



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΔΙΟΙΚΗΣΗ 6^{ΗΣ} ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ,
ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ, ΗΠΕΙΡΟΥ & ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΙΩΑΝΝΙΝΩΝ

ΟΡΘΗ ΕΠΑΝΑΛΗΨΗ
Ιωάννινα 25-09-2025
Αριθ. Πρωτ. 25262

Γραφείο : Προμηθειών
Ταχ. Δ/ση : Λ. Στ. Νιάρχου
: 45500 ΙΩΑΝΝΙΝΑ
Τηλέφωνο : 2651362600
Fax : 2651099774
Πληροφορίες : Μ. ΤΑΣΟΥΛΗ
E-mail : mtasouli@uhi.gr

ΠΡΟΣ:

Υποψήφιους προμηθευτές
ΑΝΑΡΤΗΣΗ ΣΤΟ uhi.gr

Κοιν. :

Γραμματεία Νοσοκομείου.

ΘΕΜΑ : Κατάθεση προσφοράς με τη διαδικασία της απ'ευθείας ανάθεσης με συλλογή προσφορών για προμήθεια ειδών για τις ανάγκες της ΡΕΥΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ.

ΣΧΕΤ.: α. Ν.2955/2001
β. Ν. 2286/ 1995 άρθρο 2 παρ. 1 έως 11.
γ. Ν. 3329/2005 όπως ισχύει σήμερα
δ. Ν. 3580/2007 όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα με το Ν. 3846/2012
ε. Το άρθρο 118 του Ν. 4412/2016
στ. Ν. 4782/2021 όπως ισχύει
ζ. Η αρ.5667/23-09-2025 αίτηση προμήθειας της ΡΕΥΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ.

Προκειμένου το Νοσοκομείο μας να προβεί στην προμήθεια με απ' ευθείας ανάθεση με τη διαδικασία διαπραγμάτευσης - συλλογής προσφορών και κριτήριο κατακύρωσης τη χαμηλότερη τιμή , σύμφωνα με τα παραπάνω σχετικά, των ειδών του παρακάτω πίνακα, άκρως απαραίτητων για τις ανάγκες της ΡΕΥΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗΣ ΚΛΙΝΙΚΗΣ, παρακαλούμε να **κατέθεσετε έως της 01-10-2025, ημέρα ΤΕΤΑΡΤΗ και ώρα 10.30 π.μ. σχετική έγγραφη κλειστή προσφορά.**

Σημειώνεται ότι :

1. Γίνονται δεκτές προσφορές και για επι μέρους ζητούμενα είδη.
2. Οι τιμές να δοθούν , ανά ζητούμενο είδος και μονάδα μέτρησης σε ευρώ και να περιλαμβάνουν τις νόμιμες κρατήσεις.
3. Σε περιπτώσεις ειδών που συμπεριλαμβάνονται στο Παρατηρητήριο τιμών της Ε.Π.Υ, οι προσφερόμενες τιμές δεν θα υπερβαίνουν τις αντίστοιχες ανώτατες τιμές του παρατηρητηρίου.

Υποχρεωτικά

- σε κάθε προσφερόμενο είδος να αναγράφεται εάν το προσφερόμενο είδος συμπεριλαμβάνεται στο Παρατηρητήριο τιμών της Ε.Π.Υ και ο α/α με την τιμή του παρατηρητηρίου στον οποίο ανήκει το είδος ή όχι.
- Κάθε προσφερόμενο είδος να συνοδεύεται από αντίστοιχο δείγμα ή επίσημο PROSPECTUS για αξιολόγηση.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Οι προσφορές που δεν συνοδεύονται από τα αντίστοιχα δείγματα ή επίσημο PROSPECTUS δεν θα αξιολογούνται.

4. Στο φάκελο της προσφοράς να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α' 75), όπως εκάστοτε ισχύει, στην οποία ο προσφέρων θα δηλώνει υπεύθυνα , ότι σε περίπτωση που αναδειχθεί προμηθευτής σε είδη του παρακάτω πίνακα, δεσμεύεται να παραδώσει τις ζητούμενες ποσότητες εντός τριών (3) ημερών από τη διαβίβαση σχετικής παραγγελίας από τα αρμόδια τμήματα του Νοσοκομείου.
5. Σε περίπτωση που δεν παραδοθούν οι ζητούμενες ποσότητες εντός των παραπάνω χρονικών ορίων θα εφαρμόζονται οι προβλεπόμενες από το Ν. 4412/2016 κυρώσεις για εκπρόθεσμη παράδοση.
6. Τον προμηθευτή βαρύνουν κρατήσεις σύμφωνα με τους νόμους 3580/2007, 4013/2011, 4412/2016 και 4605/2019 όπως ισχύουν
7. Ο χρόνος πληρωμής θα είναι σύμφωνος με το Π.Δ 166/5-06-2003.

ΕΠΙΤΡΟΠΗ					
Σας δίνουμε εντολή να προχωρήσετε στην προμήθεια των παρακάτω ειδών					
ΤΜΗΜΑ	5423 ΡΕΥΜΑΤΟΛΟΓΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ ΚΛΙΝΙΚΗ / ΤΜΗΜΑ				
ΑΙΤΗΣΗ ΧΟΡΗΓ.	2025 8594	ΑΙΤΗΣΗ ΠΡΟΜ.	2025 5667	ΠΑΡΑΚ.	ΟΧΙ
ΤΡΟΠ. ΔΙΕΚΠ.					
Παρατ.Αίτ.Προμ.					
Α/Α ΑΠΟΦΑΣΗΣ	ΑΠΟΦ.ΔΕΣΜΕΥΣΗΣ			2469/2025	
	ΑΔΑ			ΡΣΩΑ46906Η-ΣΦΡ	
ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ	12 ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟ ΥΛΙΚΟ ΦΑΡΜΑΚΕΙΟΥ				

ΚΩΔ.ΤΥΠΟΥ ΚΩΔ.ΕΙΔΟΥΣ	ΟΝΟΜΑ ΤΥΠΟΥ ΕΙΔΟΥΣ ΟΝΟΜΑ ΕΙΔΟΥΣ	Μ/Μ ΦΠΑ	ΠΟΣΟΤ. ΚΩΔ.ΔΗΜ.	ΤΙΜΗ ΜΟΝ. ΠΡΟΒΛ.ΔΑΠΑΝΗ
ΣΕ002011 12ΣΕ002011000004	ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΣΦΑΛΟΥΣ ΔΙΑΧΕΙΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΚΥΚΛΟΦΩΣΦΑΜΙΔΗΣ	TEM	100,00	1,9000
	ΕΙΔΙΚΟ ΣΥΝΔΕΤΙΚΟ ΕΞΑΡΤΗΜΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΗ ΔΙΕΛΕΥΣΗ ΚΑΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΦΑΡΜΑΚΩΝ	24,00	41311Α	235,63
ΣΕ002011 12ΣΕ002011000003	ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΣΦΑΛΟΥΣ ΔΙΑΧΕΙΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΚΥΚΛΟΦΩΣΦΑΜΙΔΗΣ	TEM	50,00	5,6000
	ΣΥΣΚΕΥΗ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΔΥΟ ΑΚΡΩΝ ΜΕ ΔΙΠΛΗ ΔΙΑΦΡΑΓΜΑΤΙΚΗ ΕΛΑΣΤΟΜΕΡΗ ΜΕΜΒΡΑΝΗ ΚΑΙ ΕΡΜΗΤΙΚΟ ΚΛΕΙΔΩΜΑ	24,00	41311Α	347,20
ΣΕ002011 12ΣΕ002011000002	ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΣΦΑΛΟΥΣ ΔΙΑΧΕΙΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΚΥΚΛΟΦΩΣΦΑΜΙΔΗΣ	TEM	50,00	6,9500
	ΕΙΔΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΣΦΑΛΟΥΣ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΚΑΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ ΑΣΚΩΝ ΧΗΜΕΙΟΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΔΥΟ ΑΚΡΩΝ	24,00	41311Α	430,90
ΣΕ002011 12ΣΕ002011000001	ΣΥΣΚΕΥΗ ΑΣΦΑΛΟΥΣ ΔΙΑΧΕΙΡΗΣΗΣ ΚΑΙ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΚΥΚΛΟΦΩΣΦΑΜΙΔΗΣ	TEM	50,00	3,8500
	ΕΙΔΙΚΟ ΡΥΓΧΟΣ ΑΣΚΟΥ ΓΙΑ ΑΣΦΑΛΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΦΑΡΜΑΚΩΝ	24,00	41311Α	238,70

ΣΥΝΟΛΟ ΠΡΟΒΛ/ΝΗΣ ΔΑΠΑΝΗΣ:

1.252,43

**ΠΕΡΙΓΡΑΦΕΣ -ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
ΣΥΣΚΕΥΩΝ ΑΣΦΑΛΟΥΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ**

	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ
1.	Ειδικό ρύγχος ασκού για ασφαλή εμπλουτισμό και χορήγηση κυτταροστατικών φαρμάκων που διασφαλίζει την αεροστεγή και υδατοστεγή μεταφορά του φαρμάκου. Να έχει μήκος 11 εκατοστά. Να διαθέτει τεχνολογία διπλής διαφραγματικής ελαστομερούς μεμβράνης διατρητικής προσπέλασης σε όλες τις συνδέσεις και να είναι απόλυτα συμβατής σύνδεσης με τη συσκευή σύνδεσης δύο άκρων και με την ειδική συσκευή χορήγησης χημειοθεραπευτικών φαρμάκων. Η σύνδεση να πραγματοποιείται μόνο με μία κάθετη κίνηση χωρίς περιστροφή. Να διαθέτει νεκρό όγκο όχι παραπάνω από 0,042 mL και να αποδεικνύεται από τα αντίστοιχα έγγραφα. Να αποτελεί μέρος ενός ενιαίου κλειστού συστήματος διάλυσης και χορήγησης κυτταροστατικών φαρμάκων με την ενιαία συσκευή πρόσβασης σε φιαλίδια, τη συσκευή σύνδεσης δύο άκρων και την ειδική συσκευή ασφαλούς χορήγησης χημειοθεραπευτικών φαρμάκων όπως περιγράφονται στον προηγούμενο και επόμενος Α/Α του παρόντος. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία με ατομικό προστατευτικό κάλυμμα. Να διαθέτει πιστοποίηση ONB, σήμανση CE και ISO. Να κατασκευάζεται από υλικά ελεύθερων PVC, latex, DEHP, πυρετογόνων.
2.	Ειδική συσκευή ασφαλούς σύνδεσης και χορήγησης πολλαπλών ασκών χημειοθεραπευτικών φαρμάκων δύο άκρων. Στο ένα άκρο η συσκευή να διαθέτει διαφραγματικό σημείο διατρητικής ελαστομερούς μεμβράνης για την υδατοστεγή και αεροστεγή σύνδεση με ασκούς η οποία να συνδέεται αποκλειστικά με το ειδικό ρύγχος ασκού του Α/Α 1. για την ασφαλή χορήγηση πολλαπλών ασκών χημειοθεραπευτικών φαρμάκων, και την προστασία των επαγγελματιών υγείας χωρίς να προκληθεί διασπορά σταγονιδίων, αερολυμάτων και ατμών φαρμάκου στον περιβάλλοντα χώρο του θαλάμου χορήγησης. Να εμπεριέχει ασφαλούς εσωτερική βελόνα με διάμετρο 16G με εσωτερικό προστατευτικό μηχανισμό αυτόματης ανάσυρσης. Στο δεύτερο άκρο να φέρει θύρα εισόδου με ευρεία διάμετρο διέλευσης συσκευής έγχυσης είτε βαρυτική είτε ηλεκτρονικής αντλίας, δημιουργώντας συσκευή ασφαλούς άκρου. Το συνολικό μήκος τη ειδικής συσκευής πολλαπλών ασκών χορήγησης να μην ξεπερνάει τα 9,5 εκατοστά και να φέρει στην επιφάνεια του αμφοτερόπλευρα πίεστρα. Να διατίθεται σε ατομική, αποστειρωμένη συσκευασία με ατομικό προστατευτικό κάλυμμα. Να διαθέτει πιστοποίηση ONB, σήμανση CE, και ISO. Να κατασκευάζεται από υλικά ελεύθερων PVC, latex, DEHP, πυρετογόνων.
3.	Συσκευή σύνδεσης δύο άκρων με τεχνολογία διπλής διαφραγματικής ελαστομερούς μεμβράνης και ερμητικό κλείδωμα ώστε να διασφαλίζεται η αεροστεγή σύνδεση και να εμποδίζεται η διαφυγή σταγονιδίων φαρμάκων. Να εμπεριέχει εσωτερική ατσάλινη βελόνα διαμέτρου 16G με εσωτερικό προστατευτικό μηχανισμό αυτόματης ανάσυρσης. Στην εξωτερική της επιφάνεια να φέρει αμφοτερόπλευρα πίεστρα. Να συνδέεται στο τελικό άκρο οποιασδήποτε συσκευής έγχυσης για την ασφάλεια των ασθενών και την προστασία των επαγγελματιών υγείας. Η σύνδεση να πραγματοποιείται μόνο με μία κάθετη κίνηση των επαγγελματιών υγείας. Η σύνδεση να πραγματοποιείται μόνο με μία κάθετη κίνηση χωρίς περιστροφή στις σύριγγες luer lock. Να διαθέτει νεκρό όγκο όχι παραπάνω από 0,020 mL και να αποδεικνύεται από τα αντίστοιχα έγγραφα. Να αποτελεί μέρος ενός ενιαίου κλειστού συστήματος χορήγησης κυτταροστατικών φαρμάκων και να είναι σε πλήρη συμβατότητα με το ειδικό ρύγχος ασκού και το ειδικό συνδετικό εξάρτημα όπως περιγράφεται στο Α/Α1 και Α/Α2 αντίστοιχα. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία με ατομικό προστατευτικό κάλυμμα. Να διαθέτει πιστοποίηση ONB, σήμανση CE και ISO. Να κατασκευάζεται από υλικά ελεύθερων PVC, latex, DEHP, πυρετογόνων.
4.	Ειδικό συνδετικό εξάρτημα για την ασφαλή διέλευση και χορήγηση φαρμάκων και την ασφαλή αεροστεγή και υδατοστεγή

	σύνδεση και αποσύνδεση με τη συσκευή σύνδεσης δύο άκρων. Δυνατότητα σύνδεσης με τελικό άκρο συσκευής έγχυσης και με βελόνη για υποδόριες ασφαλείς χορηγήσεις φαρμάκων και στη συσκευή έγχυσης φορητών αντλιών. Να διαθέτει διαφραγματική ελαστομερή μεμβράνη ικανή προς διατρητική προσπέλαση και να συνδέεται αποκλειστικά με τη συσκευή σύνδεσης δύο άκρων. Να διαθέτει νεκρό όγκο όχι παραπάνω από 0,006 ml και να αποδεικνύεται από τα αντίστοιχα έγγραφα. Να συνδέεται αποκλειστικά με τη συσκευή σύνδεσης δύο άκρων του A/A 3. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Να διαθέτει πιστοποίηση ONB, σήμανση CE, και ISO. Να κατασκευάζεται από υλικά ελεύθερων PVC, latex, DEHP, πυρετογόνων.
	ΟΛΑ ΤΑ ΠΑΡΑΠΑΝΩ ΥΛΙΚΑ ΑΠΟΤΕΛΟΥΝ ΕΝΙΑΙΟ ΟΛΟΚΛΗΡΩΜΕΝΟ ΚΛΕΙΣΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ ΤΟΥ ΙΔΙΟΥ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ, ΤΗΣ ΙΔΙΑΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑΣ

Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΚΩΝ/ΝΟΣ ΚΩΣΤΟΥΛΑΣ