ειδικά για το σκοπό αυτό και το οποίο λειτουργεί σύμφωνα με τα οριζόμενα στις κείμενες διατάξεις περί λειτουργίας των συλλογικών οργάνων της διοίκησης.

Προσφέρων

Οποιοδήποτε φυσικό ή νομικό πρόσωπο ή ενώσεις/κοινοπραξίες αυτών ή συνεταιρισμοί που συμμετέχουν στο διαγωνισμό και υποβάλλουν προσφορά με σκοπό τη σύναψη σύμβασης με την αναθέτουσα αρχή.

Εκπρόσωπος

Ο υπογράφων την προσφορά - στην περίπτωση που αυτή δεν υπογράφεται από τον ίδιο τον προσφέροντα - που μπορεί να είναι ο νόμιμος εκπρόσωπος του προσφέροντα, ή πρόσωπο εξουσιοδοτημένο από τον προσφέροντα ή τον νόμιμο εκπρόσωπο του, ή σε περίπτωση ένωσης προσώπων, πρόσωπο εξουσιοδοτημένο από όλα τα μέλη της ένωσης.

Αντίκλητος

Το πρόσωπο που ο προσφέρων με δήλωση του, στην οποία περιλαμβάνονται τα πλήρη στοιχεία του προσώπου (ονοματεπώνυμο, ταχυδρομική διεύθυνση, αριθμός τηλεφώνου, fax κ.λπ.), ορίζει σαν υπεύθυνο για τις ενδεχόμενες ανάγκες επικοινωνίας της αναθέτουσας αρχής με τον προσφέροντα.



Ανάδοχος

Ο προσφέρων που θα επιλεγεί για το έργο και θα συνάψει σύμβαση με την αναθέτουσα αρχή, σύμφωνα με τον τρόπο και τη διαδικασία που περιγράφονται στην παρούσα.

Κατακύρωση

Η απόφαση της αναθέτουσας αρχής με την οποία κατακυρώνεται η υλοποίηση του έργου στον ανάδοχο.

Σύμβαση

Η έγγραφη συμφωνία μεταξύ της αναθέτουσας αρχής και του αναδόχου, του έργου, η οποία καταρτίζεται μετά την ανακοίνωση της κατακύρωσης.

Συμβατικά τεύχη

Το τεύχος της σύμβασης μεταξύ της αναθέτουσας αρχής με τον ανάδοχο του έργου και όλα τα τεύχη που τη συνοδεύουν και τη συμπληρώνουν και περιλαμβάνουν κατά σειρά ισχύος: α. τη σύμβαση, β. τη διακήρυξη και το τεύχος με τους όρους της διακήρυξης, γ. την οικονομική προσφορά του προμηθευτή και δ. την τεχνική προσφορά του προμηθευτή.

Προϋπολογισμός

Η εκτιμώμενη από την αναθέτουσα αρχή ως πιθανή δαπάνη για την υλοποίηση του διακηρυσσόμενου έργου.

Συμβατικό τίμημα

Η τιμή προσφοράς στην οποία θα κατακυρωθεί το κάθε είδος του έργου.

Επιτροπή Παρακολούθησης και Παραλαβής

Το αρμόδιο συλλογικό όργανο το οποίο θα συγκροτηθεί από την αναθέτουσα αρχή και θα έχει την ευθύνη για την επίβλεψη της εκτέλεσης της σύμβασης από τον ανάδοχο και την παραλαβή του παραδοτέου του έργου.

ΑΡΘΡΟ 2. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΗΣ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ

Ο παρών διαγωνισμός εντάσσεται στο πλαίσιο υλοποίησης του έργου με τίτλο «Άμεση ενίσχυση της ανταπόκρισης του Εθνικού Συστήματος Υγείας εξαιτίας της προσφυγικής/μεταναστευτικής κρίσης που αντιμετωπίζουν τα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου» και χρηματοδοτείται από το Ταμείο Εσωτερικής Ασφάλειας (ISFB) της Γενικής Δ/σης Μετανάστευσης και Εσωτερικών Υποθέσεων. Αντικείμενο της διακήρυξης είναι η επιλογή αναδόχου για την προμήθεια ιατρικού εξοπλισμού και αναλωσίμων υλικών για την κάλυψη των αναγκών του έργου, σύμφωνα με τα όσα ορίζονται στην τεχνική περιγραφή της διακήρυξης.

Γίνονται δεκτές προσφορές για το σύνολο, καθώς επίσης και για μέρος των ζητούμενων ειδών του έργου. Δε γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες, προσφορές που υποβάλλονται για μέρος της ζητούμενης ποσότητας



ΑΡΘΡΟ 3. ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΕΡΓΟΥ

Η προϋπολογισθείσα δαπάνη για το σύνολο του έργου ανέρχεται στο ποσό των 145.867,90€ συμπεριλαμβανομένου του αναλογούντος Φ.Π.Α.

Κριτήριο κατακύρωσης: η χαμηλότερη τιμή. Ειδικότερα, η αξιολόγηση των προσφορών θα γίνει με κριτήριο την χαμηλότερη τιμή. Δηλαδή, η κατακύρωση θα γίνει στον προμηθευτή που έχει προσφέρει την χαμηλότερη τιμή από τους συμμετέχοντες. Η συμμετοχή στον προκηρυσσόμενο διαγωνισμό με την παρούσα προκήρυξη είναι ανοικτή, επί ίσοις όροις, σε όσους πληρούν τις νομικές, οικονομικές και τεχνικές προϋποθέσεις που προβλέπονται στην παρούσα προκήρυξη.

ΑΡΘΡΟ 4. ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ

Η πληρωμή θα γίνει για το 100% της αξίας, μετά την οριστική παραλαβή των προς προμήθεια ειδών από την Επιτροπή Παραλαβής η οποία με τα πρακτικά της θα βεβαιώνει i) την εμπρόθεσμη παράδοσή των ειδών και ii) την επιτυχή ολοκλήρωση της σύμβασης.

Οι πληρωμές θα γίνονται σύμφωνα με τη ροή χρηματοδότησης του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. από το αρμόδιο ταμείο χρηματοδότησης.

ΑΡΘΡΟ 5. ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η διάρκεια εκτέλεσης της σύμβασης /παράδοσης των προς προμήθεια ειδών ορίζεται σε χρονικό διάστημα τριάντα (30) ημερών από την υπογραφή της σύμβασης.

ΑΡΘΡΟ 6. ΠΑΡΑΔΟΣΗ ΚΑΙ ΠΑΡΑΛΑΒΗ

Το χρονοδιάγραμμα υλοποίησης θα γίνει σύμφωνα με τα οριζόμενα στα αντίστοιχα κεφάλαια της παρούσας διακήρυξης.

Αναλυτικά το χρονοδιάγραμμα υλοποίησης του έργου παρουσιάζεται στο Μέρος Β΄ «ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ – ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΡΓΟΥ» της παρούσας.

Η παράδοση των υπό προμήθεια ειδών θα γίνει εφάπαξ στους χώρους που θα υλοποιηθεί το έργο και θα υποδείξει η επιτροπή Παρακολούθησης και Παραλαβής του έργου.

Η παραλαβή της προμήθειας θα πραγματοποιηθεί από αρμόδια επιτροπή παραλαβής που θα συγκροτηθεί για το σκοπό αυτό και θα εκδίδει σχετικά πρωτόκολλα παραλαβής. Κατά τη διαδικασία παραλαβής των υλικών καλείται να παραστεί, εφόσον το επιθυμεί ο προμηθευτής και διενεργείται ποσοτικός και ποιοτικός έλεγχος.

Με αιτιολογημένη απόφαση της αναθέτουσας αρχής και ύστερα από γνωμοδότηση της επιτροπής παραλαβής, ο συμβατικός χρόνος παράδοσης μπορεί να μετατίθεται. Μετάθεση επιτρέπεται μόνο όταν συντρέχουν λόγοι ανωτέρας βίας ή άλλοι ιδιαίτερος σοβαροί λόγοι που καθιστούν αντικειμενικώς αδύνατη την εμπρόθεσμη παράδοση των ειδών. Στις περιπτώσεις μετάθεσης του συμβατικού χρόνου παράδοσης, κατά τα ανωτέρω, δεν επιβάλλονται κυρώσεις.



ΑΡΘΡΟ 7. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΤΟΥ ΑΝΑΔΟΧΟΥ

1. Κατά την εκτέλεση της σύμβασης ο ανάδοχος υποχρεούται να εκπληρώνει τις οδηγίες που του ανατίθενται στη βάση της σύμβασης με την προσήκουσα επιμέλεια και τηρώντας τις αρχές της καλής πίστης και των χρηστών ηθών.
2. Ο ανάδοχος υποχρεούται να λαμβάνει κάθε πρόσφορο μέτρο ασφάλειας και προστασίας για την αποτροπή ζημιών ή φθορών και είναι υπεύθυνος για κάθε ζημία ή βλάβη προσώπων, πραγμάτων ή εγκαταστάσεων της αναθέτουσας αρχής, του προσωπικού της ή τρίτων και για την αποκατάσταση κάθε τέτοιας βλάβης ή ζημίας που είναι δυνατόν να προξενηθεί κατά ή επ' ευκαιρία της εκτέλεσης του έργου από τον ανάδοχο ή τους υπεργολάβους του, εφ' όσον οφείλεται σε πράξη ή παράλειψη αυτών.
3. Ο ανάδοχος υποχρεούται να ασφαλίσει και να διατηρεί ασφαλισμένο το προσωπικό του στους αρμόδιους ασφαλιστικούς οργανισμούς καθ' όλη τη διάρκεια εκτέλεσης της σύμβασης και μεριμνά όπως οι τυχόν υπεργολάβοι του πράξουν το ίδιο.
4. Η αναθέτουσα αρχή λαμβάνει όλα τα ενδεδειγμένα μέτρα για την προστασία και ασφάλεια του προσωπικού του αναδόχου και των υπεργολάβων του, ιδίως δε ενημερώνει εγγράφως τον ανάδοχο σχετικά με τις ιδιαιτερότητες των χώρων όπου εκτελείται η σύμβαση.

ΑΡΘΡΟ 8. ΔΙΚΑΙΩΜΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Δικαίωμα συμμετοχής στο διαγωνισμό έχουν Φυσικά ή Νομικά πρόσωπα ή ενώσεις/κοινοπραξίες αυτών ή συνεταιρισμοί που δραστηριοποιούνται στο αντικείμενο του υπό ανάθεση έργου που λειτουργούν νόμιμα στην Ελλάδα ή σε άλλο κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΕΕ) ή του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) ή σε τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει τη Συμφωνία Δημοσίων Συμβάσεων του Παγκόσμιου Οργανισμού Εμπορίου, η οποία κυρώθηκε με το νόμο 2513/1997 ή προερχόμενα από τρίτες χώρες που έχουν συνάψει ευρωπαϊκές συμφωνίες με την Ε.Ε. και τα οποία πληρούν τους όρους που καθορίζονται στην συνέχεια της παρούσας.

Οι ενώσεις προσώπων δεν υποχρεούνται να περιβληθούν ορισμένη νομική μορφή για την υποβολή της προσφοράς τους. Ωστόσο, σε περίπτωση που το Έργο κατακυρωθεί σε ένωση προσώπων, η Αναθέτουσα Αρχή δικαιούται, εφ' όσον το θεωρήσει αναγκαίο για την ικανοποιητική εκτέλεση της Σύμβασης, να ζητήσει από την ένωση να περιβληθεί ορισμένη νομική μορφή και η ένωση, στην περίπτωση αυτή, υποχρεούται να το πράξει. Φυσικό ή νομικό πρόσωπο που συμμετέχει αυτόνομα ή με άλλα φυσικά ή νομικά πρόσωπα στο διαγωνισμό, δεν μπορεί επί ποινή αποκλεισμού να μετέχει σε περισσότερες από μία προσφορές για την υλοποίηση του έργου

ΑΡΘΡΟ 9. ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ – ΥΠΟΒΟΛΗ - ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Γίνονται δεκτές προσφορές για το σύνολο, καθώς επίσης και για μέρος των ζητούμενων ειδών του έργου. Δε γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες, προσφορές που υποβάλλονται για μέρος της ζητούμενης ποσότητας

Προσφορές αόριστες, ανεπίδεκτες εκτίμησης ή υπό αίρεση απορρίπτονται ως απαράδεκτες. Επίσης, απορρίπτονται ως απαράδεκτες οι προσφορές που παρουσιάζουν αποκλίσεις από τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης, καθόσον αποτελούν όλες απαράβατους



όρους.

Οι προσφορές πρέπει:

- ✓ να έχουν συνταχθεί στην ελληνική γλώσσα, με εξαίρεση τους τεχνικούς όρους, που αναφέρονται στην προσφορά και μπορούν να υποβάλλονται στην αγγλική γλώσσα.
- ✓ να είναι δακτυλογραφημένες και να μη φέρουν ξέσματα, παράτυπες διορθώσεις, σβησίματα, διαγραφές, προσθήκες, κλπ. θα πρέπει να είναι με τα ίδια στοιχεία εκτυπωτικής μηχανής και μονογραμμένες από τον διαγωνιζόμενο, η δε αρμόδια επιτροπή κατά τον έλεγχο θα μονογράψει τις διορθώσεις, προσθήκες, κλπ. και γενικά θα επιβεβαιώσει ότι αυτές έγιναν πριν την αποσφράγιση της προσφοράς.
- ✓ Οι προσφορές πρέπει να υποβληθούν μέσα σε ενιαίο σφραγισμένο φάκελο, σε δύο (2) αντίγραφα και σε ηλεκτρονική μορφή (CD ή DVD). Σε ένα από τα δύο αντίγραφα και σε κάθε σελίδα αυτού, που θα είναι μονογραμμένη, θα γράφεται η λέξη "ΠΡΩΤΟΤΥΠΟ" και αυτό θα είναι επικρατέστερο του άλλου αντιτύπου, σε περίπτωση διαφοράς μεταξύ τους.

Ο ενιαίος φάκελος της προσφοράς πρέπει απαραίτητα να φέρει την ΕΠΩΝΥΜΙΑ και τη ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ του διαγωνιζόμενου και να γράφει ευκρινώς τις ενδείξεις:

- α. Η ένδειξη **"ΠΡΟΣΟΧΗ - ΝΑ ΜΗΝ ΑΝΟΙΧΘΕΙ Ο ΦΑΚΕΛΟΣ ΑΠΟ ΤΗΝ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ"** με κεφαλαία γράμματα
- β. Η λέξη **"ΠΡΟΣΦΟΡΑ"** με κεφαλαία γράμματα
- γ. **Τα στοιχεία του αποστολέα.**
- δ. Αφορά: Τακτικόμειοδοτικό διαγωνισμό για την επιλογή αναδόχου στο πλαίσιο του έργου με τίτλο: **«Άμεση ενίσχυση της ανταπόκρισης του Εθνικού Συστήματος Υγείας εξαιτίας της προσφυγικής/μεταναστευτικής κρίσης που αντιμετωπίζουν τα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου».**

Ο ΕΝΙΑΙΟΣ ΦΑΚΕΛΟΣ ΚΑΘΕ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ ΘΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΙ :

Τους παρακάτω ανεξάρτητους και σφραγισμένους φακέλους :

A. Φάκελο με την ένδειξη **«ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ»** που θα περιλαμβάνει (πρωτότυπο και αντίγραφο):

1. Εγγυητική επιστολή συμμετοχής στον διαγωνισμό ίση με το 2% της συνολικής προϋπολογισθείσης αξίας (συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α.) του υπό προμήθεια είδους για το οποίο υποβάλλεται προσφορά.

2.Υπεύθυνη δήλωση του Ν. 1599/1986/Α' 75), στην οποία να αναφέρουν ότι

- i) Έλαβαν γνώση των όρων του διαγωνισμού τους οποίους και αποδέχονται.
- ii) Δεν υπάρχουν νομικοί περιορισμοί στη λειτουργία της επιχείρησης.
- iii) Δεν έχουν αποκλεισθεί, από την συμμετοχή σε διαγωνισμούς του δημοσίου.
- iv) Δεν έχουν κάνει ψευδείς ή ανακριβείς δηλώσεις κατά την παροχή πληροφοριών που ζητούνται από την υπηρεσία.



"Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union"

v) Ότι θα είναι συνεπείς στην εκπλήρωση των συμβατικών τους υποχρεώσεων που ζητούνται από την υπηρεσία.

3.Υπεύθυνη δήλωση του Ν. 1599/1986/Α' 75), στην οποία:

Να αναγράφονται τα στοιχεία του διαγωνισμού.

- Να δηλώνεται ότι μέχρι και την ημέρα υποβολής της προσφοράς τους
 - ο Δεν έχουν καταδικαστεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση για κάποιο από τα αδικήματα της παρ. 1 του άρθρου 43 του Π.Δ. 60/2007, για κάποιο από τα αδικήματα του αγορανομικού κώδικα σχετικό με την άσκηση της επαγγελματικής του δραστηριότητας ή για κάποιο από τα αδικήματα της υπεξαίρεσης, της απάτης, της εκβίασης, της πλαστογραφίας, της ψευδορκίας, της δωροδοκίας και της δόλιας χρεοκοπίας.
 - ο Δεν τελούν το τελευταίο εξάμηνο υπό πτώχευση, εκκαθάριση, ειδική ή κοινή, πτωχευτικό συμβιβασμό ή άλλη ανάλογη κατάσταση και επίσης ότι δεν τελούν υπό διαδικασία κήρυξης σε πτώχευση ή έκδοσης απόφασης αναγκαστικής εκκαθάρισης ή πτωχευτικού συμβιβασμού ή υπό άλλη ανάλογη διαδικασία.
- Είναι φορολογικά και ασφαλιστικά ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους κατά την ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού
- Είναι εγγεγραμμένοι στο οικείο επιμελητήριο.

Η ως άνω υπεύθυνη δήλωση φέρει ημερομηνία εντός των τελευταίων τριάντα (30) ημερολογιακών ημερών προ της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής των προσφορών και δεν απαιτείται βεβαίωση του γνησίου της υπογραφής από αρμόδια διοικητική αρχή ή τα ΚΕΠ.

Σε περίπτωση νομικού προσώπου ή ενώσεως προσώπων/κοινοπραξίας οι υπεύθυνες δηλώσεις θα πρέπει να υποβάλλονται και από το/τους νόμιμο/ους εκπρόσωπο/ους του υποψηφίου αναδόχου.

4. Τα δικαιολογητικά σύστασης και λοιπά νομιμοποιητικά έγγραφα ανάλογα με την περίπτωση (ημεδαπό/αλλοδαπό φυσικό πρόσωπο, ημεδαπό/αλλοδαπό νομικό πρόσωπο, συνεταιρισμός). Όλα τα έγγραφα από τα οποία προκύπτει η σύσταση και η εκπροσώπηση του υποψηφίου, και η τήρηση των προβλεπόμενων στον νόμο διατυπώσεων δημοσιότητας για τη σύσταση του υποψηφίου, την τροποποίηση του καταστατικού του και τον διορισμό των εκπροσώπων του θα υποβάλλονται σε επίσημα αντίγραφα.

5. Παρουσίαση του υποψηφίου αναδόχου στην οποία μεταξύ των άλλων θα περιγράφεται η υποδομή του, το πελατολόγιο του, ο συνολικός κύκλος εργασιών του κατά την τελευταία τριετία κ.λ.π.

7. Παραστατικά εκπροσώπησης. Σε περίπτωση που ο υποψήφιος ανάδοχος υποβάλει την προσφορά του δια αντιπροσώπου του που δεν είναι νόμιμος εκπρόσωπός του, θα πρέπει να υποβάλει και έγγραφο παροχής σε αυτόν ειδικής σχετικής πληρεξουσιότητας.

Β. Φάκελο με την ένδειξη «ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ» που θα περιλαμβάνει (πρωτότυπο και αντίγραφο):

Τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς και συγκεκριμένα:

1. Πλήρη τεχνική περιγραφή στην ελληνική γλώσσα, σε πλήρη ανταπόκριση

13



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”

- τόσο με τις τεχνικές προδιαγραφές και τους λοιπούς όρους της διακήρυξης, όσο και τα συνυποβαλλόμενα prospectus (τεχνικά φυλλάδια του κατασκευαστή).
2. Συμπληρωμένους τους πίνακες συμμόρφωσης, που περιλαμβάνονται στα παραρτήματα της παρούσας.
 3. Συμπληρωμένους τους πίνακες της οικονομικής προσφοράς **χωρίς τιμές.**
 4. Τυχόν τεχνικά φυλλάδια και λοιπό υλικό τεκμηρίωσης για τον προσφερόμενο εξοπλισμό.
 5. **Υπεύθυνη δήλωση του προσφέροντος** με την οποία θα αναφέρει την επιχειρηματική μονάδα στην οποία κατασκευάζεται το προσφερόμενο είδος, καθώς και τον τόπο εγκατάστασης της.
 6. Κάθε άλλο στοιχείο που ο υποψήφιος ανάδοχος κρίνει σκόπιμο ότι πρέπει να παρουσιάσει ή να προτείνει, το οποίο κατά την κρίση του πρέπει να ληφθεί υπόψη για την υλοποίηση του έργου και θα συμβάλλει στην αρτιότερη παρουσίαση της πρότασής του, για την επιτυχή διεκπεραίωση του.

Επισημαίνεται ότι οι πίνακες συμμόρφωσης της διακήρυξης πρέπει να υποβληθούν με την τεχνική προσφορά, συμπληρωμένοι σύμφωνα με τις παρακάτω επεξηγήσεις και οδηγίες τις οποίες ο υποψήφιος είναι υποχρεωμένος να ακολουθήσει:

1. Στη στήλη «ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ», περιγράφονται αναλυτικά οι αντίστοιχοι τεχνικοί όροι, υποχρεώσεις ή επεξηγήσεις για τα οποία θα πρέπει να δοθούν αντίστοιχες απαντήσεις.
2. Αν στη στήλη «ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΗ ΑΠΑΙΤΗΣΗ» έχει συμπληρωθεί η λέξη «ΝΑΙ», που σημαίνει ότι η αντίστοιχη προδιαγραφή είναι υποχρεωτική για τον υποψήφιο ανάδοχο ή ένας αριθμός που σημαίνει υποχρεωτικό αριθμητικό μέγεθος της προδιαγραφής και απαιτεί συμμόρφωση, θεωρούμενα ως απαραίτατοι όροι σύμφωνα με την παρούσα διακήρυξη. Προσφορές που αποκλίνουν από απαραίτους όρους απορρίπτονται ως απαράδεκτες.
3. Αν η στήλη «ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΗ ΑΠΑΙΤΗΣΗ» δεν έχει συμπληρωθεί με τη λέξη «ΝΑΙ» ή με κάποιον αριθμό ή είναι συμπληρωμένη με την ένδειξη «ΕΠΙΘΥΜΗΤΟ», τότε η προδιαγραφή δεν είναι απαραίτος όρος. Προσφορές που δεν καλύπτουν τους μη απαραίτους όρους ή αποκλίνουν από αυτούς δεν απορρίπτονται.
4. Στη στήλη «ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΥΠΟΨΗΦΙΟΥ» σημειώνεται η απάντηση του υποψηφίου Αναδόχου που έχει τη μορφή ΝΑΙ/ΟΧΙ εάν η αντίστοιχη προδιαγραφή πληρούται ή όχι από την προσφορά ή ένα αριθμητικό μέγεθος που δηλώνει την ποσότητα του αντίστοιχου χαρακτηριστικού στην προσφορά. Απλή κατάφαση ή επεξήγηση δεν αποτελεί απόδειξη πλήρωσης της προδιαγραφής και η αρμόδια επιτροπή έχει την υποχρέωση ελέγχου και επιβεβαίωσης της πλήρωσης της απαίτησης.
5. Στη στήλη «ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ» θα καταγραφεί η σαφής παραπομπή σε ενότητα της τεχνικής προσφοράς η οποία θα περιλαμβάνει αριθμημένα τεχνικά φυλλάδια κατασκευαστών, ή αναλυτικές τεχνικές περιγραφές των υπηρεσιών, του εξοπλισμού ή του τρόπου διασύνδεσης και λειτουργίας ή αναφορές μεθοδολογίας εγκατάστασης και υποστήριξης κλπ., που κατά την κρίση του υποψηφίου αναδόχου τεκμηριώνουν τα στοιχεία των πινάκων συμμόρφωσης. Στην αρχή της ενότητας καταγράφεται αναλυτικός πίνακας των περιεχόμενων της.



- I. Είναι ιδιαίτερα επιθυμητή η πληρέστερη συμπλήρωση των παραπομπών, οι οποίες πρέπει να είναι κατά το δυνατόν συγκεκριμένες (π.χ. τεχνικό φυλλάδιο 3, σελ. 4 παράγραφος 4, κ.λπ.). Αντίστοιχα στο τεχνικό φυλλάδιο ή στην αναφορά θα υπογραμμιστεί το σημείο που τεκμηριώνει τη συμφωνία και θα σημειωθεί η αντίστοιχη παράγραφος του πίνακα συμμόρφωσης στην οποία καταγράφεται η ζητούμενη προδιαγραφή (π.χ. προδ. 4.18).

Γ. Φάκελο με την ένδειξη «ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ», ο οποίος θα περιλαμβάνει τα οικονομικά στοιχεία, (πρωτότυπο και αντίγραφο) επί ποινή απόρριψης, διαμορφωμένα ως εξής: Η τιμή πρέπει να δίνεται σε ευρώ (€), συμπεριλαμβανομένων όλων των νόμιμων των υπέρ τρίτων κρατήσεων, και να αναγράφεται ολογράφως και αριθμητικώς. Στην προσφερόμενη τιμή επισημαίνεται ότι πρέπει να περιλαμβάνεται το σύνολο των εκτός από τον Φ.Π.Α., ο οποίος θα αναφέρεται χωριστά.

Σε περίπτωση διαφοροποίησης μεταξύ της αναγραφόμενης τιμής αριθμητικώς και ολογράφως λαμβάνεται υπόψη η τιμή ολογράφως.

Σε περίπτωση προϊόντος ή υπηρεσίας που προσφέρονται δωρεάν θα αναγράφεται στην οικεία θέση της οικονομικής προσφοράς η ένδειξη «ΔΩΡΕΑΝ».

Εάν έχει παραλειφθεί η αναγραφή της τιμής, ακόμα και αν δεν υπάρχει η ένδειξη «ΔΩΡΕΑΝ» θεωρείται αμαχίτως ότι τα αντίστοιχα προϊόντα ή υπηρεσίες έχουν προσφερθεί δωρεάν.

Οι τιμές της προσφοράς είναι δεσμευτικές για τον προμηθευτή μέχρι την οριστική παραλαβή της προμήθειας. Αποκλείεται οποιαδήποτε αναθώρηση των τιμών της προσφοράς και οποιαδήποτε αξίωση του προμηθευτή πέραν του αντίτιμου των ειδών που θα προμηθεύσει βάσει των τιμών της προσφοράς του μέχρι την οριστική παραλαβή των ειδών και την αποπληρωμή τους.

Για την ανάλυση των τιμών της προσφοράς τους οι υποψήφιοι ανάδοχοι είναι υποχρεωμένοι να συμπληρώσουν τον πίνακα της οικονομικής προσφοράς όπως καθορίζεται στο υπόδειγμα που περιλαμβάνεται στο Παράρτημα III της παρούσας διακήρυξης

ΑΡΘΡΟ 10. ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Οι προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους διαγωνιζόμενους για διακόσιες σαράντα ημέρες (240) ημέρες από την επομένη της ημερομηνίας λήξης της κατάθεσής τους.

ΑΡΘΡΟ 11. ΠΑΡΟΧΗ ΔΙΕΥΚΡΙΝΙΣΕΩΝ

Ειδικότερα σε περίπτωση που ζητηθούν από τους ενδιαφερόμενους συμπληρωματικές πληροφορίες, σχετικές με όρους της διακήρυξης μέχρι και οκτώ (8) ημέρες προ της εκπνοής της προθεσμίας άσκησης της ένστασης, αυτές παρέχονται το αργότερο τρεις (3) ημέρες προ της εκπνοής της ως άνω προθεσμίας. Σε κάθε άλλη περίπτωση που ζητούνται από τους ενδιαφερόμενους οι ως άνω συμπληρωματικές πληροφορίες, αυτές



δίνονται το αργότερο εντός έξι (6) ημερών πριν από την ημερομηνία υποβολής των προσφορών.

Κανένας υποψήφιος δεν μπορεί σε οποιαδήποτε περίπτωση να επικαλεσθεί προφορικές απαντήσεις εκ μέρους του αναθέτουσας αρχής.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

A. ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Η επιτροπή του διαγωνισμού προβαίνει στην έναρξη της διαδικασίας αποσφράγισης των προσφορών (δημόσια) στα γραφεία του ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ. (ΑΓΡΑΦΩΝ 3-5, 15123 ΜΑΡΟΥΣΙ) παρουσία των προσφερόντων ή των νομίμως εξουσιοδοτημένων εκπροσώπων τους.

Προσφορές που υποβάλλονται στην επιτροπή μετά την έναρξη της διαδικασίας αποσφράγισης δεν αποσφραγίζονται, αλλά παραδίδονται στην υπηρεσία διενέργειας του διαγωνισμού για επιστροφή, ως εκπρόθεσμες.

Οι δικαιούμενοι που παρευρίσκονται στη διαδικασία αποσφράγισης των προσφορών λαμβάνουν γνώση των συμμετασχόντων στο διαγωνισμό.

Η αποσφράγιση κάθε προσφοράς γίνεται με την παρακάτω διαδικασία:

- Αποσφραγίζεται ο κυρίως φάκελος, ο φάκελος των δικαιολογητικών συμμετοχής και ο φάκελος τεχνικής προσφοράς, μονογράφονται δε από την επιτροπή του διαγωνισμού όλα τα πρωτότυπα στοιχεία των φακέλων δικαιολογητικών και τεχνικών προσφορών κατά φύλλο.
- Οι φάκελοι των οικονομικών προσφορών δεν αποσφραγίζονται αλλά μονογράφονται, και αφού σφραγισθούν από την επιτροπή φυλάσσονται. Ειδικότερα οι φάκελοι οικονομικών προσφορών τοποθετούνται σε νέο ενιαίο φάκελο ο οποίος επίσης σφραγίζεται, υπογράφεται από την επιτροπή και φυλάσσεται.
- Η επιτροπή του διαγωνισμού καταγράφει τους προσφέροντες του έργου σε πρακτικό, το οποίο υπογράφει.

Κατά την ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού οι παρευρισκόμενοι λαμβάνουν γνώση μόνο των συμμετεχόντων στο διαγωνισμό. Όσοι από τους υποψήφιους αναδόχους επιθυμούν, μπορούν να πληροφορηθούν το περιεχόμενο των άλλων προσφορών ύστερα από σχετική ειδοποίησή τους από την αρμόδια επιτροπή. Η εξέταση των προσφορών θα γίνει χωρίς απομάκρυνσή τους από το χώρο της αναθέτουσας αρχής και χωρίς να επιτρέπεται η φωτοαντιγραφή.

B. ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Η αξιολόγηση θα γίνει με κριτήριο ανάθεσης την χαμηλότερη τιμή.



B.1 ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΚΑΙ ΕΛΕΓΧΟΣ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΩΝ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ ΚΑΙ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Μετά την αποσφράγιση των προσφορών, η επιτροπή του διαγωνισμού ελέγχει την ορθότητα και την πληρότητα των δικαιολογητικών που έχουν υποβληθεί καθώς και των εγγυήσεων συμμετοχής. Ακολουθεί ο έλεγχος των τεχνικών προσφορών για όσες προσφορές δεν έχουν απορριφθεί κατά τον έλεγχο και την αξιολόγηση των δικαιολογητικών.

Ο έλεγχος των τεχνικών προσφορών θα γίνει σύμφωνα με τους Πίνακες Συμμόρφωσης του Παραρτήματος Ι (ΠΙΝΑΚΕΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ). Η επιτροπή θα ελέγξει το κατά πόσον οι προσφορές των υποψηφίων αναδόχων πληρούν τους όρους και τις προδιαγραφές που αναφέρονται στους Πίνακες Συμμόρφωσης. Μετά την ολοκλήρωση του ελέγχου των τεχνικών προσφορών, η επιτροπή θα διαβιβάσει στο Διοικητικό Συμβούλιο τα πρακτικά της, το οποίο αποφαινεται σχετικά και γνωστοποιείται στους υποψήφιους αναδόχους η σχετική απόφαση.

B.2 ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ

Οι οικονομικές προσφορές θα αποσφραγισθούν μετά την έκδοση της απόφασης έγκρισης της διαδικασίας ελέγχου των τεχνικών προσφορών από την αναθέτουσα αρχή. Η ημερομηνία, ο τόπος και η ώρα αποσφράγισης των οικονομικών προσφορών θα γνωστοποιηθεί, με απόφαση της υπηρεσίας που διενεργεί το διαγωνισμό, που θα σταλεί με φαξ στους προσφέροντες των οποίων οι προσφορές κρίθηκαν αποδεκτές και ελέγχθηκαν τεχνικά.

Οι φάκελοι των οικονομικών προσφορών, για όσες προσφορές δεν κρίθηκαν αποδεκτές κατά το προηγούμενο στάδιο, επιστρέφονται από την υπηρεσία διενέργειας στους προσφέροντες, χωρίς να έχουν αποσφραγισθεί.

Η αποσφράγιση των οικονομικών προσφορών θα πραγματοποιηθεί στο χώρο διενέργειας, την ημερομηνία και ώρα που θα ορίζεται στη σχετική απόφαση της υπηρεσίας που διενεργεί το διαγωνισμό, ενώπιον των τυχόν παρισταμένων εκπροσώπων των υποψηφίων αναδόχων των οποίων οι οικονομικές προσφορές θα αποσφραγισθούν.

Για τις ανάγκες της οικονομικής αξιολόγησης, η επιτροπή αξιολόγησης των αποτελεσμάτων του διαγωνισμού θα ελέγξει το περιεχόμενο των οικονομικών προσφορών προκειμένου να διαπιστώσει τον βαθμό στον οποίο ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις της διακήρυξης.

Μετά την ολοκλήρωση της οικονομικής αξιολόγησης, η επιτροπή του διαγωνισμού θα κατατάξει τις προσφορές σε Συγκριτικό Πίνακα, κατά φθίνουσα σειρά με βάση τη χαμηλότερη τιμή.

ΑΡΘΡΟ 12. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Μετά την αξιολόγηση των προσφορών, ο προσφέρων στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, εντός προθεσμίας είκοσι (20) ημερών από την κοινοποίηση της σχετικής έγγραφης ειδοποίησης σ' αυτόν, με βεβαίωση παραλαβής, οφείλει να υποβάλει, σε



σφραγισμένο φάκελο, τα αναφερόμενα παρακάτω έγγραφα ή δικαιολογητικά, τα οποία αποσφραγίζονται και ελέγχονται:

A. Τα έγγραφα και δικαιολογητικά κατά περίπτωση.

Αναλυτικότερα:

1. Οι Έλληνες πολίτες:

α. Απόσπασμα ποινικού μητρώου έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν από την κοινοποίηση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει, ότι δεν έχουν καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση, για κάποιο από τα ακόλουθα αδικήματα:

- συμμετοχή σε εγκληματική οργάνωση, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 2 παράγραφος 1 της κοινής δράσης της 98/773/ΔΕΥ του Συμβουλίου (ΕΕ L 351 της 29.1.1998, σελ. 1).
- δωροδοκία, όπως αυτή ορίζεται αντίστοιχα στο άρθρο 3 της πράξης του Συμβουλίου της 26ης Μαΐου 1997 (ΕΕ C 195 της 25.6.1997, σελ. 1) και στο άρθρο 3 παράγραφος 1 της κοινής δράσης 98/742/ΚΕΠΠΑ του Συμβουλίου (ΕΕ L 358 της 31.12.1998, σελ. 2).
- απάτη, κατά την έννοια του άρθρου 1 της σύμβασης σχετικά με την προστασία των οικονομικών συμφερόντων των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων (ΕΕ C 316 της 27.11.1995, σελ. 48).
- νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 της οδηγίας 91/308/ ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 10ης Ιουνίου 1991, για την πρόληψη χρησιμοποίησης του χρηματοπιστωτικού συστήματος για τη νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες (ΕΕ L 166 της 28.6.1991, σελ. 77 Οδηγίας, η οποία τροποποιήθηκε από την Οδηγία 2001/97/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, ΕΕ L 344 της 28.12.2001, σελ. 76), η οποία ενσωματώθηκε με το ν. 2331/1995 (Φ.Ε.Κ. Α' 173/1995) και τροποποιήθηκε με το ν. 3424/2005 (Φ.Ε.Κ. Α' 305/2005).
- υπεξαίρεση, απάτη, εκβίαση, πλαστογραφία, ψευδορκία, δωροδοκία και δόλια χρεωκοπία.

β. Πιστοποιητικό αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου, πριν από την κοινοποίηση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν σε πτώχευση και, επίσης, ότι δεν τελούν σε διαδικασία κήρυξης πτώχευσης.

γ. Πιστοποιητικό αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου, πριν από την κοινοποίηση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν υπό αναγκαστική διαχείριση και, επίσης, ότι δεν τελούν υπό διαδικασία θέσης σε αναγκαστική διαχείριση.



- δ. Πιστοποιητικό που εκδίδεται από αρμόδια κατά περίπτωση αρχή, από το οποίο να προκύπτει ότι κατά την ημερομηνία της ως άνω ειδοποίησης, είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής) και ως προς τις φορολογικές υποχρεώσεις τους.

Σε περίπτωση εγκατάστασής τους στην αλλοδαπή, τα δικαιολογητικά των παραπάνω περιπτώσεων β', γ', και δ' εκδίδονται με βάση την ισχύουσα νομοθεσία της χώρας που είναι εγκατεστημένοι, από την οποία και εκδίδεται το σχετικό πιστοποιητικό .

- ε. Πιστοποιητικό του οικείου επιμελητηρίου, με το οποίο θα πιστοποιείται αφενός η εγγραφή τους σ' αυτό και το ειδικό επάγγελμά τους, κατά την ημέρα διενέργειας του διαγωνισμού, και αφετέρου ότι εξακολουθούν να παραμένουν εγγεγραμμένοι μέχρι την επίδοση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης.

2. Οι αλλοδαποί:

- α. Απόσπασμα ποινικού μητρώου ή ισοδύναμου εγγράφου αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασής τους, έκδοσης του τελευταίου τριμήνου, πριν από την κοινοποίηση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν έχουν καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση για κάποιο από τα αδικήματα της, όπως αυτά εξειδικεύονται ανωτέρω στην παρούσα παράγραφο, υπό στοιχ. Α.1.α' .
- β. Πιστοποιητικό της κατά περίπτωση αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής της χώρας εγκατάστασής τους, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν σε πτώχευση ή άλλη ανάλογη κατάσταση και επίσης δε τελούν σε διαδικασία κήρυξης πτώχευσης ή άλλης ανάλογης κατάστασης.
- γ. Πιστοποιητικό αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου, πριν από την κοινοποίηση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν υπό αναγκαστική διαχείριση ή άλλη ανάλογη κατάσταση και, επίσης, ότι δεν τελούν υπό διαδικασία θέσης σε αναγκαστική διαχείριση ή άλλης ανάλογης κατάστασης.
- δ. Πιστοποιητικό που εκδίδεται από αρμόδια κατά περίπτωση αρχή, από το οποίο να προκύπτει ότι είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής) και ως προς τις φορολογικές τους υποχρεώσεις.

Για την διαπίστωση των οργανισμών κοινωνικής ασφάλισης στους οποίους είναι ασφαλισμένοι οι με οποιαδήποτε σχέση εργασίας απασχολούμενοι στην επιχείρηση του συμμετέχοντος αλλοδαπού, προσκομίζονται α) κατάσταση του συνόλου του προσωπικού της επιχείρησης κατά ειδικότητα, θεωρημένη από αρμόδια αρχή και β) υπεύθυνη δήλωση του προμηθευτή ενώπιον δικαστικής ή διοικητικής αρχής ή συμβολαιογράφου ή άλλης αρμόδιας αρχής της χώρας όπου έχει την έδρα της η επιχείρησή του, με την οποία θα δηλώνονται οι ασφαλιστικοί φορείς στους οποίους είναι ασφαλισμένοι οι



απασχολούμενοι σ' αυτήν. Η δήλωση αυτή υποβάλλεται μαζί με τα λοιπά πιστοποιητικά της παρούσας παραγράφου.

- ε. Πιστοποιητικό της αρμόδιας αρχής της χώρας εγκατάστασής τους, από το οποίο να προκύπτει ότι ήταν εγγεγραμμένοι στα μητρώα του οικείου Επιμελητηρίου ή σε ισοδύναμες επαγγελματικές οργανώσεις, κατά την ημέρα διενέργειας του διαγωνισμού και εξακολουθούν να παραμένουν εγγεγραμμένοι μέχρι την επίδοση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης.

3. Τα νομικά πρόσωπα ημεδαπά ή αλλοδαπά:

- α. Τα παραπάνω κατά περίπτωση δικαιολογητικά για τους Έλληνες πολίτες ή τους αλλοδαπούς, αντίστοιχα.
- β. Πιστοποιητικό αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου, πριν από την κοινοποίηση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν υπό κοινή ή ειδική εκκαθάριση ή ότι δεν έχει κατατεθεί αίτηση συνδιαλλαγής, ή άλλες ανάλογες καταστάσεις (μόνο για αλλοδαπά νομικά πρόσωπα) και, επίσης, ότι δεν τελούν υπό διαδικασία έκδοσης απόφασης κοινής ή ειδικής εκκαθάρισης ή υπό άλλες ανάλογες καταστάσεις (μόνο για αλλοδαπά νομικά πρόσωπα).
- γ. Ειδικότερα, τα ανωτέρω νομικά πρόσωπα πρέπει να προσκομίζουν για τους διαχειριστές, στις περιπτώσεις των εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.) και των προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.) και για τον πρόεδρο και διευθύνοντα σύμβουλο για τις ανώνυμες εταιρείες (Α.Ε.), απόσπασμα ποινικού μητρώου ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασης, από το οποίο να προκύπτει ότι τα ανωτέρω πρόσωπα δεν έχουν καταδικαστεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση, για κάποιο από τα αδικήματα, όπως αυτά εξειδικεύονται ανωτέρω στην παρούσα παράγραφο, υπό στοιχ. Α.1.α'.

4. Οι συνεταιρισμοί:

- α. Απόσπασμα ποινικού μητρώου ή ισοδύναμου εγγράφου αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασής τους, έκδοσης του τελευταίου τριμήνου, πριν από την κοινοποίηση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης από το οποίο να προκύπτει ότι ο Πρόεδρος του Διοικητικού τους Συμβουλίου δεν έχει καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση για κάποιο από τα αδικήματα, όπως αυτά εξειδικεύονται ανωτέρω στην παρούσα παράγραφο, υπό στοιχ. Α.1.α'.
- β. Τα δικαιολογητικά β', γ' και δ' της περίπτωσης 1 της παρ. 1.2.Α ,εφόσον πρόκειται για ημεδαπούς συνεταιρισμούς και της περίπτωσης 2 της παρ. 1.2. Α της παρούσας, εφόσον πρόκειται για αλλοδαπούς συνεταιρισμούς, αντίστοιχα,
- γ. Βεβαίωση αρμόδιας αρχής ότι ο Συνεταιρισμός λειτουργεί νόμιμα.

5. Οι ενώσεις προμηθευτών που υποβάλλουν κοινή προσφορά:



Τα παραπάνω κατά περίπτωση δικαιολογητικά, για κάθε προμηθευτή που συμμετέχει στην ένωση.

Εάν σε κάποια χώρα βεβαιώνεται από οποιαδήποτε αρχή της ότι δεν εκδίδονται τα παραπάνω έγγραφα ή πιστοποιητικά ή δεν καλύπτουν όλες τις ως άνω αναφερόμενες περιπτώσεις, δύνανται να αντικατασταθούν αυτά από υπεύθυνη δήλωση του υπόχρεου προς υποβολή του δικαιολογητικού, η οποία γίνεται ενώπιον δικαστικής ή διοικητικής αρχής ή συμβολαιογράφου της χώρας στην οποία είναι εγκατεστημένος. Στην κατά τα άνω υπεύθυνη δήλωση θα δηλώνεται ότι στη συγκεκριμένη χώρα δεν εκδίδονται τα συγκεκριμένα έγγραφα και ότι δεν συντρέχουν στο συγκεκριμένο πρόσωπο οι ανωτέρω νομικές καταστάσεις. Η υποχρέωση αυτή αφορά όλες τις πιο πάνω κατηγορίες υποψηφίων.

Όταν ο προσφέρων ο οποίος προσφέρει την χαμηλότερη τιμή δεν προσκομίσει εγκαίρως και προσηκόντως ένα ή περισσότερα από τα έγγραφα και δικαιολογητικά που προβλέπονται στο παρόν άρθρο, η κατακύρωση γίνεται στον προσφέροντα που προσφέρει την αμέσως επόμενη χαμηλότερη τιμή. Σε περίπτωση που και αυτός δεν προσκομίσει ένα ή περισσότερα από τα έγγραφα και δικαιολογητικά τα οποία απαιτούνται κατά τα ανωτέρω, η κατακύρωση γίνεται στον προσφέροντα με την αμέσως επόμενη χαμηλότερη τιμή και ούτω καθεξής. Αν κανένας από τους προσφέροντες δεν προσκομίζει, σύμφωνα με τους όρους και τις προϋποθέσεις των ανωτέρω, ένα ή περισσότερα από τα έγγραφα και δικαιολογητικά τα οποία απαιτούνται, ο διαγωνισμός ματαιώνεται.

Για τα στάδια της οικονομικής αξιολόγησης και της κατακύρωσης η επιτροπή συντάσσει πρακτικά που θα διαβιβάσει στο Διοικητικό Συμβούλιο, το οποίο και αποφαινεται σχετικά. Η απόφαση κατακύρωσης του διαγωνισμού στον ανάδοχο κοινοποιείται εγγράφως σε αυτόν και στους λοιπούς συμμετέχοντες.

ΑΡΘΡΟ 13. ΕΝΣΤΑΣΕΙΣ – ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ

1. Κατά της προκήρυξης του διαγωνισμού, της συμμετοχής υποψηφίου σε αυτόν και της διενέργειας του, έως και την κατακυρωτική απόφαση, επιτρέπεται ένσταση για λόγους νομιμότητας και ουσίας (ενδικοφανής προσφυγή) σύμφωνα με το άρθρο 15 του ΠΔ 118/2007. Επί των ενστάσεων αποφασίζει το αρμόδιο όργανο του φορέα που διενεργεί το διαγωνισμό, κατόπιν γνωμοδότησης της Επιτροπής Αξιολόγησης Ενστάσεων.

Με την ένσταση που ασκείται κατά της κατακυρωτικής απόφασης επιτρέπεται και η προβολή λόγων που αφορούν την πληρότητα και νομιμότητα των δικαιολογητικών, τα οποία προσκομίζει ο προσφέρων προς τον οποίον πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, δυνάμει του άρθρου 6 της παρούσας.

2. Οι ανωτέρω ενστάσεις υποβάλλονται εγγράφως στο αρμόδιο για τη διενέργεια του διαγωνισμού όργανο του φορέα, ως εξής:

Α) Κατά της προκήρυξης του διαγωνισμού μέσα στο μισό του χρονικού διαστήματος από τη δημοσίευση της προκήρυξης μέχρι την ημερομηνία λήξεως

21



της προθεσμίας υποβολής των προσφορών. Για τον καθορισμό της προθεσμίας αυτής συνυπολογίζονται και οι ημερομηνίες της δημοσίευσης και της υποβολής των προσφορών.

Η ένσταση εξετάζεται από την Επιτροπή Αξιολόγησης Ενστάσεων και το αποφασίζον όργανο εκδίδει την σχετική απόφαση του το αργότερο πέντε (5) εργάσιμες ημέρες πριν από την διενέργεια του διαγωνισμού.

- Β) Κατά των πράξεων ή παραλείψεων της αναθέτουσας αρχής που αφορούν την συμμετοχή οποιουδήποτε υποψηφίου στον διαγωνισμό ή την διενέργεια του διαγωνισμού ως προς τη διαδικασία παραλαβής και αποσφράγισης των προσφορών, κατά τη διάρκεια διεξαγωγής του ίδιου του διαγωνισμού και εντός της επόμενης εργάσιμης ημέρας από αυτήν κατά την οποία ο ενιστάμενος έλαβε γνώση του σχετικού φακέλου.

Η ένσταση αυτή δεν επιφέρει αναβολή ή διακοπή του διαγωνισμού, αλλά εξετάζεται κατά την αξιολόγηση των αποτελεσμάτων του διαγωνισμού από την Επιτροπή Αξιολόγησης Ενστάσεων και εκδίδεται η σχετική απόφαση μετά από γνωμοδότηση αυτού.

Η ένσταση κατά της συμμετοχής υποψηφίου σε διαγωνισμό κοινοποιείται υποχρεωτικά σε αυτόν κατά του οποίου στρέφεται, εντός δύο (2) ημερών από της υποβολής της.

- Γ) Κατά της διενέργειας του διαγωνισμού έως και την κατακυρωτική απόφαση, μέσα σε χρονικό διάστημα τριών (3) εργασίμων ημερών, αφότου ο ενδιαφερόμενος υποψήφιος έλαβε γνώση της σχετικής πράξεως ή παραλείψεως της αναθέτουσας αρχής.

Η ένσταση αυτή κοινοποιείται υποχρεωτικά, εντός δύο (2) ημερών από την υποβολή της, σε αυτόν κατά του οποίου στρέφεται. Η ένσταση εξετάζεται από την Επιτροπή Αξιολόγησης Ενστάσεων και το αποφασίζον όργανο εκδίδει την σχετική απόφαση του το αργότερο σε δέκα (10) εργάσιμες ημέρες από την λήξη της προθεσμίας υποβολής ενστάσεων.

- Δ) Εκτός των ανωτέρω περιπτώσεων, κατά της κατακυρωτικής απόφασης, όσον αφορά τη νομιμότητα και πληρότητα των δικαιολογητικών του άρθρου 6 της παρούσας προκήρυξης μέσα σε χρονικό διάστημα τριών (3) εργασίμων ημερών, αφότου ο ενδιαφερόμενος υποψήφιος έλαβε γνώση της ανωτέρω κατακυρωτικής απόφασης και των ως άνω δικαιολογητικών.

Η ένσταση αυτή κοινοποιείται υποχρεωτικά, εντός δύο (2) ημερών από την υποβολή της στον μειοδότη κατά του οποίου στρέφεται. Η ένσταση εξετάζεται από το αρμόδιο γνωμοδοτικό συλλογικό όργανο και το αποφασίζον όργανο εκδίδει την σχετική απόφαση του το αργότερο σε δέκα (10) εργάσιμες ημέρες από την λήξη της ανωτέρω τριημέρου προθεσμίας.

3. Ενστάσεις που υποβάλλονται για οποιουδήποτε άλλους λόγους, εκτός από τους προαναφερόμενους, δεν γίνονται δεκτές.
4. Η σχετική απόφαση επί της ενστάσεως κοινοποιείται στους ενιστάμενους χωρίς υπαίτια καθυστέρηση της υπηρεσίας. Οι ενιστάμενοι λαμβάνουν πλήρη γνώση της σχετικής απόφασης, μετά την κοινοποίηση του σώματος της σε αυτούς, από την αναθέτουσα αρχή, με φροντίδα τους.



5. Για το αποδεκτό της άσκησης ένστασης εφαρμόζονται τα αναφερόμενα στο άρθρο 15 παρ. 6 του ΠΔ 118/2007.

ΑΡΘΡΟ 14. ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ ΚΑΙ ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η ανακοίνωση της κατακύρωσης του διαγωνισμού για κάθε είδος του έργου, γίνεται εγγράφως προς τον επιλεγέντα από την αναθέτουσα αρχή. Μετά την ανακοίνωση της κατακύρωσης καταρτίζεται η σχετική σύμβαση. Μετά την ολοκλήρωση του εγγράφου της σύμβασης, ο ανάδοχος υποχρεούται να προσέλθει για την υπογραφή της σύμβασης, προσκομίζοντας εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης των όρων της σύμβασης.

ΑΡΘΡΟ 15. ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ

Οι εγγυήσεις που αναφέρονται στη διακήρυξη, εκδίδονται από πιστωτικά ιδρύματα ή άλλα νομικά πρόσωπα που λειτουργούν νόμιμα στην Ελλάδα, σε άλλο κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΕΕ) ή του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) ή σε τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει τη Συμφωνία Δημοσίων Συμβάσεων του Παγκόσμιου Οργανισμού Εμπορίου, η οποία κυρώθηκε με το νόμο 2513/1997 και έχουν, σύμφωνα με την νομοθεσία των κρατών αυτών, αυτό το δικαίωμα. Εγγυήσεις που εκδίδονται σε άλλο κράτος εκτός της Ελλάδας, θα συνοδεύονται υποχρεωτικά από επίσημη μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα.

Οι εγγυήσεις πρέπει να συνταχθούν σύμφωνα με τα αντίστοιχα υποδείγματα του παραρτήματος της παρούσας.

Στην περίπτωση ένωσης ή κοινοπραξίας εταιρειών οι εγγυήσεις περιλαμβάνουν και τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των μελών της ένωσης ή της κοινοπραξίας.

15.1. ΕΓΓΥΗΣΗ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Κάθε προσφορά αυτών που συμμετέχουν στο διαγωνισμό πρέπει υποχρεωτικά και με ποινή αποκλεισμού να συνοδεύεται από Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής το ύψος της οποίας θα πρέπει να καλύπτει σε € (ΕΥΡΩ) ποσοστό 2% της προϋπολογισθείσας αξίας των υπό προμήθεια ειδών για τα οποία υποβάλλει προσφορά, συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α..

Η εγγύηση συμμετοχής πρέπει να ισχύει για τουλάχιστον ένα (1) μήνα μετά τη λήξη του χρόνου ισχύος της προσφοράς.

Η εγγύηση συμμετοχής επιστρέφεται στον Ανάδοχο μετά την κατάθεση της εγγύησης καλής εκτέλεσης και εντός πέντε (5) ημερών από την υπογραφή της σύμβασης, ενώ στους λοιπούς Προσφέροντες μέσα σε πέντε (5) εργάσιμες ημέρες από την ημερομηνία Ανακοίνωσης της Κατακύρωσης προς τον ανάδοχο.

15.2. ΕΓΓΥΗΣΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος, το αργότερο κατά την υπογραφή της σύμβασης, να καταθέσει εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης, το ύψος της οποίας αντιστοιχεί σε ποσοστό 5% του συνολικού συμβατικού τιμήματος, **μη** συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ.



Η εγγύηση καλής εκτέλεσης της σύμβασης επιστρέφεται μετά την οριστική (ποσοτική και ποιοτική) παραλαβή των ειδών και ύστερα από την εκκαθάριση τυχόν απαιτήσεων από τους δύο συμβαλλομένους. Σε περίπτωση που η παράδοση γίνεται, σύμφωνα με τη σύμβαση, τμηματικά, η εγγύηση αποδεσμεύεται σταδιακά, κατά το ποσόν που αναλογεί στην αξία του μέρους της ποσότητας που παραλήφθηκε οριστικά. 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.**

Σε περίπτωση που ο ανάδοχος, στον οποίο θα κατακυρωθεί ο διαγωνισμός αρνηθεί να υπογράψει εμπρόθεσμα τη σύμβαση ή να καταθέσει εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο παρόν τεύχος, ή να εκπληρώσει εμπρόθεσμα οποιαδήποτε άλλη υποχρέωσή του, που απορρέει από τη συμμετοχή του στο διαγωνισμό, **κηρύσσεται έκπτωτος**, οπότε η εγγύηση συμμετοχής καταπίπτει αυτοδικαίως υπέρ του δημοσίου. Στην περίπτωση αυτή ο συγκεκριμένος διαγωνιζόμενος βαρύνεται και με τα έξοδα διενέργειας νέου διαγωνισμού και γίνεται καταλογισμός σε βάρος του αρνηθέντος να υπογράψει υποψηφίου, της οικονομικής διαφοράς που τυχόν προκύπτει εάν τελικά η αναθέτουσα αρχή προκρίνει αυτή τη λύση.



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”



ΜΕΡΟΣ Β'. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ - ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΡΓΟΥ

1. ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Αντικείμενο του προκηρυσσόμενου έργου είναι η προμήθεια ιατρικού εξοπλισμού και αναλωσίμων υλικών στο πλαίσιο εκτέλεσης του έργου με τίτλο «Άμεση ενίσχυση της ανταπόκρισης του Εθνικού Συστήματος Υγείας εξαιτίας της προσφυγικής/μεταναστευτικής κρίσης που αντιμετωπίζουν τα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου», Ταμείο Εσωτερικής Ασφάλειας (ISFB) της Γενικής Δ/νσης Μετανάστευσης και Εσωτερικών Υποθέσεων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής.

2. ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΟΥ ΕΡΓΟΥ

Η κρίση στη Μέση Ανατολή έχει οδηγήσει σε ένα ισχυρό κύμα μετανάστευσης προς την Ευρώπη. Το 2015, περίπου 800.000 αφίξεις από τη Μεσόγειο θάλασσα έχουν καταγραφεί, σύμφωνα με τα στατιστικά στοιχεία που δημοσιεύονται από την Ύπατη Αρμοστεία. Η Ελλάδα έχει δεχθεί το 82% του παραπάνω πληθυσμού (περίπου 650.000 άτομα κατά τη διάρκεια του τρέχοντος έτους). Επιπλέον, σύμφωνα με τα στοιχεία της Ελληνικής Αστυνομίας και του Λιμενικού Σώματος, η αύξηση των αφίξεων φθάνει το 788% σε σχέση με τις αφίξεις του προηγούμενου έτους, ενώ περίπου 3.500 άτομα έχουν χάσει τη ζωή τους εντός του έτους.

Η επείγουσα κατάσταση που έχει προκύψει λόγω της εξαιρετικά αυξημένης ροής είναι ιδιαίτερα σοβαρή και φέρει κινδύνους σε πολλαπλά επίπεδα. Προβλέπεται ότι η Ελλάδα θα συνεχίσει να δέχεται ένα μεγάλο αριθμό μεταναστών/προσφύγων, κυρίως μέσω των θαλασσιών συνόρων μας. Οι πιέσεις δεν θα υποχωρήσουν (παρά τις εποχικές διακυμάνσεις στα σημεία εισόδου), λόγω της γεωγραφικής μας θέσης, του μήκους των θαλασσιών συνόρων, της εγγύτητας με τις χώρες της Μέσης Ανατολής και την εγγύτητα των νησιών του Ανατολικού Αιγαίου με τις ακτές της Τουρκίας, που καθιστά τη θαλάσσια οδό προτιμότερη.

Ένα μεγάλο ποσοστό του εισερχόμενου πληθυσμού έχει νοσηλευτεί στο Εθνικό Σύστημα Υγείας (ΕΣΥ), στο Εθνικό Δίκτυο Πρωτοβάθμιας Υγείας (ΠΕΔΥ), και έχει διακομισθεί μέσω του Εθνικού Κέντρου Άμεσης Βοήθειας (ΕΚΑΒ). Ταυτόχρονα, η Ελλάδα βιώνει τις συνέπειες μιας παρατεταμένης και σοβαρής οικονομικής κρίσης, η οποία επηρεάζει αναπόφευκτα το δημόσιο σύστημα παροχής υπηρεσιών υγείας. Η κατάσταση επιδεινώνεται περαιτέρω από την αδυναμία των δομών (εγκαταστάσεις, προσωπικό, εξοπλισμός) σε παραμεθόριες περιοχές του Ανατολικού Αιγαίου. Όλα τα παραπάνω καταδεικνύουν την επείγουσα ανάγκη να ενισχυθούν οι δημόσιες δομές πρωτοβάθμιας υγειονομικής περίθαλψης, η επείγουσα περίθαλψη και τα νοσοκομεία που ασχολούνται με τους νεοεισερχόμενους πληθυσμούς μεταναστών/προσφύγων. Η προσφυγική κρίση, η οποία προστίθεται στην υπάρχουσα ανθρωπιστική κρίση, αποτελεί σημαντική πρόκληση για τις υγειονομικές αρχές, όσον αφορά τον έλεγχο των μεταδοτικών ασθενειών, την ενίσχυση των ικανοτήτων των υποδομών υγείας και τη μείωση των ανισοτήτων στον τομέα της υγείας.

Η προτεινόμενη δράση αποσκοπεί στην αντιμετώπιση της κατάστασης έκτακτης ανάγκης στα νησιά του Ανατολικού Αιγαίου (Λέσβο, Χίο, Σάμο, Λέρο, Κω, Ρόδο, Κάλυμνο, Καστελόριζο, Σύμη και Τήλο) μέσω της ενίσχυσης των δομών υγείας για τους νεοεισερχόμενους αλλοδαπούς, ώστε να αυξηθεί το αίσθημα εσωτερικής ασφάλειας αναφορικά με την υγεία τους.

Η αίτηση επιχορήγησης έλαβε υπόψη τα εξής:

- ✓ τις ανάγκες του Εθνικού Συστήματος Υγείας (ΕΣΥ) και του Πρωτοβάθμιου Εθνικού Δικτύου Υγείας (ΠΕΔΥ), όπως καταγράφηκαν από την 2η ΥΠΕ, η οποία είναι η υπεύθυνη δημόσια αρχή για την υγεία στην περιοχή του Ανατολικού Αιγαίου,
- ✓ τις ανάγκες του Εθνικού Κέντρου Άμεσης Βοήθειας (ΕΚΑΒ).



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”



Σημειώνεται ότι οι ανάγκες αυτές αφορούν την προαναφερθείσα περιοχή, δηλαδή τα θαλάσσια σύνορα της Ελλάδας με την Τουρκία. Συνοπτικά, οι κύριοι στόχοι της δράσης είναι οι κάτωθι:

- ✓ Η ενίσχυση της ικανότητας των δομών του συστήματος υγείας στα νησιά πρώτης υποδοχής που έρχονται αντιμέτωπες με την έκτακτη ανάγκη.
- ✓ Η εξασφάλιση της υγειονομικής περίθαλψης για τους νεοεισερχόμενους πληθυσμούς, μέσω της συντονισμένης επιχειρησιακής δράσης και την προώθηση των ορθών πρακτικών, εναρμονισμένο με την ευρωπαϊκή στρατηγική για την πρόληψη της μετάδοσης ασθενειών.
- ✓ Η περαιτέρω ενίσχυση της επείγουσας προ-νοσοκομειακής περίθαλψης του ΕΚΑΒ, για την αντιμετώπιση περιστατικών έκτακτης ανάγκης.
- ✓ Η ενασχόληση με την επίλυση κοινών προβλημάτων που προκύπτουν κατά την παροχή υγειονομικής περίθαλψης σε πρόσφυγες/μετανάστες (π.χ. γλωσσικά εμπόδια, ανασφάλεια, θρησκευτικές αντιλήψεις, ρατσισμός), παρέχοντας διαπολιτισμικούς μεσολαβητές στα νοσοκομεία.

3. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΩΝ ΥΠΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΙΔΩΝ

Για τις ανάγκες υλοποίησης του έργου, τα υπό προμήθεια είδη, κάθε ένα από τα οποία αποτελεί και το αντίστοιχο παραδοτέο του αναδόχου, είναι:

A/A	ΕΙΔΟΣ	ΤΙΜΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ
1	Σύστημα μέτρησης σακχάρου στο αίμα	30,00	20	600,00
2	Χειροκίνητη αναρρόφηση	80,00	20	1.600,00
3	Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης & βηματοδότησης για αυτόματο εξωτερικό απινιδωτή τύπου AED Plus Zoll, ενηλίκων	42,00	400	16.800,00
4	Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης για αυτόματο εξωτερικό απινιδωτή τύπου AED Plus Zoll, παιδιών	121,03	40	4.841,20
5	Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης για απινιδωτή/monitor τύπου LifeGain CU HD-1	60,00	100	6.000,00
6	Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης για απινιδωτή τύπου Liferak 1000 Physio-Control	35,00	100	3.500,00
7	Σανίδα ακινητοποίησης πολυτραυματία, ενηλίκων-παιδιών	450,00	5	2.250,00
8	Σανίδα ακινητοποίησης πολυτραυματία, ενηλίκων	200,00	30	6.000,00
9	Ζώνη περιίδεσης ασθενούς επί της σανίδας ακινητοποίησης πολυτραυματία	19,98	40	799,20
10	Σετ ακινητοποίησης κεφαλής	81,18	40	3.247,20
11	Νάρθηκες ακινητοποίησης σε σετ των πέντε (5) τεμαχίων	250,00	10	2.500,00
12	Ασκός ανάνηψης με τα παρελκόμενά του, ενηλίκων	123,00	40	4.920,00
13	Ασκός ανάνηψης με τα παρελκόμενά του, παιδιών	115,62	30	3.468,60
14	Σετ Λαρυγγοσκοπίου	120,00	10	1.200,00



15	Τσάντα Α' βοηθειών	50,00	20	1.000,00
16	Φορείο Πολυτραυματία (scoop)	400,00	10	4.000,00
17	Εφεδρικό (σπαστό) φορείο ασθενούς	200,00	15	3.000,00
18	Σάκος Α' βοηθειών	250,00	10	2.500,00
19	Γιλέκο απεγκλωβισμού	145,00	20	2.900,00
20	Συσκευή ακινητοποίησης αυχένα, ενηλίκων	7,00	1.000	7.000,00
21	Φορητή φιάλη O ₂ με ενσωματωμένο ροόμετρο, χωρητικότητας 2 lit	80,00	40	3.200,00
22	Ρυθμιστής πίεσης για φιάλες O ₂ ασθενοφόρου οχήματος τύπου Citroën/Mercedes/VW που διαθέτει το ΕΚΑΒ	90,00	10 (3/1/6)	900,00
23	Λαρυγγική μάσκα	7,26	50	363,00
24	Ρινικός καθετήρας O ₂	0,20	4.000	800,00
25	Μάσκα χορήγησης O ₂ , ενηλίκων	0,65	4.000	2.600,00
26	Μάσκα χορήγησης O ₂ , παιδών	0,70	2.000	1.400,00
27	Οδηγός διασωλήνωσης	3,26	20	65,20
28	Καθετήρας αναρρόφησης	0,25	300	75,00
29	Στοματοφαρυγγικός αεραγωγός	0,31	500	155,00
30	Ενδοτραχειακός σωλήνας χωρίς cuff	1,54	100	154,00
31	Μάσκα χορήγησης O ₂ , ενηλίκων	0,96	100	96,00
32	Ενδοφλέβιος καθετήρας	1,00	1.000	1.000,00
33	Τουρνικέ (ισχαιμοπερίδεση)	5,00	50	250,00
34	Συσκευή ενδοφλέβιας χορήγησης υγρών	1,00	400	400,00
35	Χειρουργική μάσκα	0,06	2.000	120,00
36	ΚΑΡΟΤΣΙΑ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ	1.200,00	1	1.200,00
37	Κουτί αλουμινίου αποθήκευσης και μεταφοράς υλικών	300,00	5	1.500,00
38	Φορητή στήλη φωτισμού επείγουσας ανάγκης	120,00	8	960,00
39	Φακός κεφαλής	12,30	30	369,00
40	Φακός χειρός	30,00	30	900,00
41	Ατραυματικό ψαλίδι κοπής ρούχων	6,15	30	184,50
42	Κράνος ΕΤΙΚ	73,80	10	738,00
43	Ασύρματοι Φορητοί	200,00	10	2.000,00
44	Κορδέλα Απομόνωσης (500 m)	18,00	5	90,00
45	Τρόφιμα αφυδατωμένα	15,00	100	1.500,00
46	Αλκαλική μπαταρία τύπου LR14 (C)/LR6 (AA)/LR3 (AAA)/LR20 (D)	0,62	500 (50/250/150/50)	310,00
47	Γάντια για βαριά εργασία, ζεύγη	2,00	100	200,00
48	Σεντόνι αλουμινίου	1,23	5.000	6.150,00
49	Στιγμαίος ξηρός πάγος	0,74	300	222,00
50	Σάκος μεταφοράς νεκρών, ενηλίκων	16,00	400	6.400,00
51	Σάκος μεταφοράς νεκρών, παιδών	15,00	100	1.500,00
52	Χειρουργικά ράμματα	2,00	100	200,00
53	Σύριγγα	0,06	1.000	60,00



54	Γάντια νιτριλίου	5,00	300	1.500,00
55	Ελαστικός επίδεσμος	1,23	1.000	1.230,00
56	Απλή μη αποστειρωμένη γάζα	0,10	2.000	200,00
57	Νεφροειδές	0,10	1.000	100,00
58	Κάρτα διαλογής ασθενών	0,86	2.500	2.150,00
59	Απολυμαντικό υγρό επιφανειών 1 λίτρου	5,00	300	1.500,00
60	Αλκοολούχο διάλυμα απολύμανσης χεριών ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 500 ML	3,00	400	1.200,00
61	SODIUM CHLORIDE SOL NaCl 9%	1,00	200	200,00
62	RINGER LACTATE SOL	1,00	400	400,00
63	DEXTROSE SOL Dw 5%	1,00	100	100,00
64	ΟΞΥΖΕΝΕ 500 ml	1,00	200	200,00
65	BETADINE 500 ml	7,00	100	700,00
66	RAPID HEMA MALARIA PF/PAN	15,00	370	5.550,00
67	RAPID HEMA MALARIA PFV	15,00	370	5.550,00
68	RAPIDHEMATUBERCULOSIS	15,00	740	11.100,00

Β.3 ΤΡΟΠΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ-ΤΟΠΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ

Η προμήθεια του συνολικού αριθμού των παραπάνω ειδών θα γίνει σε ΤΡΙΑΝΤΑ (30) ΗΜΕΡΕΣ από την ημερομηνία υπογραφής της σύμβασης (προμήθεια και εγκατάσταση).

Η παράδοση των ειδών θα γίνει σε τόπο που θα υποδείξει η αναθέτουσα αρχή.



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”

ΜΕΡΟΣ Γ. ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι: ΠΙΝΑΚΕΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ

A/A/	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΗ ΑΠΑΙΤΗΣΗ	ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΥΠΟΨΗΦΙΟΥ	ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ
1	<p>Σύστημα μέτρησης σακχάρου στο αίμα</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Ο απαιτούμενος όγκος δείγματος αίματος πρέπει να είναι μικρότερος από 2 μlit ➤ Ο χρόνος επεξεργασίας του δείγματος και εμφάνισης του αποτελέσματος της μέτρησης, πρέπει να είναι μικρότερος από 10 sec ➤ Το εύρος των μετρήσεων πρέπει να είναι 20 – 600 mg/dL ή μεγαλύτερο ➤ Τα αντιδραστήρια (οι ταινίες) πρέπει να επιτρέπουν μετρήσεις με όλους τους τύπους αίματος (τριχοειδές, φλεβικό, αρτηριακό και νεογνικό) ➤ Η ημερομηνία λήξεως των ταινιών θα πρέπει να είναι αυτή που αναγράφεται στη συσκευασία ακόμα και μετά το άνοιγμά της. ➤ Ο μετρητής δεν πρέπει να επιτρέπει την διενέργεια μέτρησης σακχάρου στο αίμα, με ληγμένες ταινίες μέτρησης προς αποφυγή εσφαλμένων αποτελεσμάτων ➤ Το σύστημα μέτρησης πρέπει να ανιχνεύει αυτόματα την επάρκεια δείγματος του αίματος και να επιβεβαιώνει αυτήν τόσο με μήνυμα επί της οθόνης, όσο και με ηχητικό σήμα ➤ Το σύστημα μέτρησης πρέπει να υποστηρίζει τη δυνατότητα συμπλήρωσης δείγματος αίματος (re-dosing) προς αποφυγή άσκοπης σπατάλης αναλώσιμων ταινιών ➤ Το εύρος αιματοκρίτη στο οποίο ο μετρητής πρέπει να μπορεί να δώσει αξιόπιστα αποτελέσματα, να είναι 20 – 70% ➤ Το σύστημα μέτρησης να συνοδεύεται από σκαρφιστήρες μιας χρήσεως, διαμετρήματος αιχμής 23 G ή καλύτερου, με αυτόματο μηχανισμό εκτίναξης – επιστροφής της αιχμής, που κρατούν την αιχμή ασφαλισμένη στο εσωτερικό τους ακόμα και μετά τη χρήση τους για ασφάλεια & υγιεινή ➤ Να συνοδεύεται από ταινίες μέτρησης σε συσκευασία των πενήντα (50) τεμαχίων ➤ Τα μέρη που αποτελούν το σύστημα μέτρησης να φέρουν πιστοποίηση CE ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και 	20	ΝΑΙ		



	<p>του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Η εταιρία στην οποία θα κατακυρωθεί η σύμβαση, θα αναλάβει την δωρεάν παροχή και αποστολή ικανού αριθμού μετρητών σακχάρου για τις ανάγκες του ΕΚΑΒ, το χρονικό διάστημα που ισχύει η σύμβαση ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη 				
2	<p>Χειροκίνητη αναρρόφηση</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένη από PVC φιλικό προς τον ασθενή ➤ Να είναι φορητή και να αποσυναρμολογείται εύκολα και χωρίς την χρήση εργαλείων, προκειμένου τα εξαρτήματά της να μπορούν να καθαριστούν, απολυμανθούν και αποστειρωθούν ➤ Το βάρος της να μην υπερβαίνει τα 300 gr με το δοχείο εκκριμάτων άδειο, προκειμένου να είναι δυνατή η χρήση της με το ένα χέρι ➤ Το κενό που επιτυγχάνει να είναι τουλάχιστον 550 mmHg και η μέγιστη ροή τουλάχιστον 20 lit/min ➤ Να διαθέτει δοχείο συλλογής εκκριμάτων, χωρητικότητας τουλάχιστον 300 ml ➤ Να συνοδεύεται από σωλήνα αναρρόφησης ➤ Το ρύγχος αναρρόφησης να δύναται να περιστρέφεται κατά 100° τουλάχιστον, προς εξυπηρέτηση της αναρρόφησης ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίσουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη 	20	NAI		
3	<p>Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης & βηματοδότησης για αυτόματο εξωτερικό απινιδωτή τύπου AEDPlusZoll, ενηλίκων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να αποτελούνται από δύο ανεξάρτητες αυτοκόλλητες πλάκες μέσω των οποίων θα μεταφέρεται η ενέργεια κατά την διάρκεια της απινίδωσης. ➤ Να μπορούν να συνδεθούν με τον απινιδωτή χωρίς προσθήκη μετατροπέα (adaptor). ➤ Τα δύο ηλεκτρόδια του ζεύγους να είναι διαφορετικού μεγέθους και σχήματος και να αναγράφουν καθώς και να απεικονίζουν τα σωστά 	400	NAI		



	<p>σημεία τοποθέτησής τους, ώστε να αποφεύγονται λάθη κατά την τοποθέτηση.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Τα ηλεκτρόδια να φέρουν αγώγιμες πλάκες κατασκευασμένες από κασίτερο. ➤ Τα ηλεκτρόδια να έχουν ειδικό σχεδιασμό με αποτέλεσμα την μείωση των εγκαυμάτων. Η χορήγηση της ενέργειας να γίνεται με κατεύθυνση από το κέντρο του ηλεκτροδίου προς την περιφέρειά του. ➤ Να είναι συσκευασμένα σε ειδικό φάκελο επικαλυμμένο εσωτερικά από φύλλα μετάλλου προκειμένου να επιβραδυνθεί στο ελάχιστο η αλλοίωσή τους με την πάροδο του χρόνου. ➤ Να μπορούν να είναι συνδεδεμένα με τον απινιδωτή έτοιμα προς χρήση, χωρίς να χρειάζεται να ανοιχτεί η συσκευασία τους. ➤ Να αναφερθούν το σχήμα και οι διαστάσεις των δύο ηλεκτροδίων sternum και apex προκειμένου να είναι συμβατές με τις τεχνικές προδιαγραφές του απινιδωτή, τις απαιτήσεις του κατασκευαστή του και τα διεθνή πρότυπα. ➤ Να μπορεί να πραγματοποιείται με το ίδιο ηλεκτρόδιο απινίδωση, λήψη ΗΚΓ και βηματοδότηση. ➤ Να διαθέτουν όλα τις απαραίτητες πιστοποιήσεις που τα καθιστούν κατάλληλα και ασφαλή για χρήση. ➤ Οι υποψήφιοι προμηθευτές οφείλουν να προσκομίσουν δείγμα του προς προμήθεια είδους, το οποίο θα δοκιμαστεί σε πραγματικές συνθήκες προκειμένου να ελεγχθεί η ασφάλεια χρήσης του καθώς και η αποδοτικότητά του. ➤ Η διάρκεια ζωής τους να είναι τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση ➤ Η προμηθεύτρια και η κατασκευάστρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 και το προϊόν να διαθέτει μεταξύ άλλων πιστοποιητικών που ζητούνται παραπάνω, και CEmark. 				
4	<p>Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης για αυτόματοεξωτερικό απινιδωτή τύπου AEDPlusZoll, παιδών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να αποτελούνται από δύο ανεξάρτητες αυτοκόλλητες πλάκες μέσω των οποίων θα μεταφέρεται η ενέργεια κατά την διάρκεια της απινίδωσης. ➤ Να μπορούν να συνδεθούν με τον απινιδωτή χωρίς προσθήκη μετατροπέα (adapter). ➤ Τα δύο ηλεκτρόδια να αναγράφουν καθώς και να απεικονίζουν τα σωστά σημεία τοποθέτησής τους, ώστε να αποφεύγονται λάθη κατά την τοποθέτηση. ➤ Τα ηλεκτρόδια να φέρουν αγώγιμες πλάκες 	40	NAI		



	<p>κατασκευασμένες από κασίτερο.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Τα ηλεκτρόδια να έχουν ειδικό σχεδιασμό με αποτέλεσμα την μείωση των εγκαυμάτων. Η χορήγηση της ενέργειας να γίνεται με κατεύθυνση από το κέντρο του ηλεκτροδίου προς την περιφέρειά του. ➤ Να είναι συσκευασμένα σε ειδικό φάκελο επικαλυμμένο εσωτερικά από φύλλα μετάλλου προκειμένου να επιβραδυνθεί στο ελάχιστο η αλλοίωσή τους με την πάροδο του χρόνου. ➤ Να μπορούν να είναι συνδεδεμένα με τον απινιδωτή έτοιμα προς χρήση, χωρίς να χρειάζεται να ανοιχτεί η συσκευασία τους. ➤ Να αναφερθούν το σχήμα και οι διαστάσεις των δύο ηλεκτροδίων sternum και apex προκειμένου να είναι συμβατές με τις τεχνικές προδιαγραφές του απινιδωτή, τις απαιτήσεις του κατασκευαστή του και τα διεθνή πρότυπα. ➤ Να μπορεί να πραγματοποιείται με το ίδιο ηλεκτρόδιο απινίδωση και λήψη ΗΚΓ. ➤ Να διαθέτουν όλα τις απαραίτητες πιστοποιήσεις που τα καθιστούν κατάλληλα και ασφαλή για χρήση. ➤ Οι υποψήφιοι προμηθευτές οφείλουν να προσκομίσουν δείγμα του προς προμήθεια είδους, το οποίο θα δοκιμαστεί σε πραγματικές συνθήκες προκειμένου να ελεγχθεί η ασφάλεια χρήσης του καθώς και η αποδοτικότητά του. ➤ Η διάρκεια ζωής τους να είναι τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση ➤ Η προμηθεύτρια και η κατασκευάστρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO9001:08 ή ISO 13485:03 και το προϊόν να διαθέτει μεταξύ άλλων πιστοποιητικών που ζητούνται παραπάνω, και CEmark. 				
5	<p>Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης για απινιδωτή/monitor τύπου LifeGainCUHD-1</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να αποτελούνται από δύο ανεξάρτητες αυτοκόλλητες πλάκες μέσω των οποίων θα μεταφέρεται η ενέργεια κατά την διάρκεια της απινίδωσης. ➤ Να μπορούν να συνδεθούν με τον απινιδωτή χωρίς προσθήκη μετατροπέα (adaptor). ➤ Τα δύο ηλεκτρόδια του ζεύγους να αναγράφουν καθώς και να απεικονίζουν τα σημεία τοποθέτησής τους. ➤ Τα ηλεκτρόδια να έχουν ειδικό σχεδιασμό με αποτέλεσμα την μείωση των εγκαυμάτων. ➤ Να είναι συσκευασμένα σε ειδικό φάκελο προκειμένου να επιβραδυνθεί στο ελάχιστο η αλλοίωσή τους με την πάροδο του χρόνου. ➤ Να μπορούν να είναι συνδεδεμένα με τον απινιδωτή έτοιμα προς χρήση, χωρίς να χρειάζεται να ανοιχτεί 	100	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> η συσκευασία τους. ➤ Να αναφερθούν το σχήμα και οι διαστάσεις των δύο ηλεκτροδίων sternum και apex προκειμένου να είναι συμβατές με τις τεχνικές προδιαγραφές του απινιδωτή, τις απαιτήσεις του κατασκευαστή του και τα διεθνή πρότυπα. ➤ Να μπορεί να πραγματοποιείται με το ίδιο ηλεκτρόδιο απινίδωση και λήψη ΗΚΓ. ➤ Να είναι δοκιμασμένα για χρήση με διφασική τεχνολογία απινίδωσης μέχρι και 360 Joules. ➤ Το μήκος καλωδίου να είναι τουλάχιστον 1m. ➤ Να διαθέτουν όλα τις απαραίτητες πιστοποιήσεις που τα καθιστούν κατάλληλα και ασφαλή για χρήση. ➤ Η διάρκεια ζωής τους να είναι τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. ➤ Η προμηθεύτρια και η κατασκευάστρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 και το προϊόν να διαθέτει μεταξύ άλλων πιστοποιητικών που ζητούνται παραπάνω, και CEmark. 				
6	<p>Ζεύγος αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων απινίδωσης για απινιδωτή τύπου Lifepak 1000 Physio-Control</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να αποτελούνται από δύο ανεξάρτητες αυτοκόλλητες πλάκες μέσω των οποίων θα μεταφέρεται η ενέργεια κατά την διάρκεια της απινίδωσης. ➤ Να μπορούν να συνδεθούν με τον απινιδωτή χωρίς προσθήκη μετατροπέα (adaptor). ➤ Τα δύο ηλεκτρόδια του ζεύγους να αναγράφουν καθώς και να απεικονίζουν τα σημεία τοποθέτησής τους. ➤ Τα ηλεκτρόδια να έχουν ειδικό σχεδιασμό με αποτέλεσμα την μείωση των εγκαυμάτων. ➤ Να είναι συσκευασμένα σε ειδικό φάκελο προκειμένου να επιβραδυνθεί στο ελάχιστο η αλλοίωσή τους με την πάροδο του χρόνου. ➤ Να μπορούν να είναι συνδεδεμένα με τον απινιδωτή έτοιμα προς χρήση, χωρίς να χρειάζεται να ανοιχτεί η συσκευασία τους. ➤ Να αναφερθούν το σχήμα και οι διαστάσεις των δύο ηλεκτροδίων sternum και apex προκειμένου να είναι συμβατές με τις τεχνικές προδιαγραφές του απινιδωτή, τις απαιτήσεις του κατασκευαστή του και τα διεθνή πρότυπα. ➤ Να μπορεί να πραγματοποιείται με το ίδιο ηλεκτρόδιο απινίδωση και λήψη ΗΚΓ. ➤ Να είναι δοκιμασμένα για χρήση με διφασική τεχνολογία απινίδωσης μέχρι και 360 Joules. ➤ Οι συνθήκες περιβάλλοντος λειτουργίας να είναι: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Θερμοκρασία λειτουργίας: 0 έως 45 °C ➤ Ατμοσφαιρική πίεση: 400 έως 750 mmHg 	100	NAI		



	<p>Το μήκος καλωδίου να είναι τουλάχιστον 100 cm.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Η συνολική αγώγιμη επιφάνεια και των δύο ηλεκτροδίων να είναι τουλάχιστον 150 cm². ➤ Να διαθέτουν όλα τις απαραίτητες πιστοποιήσεις που τα καθιστούν κατάλληλα και ασφαλή για χρήση. ➤ Η διάρκεια ζωής τους να είναι τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση ➤ Η προμηθεύτρια και η κατασκευάστρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 και το προϊόν να διαθέτει μεταξύ άλλων πιστοποιητικών που ζητούνται παραπάνω, και CEmark. 				
7	<p>Σανίδα ακινητοποίησης πολυτραυματία, ενηλίκων-παιδών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατάλληλη για μεταφορά ενηλίκων και να φέρει ενσωματωμένη σανίδα παιδών ➤ Να είναι ειδική για την ακινητοποίηση της σπονδυλικής στήλης και να είναι κατασκευασμένη από ανθεκτικά, και ελαφριά υλικά (π.χ. LLPE), να επιπλέει, να πλένεται εύκολα, να απολυμαίνεται και να είναι ακτινοδιαπερατή για την διενέργεια ακτινολογικών διαγνωστικών εξετάσεων (X-ray, CT, κλπ.) ➤ Να έχει διαστάσεις: Μήκος: 1850 mm περίπου, Πλάτος 450 mm περίπου, Πάχος: 60 mm περίπου ➤ Βάρος όχι πάνω από 8 Kg ➤ Μέγιστο μεταφερόμενο βάρος: τουλάχιστον 150 Kg ➤ Να φέρει περιμετρικά, λαβές μεταφοράς, καθ' όλο το μήκος και πλάτος της ➤ Να φέρει πιστοποίηση CEmark και να είναι συμβατή με την οδηγία EN 1865-1 ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη 	5	NAI		
8	<p>Σανίδα ακινητοποίησης πολυτραυματία, ενηλίκων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι ειδική για την ακινητοποίηση της σπονδυλικής στήλης και να είναι κατασκευασμένη από ανθεκτικά, και ελαφριά υλικά (π.χ. LLPE), να επιπλέει, να πλένεται εύκολα, να απολυμαίνεται και να είναι ακτινοδιαπερατή για την διενέργεια ακτινολογικών διαγνωστικών εξετάσεων (X-ray, CT, κλπ.) ➤ Να έχει διαστάσεις: Μήκος 1830 – 1980 mm, Πλάτος 400 – 500 mm, Πάχος: μέγιστο 70 mm 	30	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Βάρος όχι πάνω από 8 Kg ➤ Μέγιστο μεταφερόμενο βάρος: τουλάχιστον 150 Kg ➤ Να φέρει πιστοποίηση CEmark και να είναι συμβατή με την οδηγία EN 1865-1 ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη 				
9	<p>Ζώνη περίδεσης ασθενούς επί της σανίδας ακινητοποίησης πολυτραυματία</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένη από πλαστικό υλικό (π.χ. πολυπροπυλένιο) και ειδικά επεξεργασμένο προκειμένου να είναι μαλακό ➤ Να είναι απλή και γρήγορη η χρήση της ➤ Να διαθέτει σύστημα επέκτασης στη διαμήκη διάταξή της ➤ Να αποτελείται από ιμάντες πλάτους 50 mm ➤ Τα διάφορα τμήματά της είναι χρωματικά κωδικοποιημένα, προκειμένου να είναι πιο απλή η χρήση της ➤ Βάρος όχι πάνω από 1 Kg ➤ Να φέρει πιστοποίηση CEmark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη 	40		NAI	
10	<p>Σετ ακινητοποίησης κεφαλής</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να προσαρμόζεται σε όλους τους τύπους σανίδας ακινητοποίησης αλλά να έχει και την δυνατότητα να χρησιμοποιηθεί και ως ανεξάρτητο σύστημα ➤ Να είναι κατασκευασμένο από υλικό ακτινοδιαπερατό ➤ Να μην απορροφά υγρά και να καθαρίζεται εύκολα ➤ Να διαθέτει ανοίγματα για τ' αυτιά στο πλάι ➤ Να αποτελείται από: μία βάση, δύο πλαϊνά σώματα στήριξης κεφαλής, δύο ιμάντες ακινητοποίησης κεφαλής πολλαπλών χρήσεων που δένουν με Velcro ➤ Να φέρει πιστοποίηση CEmark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να 	40		NAI	



	<p>είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. 				
11	<p>Νάρθηκες ακινητοποίησης σε σετ των πέντε (5) τεμαχίων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Το σετ να αποτελείται από πέντε τεμάχια: <ol style="list-style-type: none"> 1. Καρπός (Wrist) 2. Βραχιόνιο (Forearm) 3. Γόνατο – Αγκώνας (Angle – Elbow) 4. Άνωκραενήλικωνήκάτωκραενήλικων (AdultUpperLimbsorChildLowerLimbs) 5. Κάτωκραενήλικων (Adult Lower Limbs) ➤ Να συνοδεύονται από τσάντα αποθήκευσης και μεταφοράς, και να αναγράφεται έξω από κάθε θήκη το μέγεθος του μέλους ➤ Να είναι κατασκευασμένοι από μη απορροφητικό νάιλον ➤ Να είναι κατάλληλοι για την πραγματοποίηση ακτινοδιαγνωστικών εξετάσεων και MRI ➤ Να είναι εύκολοι στο καθάρισμα και να πορούν να απολυμανθούν ➤ Οι ελάχιστες διαστάσεις ανά μέλος, να είναι περίπου: <ol style="list-style-type: none"> 1. Wrist: 305 X 255 mm 2. Forearm: 390 X 300 mm 3. Angle – Elbow: 540 X 305 mm 4. Adult Upper Limbs or Child Lower Limbs: 585 X 290 mm 5. Adult Lower Limbs: 580 X 420 mm <p>Να διαθέτουν πιστοποίηση CE mark</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Το υλικό να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας, διάρκειας τουλάχιστον δύο (2) ετών. 	10	NAI		
12	<p>Ασκός ανάνηψης με τα παρελκόμενά του, ενηλίκων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι πολλαπλών χρήσεων ➤ Ο ασκός και οι μάσκες να μπορούν να κλιβανιστούν σε θερμοκρασία περίπου 130 – 134 0C ή να αποστειρωθούν με αέριο ➤ Να διαθέτει δεξαμενή ασκού με όγκο τουλάχιστον 1300 ml 	40	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Να συνοδεύεται από τρεις (3) μάσκες Νο 3, 4 και 5, των οποίων η περιοχή επαφής με τον ασθενή, να είναι κατασκευασμένο από μαλακή σιλικόνη, 100% latex-free προς αποφυγή διαρροών και να είναι διαφανείς ➤ Να διαθέτει ενσωματωμένη ή δυνατότητα σύνδεσης με βαλβίδα PEEP ➤ Να διαθέτει ειδική υποδοχή σύνδεσης με παροχή οξυγόνου ➤ Να συνοδεύεται από θήκη με όλα τα εξαρτήματα, εύκολα μεταφερόμενη, και ιδιαίτερης αντοχής ➤ Να συνοδεύεται από διαφανή αποθεματικό ασκό οξυγόνου και σωλήνα παροχής οξυγόνου με μήκος τουλάχιστον 1,5 m ➤ Να προσκομιστεί αναλυτική λίστα ανταλλακτικών, προκειμένου σε περίπτωση βλάβης να είναι δυνατή η επισκευή της συσκευής και να μην επιβάλλεται η απόσυρσή της. ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη ➤ Να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης στην ελληνική γλώσσα. 				
13	<p>Ασκός ανάνηψης με τα παρελκόμενά του, παιδών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι πολλαπλών χρήσεων ➤ Ο ασκός και οι μάσκες να μπορούν να κλιβανιστούν σε θερμοκρασία περίπου 130 – 134 0C ή να αποστειρωθούν με αέριο ➤ Να διαθέτει δεξαμενή ασκού με όγκο 500 – 700 ml ➤ Να συνοδεύεται από τρεις (3) μάσκες Νο 1, 2 και 3, των οποίων η περιοχή επαφής με τον ασθενή, να είναι κατασκευασμένη από μαλακή σιλικόνη, 100% latex-free προς αποφυγή διαρροών και να είναι διαφανείς ➤ Να διαθέτει ενσωματωμένη ή δυνατότητα σύνδεσης με βαλβίδα PEEP ➤ Να διαθέτει ειδική υποδοχή σύνδεσης με παροχή οξυγόνου ➤ Να συνοδεύεται από θήκη με όλα τα εξαρτήματα, εύκολα μεταφερόμενη, και ιδιαίτερης αντοχής ➤ Να συνοδεύεται από διαφανή αποθεματικό ασκό O2 και σωλήνα παροχής οξυγόνου με μήκος τουλάχιστον 1,5 m ➤ Να προσκομιστεί αναλυτική λίστα ανταλλακτικών, προκειμένου σε περίπτωση βλάβης να είναι δυνατή 	30	NAI		



	<p>η επισκευή της συσκευής και να μην επιβάλλεται η απόσυρσή της.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη ➤ Να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης στην ελληνική γλώσσα. 				
14	<p>Σετ λαρυγγοσκοπίου</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένο βάσει του προτύπου DIN 58870 ➤ Να αποτελείται από μία λαβή και πέντε λάμες No 0, 1,2, 3, 4, 5 ➤ Η λαβή και οι λάμες να είναι μεταλλικές ➤ Η λαβή να είναι κανονική, διαμέτρου 28 mm και να δέχεται απλές αλκαλικές μπαταρίες ➤ Να διαθέτει πηγή φωτισμού τύπου LED ➤ Στην λαβή να είναι η δυνατή η προσαρμογή κυρτών λαμών τύπου McIntosh ➤ Η βάση στην οποία τοποθετείται το λαμπάκι, να είναι μεταλλική ➤ Να συνοδεύεται από ειδικό βαλιτσάκι αποθήκευσης και μεταφοράς μιας λαβής και πέντε (5) λαμών ➤ Η λαβή και οι λάμες να κλιβανίζονται ➤ Να συνοδεύεται από ένα (1) λαμπάκι ➤ Να φέρει πιστοποίηση CE ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη. 	10		NAI	
15	<p>Τσάντα Α' βοηθειών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Η τσάντα να είναι κατασκευασμένη από αδιάβροχο ύφασμα, υψηλής αντοχής ➤ Να διαθέτει εσωτερικές θήκες, καθώς επίσης και δύο εξωτερικές πλαϊνές και μια εμπρόσθια, κατάλληλες για την αποθήκευση υγειονομικού υλικού ➤ Να διαθέτει ιμάντα ανάρτησης στον ώμο καθώς και 	20		NAI	



	<p>χειρολαβές, για την εύκολη και ασφαλή μεταφορά της</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Οι διαστάσεις της δεν θα είναι μικρότερες από 600 X 260 X 260 mm ➤ Να είναι έντονου χρωματισμού (κατά προτίμηση πορτοκαλί ή κόκκινη) και να φέρει φωτοαντανεκλαστικές λωρίδες σήμανσης ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. 				
16	<p>Φορείο Πολυτραυματία (scoop)</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι ειδικό διαιρούμενο φορείο (scoop) για περισυλλογή πολυτραυματία ➤ Να είναι κατασκευασμένο από μεταλλικό υλικό υψηλής αντοχής και να έχει το μικρότερο δυνατό βάρος (όχι πάνω από 11 Kg). ➤ Η επιφάνειές του να είναι κατάλληλης υφής προκειμένου να εξασφαλίζεται η απόλυτη στήριξη του μεταφερόμενου ασθενούς και να καθίσταται δυνατός ο εύκολος καθαρισμός και η απολύμανσή του με οποιοδήποτε τρόπο ➤ Να διαθέτει τρεις (3) τουλάχιστον ζώνες ασφαλείας (ταχείας ασφάλισης και απασφάλισης), για την ακινητοποίηση του ασθενούς ➤ Να έχει διαστάσεις: <ol style="list-style-type: none"> 1. μήκος: το χρησιμοποιούμενο μήκος να είναι κατ'ελάχιστον 1.650 mm και να εκτείνεται τουλάχιστον μέχρι τα 2.010 mm. Όταν το φορείο είναι αναδιπλωμένο το μήκος του να μην ξεπερνά τα 1.200 mm 2. πλάτος: τουλάχιστον 400 mm 3. πάχος (όταν το φορείο είναι αναδιπλωμένο): μέγιστο 90 mm 4. Μεταφερόμενο βάρος: τουλάχιστον 150 Kg ➤ Να φέρει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Η προμηθεύτρια εταιρία να διαθέτει ανταλλακτικά ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη. 	10	NAI		



17	<p>Εφεδρικό (σπαστό) φορείο ασθενούς</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι ελαφριάς κατασκευής – πτυσσόμενο, να διαθέτει χειρολαβές στις τέσσερις άκρες του, δύο (2) τουλάχιστον ζώνες ασφαλείας (ταχείας ασφάλισης και απασφάλισης) και τέσσερα (4) σημεία στήριξης. ➤ Να διπλώνει τέσσερις (4) φορές όταν δεν χρησιμοποιείται ➤ Η επιφάνειά κατάκλισης του ασθενούς να είναι από ανθεκτικό,πλενόμενο,αδιάβροχο καιακτινοδιαπερατό υλικό. ➤ Όταν χρησιμοποιείται να αναπτύσσεται και να ασφαλίσει σε ειδικές βάσεις με κατάλληλη ασφάλιση – αγκύρωση ικανή να συγκρατήσει το φορείο φέροντας ασθενή, για τουλάχιστον τις δυνάμεις που είναι δυνατόν να αναπτυχθούν κατά την επιτάχυνση ή επιβράδυνση εντάσεως 10 G δίχως να προκληθεί μετατόπιση του φορείου άνω των 150 mm (χιλιοστών), όπως προβλέπεται στην παράγραφο 4.5.9 του προτύπου EN 1789:2007. ➤ Οι βάσεις στήριξης θα είναι σπαστές, αναδιπλούμενες επί του τοιχώματος (θα εγκολπώνονται στο τοίχωμα) χωρίς να επηρεάζεται η λειτουργικότητα των καθισμάτων στην ίδια επιφάνεια, εάν υπάρχουν. ➤ Να έχει διαστάσεις περίπου: ➤ Κατά την χρήση: 2000 X 550 X 150 mm ➤ Κατά την μη χρήση ή αποθήκευση: 500 X 270 X 100 mm ➤ Το βάρος του να μην υπερβαίνει τα 5 Kg ➤ Μεταφερόμενο βάρος: τουλάχιστον 150 Kg. ➤ Να φέρει πιστοποίηση CEmark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Η προμηθεύτρια εταιρία να διαθέτει ανταλλακτικά ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφαλείας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη. 	15	NAI		
18	<p>Σάκος Α' βοηθειών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να προσφερθεί ένας σάκος πρώτων βοηθειών που θα ικανοποιεί τις παρακάτω απαιτήσεις και θα έχει την δυνατότητα αποθήκευσής του σε κατάλληλα διαμορφωμένη θέση στο θάλαμο ασθενούς με ευχέρεια κατά την απόθεση και ανάληψή του ➤ Ο σάκος θα είναι κατασκευασμένος από ειδικό αδιάβροχο ύφασμα πολυαμιδίου, υψηλής αντοχής ➤ Να έχει μικρό βάρος, μέγιστο 4 Kgr ➤ Να διαθέτει εσωτερικές θήκες, καθώς επίσης και δύο εξωτερικές πλαϊνές και μια εμπρόσθια, 	10	NAI		



	<p>κατάλληλες για την αποθήκευση υγειονομικού υλικού</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να διαθέτει ιμάντα ανάρτησης στον ώμο καθώς και χειρολαβές, για την εύκολη και ασφαλή μεταφορά του ➤ Οι διαστάσεις του δεν θα είναι μικρότερες από 630 X 370 X 310 mm ➤ Το χρώμα του σάκου θα είναι κατά προτίμηση πορτοκαλί και θα φέρει φωτο-αντανακλαστικές λωρίδες σήμανσης ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. 				
19	<p>Γιλέκο απεγκλωβισμού</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένο από μαλακό, ελαφρύ και αδιάβροχο υλικό ➤ Να παρέχει πλήρη ακινητοποίηση αυχενικής, θωρακικής, οσφυϊκής και κοκκυγικής μοίρας της σπονδυλικής στήλης ➤ Να τοποθετείται και να εφαρμόζεται προκειμένου να ακινητοποιήσει εγκλωβισμένα άτομα, χωρίς να απαιτείται μετακίνηση των ατόμων ➤ Να διαθέτει επαρκή αριθμό ιμάντων πρόσδεσης προκειμένου να παρέχουν ακινητοποίηση εύκολα και εργονομικά ➤ Οι ιμάντες πρόσδεσης να έχουν αυξομειούμενο μήκος και ταχυσύνδεσμο αεροπορικού τύπου. ➤ Να διαθέτει δύο αποσπώμενους ιμάντες για την στερέωση του μετώπου και της κάτω σιαγόνας με στερέωση τύπου Velcro ➤ Να διαθέτει μαλακό μαξιλάρι για υποβοήθηση της ακινητοποίησης κεφαλής με στερέωση τύπου Velcro ➤ Τα δύο τμήματα (αριστερό, δεξί) του ζεύγους των ιμάντων ακινητοποίησης ανά σημείο στήριξης, πρέπει να είναι του ίδιου χρώματος προκειμένου να γίνεται αλάνθαστα και γρήγορα η σύνδεση και σταθεροποίησή τους (χρωματική κωδικοποίηση) ➤ Η κατασκευή του πρέπει να επιτρέπει την πραγματοποίηση επειγόντων ιατρικών πράξεων (απινίδωση, ακρόαση με στηθοσκόπιο, κλπ.) ➤ Να διαθέτει τουλάχιστον τρεις λαβές ➤ Να παρέχει τουλάχιστον περιορισμένη ακινητοποίηση πυέλου ➤ Να είναι ακτινοδιαπερατό ➤ Να είναι δυνατό να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό και με άλλα μέσα ακινητοποίησης (κολάρο ακινητοποίησης αυχενικής μοίρας της σπονδυλικής 	20	NAI		



	<p>στήλης, σανίδα ακινητοποίησης ασθενούς, κλπ.)</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να έχει διαστάσεις: Μήκος: 85 cm περίπου Πλάτος: 85cm περίπου Πλάτος τμήματος ακινητοποίησης κεφαλής: 50cm περίπου Πλάτος τμήματος ακινητοποίησης θώρακα: 30cm ανά πλευρά περίπου ➤ Να διαθέτει τσάντα αποθήκευσης και μεταφοράς ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. 				
20	<p>Συσκευή ακινητοποίησης αυχένα, ενηλίκων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Το κέλυφος να είναι κατασκευασμένο από ανθεκτικό και υποαλλεργικό υλικό (π.χ. προπυλένιο, πολυαιθυλένιο) και να διαθέτει εσωτερικά ειδική επένδυση από ατραυματικό και μαλακό υλικό ➤ Να εξασφαλίζει πρόσβαση στην περιοχή του λάρυγγα (π.χ. για έλεγχο τραχειοτομίας) ➤ Να είναι ακτινοδιαπερατό και συμβατό για εξέταση M.R.I και C.T. ➤ Να είναι επίπεδο όταν δεν χρησιμοποιείται για εύκολη αποθήκευση ➤ Να είναι μιας χρήσεως ➤ Να μπορεί να προσαρμόζεται σε κάθε μέγεθος αυχένα ενηλίκων με εύκολο μηχανισμό προσαρμογής καθ' ύψος ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Το υλικό να διατίθεται σε ατομική συσκευασία και να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης στην ελληνική γλώσσα ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας με διάρκεια τουλάχιστον δύο (2) έτη. 	1000	NAI		
21	<p>Φορητή φιάλη O2 με ενσωματωμένο ροόμετρο, χωρητικότητας 2 lit</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Η φιάλη να είναι καινούργια και αμεταχείριστη, κατασκευασμένη από χρωμομολυβδαινιούχο χάλυβα (34 Cr Mo 4), και βαμμένη λευκή ➤ Να έχει χωρητικότητα σε νερό 2 lit 	40	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Να έχει πίεση λειτουργίας 200 bar και πίεση δοκιμής 300 bar ➤ Να είναι κατασκευασμένη σύμφωνα με το τεχνικό πρότυπο EN 1964-1 ή EN ISO 9809-1 ➤ Να έχει πάτο τύπου concave ή επίπεδο ➤ Να έχει ελάχιστο πάχος τοιχώματος 2,5 mm ➤ Να φέρει χαραγμένες στο λαίμό της, τις ακόλουθες ενδείξεις: Serial No., είδος αερίου (οξυγόνο), πίεση λειτουργίας σε bar, πίεση δοκιμής σε bar, χωρητικότητα σε lit, σήμα κατασκευαστή, μήνα & έτος κατασκευής, βάρος κενής φιάλης σε Kg χωρίς κλείστρο και καπάκι, σφραγίδα του κοινοποιημένου οργανισμού ελέγχου και τεχνικό πρότυπο κατασκευής ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση τύπου π ή/και CE ➤ Να κατατεθεί δήλωση του οίκου κατασκευής των φιαλών με την οδηγία 2010/35/EU περί φορητού εξοπλισμού υπό πίεση ➤ Επιπλέον η φιάλη να φέρει ενσωματωμένο κλείστρο – ροόμετρο το οποίο: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να διαθέτει στόμιο πλήρωσης όμοιο με αυτό που διαθέτουν οι φιάλες των 5 και 10 lit του EKAB (θηλυκό, δεξιόστροφο, διαμέτρου 22,91 mm και βήματος 1,814 mm) με τάπα στεγανοποίησης ➤ Να έχει ρυθμιστή ροής με δυνατότητα χορήγησης O2 από 1 – 15 lit/min ➤ Να φέρει μανόμετρο 0 – 315 bar για την ένδειξη του περιεχομένου της φιάλης ➤ Να φέρει CE mark το οποίο να αναγράφεται επάνω στο σώμα του κλείστρου ➤ Να διαθέτει προστατευτικό κάλυμμα του κλείστρου-ροόμετρου έναντι των πτώσεων. Το κάλυμμα να φέρει χειρολαβή για την μεταφορά της φιάλης ➤ Να διαθέτει μεταλλικό ακροφύσιο διαμέτρου 6 mm περίπου για τη σύνδεση μάσκας O2 ➤ Να διαθέτει κεντρική βαλβίδα ON – OFF ➤ Συνολικά για την φιάλη και το ροόμετρο: <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να βεβαιωθεί η δυνατότητα υποστήριξης με service και ανταλλακτικά για δέκα (10) χρόνια ➤ Η κατασκευάστρια εταιρία να είναι πιστοποιημένη κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένη κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 και Υ.Α. 1348 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη. 				
22	Ρυθμιστής πίεσης για φιάλες O₂ ασθενοφόρου οχημάτων που διαθέτει το EKAB τύπου Citroën (3), Mercedes (1), VW (6)	10 (3/1/6)	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Να προσαρμόζεται σε φιάλες O₂, με κλείστρο γαλλικού τύπου (θηλυκό, δεξιόστροφο, διαμέτρου 22,91 mm και βήματος 1,814 mm), σύμφωνα με την TOTEE 2491/86 ➤ Να διαθέτει μεταλλικό χρωμιωμένο σώμα ➤ Να διαθέτει μανόμετρο ένδειξης πληρότητας φιάλης κλίμακας 0-315 bar, κατασκευασμένο σύμφωνα με την ευρωπαϊκή οδηγία EN 837 ➤ Να διαθέτει ασφαλιστικό προστασίας από την υπερπίεση ➤ Η έξοδος του να είναι σπείρωμα Θ ¼ ➤ Η πίεση εξόδου να είναι προρυθμισμένη στα 4 bar ➤ Να διαθέτει και να φέρει πιστοποίηση CE mark, καθώς και στοιχεία ιχνλασιμότητας (Serial No. ή Part No.) ➤ Να συνοδεύεται από εγχειρίδιο χρήσεως ➤ Η κατασκευάστρια εταιρία να είναι πιστοποιημένη κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένη κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 και Υ.Α. 1348 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) έτη. 				
23	<p>Λαρυγγική μάσκα</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι μιας χρήσεως και αποστειρωμένη ➤ Να είναι κατασκευασμένη από ιατρικό PVC latex free, με γωνιώδη σωλήνα ανατομικού σχήματος για ευκολότερη τοποθέτηση ➤ Να διαθέτει εργονομικά ελαστικό και μαλακό cuff διπλής φραγής με δυνατότητα διέλευσης Levin για εκκένωση στομάχου και δυνατότητα αερισμού με θετική πίεση μέχρι 37 cmH₂O ➤ Να διαθέτει ενσωματωμένο Bite Block, σωλήνα πλήρωσης του Cuff ανεξάρτητο του αεραγωγού και σύστημα σταθεροποίησης για να αποτρέπεται η μετατόπιση ➤ Να διατίθεται σε ατομική συσκευασία και στα μεγέθη Νο. 1, 2, 3, 4 και 5 ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	50	NAI		



24	<p>Ρινικός καθετήρας O₂</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένος από άριστο, μαλακό και ατοξικό υλικό ➤ Να είναι μιας χρήσεως ➤ Να διατηρείται στην θέση τοποθετήσεώς του, προκειμένου να μην υπάρχουν απώλειες ➤ Ο σωλήνας να είναι κατασκευασμένος έτσι ώστε σε περίπτωση κάμψης του σε κατά 90°, να μην διακόπτεται η παροχή O₂ ➤ Να είναι κατάλληλα σχεδιασμένος έτσι ώστε κατά την χρήση του να επιτρέπει στον ασθενή να μιλά με άνεση ➤ Να έχει σωλήνα μήκους τουλάχιστον 1,80 m ➤ Το σημείο σύνδεσης με την παροχή O₂ να είναι από κατάλληλο υλικό έτσι ώστε κατά την σύνδεση να είναι εύχρηστο και να μην υπάρχουν απώλειες ➤ Το επιρίνιο να είναι από μαλακό υλικό, ατραυματικό, με σχετικά μικρό αυλό και να προσαρμόζονται άνετα στον εκάστοτε ασθενή, χωρίς να προκαλούν ερεθισμούς ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	4000	NAI		
25	<p>Μάσκα χορήγησης O₂, ενηλίκων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένη από διάφανο, μαλακό και ελαφρύ πλαστικό υλικό ➤ Να έχει πλάγιες οπές εκπνοής και ανατομική κατασκευή για το πηγούνι ➤ Η μάσκα να είναι ικανοποιητικά μεγάλη, έτσι ώστε να εφαρμόζει σε όλα τα μεγέθη προσώπων ενηλίκων ➤ Να διαθέτει μεταλλικό επιρίνιο έλασμα για καλύτερη συγκράτηση της μάσκας στη κεφαλή ➤ Να διαθέτει αυξομειούμενη ελαστική ταινία για τη συγκράτηση της μάσκας στη κεφαλή ➤ Η μάσκα να συνδέεται με κύπελλο νεφελοποίησης φαρμάκου, το οποίο παράγει πλούσιο νεφέλωμα και λειτουργεί σε οποιαδήποτε θέση βρίσκεται ο ασθενής. Το μπουκαλάκι να έχει χωρητικότητα 10 ml ➤ Να διαθέτει ρυθμιστή ροής φαρμάκου (όχι μόνο 	4000	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ θέση ανοιχτού – κλειστού) ➤ Να εφαρμόζει εύκολα και να συνδέεται με πλαστικό σωλήνα μήκους 1,8 m και να εφαρμόζει σε οποιοδήποτε ροόμετρο ➤ Να είναι σε ατομική συσκευασία ➤ Ο σωλήνας να είναι ειδικά κατασκευασμένος έτσι ώστε και σε περίπτωση κλίσεως 90°, να μην διακόπτεται η παροχή O₂ ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 				
26	<p>Μάσκα χορήγησης O₂, παιδών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένη από διάφανο, μαλακό και ελαφρύ πλαστικό υλικό ➤ Να έχει πλάγιες οπές εκπνοής και ανατομική κατασκευή για το πηγούνι ➤ Η μάσκα να είναι ικανοποιητικά μεγάλη, έτσι ώστε να εφαρμόζει σε όλα τα μεγέθη προσώπων ανηλίκων ➤ Να διαθέτει μεταλλικό επιρρίνιο έλασμα για καλύτερη συγκράτηση της μάσκας στη κεφαλή ➤ Να διαθέτει αυξομειούμενη ελαστική ταινία για τη συγκράτηση της μάσκας στη κεφαλή ➤ Η μάσκα να συνδέεται με κύπελλο νεφελοποίησης φαρμάκου, το οποίο παράγει πλούσιο νεφέλωμα και λειτουργεί σε οποιαδήποτε θέση βρίσκεται ο ασθενής. Το μπουκαλάκι να έχει χωρητικότητα 10 ml ➤ Να διαθέτει ρυθμιστή ροής φαρμάκου (όχι μόνο θέση ανοιχτού – κλειστού) ➤ Να εφαρμόζει εύκολα και να συνδέεται με πλαστικό σωλήνα μήκους 1,8 m και να εφαρμόζει σε οποιοδήποτε ροόμετρο ➤ Να είναι σε ατομική συσκευασία ➤ Ο σωλήνας να είναι ειδικά κατασκευασμένος έτσι ώστε και σε περίπτωση κλίσεως 90°, να μην διακόπτεται η παροχή O₂ ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του 	2000	NAI		



	<p>προϊόντος.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 				
27	<p>Οδηγός διασωλήνωσης</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατάλληλος για χρήση με κάθε τύπου ενδοτραχειακούς σωλήνες ➤ Να διατίθεται σε αποστειρωμένη ατομική συσκευασία ➤ Να είναι κατασκευασμένος από εύκαμπτο μέταλλο με λεία πλαστική επένδυση latex free ➤ Να διαθέτει κατάλληλη λαβή για πιο εύκολο χειρισμό και κοίλο άκρο για την αποφυγή τραυματισμών ➤ Να έχει διαστάσεις: μήκος 33 cm τουλάχιστον ➤ εξωτερική διάμετρος 3.0 mm περίπου ➤ Να είναι κατάλληλος για ενδοτραχειακούς σωλήνες άνω των 3.0 mm ➤ Να συνοδεύεται από εγγύηση καλής λειτουργίας με διάρκεια τουλάχιστον δύο (2) ετών ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. 	20		NAI	
28	<p>Καθετήρας αναρρόφησης</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να έχει ειδική επεξεργασία του άκρου (σιλικονούχο) και να είναι ατραυματικό ➤ Να διαθέτει βαλβίδα για τον έλεγχο της αναρρόφησης ➤ Να προσφερθεί στα μεγέθη: 8, 10, 12, 14, 16 και 18 ➤ Να είναι μιας χρήσης ➤ Να έχει ανοιχτό άκρο και δύο πλαϊνές τρύπες μειώνοντας την επικινδυνότητα λόγω τραυματισμού των ιστών και την φραγή του σωλήνα ➤ Να είναι αποστειρωμένος και το μήκος του να είναι τουλάχιστον 50 cm ➤ Να είναι εμποτισμένος με ειδικό υγρό για την απαλή και γρήγορη είσοδό του στον τραχειοσωλήνα ➤ Η συσκευή κατά την παράδοση να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης. ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και 	300		NAI	



	<p>του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 				
29	<p>Στοματοφαρυγγικός αεραγωγός</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένος από πλαστικό υλικό, αποστειρωμένοι και μη τραυματικοί ➤ Να διατίθεται σε όλα τα μεγέθη: 0, 1, 2, 3, 4 και 5 ➤ Να διαθέτει χρωματικές ενδείξεις ανά μέγεθος ➤ Να είναι μιας χρήσεως ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Το υλικό να διατίθεται σε ατομική συσκευασία και ξεχωριστό κουτί για κάθε μέγεθος, και να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να αναγράφεται στην συσκευασία η ημερομηνία αποστείρωσης και να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	500	NAI		
30	<p>Ενδοτραχειακός σωλήνας χωρίς cuff</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένος από πλαστικό εύκαμπτο μη τοξικό υλικό και αποστειρωμένος ➤ Να διατίθεται στα μεγέθη: 2, 2.5, 3, 3.5, 4, 4.5, 5, 5.5 ➤ Να διαθέτει διαβαθμίσεις ➤ Να αναγράφει στο σώμα της συσκευής ή στην συσκευασία της, την ημερομηνία αποστείρωσης, με ημερομηνία λήξεώς της τουλάχιστον δύο (2) έτη ➤ Να έχει ακτινοσκοπική γραμμή ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Το υλικό να διατίθεται σε ατομική συσκευασία και ξεχωριστό κουτί για κάθε μέγεθος, και να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	100	NAI		



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”

31	<p>Μάσκα χορήγησης O₂, ενηλίκων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένη από διάφανο, μαλακό και ελαφρύ πλαστικό υλικό ➤ Να έχει πλάγιες οπές εκπνοής και ανατομική κατασκευή για το πηγούνι ➤ Η μάσκα να είναι ικανοποιητικά μεγάλη, έτσι ώστε να εφαρμόζει σε όλα τα μεγέθη προσώπου ενηλίκων ➤ Να διαθέτει μεταλλικό επιρρίνιο έλασμα για καλύτερη συγκράτηση της μάσκας στη κεφαλή ➤ Να διαθέτει αυξομειούμενη ελαστική ταινία για τη συγκράτηση της μάσκας στη κεφαλή ➤ Η μάσκα να συνδέεται με κύπελλο νεφελοποίησης φαρμάκου, το οποίο παράγει πλούσιο νεφέλωμα και λειτουργεί σε οποιαδήποτε θέση βρίσκεται ο ασθενής. Το μπουκαλάκι να έχει χωρητικότητα 10 ml ➤ Να διαθέτει ρυθμιστή ροής φαρμάκου (όχι μόνο θέση ανοιχτού – κλειστού) ➤ Να εφαρμόζει εύκολα και να συνδέεται με πλαστικό σωλήνα μήκους 1,8 m και να εφαρμόζει σε οποιοδήποτε ρόομετρο ➤ Να είναι σε ατομική συσκευασία ➤ Ο σωλήνας να είναι ειδικά κατασκευασμένος έτσι ώστε και σε περίπτωση κλίσεως 90°, να μην διακόπτεται η παροχή O₂ ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	100	NAI		
32	<p>Ενδοφλέβιος καθετήρας</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένος από ιστοσυμβατό υλικό και να μην διαστέλλεται με την θερμοκρασία του σώματος. ➤ Να διατίθεται στα μεγέθη: 14, 16, 17, 18, 20, 22 και 24 G. ➤ Ο χειρισμός του να είναι ο ίδιος με αυτόν ενός απλού φλεβοκαθετήρα με βαλβίδα, προκειμένου να μην απαιτείται επιπλέον εκπαίδευση των χρηστών για τον επιτυχή χειρισμό του. ➤ Να διαθέτει βαλβίδα μη παλινδρόμησης. ➤ Να διαθέτει βιδωτό συνδετικό τύπου Luer Lock, για την ασφαλή χορήγηση φαρμάκων. ➤ Να είναι ακτινοσκοιερός και να μπορεί να παραμένει στον ασθενή για τουλάχιστον 48 ώρες χωρίς να 	1000	NAI		



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”



	<p>χρειάζεται αλλαγή.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Ο οδηγός στυλεός να έχει πολύ καλή εφαρμογή με τον καθετήρα ώστε να επιτυγχάνει την άμεση φλεβοκέντηση χωρίς να χρειάζεται παραπάνω της μιας προσπάθειας. Αυτό είναι απαραίτητο για την ελαχιστοποίηση του κόστους και της ταλαιπωρίας του ασθενούς από την τρώση των αγγείων. ➤ Να διαθέτει λεπτά τοιχώματα με δυνατότητα υψηλής παροχής ώστε να μην αυξομειώνεται η ροή και να μην δημιουργείται μηχανικός ερεθισμός ή θρομβοφλεβίτιδα. ➤ Να εξασφαλίζει τη δυνατότητα άμεσου οπτικού ελέγχου της παλινδρόμησης του αίματος, επιβεβαιώνοντας την επιτυχή φλεβοκέντηση. ➤ Να διαθέτει μηχανισμό ασφάλισης της βελόνας, ο οποίος κατά την απόσυρση της βελόνας από τον φλεβοκαθετήρα μετά την φλεβοκέντηση, ασφαλίζει αποτελεσματικά το αιχμηρό άκρο της, προς αποφυγή τραυματισμών. ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark. ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 				
33	<p>Τουρνικέ (ισχαιμοπερίδεση)</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι μικρού μεγέθους και βάρους, και η εφαρμογή του να είναι εύκολη και γρήγορη ➤ Η κατασκευή του να εξασφαλίζει την πρακτικότητα της χρήσης του και εφαρμόζεται σε άνω ή κάτω άκρο με σκοπό την πλήρη διακοπή ροής του αρτηριακού αίματος, εφαρμόζοντας σύσφιξη ➤ Η επιφάνεια εφαρμογής του, να έχει πλάτος κατάλληλο ώστε να μην τραυματίζονται οι ιστοί στην περιοχή του σώματος που εφαρμόζεται ➤ Να διαθέτει μηχανισμό ασφάλισης της περιόδου αφού ασκηθεί η επιθυμητή πίεση ➤ Να φέρει πιστοποίηση CE ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 	50	NAI		



34	<p>Συσκευή ενδοφλέβιας χορήγησης υγρών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι διαφανής, λεία και απαλλαγμένη από ξένα σώματα ➤ Όλα τα τμήματά της να έχουν ικανοποιητική αντοχή σε συνηθισμένες μηχανικές πιέσεις ➤ Να είναι στείρα και ελεύθερη πυρετογόνων ➤ Το προστατευτικό κάλυμμα να παραμένει στη θέση του μέχρι τη χρήση και να απομακρύνεται εύκολα ➤ Το ρύγχος διάτρησης να είναι κατάλληλο για το τρύπημα της φιάλης ως προς τη σκληρότητα και την κωνικότητα και σύμφωνα με το ISO 8536/4. Να έχει επιφάνεια λεία, άκρο αιχμηρό και οι χρωστικές ουσίες του πλαστικού να μην περιέχουν κάδμιο ➤ Ο αεραγωγός να φέρει φίλτρο κατακράτησης μικροβίων, κατά προτίμηση από Teflon, το οποίο να διατηρεί ανεμπόδιστη τη ροή του υγρού, να είναι υδρόφοβο και να μην επιτρέπει την παλινδρόμηση του αέρα ➤ Η παροχή του σταγνοθαλάμου σε θερμοκρασία περιβάλλοντος (20°C) να είναι 20 σταγόνες = $1 \pm 0,1$ gr περίπου. Η απόσταση μεταξύ του άκρου του σταγονοσωλήνα και της εξόδου να μην είναι μικρότερη από 40 mm. 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 5 mm το τέλος του σωλήνα. Ο σωλήνας θα πρέπει να ρίχνει 20 σταγόνες από απεσταγμένο νερό θερμοκρασίας 20 °C με συνεχή ροή και να μεταφέρει όγκο $1 + 0,1$ ml με ταχύτητα ροής 50 ± 5 σταγόνες/min ➤ Το φίλτρο υγρού να έχει οπωσδήποτε διάμετρο πόρων μικρότερη ή ίση με 10 μm, ώστε να κατακρατεί τουλάχιστον το 80% τουλάχιστον των σωματιδίων του ελαστικού που πιθανόν δημιουργούνται κατά την διάτρηση της φιάλης ➤ Ο κύριος σωλήνας να είναι εύκαμπτος, διαφανής και άχρωμος ➤ Το μήκος του χωρίς τον σταγονοθάλαμο να είναι τουλάχιστον 160 cm ➤ Να είναι ισοπαχής (ίδια εσωτερική διάμετρος καθ' όλο το μήκος της), με διάμετρο $3 \pm 0,1$ mm, και να αντέχει ελκτική δύναμη ίση με 15 N για χρόνο 15 sec ➤ Ο ρυθμιστής (τύπου adelberg) να είναι ανοιχτός κατά την αποθήκευση ➤ Στο τμήμα για την προσθήκη των φαρμάκων δεν πρέπει να παρατηρείται διαρροή αέρα μετά από την απομάκρυνση βελόνης 0,6 mm. ➤ Στο τμήμα σύνδεσης (με εσωτερικό κώνο τύπου LUER LOCK) να μην υπάρχει διαφυγή αέρα 	400	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Η συσκευή να μην παρουσιάζει διαρροή όταν με το ένα άκρο κλειστό διοχετευτεί από το άλλο άκρο αέρας υπό πίεση 200 mbar ➤ Η συσκευή να διαθέτει “Υ” έτσι ώστε να υπάρχει μια επιπλέον δίοδος για τη χορήγηση ➤ Να είναι κατασκευασμένες από πρώτες ύλες που πληρούν το πρότυπο ISO 8536/4 ➤ Η αποστείρωση να γίνεται οπωσδήποτε μετά τη συσκευασία του προϊόντος και να μην αλλοιώνεται αυτή κατά τη διαδικασία της αποστείρωσης ➤ Δεν θα γίνονται αποδεκτές συσκευές στις οποίες διατρέεται η συσκευασία για τη δίοδο του αερίου αποστείρωσης ➤ Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για τη συσκευασία πρέπει να έχουν πόρους οι οποίοι να επιτρέπουν τη δίοδο του αερίου αποστείρωσης, όχι όμως την είσοδο μικροοργανισμών. Αυτά πρέπει να είναι ατοξικά και να μην αλληλεπιδρούν με το περιεχόμενο. Να επιτρέπουν τον οπτικό έλεγχο του περιεχομένου και να σφραγίζονται με ομαλή συγκόλληση ➤ Στη συσκευασία του προϊόντος θα πρέπει να αναφέρονται – επισημαίνονται και οπωσδήποτε στην ελληνική γλώσσα, τα παρακάτω: <ol style="list-style-type: none"> 1. Ονομασία συσκευής 2. Εμπορική ονομασία του εργοστασίου κατασκευής 3. Επωνυμία υπευθύνου κυκλοφορίας 4. Επεξηγήσεις (γραπτές ή και με εικόνες) για τη χρήση και λειτουργία της συσκευής 5. Ενδείξεις ότι η συσκευή είναι στείρα, ελεύθερη πυρετογόνων και μιας χρήσης 6. Η μέθοδος αποστείρωσης 7. Η ημερομηνία αποστείρωσης και λήξης αυτής 8. Ενδείξεις για το πώς χρησιμοποιείται η συσκευή συμπεριλαμβανομένης και της προειδοποίησης να γίνεται έλεγχος κατά πόσο η συσκευή είναι άθικτη 9. Ένδειξη για το ότι η συσκευή δεν είναι κατάλληλη για χορήγηση αίματος ή παραγώγων αυτού 10. Χαρακτηρισμός της παρτίδας 11. Η επισήμανση ότι 20 σταγόνες απεσταγμένου νερού του σωλήνα του σταγονοθαλάμου μεταφέρουν όγκο $1 \pm 0,1$ ml 12. Η επισήμανση ότι η συσκευή θα πρέπει να καταστρέφεται μετά την χρήση ➤ Η συσκευή κατά την παράδοση να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης ➤ Η συσκευασία και οι επισυμάνσεις σε αυτήν, να είναι σύμφωνες με το πρότυπο ISO 8536/4 ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 				
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--	--	--



	<p>13485:03</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 				
35	<p>Χειρουργική μάσκα</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι μιας χρήσης ➤ Να είναι τριών στρωμάτων (3ply) υποαλλεργικές, αδιάβροχες, μη ερεθιστικές και πολύ άνετες στην αναπνοή. ➤ Να αποτελείται από δύο φύλλα μη υφασμένου υλικού (non-woven) με προσθήκη, εσωτερικά, ειδικού αντιβακτηριδιακού φίλτρου αποδοτικότητας μεγαλύτερης από 95% (BFE > 95%). Ο τύπος του non-woven υλικού είναι αρίστης ποιότητας, χωρίς χνούδι μη ερεθιστικός. ➤ Να έχει σχήμα ορθογωνίου παραλληλογράμμου διαστάσεων 18 X 9.5 cm περίπου. ➤ Να φέρει παράλληλες πτυχώσεις σε όλο το πλάτος της για καλύτερη εφαρμογή και την πλήρη επικάλυψη του κάτω μέρους του προσώπου. ➤ Κατά μήκος και στην επάνω πλευρά της μάσκας να υπάρχει εσωτερικό επιρρίνιο έλασμα, το οποίο είναι επικαλυμμένο με πλαστική μεμβράνη για να μην οξειδώνεται. Το επιρρίνιο έλασμα με μικρή πίεση να παίρνει το σχήμα του προσώπου στο ύψος της μύτης. ➤ Η μάσκα να στηρίζεται στο πρόσωπο με δετά κορδόνια. ➤ Να διαθέτει CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Το προς προμήθεια υλικό να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	2000	NAI		
36	ΚΑΡΟΤΣΙΑ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ	1	NAI		
37	<p>Κουτί αλουμινίου αποθήκευσης και μεταφοράς υλικών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι ελαφρύ και ανθεκτικό σε σκληρή χρήση ➤ Να είναι κατασκευασμένο από πλαστικό υλικό (π.χ. πολυαιθυλένιο), να μην έχει αιχμηρές γωνίες και να 	5	NAI		



	<p>φέρει δύο τροχούς για την διευκόλυνση της μεταφοράς του</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι χρώματος γκρι ή μαύρου και να φέρει πεδίο σήμανσης εάν απαιτείται ➤ Να προστατεύει το περιεχόμενο από υγρασία και σκόνη ➤ Να ασφαλίζει περιμετρικά με κλεισίματα ασφαλείας από ατσάλι ➤ Να διαθέτει καπάκι και μεταλλικές λαβές περιμετρικά ➤ Η φόρμα του να είναι εργονομική και να επιτρέπει το στοίβαγμά του ➤ Οι διαστάσεις του να είναι περίπου: Εσωτερικά: 75 X 45 X 45 cm, Εξωτερικά: 85 X 55 X 50 cm, Βάθος μαζί με το καπάκι: 45 cm, Χωρητικότητα: 150 lit ➤ Να πλένεται και να απολυμαίνεται χωρίς φθορά και αλλοιώσεις ➤ Να είναι κατάλληλο για την μεταφορά υγειονομικού υλικού ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:2008 ή ISO 13485:2003 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 				
38	<p>Φορητή στήλη φωτισμού επείγουσας ανάγκης</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι ελαφριάς κατασκευής και ανθεκτική ➤ Να στερεώνεται με τρίποδα και να εκτείνεται καθ' ύψος έως περίπου το 1.5 m ➤ Σε κατάσταση μη χρήσης το μήκος της να μην υπερβαίνει τα 75 cm και να τοποθετείται σε ειδική θήκη που αναρτάται στον ώμο για εύκολη μεταφορά ➤ Να διαθέτει λάμπες τύπου LED με επιλεγόμενη φωτεινότητα από 500 έως 1000 lumens ➤ Να φέρει επαναφορτιζόμενες μπαταρίες λιθίου ➤ Να ενεργοποιείται μέσω πιεζόμενου διακόπτη ➤ Να περιλαμβάνεται ο φορτιστής μέσω τάσης 220-240V/AC ➤ Η διάρκεια λειτουργίας με πλήρως φορτισμένες μπαταρίες να είναι 2-4 h. ➤ Ο χρόνος φόρτισης να μην υπερβαίνει τις 2 h ➤ Το βάρος να μην υπερβαίνει τα 4 Kg 	8	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:2008 ή ISO 13485:2003 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 				
39	Φακός κεφαλής <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να διαθέτει ρυθμιζόμενο υφασμάτινο ελαστικό μάντα για στήριξη στο κεφάλι ή σε κράνος ➤ Να μπορεί να τίθεται σε λειτουργία με ένα χέρι ➤ Να φέρει φωτισμό LED – 30 lumen και η δέσμη φωτός να φτάνει στα 25 m ➤ Να λειτουργεί με αλκαλικές μπαταρίες ➤ Να φέρει σήμανση CE ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:2008 ή ISO 13485:2003 	30	NAI		
40	Φακός χειρός <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να διαθέτει κουμπί ενεργοποίησης το οποίο να είναι εύκολο στο χειρισμό με ένα χέρι ➤ Να είναι φτιαγμένο από υλικό ανθεκτικό σε ακραίες θερμοκρασίες και σε συνθήκες διάβρωσης ➤ Να φέρει φωτισμό LED ή Xenon – 45 lumen και η δέσμη φωτός να διαπερνά ομίχλη η καπνό και να φτάνει στα 120 μέτρα ➤ Να λειτουργεί με αλκαλικές μπαταρίες ➤ Να διαθέτει κορδόνι για να προσαρμόζεται σε ζώνη ➤ Να φέρει σήμανση CE ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:2008 ή ISO 13485:2003 	30	NAI		
41	Ατραυματικό ψαλίδι κοπής ρούχων <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι ανθεκτικό σε σκληρή χρήση ➤ Η χειρολαβή του να είναι κατασκευασμένη από πλαστικό ή PVC ή οποιοδήποτε ανάλογο υλικό ➤ Η φόρμα του να είναι εργονομική ➤ Το συνολικό μήκος του να είναι τουλάχιστον 19 cm ➤ Να πλένεται χωρίς να οξειδώνεται ➤ Να έχει πιστοποίηση CE ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:2008 ή ISO 	30	NAI		



	<p>13485:2003</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 				
42	<p>Κράνος ΕΤΙΚ</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Θα πρέπει να είναι ειδικά σχεδιασμένο για διάσωση ώστε να είναι ελαφρύ, άνετο και να παρέχει προστασία από αιχμηρά και βαριά αντικείμενα καθώς και από χτυπήματα, θερμότητα, φλόγες, καύτρες και καπνούς κατά την επιχειρησιακή δράση. ➤ Το σχήμα και σχέδιό του να είναι ημίσειας κελύφους, ελαφρού τύπου «τζετ» (light weight half shell jet style helmet) ➤ Το κράνος πρέπει να είναι κατασκευασμένο και πιστοποιημένο σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN 16471:2014, EN 16473:2014 καθώς και το πρότυπο EN 12492 ή ισοδύναμα πρότυπα ή νεώτερα αυτών. ➤ Το κράνος με ένα ή δύο μεγέθη κελύφους και με τους εσωτερικούς ρυθμιζόμενους ιμάντες ή το μηχανισμό σύσφιξης που διαθέτει να είναι κατάλληλο για περίμετρο κεφαλής 53-62 cm τουλάχιστον. ➤ Το βάρος του κράνους (χωρίς προστατευτικό αυχένα, και γυαλιά) να μην υπερβαίνει το 1 Kg. ➤ Να είναι ομοιόμορφα βαμμένο λευκό με βαφή άριστης ποιότητας. ➤ Να υπάρχει δυνατότητα τοποθέτησης πρόσθετων αντανakλαστικών αυτοκόλλητων υπηρεσιακών διακριτικών, τα οποία να μην επηρεάζουν τα τεχνικά χαρακτηριστικά αυτού. ➤ Για την καλύτερη ασφάλεια και οπτική σήμανση του προσωπικού, να διαθέτει ανακλαστικές λωρίδες, χρώματος φωσφορίζοντος κίτρινου, οι οποίες θα είναι σύμφωνες με το EN ISO 20471:2013 ως προς τις απαιτήσεις: επίδοσης χρωμάτων των παραγράφων 5.1 έως 5.3 του προτύπου καθώς και φωτομετρικής και φυσικής επίδοσης για τα υλικά με συνδυασμένες ιδιότητες της παραγράφου 6 του προτύπου ➤ Το κράνος να διαθέτει προσθαφαιρούμενο βραδύκαυστο και ανθεκτικό στη θερμότητα μονοστρωματικό προστατευτικό αυχένα και αυτιών κατασκευασμένο από ίνες με εγγενή αντοχή στη φωτιά και τη θερμότητα, βάρους τουλάχιστον 250gr/m2, με χρώμα μπλε ή μαύρο. Να δηλωθεί η σύνθεση και το βάρος του υφάσματος. ➤ Το σχέδιό του να είναι τέτοιο ώστε να 	10	NAI		



	<p>προστατεύονται κατ' ελάχιστο ο αυχένας, το πίσω πάνω μέρος των ώμων, το πλαϊνό τμήμα του προσώπου και τα αυτιά.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Το κράνος να διαθέτει γυαλιά προστασίας (protective goggles) ειδικά κατασκευασμένα για διάσωση. Να είναι κατασκευασμένα σύμφωνα με το EN 166 ή ισοδύναμο πρότυπο και να είναι προσαρμοσμένα στο κράνος. Αποκλείονται γυαλιά απλού τύπου εργασίας ή ηλεκτροσυγκόλλησης κλπ. ➤ Να είναι εύκολα ρυθμιζόμενα. Να φέρουν διπλό, ενιαίο και εύκολα αντικαθιστάμενο φακό με σήμανση κατ' ελάχιστο 2-1,2 2B9. Να διαθέτει εσωτερική αντιθαμπωτική επεξεργασία ή εναλλακτικά να συνοδεύεται το κάθε κράνος από ένα αντιθαμπωτικό σπρέι. Να φέρουν σκελετό ➤ Το κράνος να φέρει προσθαφαιρούμενο φακό αποδεκτό και προτεινόμενο από την κατασκευάστρια εταιρία, ο οποίος να είναι αδιάβροχος και θα στηρίζεται σε ειδική βάση, ασφαλισμένη επί τους κράνους. Να λειτουργεί με κοινές αλκαλικές μπαταρίες του εμπορίου. Να τοποθετείται και να αφαιρείται στην βάση του, χωρίς την χρήση εργαλείων. ➤ Ο κατασκευαστής και ο προμηθευτής να είναι πιστοποιημένοι κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Η προσφορά να περιέχει φύλλο συμμόρφωσης, αναλυτική τεχνική περιγραφή του προσφερόμενου μοντέλου, καθώς επίσης και να συνοδεύεται από τεχνικό εγχειρίδιο όλων των προσφερόμενων ειδών. ➤ Η συσκευή να διαθέτει πιστοποίηση CE. ➤ Να συνοδεύεται από εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον δύο (2) ετών και για την βαφή του κράνους ➤ Να κατατεθεί δείγμα των προσφερόμενων ειδών προς αξιολόγηση, χωρίς να υποχρεούται το κράνος να φέρει το ζητούμενο χρώμα ➤ Να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση για παροχή τεχνικής υποστήριξης από την προμηθεύτρια εταιρία, και επάρκεια εξαρτημάτων, ανταλλακτικών και αναλώσιμων για τουλάχιστον δέκα (10) χρόνια. ➤ Η συσκευή κατά την παράδοση να συνοδεύεται από εγχειρίδιο λειτουργίας και τεχνικό εγχειρίδιο. 				
43	ΦΟΡΗΤΟΙ ΑΣΥΡΜΑΤΟΙ	10	NAI		
44	ΚΟΡΔΕΛΑ ΑΠΟΜΟΝΩΣΗΣ (500μ)	5	NAI		
45	ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΤΡΟΦΙΜΑ	100	NAI		
46	<p>Αλκαλική μπαταρία τύπου:LR14 (C) 50 τεμ., LR6 (AA) 250 τεμ., LR3 (AAA) 150 τεμ., LR20 (D) (500) 50 τεμ.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να μην είναι επαναφορτιζόμενη. ➤ Να είναι τάσης 1,5 V. 	500 (50/250/150/50)	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον τρία (3) έτη. 				
47	ΓΑΝΤΙΑ ΓΙΑ ΒΑΡΙΑ ΕΡΓΑΣΙΑ, ΖΕΥΓΗ	100	ΝΑΙ		
48	Σεντόνι αλουμινίου <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένο από ειδικό πολυεστέρα με επίστρωση κράματος αλουμινίου υψηλής τεχνολογικής επεξεργασίας, μονωτικής ικανότητας και ανάκτησης της θερμότητας του ασθενούς μέχρι 85% ➤ Να παρέχει μόνωση κατά του ψύχους, της υγρασίας και της θερμότητας ➤ Να φέρει επιμεταλλωμένες επιφάνειες σε χρώμα ασημί και χρυσαφί ➤ Να είναι δαστάσεων 160 X 210 cm περίπου ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	5000	ΝΑΙ		
49	Στιγματικός ξηρός πάγος <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να διατίθεται σε συσκευασία του μεγαλύτερου δυνατού μεγέθους. ➤ Να φέρουν στο εσωτερικό της, μια μικρή σακουλίτσα με νερό και γύρω κόκκους νιτρικού αμμώνιου. ➤ Μετά την ρήξη να παγώνει αμέσως και να διαρκεί για αρκετά λεπτά προκειμένου να είναι αποτελεσματικό για τον έλεγχο της υπερθερμίας και άλλων καταστάσεων. ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark. ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχουν διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) 	300	ΝΑΙ		



	μήνες από την παράδοση.				
50	<p>Σάκος μεταφοράς νεκρών, ενηλίκων</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένος από πλήρως αδιαφανές υλικό με μεγάλη αντοχή σε σκίσιμο, τρύπημα και διαρροή. ➤ Να φέρει εσωτερική επένδυση από πλαστικό για μεγαλύτερη ανθεκτικότητα και ασφάλεια κατά την τοποθέτηση και μεταφορά. ➤ Να είναι διαστάσεων 220 X 90 cm (\pm 10 cm και στις δύο διαστάσεις). ➤ Να είναι μαλακός και εύκαμπτος για εύκολη χρήση και κατάλληλη τοποθέτηση στις υποδοχές των ασθενοφόρων οχημάτων του ΕΚΑΒ. ➤ Να είναι μιας χρήσεως. ➤ Να κλείνει με φερμουάρ και να φέρει χερούλια σε όλες τις πλευρές του. ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	400	NAI		
51	<p>Σάκος μεταφοράς νεκρών, παιδών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένος από πλήρως αδιαφανές υλικό με μεγάλη αντοχή σε σκίσιμο, τρύπημα και διαρροή. ➤ Να φέρει εσωτερική επένδυση από πλαστικό για μεγαλύτερη ανθεκτικότητα και ασφάλεια κατά την τοποθέτηση και μεταφορά. ➤ Να είναι διαστάσεων 170 X 60 cm (\pm 10 cm και στις δύο διαστάσεις). ➤ Να είναι μαλακός και εύκαμπτος για εύκολη χρήση και κατάλληλη τοποθέτηση στις υποδοχές των ασθενοφόρων οχημάτων του ΕΚΑΒ. ➤ Να είναι μιας χρήσεως. ➤ Να κλείνει με φερμουάρ και να φέρει χερούλια σε όλες τις πλευρές του. ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομίστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος. 	100	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 				
52	<p>Χειρουργικά ράμματα</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι από μη απορροφήσιμο συνθετικό υλικό (Poly-ethyleneterephthalate), αποστειρωμένο ➤ Να είναι κατάλληλο για τη συρραφή μαλακών μορίων, δέρματος και μαλακών ιστών ➤ Να μην προκαλεί φλεγμονώδη αντίδραση στον ιστό στον οποίο εφαρμόζεται ➤ Να έχει αντοχή σε τάση ➤ Να είναι διαφόρων μεγεθών ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:2008 ή ISO 13485:2003 Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 	100	NAI		
53	<p>Σύριγγα</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι μιας χρήσεως και σε ατομική συσκευασία ανά σύριγγα ➤ Το σετ σύριγγα – βελόνα να είναι αποστειρωμένο ➤ Στην συσκευασία να αναγράφεται η ημερομηνία αποστείρωσης καθώς και η ημερομηνία λήξης της αποστείρωσης ➤ Να είναι εφοδιασμένη με ελαστικό παρέμβυσμα για την επίτευξη στεγανότητας κατά την κίνηση του εμβόλου ➤ Τα υλικά κατασκευής να είναι το πολυπροπυλένιο για τον κύλινδρο, πολυαιθυλένιο για το έμβολο και το καουτσούκ σιλικονισμένο για το ελαστικό παρέμβυσμα ➤ Η αποστείρωση να έχει πραγματοποιηθεί με αιθυλενοξειδίο ➤ Να προσφερθούν τα μεγέθη ρύγχους: 5, 10, 20 ml ➤ Να έχει πιστοποίηση CE ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Όλα τα παραπάνω να είναι σύμφωνα με το ΦΕΚ 681/Β' 8-8-91 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 	1000	NAI		
54	Γάντια νιτριλίου	300	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι μιας χρήσεως. ➤ Να έχουν μήκος 240 – 300 mm. ➤ Να μη συγκεντρώνουν πούδρα και πρωτεΐνη και να είναι αποδεσμευμένα από λιπαντικές ουσίες. ➤ Να είναι κατάλληλα για χρήστες που έρχονται σε επαφή με βιολογικά υγρά ή οποιοσδήποτε δραστηριότητες που ενέχουν κίνδυνο από επαφή με βιολογικούς παράγοντες. ➤ Να είναι ικανά να προστατέψουν χέρια που είναι ευαίσθητα σε ταλκ ή υλικό latex. ➤ Να φέρουν σήμανση CE σύμφωνα με την οδηγία 93/42 ΕΟΚ. ➤ Να πληρούν τις απαιτήσεις των ευρωπαϊκών προτύπων της σειράς EN 455. Ως προς αυτή την απαίτηση, το ΕΚΑΒ δύναται να πραγματοποιεί ελέγχους, τόσο στη φάση διενέργειας του διαγωνισμού όσο και κατά την εκτέλεσή του, στα εργαστήρια του ΕΚΑΠΤΥ ή άλλου κατάλληλου φορέα. ➤ Η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένη κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 και να διαθέτει βεβαίωση σύμφωνα με την ΥΑ 1348/2004. ➤ Να προσκομίστουν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος ➤ Να διατίθεται σε συσκευασία των εκατό (100) τεμαχίων τουλάχιστον και σε μεγέθη Μ και L ➤ Το προς προμήθεια υλικό να έχει διάρκεια ζωής τουλάχιστον δέκα οχτώ (18) μήνες από την παράδοση. 				
55	<p>Ελαστικός επίδεσμος</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να έχει σύνθεση 70% βαμβάκι – 30% συνθετικά νήματα ➤ Να είναι κατασκευασμένος με στήμονα: 130 κλωστές/10 cm, κρόκη 94 κλωστές/10 cm και βάρος 65+/-3 gr/m² ➤ Οι παρυφές του επιδέσμου είναι υφασμένες σε μορφή ούγκιας και όχι κομμένες ➤ Να είναι ατομικά συσκευασμένος σε σελοφάν που να φέρει όλα τα απαραίτητα στοιχεία και επισημάνσεις ➤ Ο αριθμός των συνδετήρων να είναι: <ol style="list-style-type: none"> 1. Ένας (1) για επιδέσμους πλάτους 6-8 cm 2. Δύο (2) για επιδέσμους πλάτους 10-12 cm 3. Τρεις (3) για επιδέσμους πλάτους 15-20 cm ➤ Να μπορεί να πλυθεί και να αποστειρωθεί στους 135 °C ➤ Να έχει καλή ελαστικότητα ➤ Να είναι κατασκευασμένος από υποαλλεργικό υλικό ➤ Να επιτρέπει την αναπνοή του δέρματος ➤ Να είναι συμβατός με τις σχετικές ευρωπαϊκές 	1000	ΝΑΙ		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ οδηγίες ➤ Να διαθέτει τις απαραίτητες πιστοποιήσεις ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 				
56	<p>Απλή μη αποστειρωμένη γάζα</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι κατασκευασμένη από 100% βαμβάκι ➤ Να προσφερθεί σε διαστάσεις 10X10 και 10X20 cm ➤ Να έχει αρκετό αριθμό κλωστών/cm² ώστε το βάρος της να είναι 15-16 gr/m², και υψηλή απορροφητικότητα (ο χρόνος εμβάπτισης σε υγρό να είναι 4-5 sec) ➤ Να μην είναι αλκαλική και όξινη ➤ Να είναι ελεύθερη από κόλλα και να μην έχει χρωστικές ουσίες ➤ Οι υδατοδιαλυτές ουσίες να μην ξεπερνούν το 3,65% και οι διαλυτές σε αιθέρα ουσίες το 0,5% ➤ Η υγρασία της να είναι μικρότερη από 7% ➤ Οι αναδιπλώσεις στα άκρα να είναι μεγάλες έτσι ώστε να μην υπάρχει κίνδυνος να μείνουν ινίδια ή ξέφτια στο ανοιχτό τραύμα του ασθενούς ➤ Η συσκευασία να είναι των εκατό (100) τεμαχίων ανά πακέτο ➤ Να διαθέτει πιστοποίηση CE mark ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 	2000	NAI		
57	<p>Νεφροειδές</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι μιας χρήσεως ➤ Να είναι κατασκευασμένο από χαρτί (μη τοξικό) ➤ Να έχει ικανοποιητικό βάθος ➤ Η μία πλευρά του να έχει κοίλωμα, έτσι ώστε να προσαρμόζεται εύκολα στο πηγούνι του ασθενούς ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ή ISO 13485:03 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 	1000	NAI		



	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Να διατίθεται σε συσκευασία των πενήντα (50) τεμαχίων τουλάχιστον 				
58	<p>Κάρτα διαλογής ασθενών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι σκληρή, διπλής όψευς, αριθμημένη με εγκοπές και να φέρει μεταλλική οπή στο κέντρο του πάνω μέρους της κάρτας. ➤ Στο κάτω μέρος της κάρτας να φέρει σήμανση με μαύρο, κόκκινο, κίτρινο, πράσινο χρώμα και με το αντίστοιχο εικονίδιο και τον αριθμό της κάρτας, τα οποία να έχουν τη δυνατότητα αποκοπής-βλέπε δείγμα ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:2008 ή ISO 13485:2003 	2500	NAI		
59	<p>Απολυμαντικό υγρό επιφανειών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Η σύνθεσή του να βασίζεται σε αλκοόλες και αλδεΐδες, χωρίς φορμαλδεΐδη ➤ Η χρήση του να γίνεται με ψεκασμό, χωρίς την βοήθεια προωθητικών αερίων ➤ Να εφαρμόζει αποτελεσματικά σε επιφάνειες του θαλάμου ασθενούς, όπως: καρότσι μεταφοράς, φορείο ασθενούς, κλπ. ➤ Να στεγνώνει γρήγορα χωρίς να απαιτείται σκούπισμα ➤ Να παρέχει καλή και αξιόπιστη διαβροχή, ακόμα και σε μαλακές επιφάνειες ➤ Να μην προκαλεί δερματικούς ερεθισμούς και να είναι συμβατό με τα περισσότερα υλικά ➤ Να έχει ευχάριστη μυρωδιά και να είναι βιοδιασπώμενο ➤ Να είναι αποτελεσματικό μετά από 15 min ➤ Να είναι αποτελεσματικό κατά: <ol style="list-style-type: none"> 1. Βακτηρίων (περιλαμβάνοντας βακίλους T6) 2. Μυκήτων 3. Λιπόφιλων ιών 4. Ιού ηπατίτιδας A, B, C 5. Ιού AIDS ➤ Να διατίθεται αραιωμένο ή στερεό έτοιμο προς αραιώση ➤ Στην φιάλη χωρητικότητας 1 lit που θα το περιέχει, θα προσαρμόζεται ψεκαστήρας χειρός ➤ Να διατεθεί δοχείο χωρητικότητας 10 lit, για την επαναπλήρωση της φιάλης ψεκασμού ➤ Να φέρει ημερομηνία λήξεως ➤ Η κατασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του 	300	NAI		



	προϊόντος.				
60	<p>Αλκοολούχο διάλυμα απολύμανσης χεριών</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να είναι αντισηπτικό σκεύασμα χεριών και δέρματος ευρέως φάσματος και με περιεκτικότητα σε αλκοόλες $\geq 70\%$ (WHO Guidelines 2009) ➤ Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο και φυματιοκτόνο (να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας) ➤ Να διατίθεται σε φιάλη των 500 ml ➤ Να είναι εγκεκριμένο από τον Ε.Ο.Φ. ως φαρμακευτικό ιδιοσκεύασμα ➤ Η προσφορά θα περιλαμβάνει και την παροχή δωρεάν αντλιών και βάσεων τοποθέτησης εντός του θαλάμου ασθενούς, οι οποίες και θα αντικαθίστανται όποτε κρίνεται απαραίτητο ➤ Η παρασκευάστρια και η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένες κατά ISO 9001:08 ➤ Να προσκομιστούν με την προσφορά τα απαιτούμενα πιστοποιητικά του κατασκευαστή και του προμηθευτή, καθώς και τα απαραίτητα πιστοποιητικά ποιότητας και ασφάλειας του προϊόντος 	400	NAI		
61	SODIUM CHLORIDE SOL NaCl 9%	200	NAI		
62	RINGER LACTATE SOL	400	NAI		
63	DEXTROSE SOL Dw 5%	100	NAI		
64	ΟΞΥΖΕΝΕ 500ml	200	NAI		
65	BETADINE 500ml	100	NAI		
66	<p>RAPID HEMA MALARIA PF-PAN</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Άμεσα χρωματογραφικά τεστ για την ανίχνευση ελονοσίας PF/PAN με χρήση δείγματος αίματος ή πλάσματος που να μπορούν μέσα σε 15 λεπτά να δώσουν αποτέλεσμα. ➤ Τα τεστ να είναι έτοιμα προς χρήση με τις απαραίτητες ποσότητες αντιδραστηρίων για την αποφυγή ανθρώπινων λαθών από τον κατά προσέγγιση υπολογισμό ποσοτήτων (για την αποφυγή ψευδών αποτελεσμάτων και οικονομία χρήματος από την ανάγκη επανάληψης) ➤ Τα τεστ να είναι έτσι κατασκευασμένα ώστε το δείγμα αίματος αλλά και η ποσότητα αυτού να τοποθετείται απευθείας στο τεστ χωρίς να 	425	NAI		



	<p>χρειάζεται η μεταφορά αυτού για την αποφυγή μετάδοσης νοσημάτων.</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Να υπάρχει προηγούμενη εμπειρία και χρήση των τεστ από διεθνείς οργανισμούς 				
67	<p>RAPID HEMA MALARIA PFV</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Άμεσα χρωματογραφικά τεστ για την ανίχνευση ελονοσίας PFV με χρήση δείγματος αίματος ή πλάσματος που να μπορούν μέσα σε 15 λεπτά να δώσουν αποτέλεσμα. ➤ Τα τεστ να είναι έτοιμα προς χρήση με τις απαραίτητες ποσότητες αντιδραστηρίων για την αποφυγή ανθρώπινων λαθών από τον κατά προσέγγιση υπολογισμό ποσοτήτων (για την αποφυγή ψευδών αποτελεσμάτων και οικονομία χρήματος από την ανάγκη επανάληψής) ➤ Τα τεστ να είναι έτσι κατασκευασμένα ώστε το δείγμα αίματος αλλά και η ποσότητα αυτού να τοποθετείται απευθείας στο τεστ χωρίς να χρειάζεται η μεταφορά αυτού για την αποφυγή μετάδοσης νοσημάτων. ➤ Να υπάρχει προηγούμενη εμπειρία και χρήση των τεστ από διεθνείς οργανισμούς 	425	NAI		
68	<p>RAPID HEMA TUBERCULOSIS</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Άμεσα χρωματογραφικά τεστ για την ανίχνευση αντισωμάτων φυματίωσης στο αίμα που να μπορούν μέσα σε 15 λεπτά να δώσουν αποτέλεσμα. ➤ Τα τεστ να είναι έτοιμα προς χρήση με τις απαραίτητες ποσότητες αντιδραστηρίων για την αποφυγή ανθρώπινων λαθών από τον κατά προσέγγιση υπολογισμό ποσοτήτων (για την αποφυγή ψευδών αποτελεσμάτων και οικονομία χρήματος από την ανάγκη επανάληψης) ➤ Τα τεστ να είναι έτσι κατασκευασμένα ώστε το δείγμα αίματος αλλά και η ποσότητα αυτού να τοποθετείται απευθείας στο τεστ χωρίς να χρειάζεται η μεταφορά αυτού για την αποφυγή μετάδοσης νοσημάτων. ➤ Να έχουν την δυνατότητα να αποκλείουν την ανίχνευση BCG ώστε να αποφεύγονται τα ψευδή αποτελέσματα. ➤ Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν και σε ενηλίκους αλλά και ανήλικους. ➤ Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί και σαν mantoux τεστ. ➤ Να υπάρχει προηγούμενη εμπειρία και χρήση των τεστ από διεθνείς οργανισμούς 	850	NAI		



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ: ΥΠΟΔΕΙΓΜΑΤΑ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1 - ΣΧΕΔΙΟ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Όνομασία Τράπεζας: _____

Κατάστημα: _____

(Δ/νση οδός- αριθμός Τ.Κ. - FAX) _____

Ημερομηνία Έκδοσης: _____

Προς το: ΚΕΝΤΡΟ ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΑΙ ΠΡΟΛΗΨΗΣ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.), Αγράφων 3-5, Μαρούσι

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ ΥΠ' ΑΡΙΘΜΟΝ ΓΙΑΕΥΡΩ.

Με την παρούσα εγγυόμαστε, ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα παραιτούμενοι του δικαιώματος της διαιρέσεως και διζήσεως, υπέρ

{Σε περίπτωση μεμονωμένης εταιρίας: της Εταιρίας. οδός αριθμός ... ΤΚ..... ,}

{ή σε περίπτωση Ένωσης ή Κοινοπραξίας: των Εταιριών

α)..... οδός.....αριθμός ΤΚ.....

β)..... οδός..... αριθμός..... ΤΚ

γ)..... οδός..... αριθμός..... ΤΚ

μελών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας, ατομικά για κάθε μια από αυτές και ως αλληλέγγυα και εις ολόκληρο υπόχρεων μεταξύ τους εκ της ιδιότητας τους ως μελών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας,} και μέχρι του ποσού των ευρώ....., για τη συμμετοχή στο διενεργούμενο διαγωνισμό της για εκτέλεση του έργου «.....» συνολικής αξίας, σύμφωνα με τη με αριθμό Διακήρυξη σας.

Η παρούσα εγγύηση καλύπτει καθ' όλο το χρόνο ισχύος της μόνο τις από τη συμμετοχή στον ανωτέρω διαγωνισμό απορρέουσες υποχρεώσεις

{Σε περίπτωση μεμονωμένης εταιρίας: της εν λόγω Εταιρίας.}

{ή σε περίπτωση Ένωσης ή Κοινοπραξίας: των Εταιριών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας ατομικά για κάθε μια από αυτές και ως αλληλέγγυα και εις ολόκληρο υπόχρεων μεταξύ τους εκ της ιδιότητας τους ως μελών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας.}

Το ανωτέρω ποσό της εγγύησης τηρείται στη διάθεση σας, το οποίο και υποχρεούμαστε να σας καταβάλουμε ολικά ή μερικά χωρίς καμία από μέρους μας αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησης σας, μέσα σε τρεις (3) ημέρες από την έγγραφη ειδοποίησή σας.

Η παρούσα ισχύει μέχρι και την..... (Σημείωση προς την Τράπεζα: ο χρόνος ισχύος πρέπει να είναι μεγαλύτερος τουλάχιστον κατά ένα (1) μήνα του χρόνου ισχύος της Προσφοράς).

Αποδεχόμαστε να παρατείνουμε την ισχύ της εγγύησης, ύστερα έγγραφη δήλωση σας, με την προϋπόθεση ότι το σχετικό αίτημα σας θα μας υποβληθεί πριν από την ημερομηνία λήξης της.

Σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγύησης, το ποσό της κατάπτωσης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον πάγιο τέλος χαρτοσήμου.



ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2. ΣΧΕΔΙΟ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

Όνομασία Τράπεζας: _____

Κατάστημα: _____

(Δ/νση οδός- αριθμός Τ.Κ. - FAX) _____

Ημερομηνία Έκδοσης: _____

Προς το: ΚΕΝΤΡΟ ΕΛΕΓΧΟΥ ΚΑΙ ΠΡΟΛΗΨΗΣ ΝΟΣΗΜΑΤΩΝ (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.), Αγράφων 3-5, Μαρούσι

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ, ΥΠ' ΑΡΙΘΜΟΝ ΓΙΑ
ΕΥΡΩ.

Με την παρούσα εγγυόμαστε, ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα παραιτούμενοι του δικαιώματος της διαιρέσεως

και διζήσεως, υπέρ

{Σε περίπτωση μεμονωμένης εταιρίας : της Εταιρίας..... Οδός..... Αριθμός Τ.Κ.
..... }

{ή σε περίπτωση Ένωσης ή Κοινοπραξίας: των Εταιριών

α) οδός αριθμός..... Τ.Κ.....

β) οδός αριθμός..... Τ.Κ.....

γ)..... οδός αριθμός..... Τ.Κ.....

μελών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας, ατομικά για κάθε μία από αυτές και ως αλληλέγγυα και εις ολόκληρο υπόχρεων μεταξύ τους εκ της ιδιότητας τους ως μελών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας}, και μέχρι του ποσού των ευρώ, για την καλή εκτέλεση της σύμβασης που αφορά στο διαγωνισμό της με αντικείμενο «.....» συνολικής αξίας, σύμφωνα με τη με αριθμό..... διακήρυξή σας.

Το ανωτέρω ποσό της εγγύησης τηρείται στη διάθεση σας, το οποίο και υποχρεούμαστε να σας καταβάλουμε ολικά ή μερικά χωρίς καμία από μέρους μας αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησής σας, μέσα σε τρεις (3) ημέρες από την έγγραφη ειδοποίησή σας. Η παρούσα ισχύει μέχρις ότου αυτή μας επιστραφεί ή μέχρις ότου λάβουμε έγγραφη δήλωσή σας ότι μπορούμε να θεωρήσουμε την τράπεζα μας απαλλαγμένη από κάθε σχετική υποχρέωση.

Σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγύησης, το ποσό της κατάπτωσης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον πάγιο τέλος χαρτοσήμου.



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ: ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Η οικονομική προσφορά θα πρέπει να συνταχθεί με βάση τους ακόλουθους πίνακες:

Πίνακας 1: Ιατρικός εξοπλισμός και αναλώσιμα υλικά

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΑΞΙΑ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ [€]	ΦΠΑ 23% [€]	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ με ΦΠΑ [€]
			ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ	ΣΥΝΟΛΟ	
1	ΣΥΣΤΗΜΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΣΑΚΧΑΡΟΥ	20			
2	ΧΕΙΡΟΚΙΝΗΤΗ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗ	20			
3	ΖΕΥΓΟΣ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΩΝ ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΩΝ ΑΠΙΝΙΔΩΣΗΣ & ΒΗΜΑΤΟΔΟΤΗΣΗΣ ΓΙΑ ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΕΞΩΤΕΡΙΚΟ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ ΤΥΠΟΥ AED PLUS ZOLL, ΕΝΗΛΙΚΩΝ	400			
4	ΖΕΥΓΟΣ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΩΝ ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΩΝ ΑΠΙΝΙΔΩΣΗΣ ΓΙΑ ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΕΞΩΤΕΡΙΚΟ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ ΤΥΠΟΥ AED PLUS ZOLL, ΠΑΙΔΩΝ	40			
5	ΖΕΥΓΟΣ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΩΝ ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΩΝ ΑΠΙΝΙΔΩΣΗΣ ΓΙΑ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ/MONITOR ΤΥΠΟΥ LIFEGAIN CU HD-1	100			
6	ΖΕΥΓΟΣ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΩΝ ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΩΝ ΑΠΙΝΙΔΩΣΗΣ ΓΙΑ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ ΤΥΠΟΥ LIFERAK 1000 PHYSIO-CONTROL	100			
7	ΣΑΝΙΔΑ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΠΟΛΥΤΡΑΥΜΑΤΙΑ, ΕΝΗΛΙΚΩΝ-ΠΑΙΔΩΝ	5			
8	ΣΑΝΙΔΑ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΠΟΛΥΤΡΑΥΜΑΤΙΑ, ΕΝΗΛΙΚΩΝ	30			
9	ΖΩΝΗ ΠΕΡΙΔΕΣΗΣ ΑΣΘΕΝΟΥΣ ΕΠΙ ΤΗΣ ΣΑΝΙΔΑΣ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΠΟΛΥΤΡΑΥΜΑΤΙΑ	40			
10	ΣΕΤ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΚΕΦΑΛΗΣ	40			
11	ΝΑΡΘΗΚΕΣ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΣΕ ΣΕΤ ΤΩΝ ΠΕΝΤΕ (5) ΤΕΜΑΧΙΩΝ	10			
12	ΑΣΚΟΣ ΑΝΑΝΗΨΗΣ ΜΕ ΤΑ ΠΑΡΕΛΚΟΜΕΝΑ ΤΟΥ, ΕΝΗΛΙΚΩΝ	40			
13	ΑΣΚΟΣ ΑΝΑΝΗΨΗΣ ΜΕ ΤΑ ΠΑΡΕΛΚΟΜΕΝΑ ΤΟΥ, ΠΑΙΔΩΝ	30			
14	ΣΕΤ ΛΑΡΥΓΓΟΣΚΟΠΙΟΥ	10			
15	ΤΣΑΝΤΑ Α' ΒΟΗΘΕΙΩΝ	20			
16	ΦΟΡΕΙΟ ΠΟΛΥΤΡΑΥΜΑΤΙΑ (SCOOP)	10			
17	ΕΦΕΔΡΙΚΟ (ΣΠΑΣΤΟ) ΦΟΡΕΙΟ ΑΣΘΕΝΟΥΣ	15			
18	ΣΑΚΟΣ Α' ΒΟΗΘΕΙΩΝ	10			
19	ΓΙΛΕΚΟ ΑΠΕΓΚΛΩΒΙΣΜΟΥ	20			
20	ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΑΥΧΕΝΑ, ΕΝΗΛΙΚΩΝ	1.000			
21	ΦΟΡΗΤΗ ΦΙΑΛΗ O ₂ ΜΕ ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΟ ΡΟΟΜΕΤΡΟ, ΧΩΡΗΤΙΚΟΤΗΤΑΣ 2 LIT	40			
22	ΡΥΘΜΙΣΤΗΣ ΠΙΕΣΗΣ ΓΙΑ ΦΙΑΛΕΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ	10			

68



	ΑΣΘΕΝΟΦΟΡΟΥ ΟΧΗΜΑΤΟΣ ΠΟΥ ΔΙΑΘΕΤΕΙ ΤΟ ΕΚΑΒ ΤΥΠΟΥ CITROEN/MERCEDES/VW			
23	ΛΑΡΥΓΓΙΚΕΣ ΜΑΣΚΕΣ	50		
24	ΡΙΝΙΚΟΣ ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ	4.000		
25	ΜΑΣΚΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ O ₂ , ΕΝΗΛΙΚΩΝ	4.000		
26	ΜΑΣΚΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ O ₂ , ΠΑΙΔΩΝ	2.000		
27	ΟΔΗΓΟΙ ΔΙΑΣΩΛΗΝΩΣΗΣ	20		
28	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ	300		
29	ΣΤΟΜΑΤΟΦΑΡΥΓΓΙΚΟΙ ΑΕΡΑΓΩΓΟΙ	500		
30	ΕΝΔΟΤΡΑΧΕΙΑΚΟΣ ΣΩΛΗΝΑΣ ΜΕ/ΧΩΡΙΣ CUFF	100		
31	ΜΑΣΚΕΣ ΧΟΡΗΓΗΣΕΙΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	100		
32	ΕΝΔΟΦΛΕΒΙΟΙ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ	1.000		
33	ΤΟΥΡΝΙΚΕ (ΙΣΧΑΙΜΟΠΕΡΙΔΕΣΗ)	50		
34	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΕΝΔΟΦΛΕΒΙΑΣ ΧΟΡΗΓΗΣΕΙΣ ΥΓΡΩΝ	400		
35	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ ΜΑΣΚΕΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	2.000		
36	ΚΑΡΟΤΣΙΑ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ	1		
37	ΚΟΥΤΙ ΑΛΟΥΜΙΝΙΟΥ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗΣ ΚΑΙ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΥΛΙΚΩΝ	5		
38	ΦΟΡΗΤΗ ΣΤΗΛΗ ΦΩΤΙΣΜΟΥ ΕΠΕΙΓΟΥΣΑΣ ΑΝΑΓΚΗΣ	8		
39	ΦΑΚΟΣ ΚΕΦΑΛΗΣ	30		
40	ΦΑΚΟΣ ΧΕΙΡΟΣ	30		
41	ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΟ ΨΑΛΙΔΙ ΚΟΠΗΣ ΡΟΥΧΩΝ	30		
42	ΚΡΑΝΗ ΕΤΙΚ	10		
43	ΑΣΥΡΜΑΤΟΙ ΦΟΡΗΤΟΙ	10		
44	ΚΟΡΔΕΛΑ ΑΠΟΜΟΝΩΣΗΣ (500 m)	5		
45	ΤΡΟΦΙΜΑ ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ	100		
46	ΑΛΚΑΛΙΚΗ ΜΠΑΤΑΡΙΑ ΤΥΠΟΥ LR14, LR6, LR3, LR20	500		
47	ΓΑΝΤΙΑ ΓΙΑ ΒΑΡΙΑ ΕΡΓΑΣΙΑ, ΖΕΥΓΗ	100		
48	ΣΕΝΤΟΝΙ ΑΛΟΥΜΙΝΙΟΥ	5.000		
49	ΣΤΙΓΜΙΑΙΟΣ ΞΗΡΟΣ ΠΑΓΟΣ (COLD PACK)	300		
50	ΣΑΚΟΙ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΝΕΚΡΩΝ ΕΝΗΛΙΚΩΝ	400		
51	ΣΑΚΟΙ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ ΝΕΚΡΩΝ ΠΑΙΔΩΝ	100		
52	ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΡΑΜΜΑΤΑ	100		



53	ΣΥΡΙΓΓΕΣ 5ML 10ML 20ML	1.000			
54	ΓΑΝΤΙΑ ΝΙΤΡΙΛΙΟΥ - ΚΟΥΤΙ - Μ, L	300			
55	ΕΛΑΣΤΙΚΟΣ ΕΠΙΔΕΣΜΟΣ	1.000			
56	ΑΠΛΗ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ ΓΑΖΑ	2.000			
57	ΝΕΦΡΟΕΙΔΗ	1.000			
58	ΚΑΡΤΑ ΔΙΑΛΟΓΗΣ ΑΣΘΕΝΩΝ	2.500			
59	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 1ΛΙΤΡΟΥ	300			
60	ΑΛΚΟΟΛΟΥΧΟ ΔΙΑΛΥΜΜΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΧΕΡΙΩΝ	400			
61	SODIUM CHLORIDE SOL NACI 9%	200			
62	RINGER LACTATE SOL	400			
63	DEXTROSE SOL DW 5%	100			
64	ΟΞΥΖΕΝΕ 500 ML	200			
65	BETADINE 500 ML	100			
66	RAPID HEMA MALARIA PF-PAN	425			
67	RAPID HEMA MALARIA PFV	425			
68	RAPID HEMA TUBERCULOSIS	850			

Στοιχεία Υποψηφίου
(Επωνυμία, Διεύθυνση, Τηλέφωνα, Fax, e-mail, ΑΦΜ/ΔΟΥ κ.λπ.)

Ημερομηνία:

Υπογραφή Νόμιμου Εκπροσώπου / Σφραγίδα



“Co-funded by the Internal Security Fund of the European Union”