

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ

ΠΕΔ – Α – 00341

ΕΚΔΟΣΗ 1^η

ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ ΥΛΙΚΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ ΓΕΝΙΚΗΣ ΧΡΗΣΕΩΣ

25 ΑΠΡΙΛΙΟΣ 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 Επισήμανση	5
5. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ	5
5.1 Συνοδευτικά Έγγραφα / Πιστοποιητικά	5
5.2 Επιθεωρήσεις / Δοκιμές	6
6 ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ	7
7. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	8
8. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	8
ΠΡΟΣΘΗΚΗ I – ΦΥΣΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΥΛΙΚΩΝ	9-20
ΠΡΟΣΘΗΚΗ II – ΕΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΗΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ	21-22
ΠΡΟΣΘΗΚΗ III – ΦΥΛΛΟ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ ΛΗΞΙΠΡΟΘΕΣΜΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	23
9. ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	24

1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ

Η Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων (ΠΕΔ) καλύπτει τις απαιτήσεις προμήθειας αναλώσιμων υλικών χειρουργείου γενικής χρήσεως.

2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

2.1 «Κανονισμός (ΕΚ) αρ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 18ης Δεκεμβρίου 2006, για την καταχώρηση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH)», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

2.2 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)".

2.3 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».

2.4 Κοινή Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π.Οικ.130648 (ΦΕΚ 2198/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», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

2.5 Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π.Οικ.1348 (ΦΕΚ 32/Β΄/16-01-2004): «Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων».

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

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

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

2.9 Πρότυπο ISO 13485 «Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για ιατροτεχνολογικά προϊόντα».

2.10 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 Τα αναλώσιμα υλικά Χειρουργείου γενικής χρήσης ανήκουν στην κλάση 6515 «Ιατρικά και Χειρουργικά Όργανα, Εξοπλισμός και Υλικά» κατά NATO ACod-2/3.

3.2 Τα υλικά της Προσθήκης Ι ανήκουν στα παρακάτω CPV:

CPV: 33141420-0 «Χειρουργικά γάντια»

CPV: 33161000-6 «Ηλεκτροχειρουργική μονάδα»

CPV: 33140000-3 «Ιατρικά αναλώσιμα»

CPV: 33141640-8 « Παροχέτευση»

CPV: 33199000-1 «Ιατρικός ρουχισμός»

CPV: 39518200-8 «Σεντόνια χειρουργείου»

CPV:38519660-0 «Καλύμματα μικροσκοπίων».

4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

4.1 Ορισμός Υλικού

Η Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων (ΠΕΔ) αφορά αναλώσιμα υλικά Χειρουργείου γενικής χρήσης τα οποία κατονομάζονται στην Προσθήκη Ι.

4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά

4.2.1 Τα προς προμήθεια υλικά θα πρέπει να είναι καινούρια, αμεταχείριστα, πλήρη, αποστειρωμένα, μιας χρήσης και να συμφωνούν με τις βασικές απαιτήσεις της υπ' αριθμό 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, κλπ. προσδιορίζονται για κάθε ζητούμενο από την Υπηρεσία υλικό, στην ονομασία των υλικών που αναγράφεται στη διακήρυξη του διαγωνισμού.

4.2.5 Τα προσφερόμενα υλικά από τους προμηθευτές πρέπει να είναι πλήρη και να συνοδεύονται από τα αναγκαία και ουσιώδη παρελκόμενα, ακόμα και αν αυτά δεν ζητούνται από την Υπηρεσία, ώστε να εξασφαλίζεται η απόλυτη λειτουργικότητά τους. Στην περίπτωση που τα παρελκόμενα - εξαρτήματα δεν ζητούνται από την Υπηρεσία, οι προμηθευτές πρέπει να επισημαίνουν τα απαραίτητα παρελκόμενα - εξαρτήματα και να αναγράφουν αυτά στην προσφορά τους σε ιδιαίτερη παράγραφο και με ξεχωριστή τιμή.

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 κ.λ.π) 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. 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' αριθμό 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 και ακριβείς οδηγίες χρήσης και 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 Τεχνική προσφορά, με πλήρη περιγραφή του προσφερόμενου υλικού μαζί με 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 (ΦΕΚ 32/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, επί των προϊόντων [ή 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].

5.1.6 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 2)

του προσφερόμενου υλικού για αξιολόγηση. Τα είδη που κατά την αξιολόγησή τους αποβάλλουν την αρχική τους ιδιότητα και θα καταστούν 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 1% 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 κατάλληλο 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/ΕΟΦ 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 βάση 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 των υπό προμήθεια υλικών 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 έντυπο συμμόρφωσης θα απορρίπτεται.

7.2 Συμμόρφωση με τις απαιτήσεις του Κανονισμού REACH.

Οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό υποχρεούνται, μαζί με την τεχνική τους προσφορά, να προσκομίσουν υπεύθυνη δήλωση, στην οποία θα δηλώνουν ότι τα υπό προμήθεια είδη συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του Κανονισμού (ΕΚ) 1907/2006 – REACH (Registration, Evaluation and Authorization of Chemicals) της Ευρωπαϊκής Ένωσης (για όσα υλικά απαιτείται). Η υπηρεσία, μετά την υπογραφή της σύμβασης, διατηρεί το δικαίωμα όπου και όταν κριθεί αναγκαίο, να ζητήσει να προσκομισθούν δικαιολογητικά τεκμηρίωσης ή να διενεργηθούν εργαστηριακές δοκιμές.

7.3 Τα έγγραφα της παραγράφου 5.1.

7.4 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>.

ΠΡΟΣΘΗΚΗ Ι

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
ΓΑΝΤΙΑ		
1.	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΝΑΥΛΟΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	<p>Να έχουν άριστη εφαρμογή. Να είναι λεπτά και ανθεκτικά και να μην επηρεάζουν την αφή του χρήστη. Η ελαστικότητά τους να είναι τέτοια ώστε να μην εμποδίζεται η κινητικότητα των δαχτύλων. Σε συσκευασία των 100 τεμαχίων. Να μένουν σταθερά στη θέση τους κατά τη χρήση. Να μην κολλάνε κατά την εφαρμογή τους. Να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των προτύπων: -ΕΛΟΤ EN 455-1 (Έλεγχος για την ανίχνευση οπών). -ΕΛΟΤ EN 455-2 (Δοκιμή και έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών όπως και τα κατώτατα όρια αντοχής). -ΕΛΟΤ EN 455-3 (Αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας).</p>
2.	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ, ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ (διαφόρων μεγεθών που θα ορίζει η διακήρυξη)	<p>Να είναι αποστειρωμένα μίας χρήσης με ακτίνες "γ", χωρίς τοξικά κατάλοιπα. Από φυσικό Latex, ομοιόμορφα πουδραρισμένα. Να έχουν άριστη εφαρμογή. Να είναι λεπτά και ανθεκτικά και να μην επηρεάζουν την αφή του χρήστη. Η ελαστικότητά τους να είναι τέτοια ώστε να μην εμποδίζεται η κινητικότητα των δακτύλων. Σε συσκευασία ανά ζεύγος. Να αναγράφεται το μέγεθος και το δεξι-αριστερό στο πάνω μέρος του κάθε γαντιού. Η μανσέτα του γαντιού να είναι ενισχυμένη καθ' όλο το μήκος του με ενισχυμένο πάχος, ώστε να επιτυγχάνεται ασφαλής συγκράτηση του γαντιού. Να είναι ηλεκτρονικά ελεγμένα για μικροοπές. Να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των προτύπων: -ΕΛΟΤ EN 455-1 (Έλεγχος για την ανίχνευση οπών). -ΕΛΟΤ EN 455-2 (Δοκιμή και έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών όπως και τα κατώτατα όρια αντοχής). -ΕΛΟΤ EN 455-3 (Αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας) Να έχουν ημερομηνία λήξης πάνω από 3 χρόνια. Να είναι πρόσφατης παραγωγής και αποστείρωσης.</p>

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
3.	<p style="text-align: center;">ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ (διαφόρων μεγεθών που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Να είναι αποστειρωμένα μίας χρήσης με ακτίνες "γ", χωρίς τοξικά κατάλοιπα. Από φυσικό Latex, χωρίς πούδρα. Να έχουν άριστη εφαρμογή. Να είναι λεπτά και ανθεκτικά και να μην επηρεάζουν την αφή του χρήστη. Η ελαστικότητά τους να είναι τέτοια ώστε να μην εμποδίζεται η κινητικότητα των δακτύλων. Σε συσκευασία ανά ζεύγος. Να αναγράφεται το μέγεθος και το δεξι-αριστερό στο πάνω μέρος του κάθε γαντιού. Η μανσέτα του γαντιού να είναι ενισχυμένη καθ' όλο το μήκος του με ενισχυμένο πάχος, ώστε να επιτυγχάνεται ασφαλής συγκράτηση του γαντιού. Να είναι ηλεκτρονικά ελεγμένα για μικροοπές. Να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των προτύπων: -ΕΛΟΤ EN 455-1 (Έλεγχος για την ανίχνευση οπών). -ΕΛΟΤ EN 455-2 (Δοκιμή και έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών όπως και τα κατώτατα όρια αντοχής). -ΕΛΟΤ EN 455-3 (Αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας). Να έχουν ημερομηνία λήξης πάνω από 3 χρόνια. Να είναι πρόσφατης παραγωγής και αποστείρωσης.</p>
4.	<p style="text-align: center;">ΓΑΝΤΙΑ ΓΕΝ. ΧΡΗΣΗΣ (VINYL ή LATEX) ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ (διαφόρων μεγεθών που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Από φυσικό VINYL ή LATEX. Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή. Να είναι λεπτά και ανθεκτικά και να μην επηρεάζουν την αφή του χρήστη. Η ελαστικότητά τους να είναι τέτοια ώστε να μην εμποδίζεται η κινητικότητα των δακτύλων. Σε συσκευασία των 100 τεμαχίων. Να είναι ομοιόμορφα πουδραρισμένα. Να μην περιέχουν πυριτικό μαγνήσιο. Να εξασφαλίζουν και να διατηρούν κατά τη χρήση τους απόλυτη προστασία από τυχόν επιμολύνσεις τόσο για τον ασθενή όσο και για τον χρήστη. Να μένουν σταθερά στη θέση τους κατά τη χρήση. Να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των προτύπων: -ΕΛΟΤ EN 455-1 (Έλεγχος για την ανίχνευση οπών). -ΕΛΟΤ EN 455-2 (Δοκιμή και έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών όπως και τα κατώτατα όρια αντοχής). -ΕΛΟΤ EN 455-3 (Αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας).</p>

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
5.	<p>ΓΑΝΤΙΑ ΓΕΝ. ΧΡΗΣΗΣ (VINYL ή LATEX) ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ (διαφόρων μεγεθών που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Από φυσικό VINYL ή LATEX. Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή. Να είναι λεπτά και ανθεκτικά και να μην επηρεάζουν την αφή του χρήστη. Η ελαστικότητά τους να είναι τέτοια ώστε να μην εμποδίζεται η κινητικότητα των δακτύλων. Σε συσκευασία των 100 τεμαχίων. Να μην περιέχουν πυριτικό μαγνήσιο. Να εξασφαλίζουν και να διατηρούν κατά τη χρήση τους απόλυτη προστασία από τυχόν επιμολύνσεις τόσο για τον ασθενή όσο και για τον χρήστη. Να μένουν σταθερά στη θέση τους κατά τη χρήση. Να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των προτύπων: -ΕΛΟΤ EN 455-1 (Έλεγχος για την ανίχνευση οπών) -ΕΛΟΤ EN 455-2 (Δοκιμή και έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών όπως και τα κατώτατα όρια αντοχής) -ΕΛΟΤ EN 455-3 (Αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας)</p>
ΔΙΑΘΕΡΜΙΕΣ		
6.	<p>ΔΙΑΘΕΡΜΙΕΣ 2 ΚΟΜΒΙΩΝ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ</p>	<p>Στυλεός Χειρουργικής Διαθερμίας μιας χρήσης, με αποσπώμενο ηλεκτρόδιο λεπίδα περίπου 70mm, με δύο διακόπτες τομής και αιμόστασης με ενσωματωμένο καλώδιο σύνδεσης 2 μέτρων τουλάχιστον, συμβατός με τις συσκευές που υπάρχουν στο χώρο του εκάστοτε χειρουργείου. Να είναι αποστειρωμένος σε συσκευασία του ενός. Να περιέχει αυτοκόλλητο, καθαριστικό, ακτινοσκιερό σφουγγαράκι 5x5εκ., για τον ασφαλή και αποτελεσματικό καθαρισμό του άκρου του στυλεού της διαθερμίας.</p>
7.	<p>ΔΙΑΘΕΡΜΙΕΣ 3 ΚΟΜΒΙΩΝ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ</p>	<p>Στυλεός διαθερμίας μιας χρήσης, με ενσωματωμένο καλώδιο μεγάλου μήκους, με τρία (3) κομβία ενεργοποίησης (κοπής-αιμόστασης-ελεγχόμενης κοπής με αιμόσταση) και ολισθαίνων διακόπτη για έλεγχο της ισχύος από το αποστειρωμένο πεδίο. Να διατίθεται στη συσκευασία με θήκη για το στυλεό και με επικαλυμμένο ηλεκτρόδιο για την αποφυγή δημιουργίας εσχάρας, νέκρωσης ιστού, θερμικής διασποράς και παραγωγής χειρουργικού καπνού. Να είναι ειδικής ασφαλούς κατασκευής με μονωμένους διακόπτες και να συνεργάζεται με σύστημα αυτόματης αναγνώρισης και ρύθμισης του στυλεού κατά τη σύνδεση με τη γεννήτρια.</p>

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
8.	ΞΕΣΤΡΟ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ	Αυτοκόλλητο ,σε αποστειρωμένη συσκευασία.
9.	ΘΗΚΗ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ	Διαφανής αυτοκόλλητη θήκη διαθερμίας και εργαλείων, 2 θέσεων, περίπου 40x45εκ., σε αποστειρωμένη συσκευασία.
10.	ΓΕΙΩΣΗ	Αυτοκόλλητη με καλώδιο. Λεπτή και εύκαμπτη με μεγάλη αγωγίμη επιφάνεια. Να φέρει ειδική διηλεκτρική επίστρωση για μεγαλύτερη ασφάλεια κατά τη διάρκεια των επεμβάσεων. Συσκευασμένη σε αλουμινένια συσκευασία για αποφυγή ξήρανσης του ζελέ. Στην ατομική και εξωτερική συσκευασία να αναγράφονται όλες οι απαιτούμενες κατά τα ισχύοντα πρότυπα ενδείξεις. Να συνοδεύεται από πιστοποιητικό μη εγκαύματος του οίκου κατασκευής.
11.	ΠΛΑΚΑ ΓΕΙΩΣΗΣ ΔΙΠΛΗΣ ΑΓΩΓΙΜΗΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΑΣ ΚΑΙ ΕΝΣΩΜΑΤΩΜΕΝΟ ΚΑΛΩΔΙΟ	Πλάκα γείωσης, μιας χρήσης, διπλής αγωγίμης επιφάνειας και ενσωματωμένο καλώδιο. Να συνεργάζεται με σύστημα παρακολούθησης της ποιότητας επαφής του ηλεκτροδίου με τον ασθενή. Να διατίθεται με υπόστρωμα πολυμερούς γέλης νερού ώστε να διατηρείται η υγρασία στο δέρμα και με ακρυλικό υπόστρωμα κόλλας περιμετρικά για την αποφυγή εισόδου υγρών. Να είναι ελαστική και εύκαμπτη ώστε να μη σκίζεται. Να είναι ελεύθερη από latex και PVC. Να έχει μεγάλη επιφάνεια για μειωμένη αντίσταση στο σημείο επαφής. Να διατίθεται σε ποικιλία διαστάσεων (θα ορίζονται στη διακήρυξη).
12.	ΔΙΑΘΕΡΜΙΕΣ ΜΠΑΤΑΡΙΑΣ	Διαθερμίες μπαταρίας μιας χρήσης, αποστειρωμένες, άριστης ποιότητας, για ειδικές χειρουργικές εφαρμογές.
ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΑ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ		
13.	ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΟ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ	Αποστειρωμένο, μιας χρήσης, με άκρο τύπου BLADE, για χρήση με τη μονοπολική διαθερμία (α/α:17), μήκους περίπου 130mm.
14.	ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΟ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ ΤΥΠΟΥ LOOP ΓΥΝΑΙΚΟΛΟΓΙΚΟΥ (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)	Αποστειρωμένο, μιας χρήσης, loop, συμβατό με την μονοπολική διαθερμία (α/α:17) τύπου στυλό, σε διάφορα μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη.
15.	ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΟ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ ΤΥΠΟΥ BALL ΓΥΝΑΙΚΟΛΟΓΙΚΟΥ (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)	Αποστειρωμένο, μιας χρήσης, με άκρο "μπίλια", συμβατό με την μονοπολική διαθερμία (α/α:17) τύπου στυλό, σε διάφορα μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη.
16.	ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΟ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ ΓΝΑΘΟΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗΣ	Αποστειρωμένο, μιας χρήσης, με άκρο ΒΕΛΟΝΑ, συμβατό με τη μονοπολική διαθερμία (α/α:17), μήκους 70mm περίπου.

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΑ		
17.	<p style="text-align: center;">ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΑ ΤΑΜΠΟΝ ΑΠΟ ΜΙΚΡΟΠΟΡΩΔΕΣ ΠΟΛΥΜΕΡΕΣ ΠΟΛΥΒΙΝΥΛΙΚΟ ΟΞΥ ΜΕ ΥΔΡΟΦΙΛΙΚΗ ΠΟΛΥΜΕΡΙΣΜΕΝΗ ΓΕΛΗ (διαστάσεων που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Να είναι αιμοστατικό ταμπόν τύπου MEROCEL από υδροξυλιωμένο μικροπορώδες πολυμερές πολυβινυλικό οξύ. Να είναι μαλακό και ατραυματικό. Να είναι διπλής συμπίεσης. Να δύναται να κοπεί σε οποιοδήποτε σχήμα χωρίς να μεταβάλλονται οι ιδιότητές του. Να είναι βιοσυμβατό. Να είναι διαστάσεων 8x1.5x2cm και 10x1.5x2.5cm.</p>
18.	<p style="text-align: center;">ΑΙΜΟΣΤΑΤΙΚΑ ΤΑΜΠΟΝ ΑΠΟ ΜΙΚΡΟΠΟΡΩΔΕΣ ΠΟΛΥΜΕΡΕΣ ΠΟΛΥΒΙΝΥΛΙΚΟ ΟΞΥ ΜΕ ΥΔΡΟΦΙΛΙΚΗ ΠΟΛΥΜΕΡΙΣΜΕΝΗ ΓΕΛΗ ΜΕ ΑΕΡΑΓΩΓΟ (διαστάσεων που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Να είναι αιμοστατικό ταμπόν τύπου MEROCEL από υδροξυλιωμένο μικροπορώδες πολυμερές πολυβινυλικό οξύ. Να είναι μαλακό και ατραυματικό. Να διαθέτει αεραγωγό καθ' όλο το μήκος του. Να είναι διπλής συμπίεσης. Να δύναται να κοπεί σε οποιοδήποτε σχήμα χωρίς να μεταβάλλονται οι ιδιότητές του. Να είναι βιοσυμβατό. Να είναι διαστάσεων 8x1.5x2cm και 10x1.5x2.5cm.</p>
ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΕΙΣ		
19.	<p style="text-align: center;">ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ ΤΥΠΟΥ PEZZER (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Καθετήρας αποστειρωμένος, μιας χρήσης, από λάτεξ (φυσικό καουτσούκ), ακτινοσκιερό, σε διάφορα μεγέθη.</p>
20.	<p style="text-align: center;">PEN ROSE (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Παροχетеύσεις τύπου penrose αποστειρωμένες από φυσικό ελαστικό LATEX ή σιλικόνης διαφόρων διαστάσεων (που θα ορίζει η διακήρυξη): α.8-10mm , β.14-16mm, γ.20-22mm.</p>
21.	<p style="text-align: center;">ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Παροχетеυση τραύματος με δοχείο προκαθορισμένης αρνητικής πίεσης, μιας χρήσεως, χωρητικότητας 500-700ml, πλήρης με τα συνδετικά της και με τροκάρ με σωλήνα διαμέτρου (θα ορίζεται στη διακήρυξη): α. 12CH β. 14CH γ. 16CH δ.18 CH</p>

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
22.	<p style="text-align: center;">ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ τύπου σταυρού (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Παροχέτευση τραύματος 100% σιλικόνης με συμπαγή κεντρικό σωλήνα, για μεγαλύτερη αντοχή και για να μην τσακίζουν. Στρογγυλή με 4 κανάλια ροής (τύπου σταυρού) ώστε να ελαχιστοποιείται η πιθανότητα απόφραξης. Να είναι ακτινοσκοπική με ειδική γραμμή σήμανσης σε όλο το μήκος της παροχέτευσης. Να προσφέρεται με τροκάρ σε διάφορα μεγέθη (θα ορίζονται στη διακήρυξη). Οι σωλήνες παροχέτευσης να συνδέονται με σιλικονούχες δεξαμενές χωρητικότητας 100-400ML (θα ορίζεται στη διακήρυξη), που να αποτρέπουν την αντίστροφη ροή των υγρών για να διασφαλίζεται η ασηψία και να μπορούν να επανενεργοποιούνται. Αποστειρωμένες.</p>
23.	<p style="text-align: center;">ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ ΑΥΛΑΚΩΤΗ τύπου σταυρού</p>	<p>Παροχέτευση τραύματος 100% σιλικόνης αυλακωτή κατά ¾ με συμπαγή κεντρικό σωλήνα για μεγαλύτερη αντοχή και για να μην τσακίζουν. Στρογγυλή με 4 κανάλια ροής (τύπου σταυρού) ώστε να ελαχιστοποιείται η πιθανότητα απόφραξης. Να είναι ακτινοσκοπική με ειδική γραμμή σήμανσης σε όλο το μήκος της παροχέτευσης. Να προσφέρεται με ενσωματωμένο τροκάρ σε διάφορα μεγέθη (θα ορίζονται στη διακήρυξη). Οι σωλήνες παροχέτευσης να συνδέονται με κλειστή σιλικονούχα δεξαμενή αναρρόφησης, χωρητικότητας 100-450ML (θα ορίζεται στη διακήρυξη), που να αποτρέπουν την αντίστροφη ροή των υγρών για να διασφαλίζεται η ασηψία και να μπορούν να επανενεργοποιούνται. Αποστειρωμένες.</p>
24.	<p style="text-align: center;">ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ 100%σιλικόνης (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Παροχέτευση τραύματος 100% σιλικόνης σε στρογγυλό σχήμα με επιφανειακές οπές. Να είναι ακτινοσκοπική με ειδική γραμμή σήμανσης σε όλο το μήκος της παροχέτευσης. Να προσφέρεται με ενσωματωμένο τροκάρ σε διάφορα μεγέθη (θα ορίζονται στη διακήρυξη). Οι σωλήνες παροχέτευσης να συνδέονται με κλειστή σιλικονούχα δεξαμενή αναρρόφησης, χωρητικότητας 100-450ML (θα ορίζεται στη διακήρυξη), που να αποτρέπουν την αντίστροφη ροή των υγρών για να διασφαλίζεται η ασηψία και να μπορούν να επανενεργοποιούνται. Αποστειρωμένες.</p>
25.	<p style="text-align: center;">ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ επίπεδη (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Παροχέτευση τραύματος 100% σιλικόνης με συμπαγή κεντρικό σωλήνα, για μεγαλύτερη αντοχή και για να μην τσακίζουν. Πολυαυλική ώστε να ελαχιστοποιείται η πιθανότητα απόφραξης. Επίπεδες, πλάτους 3.5X8mm και 4X11mm (θα ορίζεται στη διακήρυξη). Να είναι ακτινοσκοπική με ειδική γραμμή σήμανσης σε όλο το μήκος της παροχέτευσης. Να συνοδεύονται με σιλικονούχες δεξαμενές χωρητικότητας 100-400ML (θα ορίζεται στη διακήρυξη), που να αποτρέπουν την αντίστροφη ροή των υγρών για να διασφαλίζεται η ασηψία και να μπορούν να επανενεργοποιούνται. Αποστειρωμένες.</p>

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
26.	ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ ΤΡΑΥΜΑΤΟΣ κεραμοειδής (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)	Παροχетеύσεις κεραμοειδείς από σιλικόνη, αποστειρωμένες μιας χρήσεως, από διάφανο ενιαίο υλικό χωρίς σύνδεσμο, ακτινοσκοπική με ειδική γραμμή σήμανσης σε όλο το μήκος της παροχέτευσης. Διαμέτρου που θα ορίζεται στη διακήρυξη.
27.	ΠΑΡΟΧΕΤΕΥΣΗ Kerh (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)	Σωλήνες παροχέτευσης τύπου kerh, αποστειρωμένες, σε σχήμα T χωρίς ραφές στα σημεία ένωσης για την αποφυγή σχηματισμού αλάτων, από μαλακό latex 3, 4 και 5mm (θα ορίζεται στη διακήρυξη).
ΣΥΡΡΑΠΤΙΚΑ		
28.	ΣΥΡΡΑΠΤΙΚΟ ΔΕΡΜΑΤΟΣ ΚΑΝΟΝΙΚΟΥ ΜΕΓΕΘΟΥΣ	Συρραπτικό δέρματος, αποστειρωμένο, μιας χρήσης. Οι διαστάσεις και ο αριθμός των κλιπ θα ορίζονται στη διακήρυξη.
29.	ΣΥΡΡΑΠΤΙΚΟ ΔΕΡΜΑΤΟΣ ΜΕΓΑΛΟΥ ΜΕΓΕΘΟΥΣ	Συρραπτικό δέρματος, αποστειρωμένο, μιας χρήσης. Οι διαστάσεις και ο αριθμός των κλιπ θα ορίζονται στη διακήρυξη.
30.	ΣΥΡΡΑΠΤΙΚΟ ΔΕΡΜΑΤΟΣ ΠΕΡΙΣΤΡΕΦΟΜΕΝΗΣ ΚΕΦΑΛΗΣ ΚΑΝΟΝΙΚΟΥ ΜΕΓΕΘΟΥΣ	Συρραπτικό δέρματος, περιστρεφόμενης κεφαλής, αποστειρωμένο, μιας χρήσης. Οι διαστάσεις και ο αριθμός των κλιπ θα ορίζονται στη διακήρυξη.
31.	ΣΥΡΡΑΠΤΙΚΟ ΔΕΡΜΑΤΟΣ ΠΕΡΙΣΤΡΕΦΟΜΕΝΗΣ ΚΕΦΑΛΗΣ ΜΕΓΑΛΟΥ ΜΕΓΕΘΟΥΣ	Συρραπτικό δέρματος, περιστρεφόμενης κεφαλής, αποστειρωμένο, μιας χρήσης. Οι διαστάσεις και ο αριθμός των κλιπ θα ορίζονται στη διακήρυξη.
ΔΙΑΦΟΡΑ		
32.	ΚΟΣΤΟΥΜΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ (ΜΠΛΟΥΖΕΣ- ΠΑΝΤΕΛΟΝΙΑ) ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ (σε μεγέθη που θα ορίζονται στη διακήρυξη)	<ol style="list-style-type: none">1. Να είναι μεγάλης ανθεκτικότητας, μη αποστειρωμένο.2. Να είναι από μη υφασμένο υλικό (non woven).3. Να είναι αεροδιαπερατά, αδιάβροχα και μη αναφλέξιμα.4. Να μην είναι διάφανα.5. Να αποτελείται από παντελόνι (με κορδόνι στη μέση) και μπλούζα. Και τα δύο να φέρουν από τουλάχιστον μια τσέπη6. Σε διάφορα μεγέθη που θα ορίζονται στη διακήρυξη.

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
33.	ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΟΘΟΝΙΑ μεγέθους που θα ορίζει η διακήρυξη	Αποστειρωμένα, μιας χρήσης Τεμνόμενα Χειρουργικά Οθόνια, μεγέθους που θα ορίζει η διακήρυξη. Να είναι αυτοκόλλητα, διαφανή, κατασκευασμένα από διαφανή ελαστική μεμβράνη πολυαιθυλενίου. Να διαθέτουν ενσωματωμένη υποαλλεργική ακρυλική κόλλα υψηλής αντοχής, η οποία ενεργοποιούμενη με την πίεση να προσφέρει εξαιρετική πρόσφυση μειώνοντας έτσι το κίνδυνο μετακίνησης του χειρουργικού οθονίου. Να είναι αντιστατικά, αντιθαμβωτικά, ακτινοδιαπερατά και να προσφέρονται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία.
34.	ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΟΘΟΝΙΑ με ιωδοφόρο αντιμικροβιακή ουσία μεγέθους που θα ορίζει η διακήρυξη	Αποστειρωμένα, μιας χρήσης. Τεμνόμενα Χειρουργικά Οθόνια, μεγέθους που θα ορίζει η διακήρυξη. Να είναι αυτοκόλλητα, διαφανή, κατασκευασμένα από διαφανή ελαστική μεμβράνη πολυαιθυλενίου. Να διαθέτουν ενσωματωμένη υποαλλεργική ακρυλική κόλλα υψηλής αντοχής, η οποία ενεργοποιούμενη με την πίεση να προσφέρει εξαιρετική πρόσφυση μειώνοντας έτσι το κίνδυνο μετακίνησης του χειρουργικού οθονίου. Να φέρουν ιωδοφόρο αντιμικροβιακή ουσία και η αντιμικροβιακή δράση του οθονίου να υποστηρίζεται από κλινικές μελέτες. Να είναι αντιστατικά, αντιθαμβωτικά, ακτινοδιαπερατά και να προσφέρονται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Να φέρουν σήμανση CE Class III.
35.	ΚΑΛΥΜΜΑΤΑ ΜΙΚΡΟΣΚΟΠΙΟΥ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ, ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	Κατασκευασμένα από αντιστατικό διαφανές πολυαιθυλένιο, υψηλής αντοχής. Να έχουν εργονομικό σχεδιασμό, να είναι μιας χρήσης, αποστειρωμένα. Να είναι ελεύθερα ινών και Latex. Να φέρουν αυτοκόλλητα συγκράτησης για καλύτερο ντύσιμο, να έχουν δύο διόπτρες. Να καλύπτουν όλους τους τύπους των μικροσκοπίων του εκάστοτε νοσοκομείου.
36.	ΚΑΛΥΜΜΑ ΓΙΑ ΛΑΒΙΔΕΣ ΤΥΠΟΥ ΜΟΣΧΙΤΟ	Αποστειρωμένο μιας χρήσης, από σιλικόνη, μήκους 12mm, διαμέτρου 2.6mm. Συσκευασία 2 τεμαχίων.
37.	ΚΑΛΥΜΜΑ C-ARM ΜΙΚΡΟ, ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ, ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	ΚΑΛΥΜΜΑ C-ARM κατασκευασμένο από αντιστατικό διαφανές πολυαιθυλένιο, υψηλής αντοχής. Να έχει εργονομικό σχεδιασμό, να είναι μιας χρήσης, αποστειρωμένο. Να είναι ελεύθερο ινών και Latex. Διαστάσεις περίπου 100x100cm.

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
38.	ΚΑΛΥΜΜΑ C-ARM ΕΝΙΑΙΟ, ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ, ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	ΚΑΛΥΜΜΑ C-ARM ΕΝΙΑΙΟ κατασκευασμένο από αντιστατικό διαφανές πολυαιθυλένιο, υψηλής αντοχής. Να έχουν εργονομικό σχεδιασμό, να είναι μιας χρήσης, αποστειρωμένα. Να είναι ελεύθερα ινών και Latex. Διαστάσεις 270x150cm περίπου, που να καλύπτει το μηχάνημα όταν βρίσκεται σε μορφή πετάλου.
39.	ΚΑΛΥΜΜΑ ΚΑΜΕΡΑΣ	1 .Αποστειρωμένο κάλυμμα κάμερας διαφανές, υψηλής αντοχής με τηλεσκοπική αναδίπλωση και ελαστική άκρη διαστάσεων 14X250cm περίπου. 2. Να διαθέτει αυτοκόλλητη ταινία σταθεροποίησης της οπτικής.
40.	ΠΟΔΙΕΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	Από 100% πολυαιθυλένιο, εξαιρετικά ανθεκτικές , με ανάγλυφη επιφάνεια, σε γαλακτώδη χρωματισμό , με ζώνη για να δένουν και να εφαρμόζουν καλύτερα επάνω στο κορμί . Οι ποδιές μιας χρήσης να είναι συσκευασμένες ανά 100τεμ., Διαστάσεις: περίπου 120-125εκ.ύψος και 65-70εκ.πλάτος
41.	ΜΑΣΚΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	1. Να διαθέτει ειδικά μελετημένο φίλτρο διαδοχικών στρωμάτων, υψηλής αποδοτικότητας για κατακράτηση σωματιδίων. 2. Να είναι υποαλλεργική, αεροδιαπερατή και αδιάβροχη. 3. Να διαθέτει εσωτερικό επιρίνιο έλασμα 4. Να έχει τέσσερα κορδόνια δεσίματος και όχι λάστιχο γύρω από τα αυτιά. 5. Να είναι μήκους 17-18cm και πλάτους 8.5cm τουλάχιστον.
42.	ΓΥΑΛΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ	Γυαλιά προστατευτικά απαραίτητα για την προστασία των ματιών στα χειρουργεία. Πολύ καλής ποιότητας και καλής εφαρμογής στο πρόσωπο. Να ταιριάζουν σε όλα τα μεγέθη προσώπου. Κατάλληλα σχεδιασμένα με πλαϊνά για την προστασία του ματιού από όλες τις γωνίες. Οι φακοί να έχουν αντιθαμβωτική επίστρωση, να είναι πανοραμικοί και να έχουν μεγάλο οπτικό πεδίο.
43.	ΠΟΔΟΝΑΡΙΑ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	Να είναι: 1. Ανθεκτικά. 2. Να έχουν δυνατότητα εφαρμογής σε όλα τα νούμερα υποδημάτων. 3. Να μην ολισθαίνουν.
44.	ΦΥΛΛΑ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ	Να είναι φύλλα διάφανης, καθαρής, ιατρικής σιλικόνης, σε αποστειρωμένη συσκευασία, διαστάσεων τουλάχιστον 5x5cmx1mm.

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
45.	<p align="center">LOOPS σιλικόνης (σε μεγέθη και χρώματα που θα ορίζονται στη διακήρυξη)</p>	<p>Αποστειρωμένα loops σιλικόνης για χειρουργική χρήση, αρίστης ποιότητας. Χρησιμοποιούνται σε ευρύ φάσμα χειρουργικών επεμβάσεων για αναγνώριση, περιδεση και αποκλεισμό αρτηριών, φλεβών, νεύρων και ουρητήρων. Ειδικά σχεδιασμένα για να ελαχιστοποιούν τον τραυματισμό των αγγείων, με μια εξαιρετικά απαλή εξωτερική επιφάνεια η οποία γλιστράει γύρω από τα αγγεία. Όλα τα χρώματα (μπλε, κόκκινα και κίτρινα) και μεγέθη (mini, maxi) να προσφέρονται σε αποστειρωμένο φάκελο ενός ή δύο τεμαχίων.</p>
46.	<p align="center">ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗ ΜΕ ΡΥΓΧΟΣ (σε μεγέθη που θα ορίζει η διακήρυξη)</p>	<p>Μεταλλικό ρύγχος αναρρόφησης μιας χρήσεως αποστειρωμένο, με πλαστική χειρολαβή, με οπή ελέγχου αναρρόφησης, με άριστη εφαρμογή στα λάστιχα αναρρόφησης του εκάστοτε χειρουργείου (α/α:52), ενεργού μήκους 13-17cm σε όλα τα μεγέθη FR/CH (Τα οποία θα ορίζονται στη διακήρυξη ανάλογα με τις εκάστοτε ανάγκες)</p>
47.	<p align="center">ΛΑΣΤΙΧΟ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ</p>	<p>Να είναι ανθεκτικής κατασκευής, αποστειρωμένο, να έχει άριστη εφαρμογή με τις συσκευές και τα ρύγχη αναρρόφησης (α/α:51), μήκους τουλάχιστον 2m.</p>
48.	<p align="center">ΛΑΣΤΙΧΟ CO2</p>	<p>Αποστειρωμένο, μιας χρήσης, από σιλικόνη, Y-tubing, με φίλτρο.</p>
49.	<p align="center">ΕΞΩΛΚΕΑΣ ΦΛΕΒΩΝ</p>	<p>Αποστειρωμένο, μιας χρήσης, χωρίς latex, μήκους τουλάχιστον 100cm , με δύο καλώδια ανά συσκευασία, με ελαίες 10, 13 ,15cm περίπου και χειρολαβή.</p>
50.	<p align="center">SET ΠΟΔΟΝΑΡΙΑ ΓΥΝΑΙΚΟΛΟΓΙΚΟΥ</p>	<p>Αποστειρωμένα, μιας χρήσης, υγραπρωθητικό, non-woven,</p>
51.	<p align="center">ΜΑΡΚΑΔΟΡΟΙ ΔΕΡΜΑΤΟΣ</p>	<p>Με υποδεκάμετρο, αποστειρωμένοι, αρίστης ποιότητας. Να είναι ανεξίτηλοι με στρογγυλή μύτη μικρού πάχους (regular tip). Το μελάνι του να είναι κατάλληλο για γράψιμο και μαρκάρισμα πάνω σε δέρμα από χειρουργούς. Η απαλή του μύτη να είναι φιλική προς το δέρμα, να μην προκαλεί αλλεργικά προβλήματα και να μπορεί να χρησιμοποιηθεί σχεδόν σε όλους τους τύπους δέρματος. Το μελάνι του μαρκαδόρου να μην είναι τοξικό και να είναι ανθεκτικό, κατά την διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης.</p>
52.	<p align="center">ΣΚΟΥΦΙΕΣ Μ.Χ ΑΣΘΕΝΩΝ, ΜΕ ΛΑΣΤΙΧΟ ΣΤΗΝ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ</p>	<p>α. Να είναι μιας χρήσης και να φέρουν λάστιχο σε όλη την περιφέρεια. β. Να είναι καλής ποιότητας, πορώδεις, αεροδιαπερατές, υποαλλεργικές και αντιϊδρωτικές. γ. Το λάστιχο που φέρει να μην πολύ σφιχτό ούτε χαλαρό, να μη ξηλώνεται και να είναι εύχρηστο.</p>

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
53.	ΣΚΟΥΦΙΕΣ Μ.Χ. ΓΥΝΑΙΚΩΝ ΜΕ ΛΑΣΤΙΧΟ ΠΙΣΩ	α. Να είναι μιας χρήσης, κατασκευασμένα με ενιαία διάτρηση μη υφασμένο Rayon (non woven). β. Να εξασφαλίζουν απαραίτητα αεροδιαπερατότητα για το σωστό αερισμό του τριχωτού της κεφαλής (με πιστοποίηση) γ. Να είναι υποαλλεργικές, άνετες, αντιϊδρωτικές, από μεγάλης ανθεκτικότητας μη υφασμένο υλικό. δ. Να είναι προσεκτικά συρραμμένες χωρίς να ξεφτίζουν και να φέρουν λάστιχο στο πίσω μέρος, το οποίο να έχει μεγάλη ελαστικότητα. ε. Το μέγεθός τους να έχει τη δυνατότητα να περικλείει με ασφάλεια τα μακριά μαλλιά και να έχουν σωστή ανατομική εφαρμογή. στ. Να είναι τοποθετημένες σε πρακτική συσκευασία που να διευκολύνει την ανάληψη μια προς μια, προστατεύοντας το αχρησιμοποίητο περιεχόμενο.
54.	ΣΚΟΥΦΙΕΣ Μ.Χ. ΑΝΔΡΩΝ ΜΕ ΚΟΡΔΟΝΙ	α. Να είναι μιας χρήσης, κατασκευασμένα με ενιαία διάτρηση μη υφασμένο Rayon (non woven). β. Να εξασφαλίζουν απαραίτητα αεροδιαπερατότητα για το σωστό αερισμό του τριχωτού της κεφαλής (με πιστοποίηση) γ. Να είναι υποαλλεργικές, άνετες, αντιϊδρωτικές, από μεγάλης ανθεκτικότητας μη υφασμένο υλικό. δ. Να είναι συρραμμένες χωρίς να ξεφτίζουν και να φέρουν κορδόνι στο πίσω μέρος, το οποίο θα δένει. ε. Το κορδόνι να είναι σταθερό, χωρίς να σπάει όταν δένεται. στ. Το μέγεθός τους να έχει τη δυνατότητα να περικλείει με ασφάλεια τα μακριά μαλλιά και να έχουν σωστή ανατομική εφαρμογή. ζ. Να είναι τοποθετημένες σε πρακτική συσκευασία που να διευκολύνει την ανάληψη μια προς μια, προστατεύοντας το αχρησιμοποίητο περιεχόμενο.
55.	ΣΚΟΥΦΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΟΥ, ΤΥΠΟΥ ΣΚΑΦΑΝΔΡΟΥ, ΟΛΙΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΓΙΑ AIDS-ΗΠΑΤΙΤΙΔΑ	α. Να είναι μιας χρήσης, κατασκευασμένα με ενιαία διάτρηση μη υφασμένο Rayon (non woven). β. Να εξασφαλίζουν απαραίτητα αεροδιαπερατότητα για το σωστό αερισμό του τριχωτού της κεφαλής (με πιστοποίηση) γ. Να είναι υποαλλεργικές, άνετες, αντιϊδρωτικές, από μεγάλης ανθεκτικότητας μη υφασμένο υλικό.

		<p>δ. Να είναι προσεκτικά συρραμμένες χωρίς να ξεφτίζουν και να φέρουν κάλυμμα σε όλο το κεφάλι και να δένουν πίσω στον αυχένα.</p> <p>ε. Το μέγεθός τους να έχει τη δυνατότητα να περικλείει με ασφάλεια τα μακριά μαλλιά και να έχουν σωστή ανατομική εφαρμογή.</p>
--	--	---

ΠΡΟΣΘΗΚΗ II

ΕΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

ΠΡΟΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ

ΚΩΔΙΚΟΣ 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	