

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1 ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7,5

- Να είναι κατασκευασμένα από φυσικό Latex πολύ καλής ποιότητας.
- Να έχουν ανατομικό σχήμα για σωστή εφαρμογή, μακριές μανσέτες οι οποίες να έχουν ενισχυμένο πάχος για καλύτερη συγκράτηση στο βραχίονα, χωρίς ρεβέρ για να αποφεύγεται η αναδίπλωση. Η καλύτερη συγκράτηση στο βραχίονα να αποδεικνύεται από τις περιγραφόμενες διαστάσεις (αυξημένο πάχος στο βραχίονα σε σχέση με την υπόλοιπη επιφάνεια του γαντιού) ή άλλη τεχνική προδιαγραφή για μη αναδίπλωση του γαντιού.
- Μέγεθος (No 7,5) με ολικό μήκος γαντιού 300mm μέγιστη επιτρεπόμενη απόκλιση ± 20 mm).
- Να είναι αποστειρωμένα με 3ετή διάρκεια αποστείρωσης. Η διαδικασία της αποστείρωσης πρέπει να επικυρώνεται και να ελέγχεται σύμφωνα με τα εναρμονισμένα πρότυπα.
- Κάθε ζεύγος γαντιών να φέρει διπλή ανθεκτική συσκευασία ασφαλείας (εσωτερική σταθερή γαντοθήκη και εξωτερική αδιάβροχη θήκη).

2 ΑΛΚΟΟΛΟΥΧΟ ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ 1/2 ΛΙΤΡΟΥ

Σκεύασμα για την αντισηψία χεριών χωρίς τη χρήση νερού (αντισηπτικά)

1. Υγρό ή γέλη
2. Να περιέχει ως δραστική ουσία την αιθυλική αλκοόλη τελική συγκέντρωση τουλάχιστον 70% v/v ή την ισοπροπυλική αλκοόλη τελική συγκέντρωση 70-75% v/v (σύμφωνα με τις συστάσεις του ΠΟΥ και άλλων διεθνών οργανισμών)
3. Να επιτυγχάνει γρήγορη αντισηψία σε χρόνο από 30" έως 1 '
4. Μπορεί να περιέχει και άλλα εγκεκριμένα δραστικά συστατικά για την αντισηψία χεριών (hydrogenperoxide, didecyldimethylammoniumchloride, iodine κ.α)
5. Με ενυδατικούς παράγοντες (πχ γλυκερίνη)
6. Να έχει καλή συμβατότητα με το δέρμα και να μην προκαλεί ερεθισμούς στη συχνή χρήση του
7. Να έχει ευρύ φάσμα δραστηριότητας και να καταστρέφει βακτήρια (και μυκοβακτηρίδιο TB), μύκητες , ιούς (HBV, HIV, συμπεριλαμβανομένου και των ελυτροφόρων).
8. Να έχει άδεια παραγωγής και διάθεσης του προϊόντος από τον ΕΟΦ (συμπ. και αυτών που υπόκεινται στα: άρθρο 5 του Ν. 4681/2020 & υπ.αρ.37212/23-3-2020 απόφαση του Προέδρου του ΕΟΦ). Εναλλακτικά, και με την ανωτέρω

σύνθεση μπορούν να προταθούν προϊόντα που είναι εγκεκριμένα στην ΕΕ ως βιοκτόνα και προορίζονται για την αντισηψία χεριών (Biocidal Product Regulation (BPR EU 528/2012)

3 ΦΛΕΒΟΚΑΘΗΤΗΡΕΣ ΤΥΠΟΥ ΠΕΤΑΛΟΥΔΑΣ G21

Πεταλούδες ατραυματικές G21.

- α) Να έχουν βελόνα σιλικοναρισμένη εσωτερικά και εξωτερικά μήκους 20 mm
- β) Να φέρουν προέκταση περίπου 30 cm
- γ) Να είναι latex-free, DEHP-free και μίας χρήσεως αποστειρωμένες.

4-5 ΕΛΑΣΤΙΚΟΙ ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ 10cm X 4m ΕΛΑΣΤΙΚΟΙ ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ 12cm X 4m

ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ ΕΛΑΣΤΙΚΟΙ ΒΑΜΒΑΚΕΡΟΙ ΜΕ ΕΛΑΣΤΙΚΟ.Μεγέθη 10cmX4m και 12cmX4m. (+/-1cm).Να περιέχουν 65% βαμβάκι και 35% πολυαμίδιο και σε ελαστικότητα κατά μήκος περίπου 70% σε μη αποστειρωμένη συσκευασία.Οι ελαστικοί επίδεσμοι θα επιμηκύνονται χωρίς ελάττωση του πλάτους . Μετά την επαναφορά από τάνυση το μήκος του δοκιμίου δεν θα υπερβαίνει το 60% του μήκους πλήρους τάνυσης.

Να είναι ανθεκτικοί και να μην προκαλούν ερεθισμούς στο δέρμα

Να έχουν χρώμα ανοικτό και να συνοδεύονται από ικανό αριθμό συνδετήρων για την στερέωση τους.

6 ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΟ ΕΠΙΘΕΜΑ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ 10X15cm

Διαφανή αυτοκόλλητα επιθέματα τραυμάτων με απορροφητικό στρώμα στο μέσον του που δεν κολλά στο τραύμα 10cm X 15cm ± 2 cm

7 ΙΜΑΝΤΑΣ ΣΤΗΡΙΞΗΣ ΒΡΑΧΙΟΝΙΟΥ COLLAR CUFF(ΚΟΥΤΙ 12 ΜΕΤΡΩΝ)

8 ΑΝΤΙΜΙΚΡΟΒΙΑΚΟ ΦΙΛΤΡΟ ΕΝΑΛΛΑΚΤΗΣ ΥΓΡΑΝΣΗΣ ΘΕΡΜΑΝΣΗΣ

Φίλτρα αναισθησιολογικού μηχανήματος ενηλίκων, να είναι αντιμικροβιακά, ύγρανσης

θέρμανσης, μιας χρήσεως, αποστειρωμένα.Να παρέχουν προστασία>99,999% από ιούς και

βακτήρια.Να είναι Latex- free,PVC- free,DEHP-free

9 ΟΞΥΜΕΤΡΟ ΔΑΚΤΥΛΟΥ

Το φορητό οξύμετρο να είναι ανθεκτικής κατασκευής, σύγχρονης ψηφιακής τεχνολογίας LED εφαρμοζόμενο στο δάκτυλο, χωρίς καλώδιο, με τα κάτωθι τεχνικά χαρακτηριστικά:

1. Βάρος: να αναφερθεί, θα εκτιμηθεί το μικρότερο δυνατό, τουλάχιστον ≤ 90 gr μαζί με τη μπαταρία
2. Διαστάσεις: να αναφερθούν, θα εκτιμηθούν οι μικρότερες δυνατές
3. Λειτουργία: με αλκαλικές μπαταρίες, η αντικατάστασή τους να γίνεται εύκολα από μη εξειδικευμένο προσωπικό
4. Αυτονομία μπαταριών: να αναφερθεί, θα εκτιμηθεί η μεγαλύτερη δυνατή
5. Ένδειξη χαμηλής μπαταρίας: με οπτικό και ηχητικό alarm
6. Αυτόματο κλείσιμο της συσκευής
7. Τεχνολογία: να αναφερθεί η τεχνολογία μέτρησης
8. Μέτρηση κορεσμού οξυγόνου:
 - Ψηφιακή ένδειξη %
 - Με εύρος μέτρησης κορεσμού: να αναφερθεί, θα εκτιμηθεί το μεγαλύτερο

δυνατό

- Ακρίβεια μέτρησης: να αναφερθεί, θα εκτιμηθεί η μικρότερη δυνατή απόκλιση, τουλάχιστον $\leq \pm 2\%$

9. Μέτρηση καρδιακού ρυθμού:

- Ψηφιακή ένδειξη
- Εύρος μέτρησης: τουλάχιστον 25-240 bpm
- Ακρίβεια μέτρησης: να αναφερθεί, θα εκτιμηθεί η μικρότερη δυνατή απόκλιση, τουλάχιστον $\leq \pm 3\%$

- Ένδειξη σε μπάρα ή κυματομορφή

10. Επίδειξη του προσφερόμενου είδους, εάν ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης

11. Να συνοδεύεται από κορδόνι συγκράτησης και θήκη για εύκολη και ασφαλή μεταφορά.

12. Να αναφερθούν επιπλέον χαρακτηριστικά της συσκευής

13. Εγγύηση: δύο (2) ετών

14. Να φέρει CE: να κατατεθεί

15. Να αναφερθούν τα πρότυπα με τα οποία συμμορφώνεται

16. Η προσφορά να συνοδεύεται από έντυπο του κατασκευαστικού οίκου

10 ΠΑΡΑΦΙΝΕΛΑΙΟ BAPY 200ml (ΒΡΩΣΙΜΟ)

Υγρή παραφίνη, βρώσιμη. Βάσει Ευρωπαϊκής φαρμακοποιίας.

11 ΤΑΥΤΟΤΗΤΕΣ ΝΕΟΓΝΩΝ (ΜΠΛΕ-ΡΟΖ)

Τα βραχιολάκια νεογνών να είναι πλαστικά, μαλακά, όχι χάρτινα, υποαλλεργικά και με δυνατότητα αναγραφής του ονόματος, χρώματος μπλε/ροζ, με ασφάλεια με κλιπ.

12 ΚΕΣΣΕΔΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΟΙ 1280gr ΠΕΡΙΠΟΥ.ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 50 ΤΕΜΑΧΙΩΝ

Πλαστικά δοχεία στρογγυλά χωρίς καπάκι. Κατάλληλα για την συλλογή υγρών/εμμεσμάτων από ασθενείς κατά την νοσηλεία. Όγκος 1250gr \pm 50gr.

13 ΣΚΩΡΑΜΙΔΕΣ ΧΑΡΤΙΝΕΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ

α) Να είναι κατασκευασμένες από 100% ανακυκλωμένο χαρτί,

β) Να είναι πλήρως υδατοδιαλυτές,

γ) Να είναι πλήρως βιοδιασπώμενες

δ) Να είναι ανθεκτικές στη διαβροχή (αδιάβροχες για τουλάχιστον τέσσερις ώρες)

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 : Α. με τον αύξοντα αριθμό, του πίνακα των

ζητούμενων ειδών της διακήρυξης μας, Β. 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.