

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ

ΠΕΔ – Α - 00383

ΕΚΔΟΣΗ 1^η

ΑΝΑΛΩΣΙΜΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ

08 ΜΑΙΟΥ 2017

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΕΘΝΙΚΗΣ ΑΜΥΝΑΣ

ΑΔΙΑΒΑΘΜΗΤΟ – ΑΝΑΡΤΗΤΕΟ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

	ΣΕΛΙΔΑ
1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	3
2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ	3
3. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ	3
4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	4
4.1 Ορισμός Υλικού	4
4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά	4
4.3 Συσκευασία	4
4.4 Επισημάνση	5
5. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ	6
5.1 Συνοδευτικά Έγγραφα / Πιστοποιητικά	
5.2 Επιθεωρήσεις / Δοκιμές	6
6. ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ	8
7. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	8
8. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ	8
ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	
ΠΡΟΣΘΗΚΗ I – ΦΥΣΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΥΛΙΚΩΝ	09 - 33
ΠΡΟΣΘΗΚΗ II – ΕΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΗΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ	34 - 35
ΠΡΟΣΘΗΚΗ III – ΦΥΛΛΟ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ ΛΗΞΙΠΡΟΘΕΣΜΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	36
ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	37

1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ

Η Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων (ΠΕΔ) καλύπτει τις απαιτήσεις προμήθειας αναλώσιμου αποστειρωμένου ιματισμού.

2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

2.1 Νόμος 4412/16 (ΦΕΚ 147/Α΄/08-8-2016), "Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (Προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)".

2.2 Υπουργική Απόφαση υπ' αριθμό Φ.800/87/131377/Σ.1896 (ΦΕΚ 1401/Β΄ Τεύχος/6-8-07) «Καθορισμός Κόστους Παροχής Υπηρεσιών των Χημείων Στρατού, Ναυτικού, Αεροπορίας, των Χημικών Εργαστηρίων 791 ΤΕΦ, 884 ΠΑΒΕΤ και 873 ΑΚ και των Στρατιωτικών Κτηνιατρικών Εργαστηρίων».

2.3 Κοινή Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 (ΦΕΚ2198/Β΄/02.10.2009): «Εναρμόνιση της Εθνικής Νομοθεσίας προς την οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης που αφορά τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα».

2.4 Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ/1348 (ΦΕΚ32/Β΄/16.01.2004): «Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων».

2.5 Υ.Α. Α6/6404 (ΦΕΚ τ.Β΄ 680/91) Περί συσκευασίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης.

2.6 Υ.Α. Α6/4198 (ΦΕΚ τ.Β΄ 384/86) Περί κυκλοφορίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης.

2.7 Πρότυπο ISO 9001:GR «Συστήματα Διαχείρισης της Ποιότητας – Απαιτήσεις».

2.8 Πρότυπο ISO 13485-2016 «Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για ιατροτεχνολογικά προϊόντα».

2.9 Τα σχετικά έγγραφα στην έκδοση που αναφέρονται, αποτελούν μέρος της παρούσας προδιαγραφής. Για τα έγγραφα για τα οποία δεν αναφέρεται έτος έκδοσης, εφαρμόζεται η τελευταία έκδοση συμπεριλαμβανομένων των τροποποιήσεων που είναι σε ισχύ. Σε περίπτωση αντίφασης της παρούσας προδιαγραφής με μνημονευόμενα πρότυπα, κατισχύει η προδιαγραφή υπό την προϋπόθεση ικανοποίησης της ισχύουσας νομοθεσίας της Ελληνικής Δημοκρατίας και της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

3. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ

3.1 Ο αναλώσιμος αποστειρωμένος ιματισμός ανήκουν στην κλάση 6515 «Ιατρικά και Χειρουργικά Όργανα, Εξοπλισμός και Υλικά» κατά NATO ACod-2/3.

3.2 Τα CPV των υλικών αναγράφονται στην Προσθήκη Ι.

4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

4.1 Ορισμός Υλικού

Η Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων (ΠΕΔ) αφορά αναλώσιμο αποστειρωμένο ιματισμό διαφόρων κατηγοριών οι οποίες κατονομάζονται στην Προσθήκη Ι.

4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά

4.2.1 Τα προς προμήθεια υλικά θα πρέπει να είναι καινούρια, αμεταχείριστα, πλήρη και να συμφωνούν με τις βασικές απαιτήσεις της υπ' αριθμ. ΔΥ8δ/Γ.Π.Οικ 130648 που αφορά την Εναρμόνιση της Εθνικής Νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

4.2.2 Τα φυσικά χαρακτηριστικά των υλικών περιγράφονται στην Προσθήκη Ι.

4.2.3 Οι περιγραφές, τα χαρακτηριστικά και οι ιδιότητες των ζητούμενων υλικών που αναγράφονται στην Προσθήκη Ι της παρούσας, είναι γενικές των ομοειδών υλικών.

4.2.4 Τα ιδιαίτερα τεχνικά χαρακτηριστικά και ιδιότητες κάθε ομοειδούς κατηγορίας υλικών, όπως μέγεθος, διαστάσεις, κ.λ.π. προσδιορίζονται για κάθε ζητούμενο από την Υπηρεσία υλικό.

4.3 Συσσκευασία

4.3.1 Τα προς προμήθεια υλικά θα πρέπει να έχουν συσκευασίες [ατομική (τεμαχίου), εμπορική (κουτί) και μεταφοράς (κούτες)], με τις οποίες διατίθενται στο εμπόριο, όπως προβλέπεται από τις απαιτήσεις του πιστοποιητικού σήμανσης (CE) που διαθέτει το κάθε υλικό.

4.3.2 Τα υλικά της εμπορικής συσκευασίας μεταφοράς πρέπει να μην επηρεάζουν το περιεχόμενο, να εξασφαλίζουν την ασφαλή μεταφορά του, να παρέχουν προστασία από εξωγενείς παράγοντες (υγρασία, σκόνη κλπ.) και να είναι αυτά που καθορίζονται από τον πιστοποιημένο κατασκευαστή.

4.3.3 Όσα υλικά χαρακτηρίζονται ως «αποστειρωμένα μιας χρήσης» πρέπει να είναι αποστειρωμένα, σε διαφανή συσκευασία του ενός. Το υλικό της ατομικής συσκευασίας δεν πρέπει να επιτρέπει την είσοδο μικροοργανισμών και η συσκευασία να καθιστά εμφανή τυχόν βλάβη από χτύπημα κλπ. Επιπρόσθετα να αποτελείται από ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ που να αποκολλάται εύκολα χωρίς να σκίζεται (peel pack). Τα αποστειρωμένα υλικά μιας χρήσης πρέπει να είναι σύμφωνα με την Υ.Α. Α6/6404 (ΦΕΚ τ.Β' 680/91) Περί συσκευασίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης και με την Υ.Α. Α6/4198 (ΦΕΚ τ.Β' 384/86) Περί κυκλοφορίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης.

4.4 Επισήμανση

4.4.1 Υλικού ή/και Πρωτογενούς Συσκευασίας

4.4.1.1 Απαραίτητη προϋπόθεση είναι η σήμανση των υλικών με το διακριτικό CE, γεγονός που δηλώνει τη συμφωνία του υλικού με τις βασικές απαιτήσεις της υπ' αριθμ. ΔΥ8δ/Γ.Π.Οικ 130648 που αφορά την Εναρμόνιση της Εθνικής Νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Η σήμανση πιστότητας CE πρέπει να συνοδεύεται από τον αριθμό αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού ο οποίος είναι υπεύθυνος για την εφαρμογή των διαδικασιών διασφάλισης ποιότητας της παραγωγής και του προϊόντος. Η σήμανση πρέπει να είναι τοποθετημένη κατά τρόπο εμφανή, ευανάγνωστο και ανεξίτηλο πάνω στο προϊόν ή στη συσκευασία που εξασφαλίζει την αποστείρωσή του εφόσον είναι δυνατόν, καθώς και στις οδηγίες χρήσεως.

4.4.1.2 Κάθε προϊόν πρέπει να συνοδεύεται από τις πληροφορίες που απαιτούνται για την ασφαλή και ορθή χρήση του, όπως αυτές αναγράφονται στην Παρ.13 του παραρτήματος Ι της ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 (ΦΕΚ 2198/Β'02.10.2009). Αυτές περιλαμβάνουν τις:

4.4.1.2.1 Πληροφορίες επισήμανσης (ένδειξη «αποστειρωμένο», μέθοδος αποστείρωσης, κωδικός παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» ή «LOT», ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως εκφραζόμενη σε έτος και μήνα, ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνο χρήση, ειδικές συνθήκες αποθήκευσης, κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτέα προφύλαξη κ.ά.).

4.4.1.2.2 Πληροφορίες οδηγιών χρήσης (Η συσκευασία κάθε προϊόντος πρέπει να περιέχει πλήρεις, ακριβείς πληροφορίες και οδηγίες χρήσης στην ελληνική γλώσσα).

4.4.2 Συσκευασίας Μεταφοράς

Το υπό προμήθεια υλικό κατά την παράδοσή του να φέρει επί της εμπορικής συσκευασίας μεταφοράς στοιχεία αναγνώρισης της Υπηρεσίας και της προμήθειας δηλαδή:

4.4.2.1 Αριθμό ονομαστικού, όπως αυτός δίδεται από την διακήρυξη.

4.4.2.2 Περιγραφή του υλικού, όπως αυτή δίδεται από την διακήρυξη.

4.4.2.3 Στοιχεία προμηθευτή (Επωνυμία επιχείρησης, Διεύθυνση, Τηλέφωνο, ΑΦΜ).

4.4.2.4 Στοιχεία προμήθειας (Αριθμός σύμβασης, έτος, Υπηρεσία)

5. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ

5.1 Συνοδευτικά Έγγραφα / Πιστοποιητικά

5.1.1 Δύο (2) πρωτότυπους εργοστασιακούς καταλόγους της κατασκευάστριας εταιρείας στους οποίους να εμπεριέχονται τα υπό εξέταση είδη με τους κωδικούς αυτών καθώς και φύλλο τεχνικών χαρακτηριστικών με πλήρη περιγραφή του προσφερόμενου υλικού, πλήρη φυσικά ή τεχνικά χαρακτηριστικά και οποιοδήποτε άλλο στοιχείο που προσδιορίζει επακριβώς το είδος. Ενδεικτικά αναφέρονται τα κατασκευαστικά σχέδια ή πρότυπα, Prospectus, φωτογραφίες, μεθοδολογία παραγωγής και εγκρίσεις αυτής, παραπομπή σε επίσημη και έγκυρη βιβλιογραφία, μεθοδολογία ελέγχου καταλληλότητας του υλικού, τυχόν εγκρίσεις που έχει λάβει, συσκευασία, παρεχόμενες εγγυήσεις κ.λ.π.

5.1.2 Πιστοποιητικά του κατασκευαστικού οίκου σύμφωνα με τα Πρότυπα ISO 9001 «Συστήματα Διαχείρισης της Ποιότητας – Απαιτήσεις» ή ISO 13485 «Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα».

5.1.3 Πιστοποιητικά της προμηθεύτριας εταιρείας σύμφωνα με τα Πρότυπα ISO 9001 «Συστήματα Διαχείρισης της Ποιότητας – Απαιτήσεις» ή ISO 13485 «Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα», για διάθεση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

5.1.4 Βεβαίωση από κοινοποιημένο οργανισμό τήρησης των κατευθυντήριων γραμμών ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων» σύμφωνα με την υπουργική απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π οικ/1348 (ΦΕΚ32/Β' /16.01.2004).

5.1.5 Πιστοποιητικό CE για κάθε προσφερόμενο υλικό από κοινοποιημένο οργανισμό ή πιστοποιητικό του κοινοποιημένου οργανισμού όπου θα δηλώνεται η χορήγηση του δικαιώματος στον κατασκευαστή να επιθέτει τη σήμανση CE μαζί με τον τετραψήφιο αριθμό του -όπου απαιτείται-, επί των προϊόντων.

5.1.6 Εγγραφή στα μητρώα κατασκευαστών Ι/Π του κατασκευαστή ή του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του (εφόσον ο κατασκευαστής εδρεύει σε χώρα εκτός Ε.Ε) για τα προϊόντα κατηγορίας Ι

5.1.7 Η επιτροπή τεχνικής αξιολόγησης μπορεί κατά την κρίση της να ζητήσει από κάθε συμμετέχοντα προμηθευτή έγγραφες διευκρινίσεις επί των αναγραφόμενων στην προσφορά του, καθώς και οποιοδήποτε συμπληρωματικό στοιχείο για την εξακρίβωση των τεχνικών χαρακτηριστικών και των δυνατοτήτων του υπό προμήθεια είδους.

5.2 Επιθεωρήσεις / Δοκιμές

5.2.1 Τα υπό προμήθεια είδη θα πρέπει να αξιολογηθούν κατά την διαδικασία του διαγωνισμού. Για την αξιολόγηση αυτή ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να καταθέσει μαζί με την προσφορά του επαρκή ποσότητα δείγματος - αντιδείγματος (τουλάχιστον 5) του προσφερόμενου υλικού για αξιολόγηση. Τα είδη που κατά την αξιολόγησή τους αποβάλλουν την αρχική τους ιδιότητα και καθίστανται ακατάλληλα για περαιτέρω χρήση (εφ' όσον η μεθοδολογία ελέγχου το επιβάλλει), βαρύνουν τον προμηθευτή σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις.

5.2.2 Τα είδη τα οποία λόγω φυσικών (βάρος, όγκος) ή οικονομικών παραμέτρων (υψηλή αξία) δε μπορούν να προσκομισθούν θα αξιολογούνται βάσει των στοιχείων της παραγράφου 5.1.1.

5.2.3 Η επιτροπή αξιολόγησης μπορεί να ζητήσει την κατάθεση δείγματος για οποιοδήποτε υλικό.

5.2.4 Μακροσκοπικός – έλεγχος

Ο μακροσκοπικός έλεγχος παραλαβής των υλικών γίνεται από την αρμόδια επιτροπή ελέγχου και παραλαβής με βάση τη δειγματοληψία που θα διενεργηθεί (τουλάχιστον 5% ανά παρτίδα υλικού και με μέγιστη ποσότητα δειγμάτων 100 τεμάχια). Αποσκοπεί στη διαπίστωση της καλής κατάστασης του εν λόγω είδους από πλευράς πληρότητας, εμφάνισης, κακώσεων ή φθορών, ύπαρξης ξένων σωμάτων, ελαττωματικής συσκευασίας, καθώς και της συμφωνίας των χαρακτηριστικών στοιχείων των υλικών με αυτά που προσδιορίζονται στην παρούσα ΠΕΔ σε συνδυασμό με τις συμφωνίες που συμπεριλαμβάνονται στη σύμβαση.

5.2.5 Εργαστηριακός Έλεγχος

Εφόσον κατά τον μακροσκοπικό έλεγχο, των υλικών διαπιστωθούν αποκλίσεις, και το υλικό κριθεί ακατάλληλο για χρήση ή μετά από αίτημα του προμηθευτή (λόγω κρίσεως του υλικού ως ακατάλληλο), η Επιτροπή Παραλαβής δύναται να αποστείλει ποσότητα δειγμάτων του υλικού στους αρμόδιους φορείς που αναγράφονται στο ΦΕΚ 1401/Β' Τεύχος/6-8-07 ή σε έτερα αρμόδια εργαστήρια (εάν οι φορείς του προαναφερόμενου ΦΕΚ δε διενεργούν τις απαιτούμενες αναλύσεις), για εργαστηριακό έλεγχο καταλληλότητας, σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις, ποσότητα η οποία θα καθορισθεί από το εργαστήριο κατόπιν επικοινωνίας του προέδρου της επιτροπής. Οι έλεγχοι αυτοί γίνονται με οικονομική επιβάρυνση του προμηθευτή βάσει του Ν. 4412/16 (ΦΕΚ 147/Α'/08-8-2016), άρθρο 208.

5.2.6 Απόρριψη παρτίδας

Σε περίπτωση που η εξέταση του υλικού κατά τους παραπάνω ελέγχους, δεν ικανοποιεί τις απαιτήσεις της προδιαγραφής, ολόκληρη η παρτίδα απορρίπτεται οριστικά και ο προμηθευτής υποχρεούται στην παράδοση νέων υλικών, διαφορετικών παρτίδων από τα απορριφθέντα.

5.2.7 Ενεργοποίηση αναφορών υλικοεπαγρύπνισης – φαρμακοεπαγρύπνισης

Σε περίπτωση που το προσφερόμενο υλικό παρουσιάζει σημεία μη συμμόρφωσης με το υφιστάμενο νομικό πλαίσιο, ή από τη χρήση του προκύπτει κίνδυνος για τους ασθενείς, προσωπικό ή περιβάλλον, η υπηρεσία μπορεί να ενεργοποιήσει την διαδικασία αναφοράς υλικοεπαγρύπνισης – φαρμακοεπαγρύπνισης του ΕΟΦ.

6. ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

6.1 Η διάρκεια ζωής (από την ημερομηνία παραγωγής έως την ημερομηνία λήξης) των υπό προμήθεια υλικών να είναι τουλάχιστον 36 μήνες. Μικρότερη διάρκεια ζωής είναι δυνατόν να γίνει αποδεκτή εφόσον αποδεδειγμένα η απαιτούμενη δεν μπορεί να τηρηθεί. Τα προϊόντα που θα προσκομισθούν να έχουν υπόλοιπο διάρκειας ζωής και αποστείρωσης ίση ή μεγαλύτερη από τα 8/10 (οκτώ δέκατα) του προαναφερθέντος συνολικού χρόνου.

6.2 Η μεταφορά και παράδοση των υπό προμήθεια υλικών θα πραγματοποιηθεί με ευθύνη και δαπάνη του προμηθευτή στην έδρα της μονάδας που έχει καθοριστεί να παραδοθούν τα υλικά, θα συνοδεύονται δε από τα πιστοποιητικά της παραγράφου 5.1.

6.3 Ο χρόνος προσκομίσεως και παράδοσης του εν λόγω είδους εντός δυο μηνών από την ημερομηνία που θα καθοριστεί από την Υπηρεσία στη Διακήρυξη, στον τόπο που θα υποδείξει η Υπηρεσία.

6.4 Κατά την παράδοση ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να παραδώσει φύλλο στοιχείων ληξιπρόθεσμων υλικών (υπόδειγμα όπως στην Προσθήκη III).

7. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ:

Ο φάκελος της τεχνικής προσφοράς θα περιλαμβάνει τα ακόλουθα:

7.1 Συμπληρωμένο αναλυτικό φυλλάδιο με τίτλο «Έντυπο Συμμόρφωσης προς την Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων» (υπόδειγμα όπως στην Προσθήκη II).

Διευκρινίζεται ότι η κατάθεση του Εντύπου Συμμόρφωσης δεν απαλλάσσει τους προμηθευτές από την υποχρέωση υποβολής των κατά περίπτωση δικαιολογητικών, που καθορίζονται με την παρούσα ΠΕΔ.

Προσφορά χωρίς ή με ελλιπές έντυπο συμμόρφωσης θα απορρίπτεται.

7.2 Τα έγγραφα της παραγράφου 5.1.

7.3 Κατάλογο των κατατιθέμενων εγγράφων / δικαιολογητικών.

8. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ

Σχολιασμός της παρούσας Προδιαγραφής από κάθε ενδιαφερόμενο, για τη βελτίωσή της, μπορεί να γίνει μέσω της ηλεκτρονικής εφαρμογής διαχείρισης ΠΕΔ, στη διαδικτυακή τοποθεσία <https://prodiagrafes.army.gr>.

0

ΠΡΟΣΘΗΚΗ Ι**ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΙΣΧΥΟΥΣΕΣ ΓΙΑ ΟΛΕΣ ΤΙΣ
ΚΑΤΗΓΟΡΙΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΥ ΙΜΑΤΙΣΜΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ**

- α. Να είναι κατασκευασμένος από υλικό non woven υποαλλεργικό σε επαφή με το δέρμα
- β. Το υλικό κατασκευής του να είναι υγροαπωθητικό, μαλακό ώστε να παρέχει εύλογη φυσιολογική άνεση
- γ. Να είναι κατασκευασμένος από υλικό υπεραπορροφητικό, ενισχυμένο (τουλάχιστον δύο στρώσεων) για γρήγορη απορρόφηση υγρών του χειρουργικού πεδίου
- δ. Να είναι ανθεκτικός στο σχίσιμο, χωρίς ινίδια, με συμπεριφορά υφάσματος, μειωμένη μηχανική μνήμη, να μην παράγει στατικό ηλεκτρισμό και αντανakλάσεις, με μεγάλη ανοχή στις μηχανικές καταπονήσεις.
- ε. Να μην αφήνει αιωρούμενα σωματίδια (χνούδι) κατά τη χρήση και να μην γίνεται εύθρυπτος μετά από διαβροχή.
- στ. Όπου υπάρχει αυτοκόλλητη ταινία, αυτή να εφαρμόζει με ακρίβεια και αξιοπιστία στο δέρμα και να μην ξεκολλάει αν διαβραχεί.
- ζ. Η ατομική του συσκευασία εξωτερικά να αναγράφει ευκρινώς τα στοιχεία παρτίδας, κατασκευαστή, μέσου αποστείρωσης, ημ/νίας λήξης αποστείρωσης κλπ καθώς και να φέρει εικονογράφημα του περιεχομένου της και περιγραφή αυτού στην ελληνική γλώσσα
- η. Η εσωτερική συσκευασία πρέπει να είναι διπλωμένη κατά τρόπο ώστε να εξασφαλίζεται το άνοιγμά της με άσηπτη τεχνική και το περιεχόμενο να εσωκλείεται σε πλαστική συσκευασία με δείκτη αποστείρωσης.
- θ. Να κατασκευάζεται από υλικό κατά το δυνατόν λιγότερο εύφλεκτο
- ι. Να μην περιέχει latex
- κ. Να διατίθεται σε αποστειρωμένη συσκευασία
- λ. Να διαθέτει CE MARK και να πληρεί αποδεδειγμένα το πρότυπο EN 13795:2011

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΕΠΙΜΕΡΟΥΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΑ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ
1	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπεζιού εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm το οποίο να είναι κατασκευασμένο από υπερενισχυμένο πλαστικό αδιάβροχο φιλμ, αντιστατικό, αθόρυβο και ανθεκτικό στο τρύπημα, να ξεδιπλώνεται με άσηπτη τεχνική με τη βοήθεια βελών και σχημάτων β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπεζιού εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Αυτοκόλλητο ενισχυμένο σεντόνι (κάλυμμα κάτω άκρων, με σήμανση σχήματος) με συγκολλητική ζώνη κατ' ελάχιστο 90cm, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 170 x 240cm (αυτοκόλλητη ταινία στη διάσταση 170cm) δ) Αυτοκόλλητο ενισχυμένο σεντόνι (κάλυμμα κεφαλής, με σήμανση σχήματος) με συγκολλητική ζώνη κατ' ελάχιστο 90cm, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 240 x 175cm (αυτοκόλλητη ταινία στη διάσταση 240cm) ε) Δύο αυτοκόλλητα ενισχυμένα σεντόνια διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 90cm στ)Τα τέσσερα παραπάνω πεδία να έχουν αυτοκόλλητο πλάτους 5cm στη μία πλευρά για την οριοθέτηση και διασφάλιση του στείρου χειρουργικού πεδίου καθ όλη τη διάρκεια της

		χειρουργικής επέμβασης ζ) Ταινία συγκράτησης υλικών για επεμβάσεις διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm η) Δύο τουλάχιστον πετσέτες κυτταρίνης διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30cm θ) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
2	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΚΥΣΤΕΟΣΚΟΠΗΣΗΣ ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΟΥ/ΓΥΝ/ΚΟΥ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπεζιού εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 100 x 150cm β) Δύο προστατευτικά καλύμματα ποδιών διαστάσεων κατ'ελάχιστο 75 x 120cm γ) Χειρουργικό πεδίο γυναικολογίας/κυστεοσκόπησης, αυτοκόλλητο, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 75 x 200cm δ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες κυτταρίνης διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30cm x 30cm ε) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία

3	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΔΙΑΔΕΡΜΙΚΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Χειρουργικό σεντόνι συνολικών διαστάσεων κατ'έλαχιστο 300 x 170cm, με οπή και αυτοκόλλητο, με ενσωματωμένο σάκο συλλογής υγρών, με σύστημα διατήρησης του ανοίγματος, με βαλβίδα παροχέτευσης, με πλέγμα συγκράτησης ευρημάτων από non woven υλικό και αυτοκόλλητη ταινία για συγκράτηση στην μπλούζα του Χειρουργού β) Ενισχυμένο κάλυμμα χειρουργικού τραπέζιου διαστάσεων κατ'έλαχιστο 140x190cm γ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες κυτταρίνης διαστάσεων κατ' ελάχιστο 30 x 30cm δ) Να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπέζιου και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία .
4	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΟΥΡΟΛΟΓΙΚΟΥ- ΔΙΟΥΡΗΘΡΙΚΗΣ ΕΚΤΟΜΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπέζιου εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 170 x 190cm που να καλύπτει πλήρως τον ασθενή σε θέση λιθοτομής β) Χειρουργικό πεδίο ουρολογίας που φέρει οπές με αυτοκόλλητο περίγραμμα στην υπερηβική χώρα, το οποίο στην περιοχή των γεννητικών οργάνων να φέρει οπή χωρίς κόλλα , δάκτυλο από υλικό χωρίς latex για την ψηλάφηση του προστάτη, ασκό συλλογής υγρών με ενσωματωμένη διάτρητη βάση - φίλτρο συλλογής των ιστοτεμαχίων , βαλβίδα εκκένωσης καθώς και ενσωματωμένα ποδονάρια , διαστάσεων κατ'ελάχιστο 190 x

		200cm γ) Ταινία συγκράτησης υλικών για επεμβάσεις διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm δ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες κυτταρίνης διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30cm ε) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
5	ΚΑΛΥΜΜΑ ΑΚΡΩΝ ΟΡΘΟΠΑΙΔΙΚΗΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ (διαστάσεων που θα ορίζονται στη διακήρυξη) CPV: 39518200-8	Κυλινδρικό πεδίο, αποστειρωμένο, ιδανικό για την κάλυψη των άκρων σε επεμβάσεις ορθοπαιδικής. Κατασκευασμένο εσωτερικά από βαμβάκι 160 gr/mq και εξωτερικά από πολυουρεθάνη. Να είναι ελαστικό, αδιαπέραστο στα υγρά και ανθεκτικό. Αποστειρωμένο σε οξείδιο του αιθυλενίου, σε ατομική συσκευασία. Να μην περιέχει latex. Διαστάσεις: θα ορίζονται στη διακήρυξη.
6	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΚΑΛΥΜΜΑ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΤΥΠΟΥ «U» ΟΡΘΟΠΑΙΔΙΚΗΣ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να φέρει κολλητική επιφάνεια υψηλής πρόσφυσης περιμετρικά της σχισμής σε σχήμα “U” για ταχεία στερέωση και ακριβή οριοθέτηση του σημείου τομής, με τρία αυτοκόλλητα περιμετρικά του “U” φιλικά προς το δέρμα . Διαστάσεων κατ'ελάχιστον 200 x 260cm.
7	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΟΡΘΟΠΑΙΔΙΚΗΣ	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπεζιού εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm

	CPV : 33140000 - 3	β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπέζιου εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Χειρουργική κάλτσα, αδιάβροχη, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 40 x 120cm δ) Χειρουργικό πεδίο διαστάσεων κατ'ελάχιστο 150 x 150cm ε) Χειρουργικό πεδίο διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 90cm στ) Χειρουργικό πεδίο, αυτοκόλλητο, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 170 x 300cm ζ) Χειρουργικό πεδίο ενισχυμένο, με αυτοκόλλητο, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 200 x 260cm η) Δύο κολλητικές ταινίες χειρουργείου διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm θ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες κυτταρίνης διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30cm ι) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπέζιου και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
8	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΕΠΕΜΒΑΣΕΩΝ ΩΜΟΥ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπέζιου εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπέζιου εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών

		εργαλείων γ) Χειρουργική κάλτσα αδιάβροχη, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 80cm δ) Χειρουργικό πεδίο αυτοκόλλητο, με ενίσχυση διαστάσεων κατ'ελάχιστο 150 x 240cm ε) Χειρουργικό πεδίο, 150 x 150cm στ) Χειρουργικό πεδίο με σχισμή σχήματος "U", με αυτοκόλλητο, με ενίσχυση, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 200 x 260cm ζ) Δύο αυτοκόλλητες ταινίες χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm η) Δύο τουλάχιστον πετσέτες διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30cm θ) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
9	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΑΡΘΡΟΣΚΟΠΗΣΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπεζιού εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm, το οποίο να είναι κατασκευασμένο από υπερενισχυμένο πλαστικό αδιάβροχο φιλμ, αντιστατικό, αθόρυβο και ανθεκτικό στο τρύπημα, να ξεδιπλώνεται με άσηπτη τεχνική με τη βοήθεια βελών και σχημάτων β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπεζιού εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Χειρουργική κάλτσα κατάλληλα διπλωμένη ,

		η οποία να είναι κατασκευασμένη από ελαστικό, επεκτεινόμενο αδιάβροχο πλαστικό στο εξωτερικό τμήμα και εσωτερική επίστρωση - επικάλυψη βαμβακερού απορροφητικού υλικού, αδιάβροχη διαστάσεων κατ'ελάχιστο 35 x 120cm δ) Δύο (2) χειρουργικά πεδία, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 200 x 240cm (αυτοκόλλητη ταινία στη διάσταση 200cm) ε) Χειρουργικό πεδίο αρθροσκόπησης διαστάσεων κατ'ελάχιστο 220 x 320cm με ασκό συλλογής υγρών και ταινία Velcro, ελαστική οπή 7-10cm περίπου και έξοδο παροχέτευσης υγρών. Να φέρει ενσωματωμένο σύστημα συγκράτησης σωλήνων και καλωδίων, στ) ένα τουλάχιστον κάλυμμα πλευρών 75X 90cm ή μεγαλύτερο ζ) Τα παραπάνω πεδία να έχουν αυτοκόλλητο πλάτους 5cm στη μία πλευρά για την οριοθέτηση και διασφάλιση του στείρου χειρουργικού πεδίου καθ όλη τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης η) Δύο κολλητικές ταινίες χειρουργείου διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm θ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες κυτταρίνης διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30cm ι) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
--	--	--

10	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΑΡΘΡΟΣΚΟΠΙΚΟ ΣΕΝΤΟΝΙ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ CPV : 33140000 - 3	Να φέρει οπή στην ελαστική, στεγανή περιχειρίδα, ασκό συλλογής υγρών, ελαστικό σωλήνα εκροής, με σύστημα διατήρησης του ανοίγματος και ενσωματωμένο κλείσιμο Velcro Διαστάσεων κατ'ελάχιστο 250 x 320cm
11	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΑΡΘΡΟΣΚΟΠΗΣΗΣ ΩΜΟΥ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπέζιου εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπέζιου εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Χειρουργική κάλτσα διαστάσεων κατ'ελάχιστο 25 x 80cm δ) Χειρουργικό πεδίο αυτοκόλλητο, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 75 x 90cm ε) Χειρουργικό πεδίο αρθροσκόπησης ώμου με ασκό συλλογής υγρών και ταινίες Velcro, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 225 x 360cm στ) Ταινία συγκόλλησης για επεμβάσεις διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm ζ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30 cm η) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπέζιου και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία

12	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΕΠΕΜΒΑΣΕΩΝ ΙΣΧΙΟΥ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπέζιου εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπέζιου εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150 cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Δύο αυτοκόλλητα χειρουργικά πεδία διαστάσεων κατ'ελάχιστο 75 x 75cm δ) Χειρουργική κάλτσα, αδιάβροχη, μεγάλου μεγέθους διαστάσεων κατ'ελάχιστο 35 x 120cm ε) Χειρουργικό πεδίο διαστάσεων κατ'ελάχιστο 150 x 150cm ζ) Χειρουργικό πεδίο ισχίων με ελαστική μανσέτα αυτοκόλλητο, με ενίσχυση, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 280 x 340 cm η) Δύο αυτοκόλλητες ταινίες χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm θ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30 cm ι) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπέζιου και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία

13	ΣΕΤ ΙΣΧΙΟΥ με U DRAPE (HIP PACK) ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ, ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ CPV: 33162100-4	α) Να περιλαμβάνει ένα κάλυμμα τραπεζίου εργαλειοδοσίας back table 140X190cm ή μεγαλύτερο, το οποίο να είναι κατασκευασμένο από υπερενισχυμένο πλαστικό αδιάβροχο φιλμ, αντιστατικό, αθόρυβο και ανθεκτικό στο τρύπημα, να ξεδιπλώνεται με άσηπτη τεχνική με τη βοήθεια βελών και σχημάτων μέσα στο οποίο να εσωκλείονται : β) Ένα αυτοκόλλητο σεντόνι σχιστό 200 X 260 εκ περίπου σχήματος U με την αυτοκόλλητη ταινία στο U γ) Ένα αυτοκόλλητο χειρουργικό σεντόνι 170 X 260εκ ή μεγαλύτερο, με αυτοκόλλητη ταινία στο 260εκ. δ) Ένα τουλάχιστον κάλυμμα πλευρών 75 X 90cm ή μεγαλύτερο ε) Να φέρει ενσωματωμένο σύστημα συγκράτησης σωλήνων και καλωδίων ή 2 τουλάχιστον αυτοκόλλητες ταινίες συγκράτησης εργαλείων 10x50εκ. στ) Ένα (1) ή δύο (2) χειρουργικά σεντόνια 150 X 200εκ., αυτοκόλλητα στη διάσταση 200εκ . ζ) Μία (1) κάλτσα stockinette περίπου 35X120 εκ (±5εκ), κατάλληλα διπλωμένη, η οποία να είναι κατασκευασμένη από ελαστικό επεκτεινόμενο αδιάβροχο πλαστικό στο εξωτερικό τμήμα και εσωτερική επίστρωση - επικάλυψη βαμβακερού απορροφητικού

		υλικού. η) Τα παραπάνω να φέρουν αυτοκόλλητη ταινία τουλάχιστον 5cm, για την οριοθέτηση και διασφάλιση του στείρου χειρουργικού πεδίου καθ' όλη τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης.
14	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΣΕΤ ΙΣΧΙΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΜΕ ΣΑΚΟΥΣ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπεζιού εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπεζιού εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150 cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Δύο αυτοκόλλητα χειρουργικά πεδία διαστάσεων κατ'ελάχιστο 75 x 75cm δ) Μία (1) κάλτσα stockinette περίπου 35 x 120 εκ (±5εκ), κατάλληλα διπλωμένη, η οποία να είναι κατασκευασμένη από ελαστικό επεκτεινόμενο αδιάβροχο πλαστικό στο εξωτερικό τμήμα και εσωτερική επίστρωση - επικάλυψη βαμβακερού απορροφητικού υλικού ε) Ένα (1) πεδίο ισχίου με σάκους 230/300 x 330cm κατ'ελάχιστο, με ελαστική οπή 20 x 25cm (±5εκ) στ) Δύο αυτοκόλλητες ταινίες χειρουργείου,

		διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm ζ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30 cm ι) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
15	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΝΕΥΡΟΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Ενισχυμένο κάλυμμα τραπεζιού εργαλείων χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπεζιού εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150 cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Δύο αυτοκόλλητα χειρουργικά πεδία διαστάσεων κατ'ελάχιστο 50 x 50cm δ) Χειρουργικό πεδίο νευροχειρουργικής με μεμβράνη τομής εκτεινόμενη σε όλο το πεδίο, ασκό συλλογής υγρών και ενσωματωμένη διάτρητη βάση διαστάσεων κατ'ελάχιστο 250 x 320cm ε) Αυτοκόλλητη ταινία χειρουργείου, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 10 x 50cm.

		ζ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30 cm η) Τα ανωτέρω να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
16	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΠΕΔΙΟ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΚΡΑΝΙΟΤΟΜΙΑΣ CPV : 33140000 - 3	Αδιάβροχο χειρουργικό πεδίο μιας χρήσεως διαστάσεων κατ'ελάχιστο 280 x 220 cm, με απορροφητική ενίσχυση 70 x 85cm, διαφανή αυτοκόλλητη οπή 30 x 20cm και σάκο συλλογής υγρών
17	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΚΡΑΝΙΟΤΟΜΙΑΣ CPV : 33140000 - 3	Να περιλαμβάνει: α) Χειρουργικό πεδίο νευροχειρουργικής, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 250 x 320cm, με οπή καλυμμένη από διαφανές τεμνόμενο οθώνιο , με ενσωματωμένο σάκο συλλογής υγρών, με σύστημα διατήρησης του ανοίγματος, με βαλβίδα παροχέτευσης και πλέγμα συγκράτησης από non woven υλικό. β) Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπεζιού εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150 cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων γ) Ενισχυμένο κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού εργαλείων, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 140 x 190cm δ) Τέσσερα αυτοκόλλητα χειρουργικά πεδία, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 50x50cm με αυτοκόλλητο πλάτους 5cm στην μία πλευρά που θα κολλάει πολύ καλά και παράλληλα θα είναι φιλικό με το δέρμα και θα έχει μη

		αυτοκόλλητες άκρες για να μπορεί να χρησιμοποιηθεί από τον χρήστη με άσηπτη τεχνική. ε) Δύο ταινίες ιματισμού, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 20 x 25 cm ζ) Δύο τουλάχιστον πετσέτες κυτταρίνης, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 30 x 30cm η) Να είναι όλα μαζί τυλιγμένα με το κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού και να περιλαμβάνονται σε ενιαία αποστειρωμένη συσκευασία
18	ΠΕΔΙΟ ΚΑΘΕΤΗΣ ΑΠΟΜΟΝΩΣΗΣ ΟΡΘΟΠΑΙΔΙΚΩΝ ΕΠΕΜΒΑΣΕΩΝ ΜΕ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΟ ΤΕΜΝΟΜΕΝΟ ΦΙΛΜ με ιωδοφόρο αντιμικροβιακή ουσία ΚΑΙ ΣΑΚΟ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΥΓΡΩΝ CPV: 39518200-8	α) Να αποτελείται από διάφανο χοντρό φιλμ πολυαιθυλενίου συνολικών διαστάσεων 330 x 250cm περίπου β) Να φέρει αυτοκόλλητο τεμνόμενο οθόνιο με ιωδοφόρο αντιμικροβιακή ουσία, διαστάσεων 70 x 25cm ή μεγαλύτερο. Η αντιμικροβιακή δράση του οθονίου να υποστηρίζεται από κλινικές μελέτες γ) Η οθόνη να φέρει αυτοκόλλητη λωρίδα σε όλο το μήκος της άνω πλευράς για συγκράτηση δ) Να φέρει ενσωματωμένα συστήματα συγκράτησης σωλήνων – καλωδίων, θήκες διαθερμίας - αναρρόφησης και σάκο συλλογής υγρών Να φέρει σήμανση CE Class III.

19	ΠΕΔΙΟ ΚΑΘΕΤΗΣ ΑΠΟΜΟΝΩΣΗΣ ΟΡΘΟΠΑΙΔΙΚΩΝ ΕΠΕΜΒΑΣΕΩΝ ΜΕ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΟ ΤΕΜΝΟΜΕΝΟ ΦΙΛΜ CPV : 33140000 - 3	Χειρουργικό πεδίο κάθετης απομόνωσης, κατασκευασμένο από διαφανές πλαστικό πολυαιθυλένιο μεγέθους 330 x 250cm, με αυτοκόλλητο διαφανές τεμνόμενο οθώνιο διαστάσεων κατ'ελάχιστο 70 x 25cm, σάκο υγρών και θήκη στήριξης διαθερμίας και αναρρόφησης. Η οθόνη να φέρει αυτοκόλλητη λωρίδα σε όλο το μήκος της άνω πλευράς για συγκράτηση.
20	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ ΠΕΔΙΟ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΑΚΡΩΝ CPV : 33140000 - 3	Ενισχυμένο, με οπή στην ελαστική, στεγανή περιχειρίδα, αδιαπέρατο στην υγρασία, διαστάσεων κατ'ελάχιστο 200 x 320cm.
21	ΜΠΛΟΥΖΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ διαφόρων μεγεθών που θα ορίζει η διακήρυξη CPV: 33199000-1	α) Να είναι ανθεκτική, αεροδιαπερατή, αδιαπέραστη από κάθε είδους μικροοργανισμούς και υγρά. β) Να είναι υδροαπωθητική και αδιαπέραστη στα βακτηρίδια. γ) Να είναι κατασκευασμένη από μη υφασμένο υλικό, να έχει υφή και συμπεριφορά υφάσματος. Να μην καταστρέφεται με την τριβή και να μην ξεφτίζει. δ) Να έχει μακριές μανσέτες οι οποίες να είναι ελαστικές και βαμβακερές. ε) Να περιέχει 2 απορροφητικά πετσετάκια, μιας χρήσεως, για το σκούπισμα των χεριών, σε κάθε πακέτο μπλούζας. στ) Να διαθέτει δέσιμο εξωτερικά και

		εσωτερικά με κορδόνια στη μέση και κλείσιμο στον αυχένα. Να έχει μεγάλη αλληλοεπικάλυψη του τμήματος της πλάτης. ζ) Να έχει κατάλληλο ράψιμο για άνετο φόρεμα και αποφυγή εισροής υγρών. Να έχει ισχυρές ραφές, θερμοσυγκολλημένες. η) Το δίπλωμα της μπλούζας να είναι τέτοιο ώστε κατά τη στιγμή της ένδυσης να διατηρείται η αποστείρωσή της. θ) Να είναι αποστειρωμένη ανά τεμάχιο σε διπλή συσκευασία με την εσωτερική αποστειρωμένη και ευκρινώς τοποθετημένος ο δείκτης αποστείρωσης. ι) Να φέρει CE mark και ημερομηνία λήξης αποστείρωσης . κ) Να διατίθεται σε διάφορα μεγέθη (θα ορίζεται στη διακήρυξη).
22	ΜΠΛΟΥΖΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΕΝΙΣΧΥΜΕΝΗ διαφόρων μεγεθών που θα ορίζει η διακήρυξη CPV: 33199000-1	α) Να είναι ανθεκτική, αεροδιαπερατή, αδιαπέραστη από κάθε είδους μικροοργανισμούς και υγρά. Να είναι υδροαπωθητική και αδιαπέραστη στα βακτηρίδια. β) Να είναι κατασκευασμένη από μη υφασμένο υλικό, να έχει υφή και συμπεριφορά υφάσματος. Να μην καταστρέφεται με την τριβή και να μην ξεφτίζει. γ) Να έχει μακριές μανσέτες, οι οποίες να είναι ελαστικές και βαμβακερές. δ) Να έχει διπλή εσωτερική ενίσχυση στα μανίκια με πλαστικό φιλμ και non woven αδιάβροχο, φιλικό στο δέρμα ε) Να έχει εξωτερική ή εσωτερική επένδυση από πλαστικό φιλμ στο θώρακα και στην

		κοιλιακή χώρα. στ) Να περιέχει 2 απορροφητικά πετσετάκια, μιας χρήσεως, για το σκούπισμα των χεριών, σε κάθε πακέτο μπλούζας. ζ) Να διαθέτει δέσιμο εξωτερικά και εσωτερικά με κορδόνια στη μέση και κλείσιμο στον αυχένα. Να έχει μεγάλη αλληλοεπικάλυψη του τμήματος της πλάτης. η) Να έχει κατάλληλο ράψιμο για άνετο φόρεμα και αποφυγή εισροής υγρών. Να έχει ισχυρές ραφές, θερμοσυγκολλημένες. Το δίπλωμα της μπλούζας να είναι τέτοιο ώστε κατά τη στιγμή της ένδυσης να διατηρείται η αποστείρωσή της. θ) Να είναι αποστειρωμένη ανά τεμάχιο σε διπλή συσκευασία με την εσωτερική αποστειρωμένη και ευκρινώς τοποθετημένος ο δείκτης αποστείρωσης. ι) Να φέρει CE mark και ημερομηνία λήξης αποστείρωσης . κ) Να διατίθεται σε διάφορα μεγέθη (θα ορίζεται στη διακήρυξη).
23	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΚΑΛΥΜΜΑ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΤΡΑΠΕΖΙΔΙΟΥ ΜΑΥΟ CPV : 33140000 - 3	Αναδιπλούμενο κάλυμμα τραπέζιου εργαλειοδοσίας (Mayo) διαστάσεων κατ'ελάχιστο 80 x 150cm, ενισχυμένο στο επίπεδο εναπόθεσης των χειρουργικών εργαλείων από μεμβράνη πολυαιθυλενίου με απορροφητική στρώση μη υφασμένου υλικού στην εξωτερική όψη. Αδιαπέραστο στην υγρασία, μικρόβια, ανθεκτικό στο σχίσιμο. Η συσκευασία του να εξασφαλίζει την εύκολη και ασφαλή εφαρμογή και τοποθέτηση ακόμα και από 1 άτομο.

24	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟΣ ΙΜΑΤΙΣΜΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΣΤΕΦΑΝΙΟΓΡΑΦΙΑΣ CPV: 33140000 - 3	α) Να περιλαμβάνει μονοκόμματο χειρουργικό πεδίο το οποίο να προσφέρεται για επεμβατικές πράξεις μεγάλης διάρκειας με παραγωγή μεγάλης ποσότητας υγρών. Από μη υφασμένο (non woven) ανθεκτικό υλικό τριών στρώσεων ή και δύο στρώσεων και με μία επιπλέον ενισχυμένη στρώση υψηλής απορροφητικότητας σε συγκεκριμένα σημεία και όχι υδρόφοβο, για επεμβάσεις υψηλών απαιτήσεων συνολικού μήκους περί τα 220-240 x 330-350 cm με δύο πλαϊνά από film πολυαιθυλενίου, διαφανή καθόλο το μήκος του σεντονιού. β) Να διαθέτει δύο οπές κερκιδικών αρτηριών διαστάσεων περίπου 8-10 cm, αυτοκόλλητο οθόνιο film (drape), με ενίσχυση και δύο οπές μηριαίων αρτηριών διαμέτρου 8-12 cm αυτοκόλλητο οθόνιο film (drape) με ενίσχυση επίσης. γ) Ένα (1) κάλυμμα τραπεζιού χειρουργικών εργαλείων από εξαιρετικής ποιότητας μη υφασμένο (non woven) ανθεκτικό υλικό τριών στρώσεων με ενίσχυση, 140 x 190 cm περίπου. δ) Διάφανα καλύμματα μηχανημάτων, τα οποία διατηρούν την ορατότητα των συσκευών και προστατεύουν από το αίμα και την υγρασία. Να κατασκευάζονται από διαφανές πολυαιθυλένιο υψηλών προδιαγραφών και φέρουν λάστιχο
----	---	---

		συγκράτησης για την σωστή προσαρμογή διαστάσεων που θα ορίζει η διακήρυξη. Τα καλύμματα λαβής προβολέα να μην περιέχουν λάτεξ και ίνες και να ταιριάζουν σε όλους τους τύπους λαβής χειρουργικού προβολέα. Διαστάσεις και τα τεμάχια: 1 Κάλυμμα λυχνίας 40-50X80-90 cm 1 Κάλυμμα λυχνίας 40-50X80-90 cm 1 κάλυμμα παραθύρου 80-90X90-100 cm ή 120 x 120cm (θα ορίζεται από τη διακήρυξη) 1 κάλυμμα λαβής προβολέα
25	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ ΠΕΔΙΟ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΕΣ ΕΠΕΜΒΑΣΕΙΣ CPV : 33140000 - 3	Οφθαλμολογικό χειρουργικό πεδίο από αεροδιαπερατό υγροαπωθητικό υλικό με 2 σάκους περισυλλογής υγρών με ενσωματωμένο άκοπο οθώνιο διατομής κατ'ελάχιστο 15 cm x 10 cm, με εύκαμπτο στήριγμα μύτης αποστειρωμένα με διαστάσεις κατ'ελάχιστο 170 cm x 250 cm.

26	ΚΑΡΔΙΟΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΟ ΠΑΚΕΤΟ CPV: 33182300-2	Να περιλαμβάνει: α) Ένα (1) κάλυμμα τύπου Mayo ενισχυμένο με την απορροφητική επιφάνεια κολλημένη σε όλη την περίμετρο 79 X 145cm (±5cm). β) Ένα (1) καρδιοχειρουργικό σεντόνι σχήματος «Ταυ» 200/300 X 145cm, με διάφανο αυτοκόλλητο στο θώρακα και στα κάτω άκρα διαστάσεων 32 X 40cm και 17 X 107cm αντίστοιχα. Να φέρει ενισχυμένη απορροφητική περιοχή στο θώρακα και στην περιοχή πάνω από το κεφάλι και ειδικές πτυχές γύρω από το θώρακα. Να έχει ενσωματωμένους σάκους οργάνων εκατέρωθεν, με δύο χωρίσματα. γ) Μία (1) χειρουργική μπλούζα ενισχυμένη XXL δ) Τρία (3) απορροφητικά σεντόνια τριών στρωμάτων 90 X 150cm ε) Τέσσερα (4) αυτοκόλλητα πεδία τριών στρωμάτων 90 X 75cm στ) Τέσσερα (4) ταινίες αυτοκόλλητες, αδιάβροχες, ελαστικές, 10 X 50cm(±5cm). ζ) Ένα (1) σάκο διαθερμίας αναρρόφησης με δύο χωρίσματα. η) Μία (1) χάρτινη πετσέτα θ) Ένα (1) χαρτί κρεπ ι) Ένα (1) κάλυμμα χειρουργικού τραπεζιού, ενισχυμένο 150 X 220cm (10cm). Το πακέτο να είναι ελεύθερο λατέξ και κολοφώνιου.
----	--	---

27	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΣΕΝΤΟΝΙ 2 ή 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ (θα ορίζεται στη διακήρυξη) ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΜΕ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΗ ΤΑΙΝΙΑ ΣΥΓΚΡΑΤΗΣΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να φέρουν υποαλλεργική κολλητική ταινία ασφαλούς πρόσφυσης για ταχεία στερέωση και ακριβή οριοθέτηση του σημείου τομής. Πλάτους κατ'ελάχιστο 5cm στη διάσταση 200cm για την οριοθέτηση και διασφάλιση του στείρου χειρουργικού πεδίου καθ' όλη τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης. Να φέρουν πλαστικοποιημένη ενίσχυση, ώστε να τα καθιστά αδιάβροχα και επιπλέον να είναι απορροφητικά. Διαστάσεων κατ'ελάχιστο 200 x 250cm Τα ανωτέρω να εσωκλείονται σε πλαστική συσκευασία με δείκτη αποστείρωσης
28	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΣΕΝΤΟΝΙ 2 ή 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ (θα ορίζεται στη διακήρυξη) ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ ΧΩΡΙΣ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΗ ΤΑΙΝΙΑ ΣΥΓΚΡΑΤΗΣΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να είναι από non woven υλικό, ανθεκτικό, στρωματοποιημένο, μαλακό και αδιάβροχο. Διαστάσεων κατ'ελάχιστο 200 x 250cm Τα ανωτέρω να εσωκλείονται σε πλαστική συσκευασία με δείκτη αποστείρωσης
29	ΤΕΤΡΑΓΩΝΑ 2 ή 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ (θα ορίζεται στη διακήρυξη) ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ, ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΜΕ ΟΠΗ CPV : 33140000 - 3	Γύρω από την περίμετρο της οπής να φέρουν επιφάνεια ασφαλούς συγκόλλησης για την οριοθέτηση και διασφάλιση του στείρου χειρουργικού πεδίου καθ' όλη τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης. Η διάμετρος της οπής να είναι τουλάχιστον 7cm (θα ορίζεται από τη διακήρυξη) Οι διαστάσεις να είναι 75 x 90 cm τουλάχιστον.

		Τα ανωτέρω να εσωκλείονται σε πλαστική συσκευασία με δείκτη αποστείρωσης, να είναι από ανθεκτικό υλικό, αδιαπέρατο από υγρασία και μικρόβια.
30	ΤΕΤΡΑΓΩΝΑ 2 ή 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ (θα ορίζεται στη διακήρυξη) ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ, ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ CPV : 33140000 - 3	Να φέρουν αυτοκόλλητη ταινία τουλάχιστον 5cm, για την οριοθέτηση και διασφάλιση του στείρου χειρουργικού πεδίου καθ όλη τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης. Οι διαστάσεις να είναι 75 x 90 cm τουλάχιστον. Τα ανωτέρω να εσωκλείονται σε πλαστική συσκευασία με δείκτη αποστείρωσης, να είναι από ανθεκτικό υλικό, αδιαπέρατο από υγρασία και μικρόβια.
31	ΚΑΛΥΜΜΑ ΑΓΓΕΙΟΓΡΑΦΙΑΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ CPV : 33140000 - 3	α) Να είναι αποστειρωμένο σε ατομική συσκευασία β) Να περιλαμβάνει μονοκόμματο χειρουργικό πεδίο το οποίο να προσφέρεται για επεμβατικές πράξεις μεγάλης διάρκειας με παραγωγή μεγάλης ποσότητας υγρών. Από μη υφασμένο (non woven) ανθεκτικό υλικό τριών στρώσεων ή και δύο στρώσεων και με μία επιπλέον ενισχυμένη στρώση υψηλής απορροφητικότητας σε συγκεκριμένα σημεία και όχι υδρόφοβο, για επεμβάσεις υψηλών απαιτήσεων συνολικού μήκους περί τα 220-240 x 330-350 cm με δύο πλαϊνά από film πολυαιθυλενίου, διαφανή καθόλο το μήκος του σεντονιού. γ) Να διαθέτει δύο οπές κερκιδικών αρτηριών διαστάσεων περίπου 8-10 cm, αυτοκόλλητο

		οθόνιο film (drape), με ενίσχυση και δύο οπές μηριαίων αρτηριών διαμέτρου 8-12 cm αυτοκόλλητο οθόνιο film (drape) με ενίσχυση .
32	ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ ΚΑΛΥΜΜΑ ΒΗΜΑΤΟΔΟΤΗΣΗΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ CPV : 33140000 - 3	Να είναι αποστειρωμένο σε ατομική συσκευασία, αδιάβροχο, με διαφανή πεδία εκατέρωθεν και καθ' όλο το μήκος του, με απορροφητική ενίσχυση σε όλο το μήκος του, να έχει 2 αυτοκόλλητες οπές με αφαιρούμενο κάλυμμα για την εμφύτευση καρδιολογικών συσκευών (πχ. Βηματοδότη) και να έχει διαστάσεις περίπου 190x 320 εκ.

ΠΡΟΣΘΗΚΗ II

ΕΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣΠΡΟΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝΚΩΔΙΚΟΣ ΠΕΔ ⁽¹⁾:ΕΚΔΟΣΗ ΠΕΔ ⁽²⁾:ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ ΠΕΔ ⁽³⁾:

ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ ΠΕΔ ⁽⁴⁾	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΑΠΑΙΤΗΣΗΣ ⁽⁵⁾	ΑΠΑΝΤΗΣΕΙΣ – ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ ΠΡΟΣΦΕΡΟΝΤΟΣ ⁽⁶⁾

Ο ΠΡΟΣΦΕΡΩΝ ⁽⁷⁾**ΟΔΗΓΙΕΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΗΣ ΕΝΤΥΠΟΥ:**

(1) Αναγράφεται ο κωδικός της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: ΠΕΔ–Α–00134).

(2) Αναγράφεται η έκδοση της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: 1^η).

(3) Αναγράφεται η τροποποίηση της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: 1^η). Στην περίπτωση μη ύπαρξης τροποποίησης, η θέση αυτή του εντύπου παραμένει κενή.

(4) Αναγράφεται ο αριθμός παραγράφου ή υποπαραγράφου της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: 4.6.1). Στον πίνακα του εντύπου αναγράφονται απαραίτητα όλες οι παράγραφοι και υποπαράγραφοι του κυρίως κειμένου και των προσθηκών. Εφόσον μία παράγραφος ή υποπαράγραφος έχει καταργηθεί από την αναγραφόμενη τροποποίηση, η συγκεκριμένη παράγραφος ή υποπαράγραφος της προδιαγραφής δεν περιλαμβάνεται στον πίνακα του εντύπου. Στον πίνακα περιλαμβάνονται και οι αριθμοί παραγράφων ή υποπαραγράφων, που προστέθηκαν με την αναγραφόμενη τροποποίηση.

(5) Αναγράφεται ο τίτλος της παραγράφου της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση, που αντιστοιχεί στον αριθμό που συμπληρώθηκε στην ίδια γραμμή της πρώτης στήλης του πίνακα (Παράδειγμα: Φυσικό Περιβάλλον). Στην περίπτωση υποπαραγράφων, για τις οποίες δεν υπάρχει τίτλος, αναγράφεται είτε σύντομη περιγραφή του περιεχομένου της υποπαραγράφου (Παράδειγμα: Περιγραφή κατασκευαστικών στοιχείων ωτασπίδων) ή οι πρώτες τρεις έως πέντε λέξεις της υποπαραγράφου, ακολουθούμενες από αποσιωπητικά (Παράδειγμα: Κάθε ζεύγος ωτασπίδων αποτελείται από ...). Εφόσον ο τίτλος, το περιεχόμενο ή η σύνταξη μίας παραγράφου ή υποπαραγράφου έχει τροποποιηθεί από την αναγραφόμενη τροποποίηση, συμπληρώνεται ο τίτλος, το περιεχόμενο ή οι αρχικές λέξεις, που αναφέρονται στην τροποποίηση.

(6) Αναγράφεται παρατήρηση, ως προς την συμφωνία ή την υπερκάλυψη της σχετικής απαίτησης, της παραγράφου ή υποπαραγράφου της προδιαγραφής, που αντιστοιχεί στον αριθμό που συμπληρώθηκε στην ίδια γραμμή της πρώτης στήλης του πίνακα (Παράδειγμα: Συμφωνώ). Στην περίπτωση υπερκάλυψης, αυτή αιτιολογείται και, κατά περίπτωση, επισυνάπτονται σχετικά έγγραφα, που επιβεβαιώνουν την αιτιολόγηση. Γίνεται επίσης αναγραφή (ή επισύναψη), ζητούμενων στην προδιαγραφή, στοιχείων ή διευκρινήσεων. Για τις παραγράφους ή υποπαραγράφους, που δεν αφορούν την συγκεκριμένη προμήθεια, αναφέρεται στην τρίτη στήλη του πίνακα η παρατήρηση, «Μη σχετική», ή άλλη παρόμοια. Οι παρατηρήσεις αφορούν στην προδιαγραφή, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση, όπως τροποποιήθηκε από την αναφερόμενη τροποποίηση.

(7) Χώρος για τα στοιχεία καθώς και, εφόσον απαιτείται από την διαδικασία προσφορών, την υπογραφή και την σφραγίδα του προσφέροντος.

ΠΡΟΣΘΗΚΗ III

ΦΥΛΛΟ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ ΛΗΞΙΠΡΟΘΕΣΜΩΝ ΥΛΙΚΩΝ

(υπόδειγμα)

Ο υπογεγραμμένος (ονοματεπώνυμο του νομίμου εκπροσώπου) του (όνομα πατρός), αρ. ταυτότητας κάτοικος, επί της οδού αριθ., ΤΚ

ΔΗΛΩΝΩ

ως νόμιμος εκπρόσωπος της (αναγράφεται η επωνυμία της εταιρείας ή επιχείρησης) ότι:

Η περιγραφή υλικού, ο αριθμός παρτίδας, η ημερομηνία κατασκευής και το υπόλοιπο της διάρκειας ζωής, για τα υλικά του διαγωνισμού έχουν ως εξής:

A/A	Περιγραφή Υλικού	Παρτίδα	Ημερομηνία κατασκευής	Υπόλοιπο διάρκειας ζωής

Ο

ΔΗΛΩΝ

(Τίθεται Υπογραφή- Σφραγίδα)

ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	
ΣΥΝΤΑΞΗ	
ΕΛΕΓΧΟΣ	
ΘΕΩΡΗΣΗ	
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ	