

**ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΗ ΔΙΕΓΧΕΙΡΗΤΙΚΗ ΠΛΟΗΓΗΣΗ ΓΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΕΣ  
ΕΠΕΜΒΑΣΕΙΣ ΡΙΝΟΣ – ΒΑΣΕΩΣ ΚΡΑΝΙΟΥ ΣΥΜΒΑΤΗ ΚΑΙ ΤΟΥ ΙΔΙΟΥ ΟΙΚΟΥ  
ΜΕ ΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ ΠΟΛΥΠΕΚΤΟΜΗΣ IRC ΠΟΥ ΝΑ ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΙ ΚΑΤ’ ΕΠΙΛΟΓΗΝ  
ΕΝΑ Ή ΠΕΡΙΣΣΟΤΕΡΑ ΑΠΟ ΤΑ ΚΑΤΩΘΙ:**

**1 ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΟ ΓΛΥΦΑΝΟ ΜΕ ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΟ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ  
ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΗΣ ΠΛΟΗΓΗΣΗΣ ΔΙΕΓΧΕΙΡΗΤΙΚΑ  
ΚΑΘΟΔΗΓΟΥΜΕΝΟ – NAVIGATED**

**2 ΕΥΚΑΜΠΤΟ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΟ ΡΥΓΧΟΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ ΜΕ  
ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΟ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΗΣ  
ΠΛΟΗΓΗΣΗΣ ΔΙΕΓΧΕΙΡΗΤΙΚΑ ΚΑΘΟΔΗΓΟΥΜΕΝΟ –  
NAVIGATED**

**3 ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΟ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΑΝΑΚΛΑΣΗΣ-  
ΠΛΟΗΓΗΣΗΣ ΣΤΕΦΑΝΗΣ ΑΣΘΕΝΗ**

**4 ΗΛΕΚΤΡΟΜΑΓΝΗΤΙΚΟ ΑΙΣΘΗΤΗΡΑ ΑΝΑΚΛΑΣΗΣ-  
ΠΛΟΗΓΗΣΗΣ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ**

**ΓΕΝΙΚΟΙ – ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ**

- Γίνονται δεκτές προσφορές για μέρος ή για το σύνολο της ζητούμενης ποσότητας.
- Οι συμμετέχοντες, οφείλουν να καταθέσουν, στην τεχνική προσφορά πιστοποιητικό καταλληλότητας CE MARK των προϊόντων που προσφέρουν, από πιστοποιημένο οργανισμό & ISO κατασκευαστή (επίσημα μεταφρασμένα, στην Ελληνική γλώσσα )
- Τα κατατεθειμένα prospectus, θα πρέπει να είναι τα πρωτότυπα του κατασκευαστικού οίκου. Σε αντίθετη περίπτωση θα πρέπει να συνοδεύονται από Υπεύθυνη Δήλωση, στην οποία θα δηλώνεται ότι τα αναγραφόμενα σε αυτά στοιχεία ταυτίζονται με τα στοιχεία του prospectus του κατασκευαστικού οίκου.
- Οι συμμετέχοντες θα πρέπει απαραίτητα, στην τεχνική και στην οικονομική προσφορά να αναφέρονται για κάθε προσφερόμενο είδος :
  - A. με τον αύξοντα αριθμό, του πίνακα των ζητούμενων ειδών της διακήρυξης μας
  - B. την εμπορική ονομασία – μάρκα - κωδικό, το εργοστάσιο και την χώρα κατασκευής του κάθε είδους
  - Γ. την συσκευασία
  - Δ. τον κωδικό ΕΚΑΠΤΥ
- Η προμηθεύτρια εταιρεία σε περίπτωση που είναι διαφορετική από την κατασκευάστρια να είναι εξουσιοδοτημένη από την κατασκευάστρια εταιρεία για την διακίνηση των προϊόντων της στα ελληνικά δημόσια, Στρατιωτικά και Ιδιωτικά Νοσοκομεία ώστε να διασφαλίζεται η ορθή/ έγκαιρη προμήθεια των προϊόντων στο νοσοκομείο, η οποία θα γίνεται σύμφωνα με την ισχύουσα Νομοθεσία καθώς και την τήρηση όλων των διαδικασιών ή σε πιθανή ανάκληση/ απόσυρση προϊόντος ή μετά από συμπλήρωση της «Κάρτας Αναφοράς Περιστατικών Χρηστών Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων (λευκή κάρτα)» από τον χρήστη.