

## Τεχνικές προδιαγραφές

### 1) Τροκάρ διαμέτρου 10/12mm πολλαπλών χρήσεων αποτελούμενο από:

A. Κάνουλα πλαστική ελαφρού βάρους, λειτουργικού μήκους 105mm , με λοξευμένο τελικό άκρο για ευκολότερη διείσδυση και ειδική αντιολισθητική επιφάνεια για την άριστη σταθεροποίηση στο κοιλιακό τοίχωμα. Με ειδική υποδοχή η οποία να δέχεται βαλβίδα/σώμα τροκάρ universal 5/12mm, η οποία να συνδέεται αεροστεγώς με διάταξη κουμπώματος, διαθέτοντας οδηγία σημεία, ώστε να εξασφαλίζεται η άμεση και ασφαλή σύνδεση και της κάνουλας του τροκάρ με την βαλβίδα/σώμα universal για εξαγωγή παρασκευάσματος.

B. Στυλέο τροκάρ πολλαπλών χρήσεων 10/12mm με με άκρο διήνησης των ιστών (pencil point)

Γ. Στυλέο τροκάρ πολλαπλών χρήσεων 10/11mm με άκρο διήνησης των ιστών (pencil point)

### 2) Σετ Αναλωσίμων Λαπαροσκοπικής Χολοκυστεκτομής αποτελούμενο από:

1. Ηλεκτρόδιο μονοπολικής διαθερμίας, μίας χρήσεως, διαμέτρου 5mm, μήκους 330mm, με άκρο σχήματος L-Hook, με εργονομική χειρολαβή, με μονωμένο έως τα άκρα ηλεκτρικά στυλέο, εφοδιασμένο με ακροδέκτη και συνοδευόμενο με καλώδιο μονοπολικής διαθερμίας.

2. Σύστημα πλύσης – αναρρόφησης – διαθερμίας διαμέτρου 5mm με χειρολαβή τύπου τρομπέτας. Να διαθέτει ενσωματωμένο σύστημα σωληνώσεων για την πλύση και την αναρρόφηση.

3. Ενδοσκοπικά κουκουτσάκια σε συσκευασία τριών τεμαχίων, διαμέτρου 5mm με τυφλό ατραυματικό άκρο. Ο στυλεός να είναι πλήρως μονωμένος και να έχει μήκος 45cm. Το άκρο/κουκουτσάκι να είναι από 100% βαμβάκι εμβαπτισμένο σε ακτινοσκιερή ουσία και να είναι υψηλής απορροφητικότητας για άμεσο, γρήγορο και αποτελεσματικό έλεγχο μικρών αιμορραγιών.

## 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.