



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
6η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ  
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΡΓΟΛΙΔΑΣ  
ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΝΑΥΠΛΙΟΥ

ΝΑΥΠΛΙΟ 18-08-2022  
ΑΡ. ΠΡΩΤ.: 6186

## ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΥΝΤΑΞΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ

ΠΡΟΣ: ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

ΘΕΜΑ: ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ & ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ

Στο Γενικό Νοσοκομείο Αργολίδας- Νοσηλευτική Μονάδα Ναυπλίου συνήλθαν οι κάτωθι:

1. ΚΩΝΣΤΑΝΤΟΠΟΥΛΟΥ ΓΕΩΡΓΙΑ
2. ΜΠΟΥΡΗ ΔΗΜΗΤΡΑ
3. ΚΟΪΝΗ ΕΙΡΗΝΗ

Αποτελούντες την επιτροπή σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών για Αναλώσιμο υγειονομικό υλικό, σύμφωνα με την υπ' αριθ. 38°/29-11-2021 (θέμα 43°) πράξη Διοικητικού Συμβουλίου του Γενικού Νοσοκομείου Αργολίδας.

Η επιτροπή σε εφαρμογή της ανωτέρας απόφασης, καταθέτει τις τεχνικές προδιαγραφές για διαγωνιστικές διαδικασίες στο γραφείο προμηθειών, ως κάτωθι:

### ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

**1**

#### **ΣΤΟΜΑΤΟΡΙΝΙΚΕΣ ΜΑΣΚΕΣ CPAP ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ ΧΡΗΣΕΩΝ**

Μάσκες Στοματορινικές για CPAP διαφόρων μεγεθών και πολλαπλών χρήσεων για διάφορους ασθενείς.

- Να είναι κατάλληλη για κάλυψη μύτης και στόματος.
- Να διαθέτει μαξιλαράκι διπλού τοιχώματος ώστε να ενισχύει τη σφράγιση εκεί που χρειάζεται περισσότερο.
- Να διαθέτει επιλογέα ρύθμισης για σωστή τοποθέτηση της μάσκας στο μέτωπο.
- Να έχει ενσωματωμένη αντιασφυξιογόνο βαλβίδα.
- Να διαθέτει κλιπ για εύκολη αφαίρεση από το πλαίσιο και πλύσιμο του μαξιλαριού.
- Να έχει βαλβίδα εκπνοής (ανοίγματα εξαερισμού).
- Να φέρει υποδοχέα σύνδεσης παροχής οξυγόνου με εύκολη πρόσβαση.
- Να έχει κλιπ ιμάντων κεφαλής με διατήρηση των ρυθμίσεων για εύκολη επανατοποθέτηση.
- Να φέρει ιμάντες στήριξης κεφαλής (κεφαλοδέτες).
- Να διατίθεται σε διάφορα μεγέθη για ενήλικες.
- Να διατίθενται ανταλλακτικά.

**2**

#### **ΣΕΤ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΣΗΣ ΓΙΑ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΑ**

-ΤΟ ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ "Τ" ΝΑ ΣΥΝΔΕΕΤΑΙ ΜΕ ΤΡΑΧΕΙΟΣΩΛΗΝΑ ΚΑΙ ΜΕ ΤΡΑΧΕΙΟΣΤΟΜΙΟ

-ΜΕ ΠΟΤΗΡΑΚΙ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΜΕ ΔΙΑΓΡΑΜΜΙΣΗ, ΓΙΑ ΕΛΕΓΧΟ ΤΗΣ ΠΟΣΟΤΗΤΑΣ ΦΑΡΜΑΚΟΥ. ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΕΛΑΦΡΥ, ΔΙΑΦΑΝΕΣ, ΚΑΙ ΑΜΕΣΟΥ ΑΝΟΙΓΜΑΤΟΣ-ΚΛΕΙΣΙΜΑΤΟΣ ΜΕ ΣΤΡΟΦΗ ΚΑΤΑ ΜΕΓΙΣΤΟ 45 ΜΟΙΡΩΝ.

-ΜΕ ΣΩΛΗΝΑΚΙ Ο2

-ΝΑ ΕΙΝΑΙ LATEX FREE, ΕΛΕΥΘΕΡΟ ΦΘΑΛΙΟΥ, ΓΙΑ ΕΝΑΝ ΑΣΘΕΝΗ.

### 3

#### ΛΑΡΥΓΓΙΚΕΣ ΜΑΣΚΕΣ/ΑΕΡΑΓΩΓΟΙ I-GEL N:1 ΠΑΙΔΙΚΕΣ (2-5 κιλ.)

Υπεργλωττιδικός αεραγωγός με cuff από ειδικό gel, χωρίς προσθήκη αέρα. Να δέχεται ενδοτραχειακό σωλήνα και να έχει αυλό για ρινογαστρικό σωλήνα (levin). Να διαθέτει πεπλατυσμένο σχήμα για στρεπτική ακαμψία και ενσωματωμένο bite block. Αποστειρωμένο, LATEX FREE, μίας χρήσης. No 1

### 4

#### ΣΑΚΟΙ ΥΨΗΛΟΥ ΥΠΟΚΛΥΣΜΟΥ

ΣΕΤ ΥΠΟΚΛΥΣΜΟΥ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ. α) Ο σάκος να είναι αναρτώμενος, πλαστικός, χωρητικότητας 2 λίτρων, συνδεδεμένος με ελαστικό σωλήνα μήκους από 120cm έως 150cm, β) Ο σωλήνας να φέρει στην άκρη του βρυσάκι, γ) Το σετ να περιλαμβάνει ρύγχη διαφορετικού μήκους και διαμέτρου.

### 5

#### ΑΣΚΟΙ ΑΙΜΑΤΟΣ

ΑΣΚΟΙ ΣΥΜΠΙΕΣΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ Π.Χ. (πουάρ ταχείας μετάγγισης αίματος). α) Να είναι χωρητικότητας 500ml, β) Να είναι εύχρηστοι, ανθεκτικοί, απλοί στη χρήση με ενσωματωμένο πάνω στον θύλακα το μανόμετρο, γ) Η βαλβίδα του πουάρ να είναι ακριβείας και ασφαλείας, δ) Ο εσωτερικός ασκός να είναι ελαστικός (καουτσούκ).

### 6

#### ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ ΑΥΤΟΣΥΓΚΡΑΤΟΥΜΕΝΟΙ ΑΠΟ LATEX no 32 (ΤΥΠΟΥ PEZZER)

Σωλήνας τύπου PEZZER από μαλακό ελαστικό κόκκινο και latex. Μίας χρήσεως, αποστειρωμένοι.

#### Γενικά.

- Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι κατοχυρωμένη και αποδεκτή διεθνώς.
- Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερομένων προϊόντων .
- Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα.
- Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται:
  - η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος.
  - Στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής
  - Υλικό κατασκευής
  - Μέγεθος
  - Η ένδειξη « ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ» και ο τρόπος αποστείρωσης
  - Αριθμός παρτίδας
  - Σήμανση CE
- Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ.
- Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, όπως αυτό ισχύει (ISO 9001-2003)

Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά.

- Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση CE.Οι συμμετέχοντες να καταθέτουν με την προσφορά τους επικυρωμένα αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE που έλαβαν από τον αντίστοιχο κοινοποιημένο Οργανισμό.
- Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτήν της παραγωγής.
- Οι συμμετέχοντες να:
  - υποβάλλουν δήλωση συμμόρφωσης σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993.
  - δηλώσουν τον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τον έλεγχο ποιότητας CE, καθώς και τον αριθμό αναγνώρισης που έχει χορηγηθεί στον Κοινοποιημένο Οργανισμό από την επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης.
  - Να κατατεθεί με την προσφορά ΔΕΙΓΜΑ , σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του δ/μού.
- Γίνονται δεκτές προσφορές για μέρος ή για το σύνολο της ζητούμενης ποσότητας.
- 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.

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ

ΚΩΝΣΤΑΝΤΟΠΟΥΛΟΥ ΓΕΩΡΓΙΑ

ΜΠΟΥΡΗ ΔΗΜΗΤΡΑ

ΚΟΪΝΗ ΕΙΡΗΝΗ