

ΚΩΔΙΚΟΣ ΣΗΜΕΙΩΜΑΤΟΣ: 88599

Α/Α ΣΗΜΕΙΩΜΑΤΟΣ: 127

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΣΗΜΕΙΩΜΑΤΟΣ: 10/02/2026

ΣΗΜΕΙΩΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΥΛΙΚΩΝ - ΦΑΡΜΑΚΩΝ**Στοιχεία Σημειώματος**

ΚΕΝΤΡΟ ΚΟΣΤΟΥΣ: ΑΠΟΘΗΚΗ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΟΥ ΥΛΙΚΟΥ

ΔΙΑΜΟΡΦΩΣΗ: ΧΕΙΡΟΚΙΝΗΤΗ

Οικονομικά Στοιχεία

ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΫΠ.: ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ

ΔΙΕΚΠΕΡΑΙΩΣΗ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΕΣ

ΕΠΙΘΥΜΗΤΗ ΗΜ/ΝΙΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ:

- ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ: - ΝΑ ΠΕΡΙΕΧΕΙ ΣΤΗ ΣΥΝΘΕΣΗ ΤΟΥ ΟΡΘΟΦΘΑΛΛΕΥΔΗ
 - ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΕΤΟΙΜΟ ΠΡΟΣ ΧΡΗΣΗ, ΧΩΡΙΣ ΕΝΕΡΓΟΠΟΙΗΣΗ
 - ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΣΕ ΧΡΟΝΟ ΜΕΧΡΙ 10 ΛΕΠΤΑ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΥΚΟΒΑΚΤΗΡΙΑΔΙΟΥ ΤΗΣ ΦΥΜΑΤΙΩΣΗΣ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΟ ΕΩΣ 30 ΛΕΠΤΑ
 - ΝΑ ΜΗΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΒΡΩΤΙΚΟ ΚΑΙ ΟΞΕΙΔΩΤΙΚΟ
 - ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΑΟΣΜΟ
 - ΝΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΕΙΤΑΙ Η ΙΚΑΝΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ
 - ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ ΤΑ ΥΛΙΚΑ ΚΑΤΑΣΚΕΥΗΣ ΤΩΝ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΚΑΙ ΝΑ ΚΑΤΑΤΑΤΕΘΟΥΝ ΟΙ ΑΝΤΙΣΤΟΙΧΕΣ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑΣ.
 - ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΣΤΑΘΕΡΟ ΓΙΑ ΤΟΥΛΑΧΙΣΤΟΝ 5 ΜΕΡΕΣ (ΝΑ ΛΗΦΘΕΙ ΥΠΩΝΗ Η ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΣΤΑΘΕΡΟΤΗΤΑΣ ΚΑΙ ΣΤΗΝ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ)
 - ΝΑ ΠΑΡΕΧΕΤΑΙ ΑΔΡΑΝΟΠΟΙΗΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ (πχ ΓΛΥΚΙΝΗ) ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΔΡΑΝΟΠΟΙΗΣΗ ΤΩΝ ΔΙΑΛΥΜΑΤΩΝ ΠΡΙΝ ΤΗΝ ΑΠΟΧΕΤΕΥΣΗ
 - ΝΑ ΠΑΡΕΧΟΝΤΑΙ ΧΗΜΙΚΟΙ ΔΕΙΚΤΕΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΕΛΕΓΧΟ ΤΗΣ ΔΡΑΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ ΤΟΥ ΔΙΑΛΥΜΑΤΟΣ
 - ΝΑ ΦΕΡΕΙ ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ CE
 - ΝΑ ΦΕΡΕΙ ΑΝΑΛΥΤΙΚΟ ΦΥΛΛΑΔΙΟ ΧΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ ΣΤΑ ΕΛΛΗΝΙΚΑ
 - ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΣΕ ΔΟΧΕΙΟ ΤΩΝ 5ΛΙΤΡΩΝ ΚΑΙ ΝΑ ΣΤΑΛΕΙ ΔΕΙΓΜΑ.

Αιτιολόγηση / Προτεραιοποίηση

ΕΠΑΡΚΕΙΑ:

ΠΡΟΤΕΡΑΙΟΤΗΤΑ:

ΑΙΤΙΟΛΟΓΗΣΗ:

Πρόσθετοι Προσδιορισμοί

ΤΥΠΟΣ / ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗΣ: /

ΜΟΝΑΔΙΚΟ: **ΟΧΙ** /

ΙD ΕΠΕΜΒΑΣΗΣ:

Α.Μ. ΑΣΘΕΝΗ:

ΚΩΔ. ΝΟΣ.	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ	CFV	ΑΙΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ
46250	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΟΡΘΟΦΘΑΛΛΕΙΔΗ14 ΗΜΕΡΩΝ		120	

ΣΥΝΟΛΑ: 120

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ:

- Οι αραιώσεις που θα αξιολογηθούν για τα προϊόντα απολύμανσης χειρουργικών εργαλείων & ενδοσκοπίων θα πρέπει να είναι σύμφωνες με ευρωπαϊκά πρότυπα (EN phase 2, step 1 και EN phase 2 step 2) ή με τεστ πραγματικών συνθηκών.
- Για κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη είναι υποχρεωτική η προσκόμιση των παρακάτω δικαιολογητικών:
 1. Υποχρεωτικά επί ποινή απόρριψης, αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος.
 2. Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης του προϊόντος στα Ελληνικά.
 3. Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. για τα απολυμαντικά επιφανειών/χώρων (Υπουργ. Απόφ. Υ1β/οικ.7723-Κυκλοφορία απολυμαντικών) και ΕΜΧΠ για προϊόντα που ταξινομούνται ως επικίνδυνα είτε λόγω των φυσικοχημικών ιδιοτήτων τους είτε λόγω των επιπτώσεών τους στην υγεία.
 4. Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος στα Ελληνικά σύμφωνα με οδηγία Ε.Κ. 1907/2006 – REACH όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει και με τον κανονισμό 1272/2008 CLP .
 5. Αντίγραφο επισήμανσης στα Ελληνικά (Υπουργ. Αποφ.1197/89, ΦΕΚ 567/06.09.90).
 6. Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά, πιστή μετάφραση του ξενόγλωσσου.
 7. Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα **Αγγλικά**, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν.
 8. Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά των κατασκευαστών α) ISO 9001, ή / και ISO 13485 και ISO 14001 για τα απορρυπαντικά – απολυμαντικά.
 9. Να αποδεικνύεται η συμβατότητα των υγρών απολυμαντικών/αποστειρωτικών των ενδοσκοπίων με τα υλικά κατασκευής των ενδοσκοπίων του Νοσοκομείου από την εταιρεία παρασκευής του προσφερόμενου προϊόντος.
 10. Να αποστέλλονται δείγματα για τα προϊόντα όπου απαιτείται ο έλεγχος φυσικών χαρακτηριστικών. Οι συσκευασίες των προϊόντων θα πρέπει να διαθέτουν οπωσδήποτε πώμα ή ταινία ασφαλείας από την κατασκευάστρια εταιρεία, να είναι πρωτότυπα του εργοστασίου παραγωγής τους και να μην έχει προηγηθεί οποιαδήποτε επέμβαση για αλλαγή συσκευασίας των φιαλιδίων.
 11. Υποχρεωτικά, οι προμηθεύτριες εταιρείες, καθώς και οι ημεδαπές κατασκευάστριες εταιρείες πρέπει να εφαρμόζουν σύστημα διασφάλισης ποιότητας, σύμφωνα με την υπουργική απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004 του Υπουργείου Υγείας και να προσκομίσουν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά, διαφορετικά η προσφορά τους θα απορρίπτεται από τον διαγωνισμό. Αντίστοιχα, οι αλλοδαπές κατασκευάστριες εταιρείες πρέπει να διαθέτουν ISO 9000 και ISO 46000.

12. Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών το οποίο έχει συσταθεί από Πιστοποιημένο Φορέα Ανακύκλωσης (π.χ. Ε.Ε.Α.Α.) σε εναρμόνιση με την Κοινοτική Οδηγία 94/62/ΕΕC όπως έχει ενσωματωθεί στην Ελληνική Νομοθεσία με τον Νόμο 2939/2001. Να κατατεθεί επίσης και το πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης το οποίο συνοδεύεται υποχρεωτικά από την Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών.