



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΔΙΟΙΚΗΣΗ 4^{ης} ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ
ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ ΚΑΙ ΘΡΑΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ
«ΣΙΣΜΑΝΟΓΛΕΙΟ»

ΑΔΑΜ:

Κομοτηνή

Αριθ. Πρωτ.:

ΤΜΗΜΑ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Ταχ. Διεύθυνση: Σισμάνογλου 45

Ταχ. Κώδικας: 69100, Κομοτηνή

Πληροφορίες: Κυριακίδου Θεοδώρα

Τηλ.: 2531351551

E-mail: promithies@komotini-hospital.gr

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΦΙΑΛΙΔΙΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ Γ.Ν.ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ

ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ– ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ	
ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ Τηλέφωνο 2531351551-351 Email: promithies@komotini-hospital.gr
ΑΦΜ	999227410
Ταχυδρομική διεύθυνση	ΣΙΣΜΑΝΟΓΛΟΥ 45
Πόλη	ΚΟΜΟΤΗΝΗ
Κωδ. Ηλεκτρονικής Τιμολόγησης	1015.E00260.0001
ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΦΙΑΛΙΔΙΩΝ
ΚΩΔΙΚΟΣ CPV	39225730-1
ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ	ΠΛΕΟΝ ΣΥΜΦΕΡΟΥΣΑ ΑΠΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΠΟΨΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΒΑΣΕΙ ΤΗΣ ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΗΣ ΤΙΜΗΣ
ΠΗΓΗ ΧΡΗΜΑΤΟΔΟΤΗΣΗΣ	ΤΑΚΤΙΚΟΣ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΤΟΥ Γ.Ν. ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ
ΣΥΝΟΛΙΚΟΣ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ	27.480,00€ χωρίς Φ.Π.Α. και 34.075,20€ συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.
ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ	12 ΜΗΝΕΣ

Το Γενικό Νοσοκομείο Κομοτηνής έχοντας υπόψη:

1. Του Ν. 4412/8-8-2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) περί Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
2. Του Π.Δ. 80/2016 (Α'145) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες», άρθρο 9, παρ. 4 περί ανάληψης δέσμευσης ποσού
3. Του Ν. 4542/1-6-2018 άρθρο 4 «ρυθμίσεις για την Εθνική Κεντρική Αρχή Προμηθειών Υγείας
4. Του Ν.4472/17 (ΦΕΚ 74 Α/19-05-2017) «Συνταξιοδοτικές διατάξεις Δημοσίου και τροποποίηση διατάξεων του ν. 4387/2016, μέτρα εφαρμογής των δημοσιονομικών στόχων και μεταρρυθμίσεων, μέτρα κοινωνικής στήριξης και εργασιακές ρυθμίσεις, Μεσοπρόθεσμο Πλαίσιο Δημοσιονομικής Στρατηγικής 2018-2021 και λοιπές διατάξεις.
5. Της αριθμ. Κ.Υ.Α. οικ. 60967 ΕΞ 2020 (Β' 2425/18.06.2020) «Ηλεκτρονική Τιμολόγηση στο πλαίσιο των Δημοσίων Συμβάσεων δυνάμει του ν. 4601/2019» (Α' 44).
6. Της αριθμ. 63446/2021 Κ.Υ.Α. (Β' 2338/02.06.2020) «Καθορισμός Εθνικού Μορφότυπου ηλεκτρονικού τιμολογίου στο πλαίσιο των Δημοσίων Συμβάσεων».
7. Την υπ' αριθμ. 2501/3-8-2022 εγκύκλιο της Ε.Κ.Α.Π.Υ. (ΑΔΑ: 6Ι8Λ46ΜΨΙΦ-Τ00) καθώς και τις με αρ. πρωτ. Δ.Σ.Ε.Α. οικ. 4165/19-06-2024 Διευκρινίσεις επί της υπ' αριθμ. 2501/3-8-2022 εγκυκλίου για την εναρμόνιση των φορέων υγείας με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 σχετικά με τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα.
8. Την με αρ.πρωτ.3802/14-06-2017 ΚΑΤΕΥΘΥΝΤΗΡΙΑ ΟΔΗΓΙΑ 22 (Απόφαση 44/09-06-2017 της ΕΑΑΔΗΣΥ)
9. Την υπ' αριθμ. 157.2/13^{ης}/23-03-2026 Απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του Γενικού Νοσοκομείου Κομοτηνής με θέμα: «Τροποποίηση 1ου προγραμματισμού προγράμματος διαχειριστικού έτους 2026»
10. Την υπ' αριθμ. 287/24^{ης}/11-06-2026 Απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του Γενικού Νοσοκομείου Κομοτηνής με θέμα: «Έγκριση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια φιαλιδίων»
11. Το υπ' αριθ. 16/17-06-2026 πρωτογενές αίτημα χορήγησης υλικού (ΑΔΑΜ:26REQ019262962)
12. Την υπ' αριθμ. 341/27^{ης}/09-07-2026 Απόφαση του Δ.Σ. του νοσοκομείου με θέμα «Έγκριση σκοπιμότητας και διαδικασίας σύναψης σύμβασης για την προμήθεια φιαλιδίων για τις ανάγκες του Γ.Ν. Κομοτηνής»
13. Την υπ αριθμ. 1208/0 απόφαση ανάληψης υποχρέωσης με ΑΔΑΜ 26REQ019436656.

ΠΡΟΣΚΑΛΕΙ

Τον οικονομικό φορέα:

- **ΜΑΓΕΙΡΑΣ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΑ Α.Ε. ΥΑΚΙΝΘΩΝ 19 & ΑΝΕΜΩΝΗΣ 5 Τ.Κ. 14123 ΛΥΚΟΒΡΥΣΗ ΑΤΤΙΚΗΣ ΤΗΛ.2102856330 e-mail: magiras@magiras.gr**

για την υποβολή προσφοράς για σύναψη σύμβασης με τη διαδικασία της απευθείας ανάθεσης σύμφωνα με τις κείμενες διατάξεις του Ν. 4412/2016 όπως ισχύει, για την προμήθεια «ΦΙΑΛΙΔΙΩΝ» (CPV 39225730-1), για ένα (1) έτος και συνολική εκτιμώμενη αξία **27.480,00€ χωρίς Φ.Π.Α. και 34.075,20€ συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.**

ΚΑΤΑΘΕΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ:

Η κατάθεση της προσφοράς γίνεται σύμφωνα με το πρωτογενές αίτημα (ΑΔΑΜ:26REQ019262962) του τμήματος Υγειονομικού Υλικού του Γ.Ν. Κομοτηνής καθώς και με τους όρους της υπ' αριθμ. 341/27^{ης}/09-07-2026 Απόφασης Δ.Σ., η οποία επισυνάπτεται και αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της παρούσας πρόσκλησης και αποκλειστικά ηλεκτρονικά, στη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου : protokolo@komotini-hospital.gr.

Καταληκτική ημερομηνία και ώρα υποβολής είναι η **Τρίτη 21/07/2026 και ώρα 14:30 μ.μ.**

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

1) Υπεύθυνη δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α' 75) όπως εκάστοτε ισχύει, χωρίς το νηήσιο της υπογραφής, όπου να δηλώνεται ότι:

1. Αποδέχεται ανεπιφύλακτα τους όρους της παρούσας Πρόσκλησης.
2. Η προσφορά συντάχθηκε σύμφωνα με τους όρους της παρούσας Πρόσκλησης, των οποίων ο προσφέρων έλαβε πλήρη και ανεπιφύλακτη γνώση.
3. Η υποβαλλόμενη προσφορά καλύπτει το σύνολο της προκηρυχθείσας ποσότητας ανά είδος.

4. Τα στοιχεία που αναφέρονται στην προσφορά είναι αληθή και ακριβή.
5. Παιτείται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσής του σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της Αναθέτουσας Αρχής για αναβολή ή ακύρωση - ματαίωση της πρόσκλησης.
6. Συμμετέχει σε μια μόνο προσφορά στο πλαίσιο της παρούσας πρόσκλησης.
7. Ο χρόνος ισχύος της προσφοράς, σύμφωνα με το σχετικό άρθρο της παρούσας Πρόσκλησης.
8. Αναλαμβάνει την υποχρέωση να προσκομίσει κάθε σχετικό δικαιολογητικό, εφόσον του ζητηθεί.
9. Εάν ο οικονομικός φορέας είναι υπόχρεος εγγραφής (σύμφωνα με τον νόμο 2939/2001) του Εθνικού Μητρώου Παραγωγών (ΕΜΠΑ). Σε περίπτωση που ο οικονομικός φορέας έχει απαντήσει θετικά, να δηλώνεται ο αριθμός ΕΜΠΑ. Σε περίπτωση που ο οικονομικός φορέας δεν είναι υπόχρεος εγγραφής, αυτό να δηλώνεται στην παρούσα υπεύθυνη δήλωση.
10. Ο προσφέρων θα πρέπει να αποδεχτεί ότι σε περίπτωση που κατακυρωθεί ως ανάδοχος η εκχώρηση των υποχρεώσεων και των δικαιωμάτων σε τρίτους απαγορεύεται και ότι τα τιμολόγια τα οποία θα προκύψουν δεν είναι ενεχυριασμένα και δεν θα ενεχυριασθούν σε κανένα πιστωτικό ίδρυμα.

2) Απόσπασμα Ποινικού Μητρώου με ημερομηνία έκδοσης τελευταίου τριμήνου πριν την υποβολή του ή ελλείψει αυτού, ισοδύναμο εγγράφου που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους - μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας που είναι εγκατεστημένος ο εν λόγω οικονομικός φορέας, από το οποίο προκύπτει ότι δεν έχει καταδικαστεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση.

3) Υπεύθυνη Δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του Ν. 1599/1986 (Α' 75), υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, και χωρίς να απαιτείται θεώρηση του γνησίου της υπογραφής, όπως εκάστοτε ισχύει, όπου θα δηλώνεται ότι το νομικό πρόσωπο/ οντότητα, το οποίο εκπροσωπεί νόμιμα, δεν έχει καταδικαστεί αμετάκλητα για κανένα από τα αδικήματα δωροδοκίας του άρθρου 73 παρ. 1 του ν. 4412/2016, κατ' εφαρμογή των διατάξεων των άρθρων 134- 135 του ν. 5090/ 2024.

4) Φορολογική Ενημερότητα.

5) Ασφαλιστική Ενημερότητα (Άρθρο 80 παρ.2 του Ν.4412/2016).

6) Συμπληρωμένο και υπογεγραμμένο Φύλλο Συμμόρφωσης των τεχνικών προδιαγραφών και των όρων στα ζητούμενα είδη στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ της παρούσης πρόσκλησης, με ένα προς ένα όλα τα αναγραφόμενα και με την ίδια σειρά.

7) Προσπεκτους και Τεχνικά Φυλλάδια του προσφερόμενου είδους της εταιρίας κατασκευής στα οποία γίνεται παραπομπή από τον Πίνακα Συμμόρφωσης. Μαζί με τα ανωτέρω υποβάλλονται έντυπα και δηλώσεις τα οποία κρίνονται ως απαραίτητα από τον οικονομικό φορέα για την τεκμηρίωση των απαντήσεων στον Πίνακα Συμμόρφωσης των Τεχνικών Προδιαγραφών και Ειδικών όρων.

Σε περίπτωση απόκλισης από τις ζητούμενες προδιαγραφές ή τους ειδικούς όρους, να προσδιοριστεί η απόκλιση αυτή.

8) Οι διαγωνιζόμενοι οικονομικοί φορείς θα πρέπει να προσκομίσουν (σύμφωνα και με τα άρθρα 55 & 56 του ν. 4412/16), ως αποδεικτικά συμμόρφωσης των προσφερόμενων ειδών (σήμανση CE-ISO) με τις Τεχνικές Προδιαγραφές, επικυρωμένα και επίσημα μεταφρασμένα στα Ελληνικά, πιστοποιητικά εκδιδόμενα από επίσημα ινστιτούτα ποιότητας, αναγνωρισμένων ικανοτήτων, με τα οποία βεβαιώνεται η καταλληλότητα των αγαθών.

Συγκεκριμένα ζητούνται τα παρακάτω:

- Πιστοποιητικό συμμόρφωσης σύμφωνα με την Ε3/833/99 Κοινή Υπουργική Απόφαση όπως αυτή τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα με την Υ.Α.ΔΥ86/Γ.Π. οικ./1348/2004 - ΦΕΚ 32/Β/16-1-2004) «Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων».
- πιστοποιητικό ISO σειράς 9000 ή ISO 13485 (ή ισοδύναμο) καθώς επίσης και έγκυρο πιστοποιητικό σειράς ISO 13485 (ή ισοδύναμο) ή ISO σειράς 9000 του οίκου κατασκευής.

Στις περιπτώσεις που με την προσφορά υποβάλλονται ιδιωτικά έγγραφα, αυτά γίνονται αποδεκτά είτε κατά τα προβλεπόμενα στις διατάξεις του Ν. 4250/2014 (Α' 94), είτε και σε απλή φωτοτυπία, εφόσον συνυποβάλλεται υπεύθυνη δήλωση, στην οποία βεβαιώνεται η ακρίβειά τους και η οποία φέρει υπογραφή μετά την έναρξη της διαδικασίας σύναψης της παρούσας σύμβασης.

9) Υπεύθυνη δήλωση του ν. 1599/1986 όπου να δηλώνεται η χώρα καταγωγής του τελικού προϊόντος που προσφέρουν. Εφόσον ο προσφέρων κατασκευάζει ο ίδιος το τελικό προϊόν, να δηλώνει στην προσφορά του την επιχειρηματική μονάδα στην οποία θα κατασκευάσει το προσφερόμενο προϊόν, καθώς και τον τόπο εγκατάστασής της. Προσφορά, στην οποία δε θα υπάρχει η ανωτέρω δήλωση, θα απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

Στην περίπτωση που δε θα κατασκευάσει ο προσφέρων το τελικό προϊόν σε δική του επιχειρηματική μονάδα, να δηλώνει στην προσφορά την επιχειρηματική μονάδα στην οποία θα κατασκευαστεί το προσφερόμενο προϊόν και

ο τόπος εγκατάστασής της. Επίσης, στην προσφορά τους πρέπει να επισυναψουν και υπεύθυνη δήλωσή προς το Νοσοκομείο, ότι η κατασκευή του τελικού προϊόντος θα γίνει από την επιχείρηση στην οποία ανήκει ή η οποία εκμεταλλεύεται ολικά ή μερικά τη μονάδα κατασκευής του τελικού προϊόντος και ότι ο νόμιμος εκπρόσωπος της επιχείρησης αυτής έχει αποδεχθεί έναντι του προσφέροντα την εκτέλεση της συγκεκριμένης προμήθειας, σε περίπτωση κατακύρωσης σ' αυτόν.

Απαραίτητη στην περίπτωση αυτή είναι και μία βεβαίωση του νόμιμου εκπροσώπου του κατασκευαστή ότι υφίσταται επίσημη συνεργασία με τον εισαγωγέα/ διανομέα (ή αντίγραφο της συμφωνίας τους και εντολής προς τον εισαγωγέα).

Στην περίπτωση που δε θα υπάρχει η ανωτέρω δήλωση και η κατά περίπτωση βεβαίωση, η προσφορά θα απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

Εάν διαπιστωθεί από το νοσοκομείο, ανυπαρξία της επιχειρηματικής μονάδας που δηλώθηκε με την προσφορά, η προσφορά απορρίπτεται.

Η υποχρέωση προσκόμισης εξουσιοδοτήσεων και των λοιπών εγγράφων όπως αναφέρονται στο άρθρο 11 Κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 αφορά αποκλειστικά την ιγνηλασιμότητα των ιατροτεχνολογικών προϊόντων κατασκευαστών που έχουν την έδρα τους εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης σύμφωνα με τις αρ. πρωτ. Δ.Σ.Ε.Α. οικ. 4165/19-06-2024 Διευκρινίσεις επί της υπ' αριθμ. 2501/3-8-2022 εγκυκλίου για την εναρμόνιση των φορέων υγείας με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 σχετικά με τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα

10) Οικονομική προσφορά σύμφωνα με το ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II.

ΙΣΧΥΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ:

Η προσφορά θα πρέπει να ισχύει και να δεσμεύει τον προσφέροντα για τουλάχιστον ενενήντα (90) ημερολογιακές ημέρες από την επομένη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής προσφοράς (Τρίτη 21/07/2026).

ΧΡΟΝΟΣ & ΤΡΟΠΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ ΕΙΔΟΥΣ:

Η παράδοση του είδους θα πραγματοποιηθεί σε χώρο του Γ.Ν. Κομοτηνής Σισμάνογλου 45, Τ.Κ. 69100, μετά από παραγγελία από το αρμόδιο γραφείο της Υπηρεσίας.

Ο ανάδοχος υποχρεούται να μεταφέρει τα είδη με δικές τους δαπάνες και μεταφορικά σε χώρο που θα υποδείξει η Αναθέτουσα Αρχή (κατόπιν συνεννόησης).

Η παρούσα πρόσκληση θα δημοσιευτεί στο Κεντρικό Ηλεκτρονικό Μητρώο Δημοσίων Συμβάσεων ΚΗΜΔΗΣ.

Συνημμένα: - Η υπ. αριθμ. 341/27^{ης}/09-07-2026 απόφαση του Διοικητικού συμβουλίου Κομοτηνής



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΩΝ - ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ – ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ

Προϋπολογισθείσα δαπάνη για ένα (1) έτος

A/A	ΚΩΔΙΚΟΣ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ	ΕΙΔΟΣ	ΖΗΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ ΣΕ ΤΕΜΑΧΙΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	Φ.Π.Α.	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΜΕ ΦΠΑ
1	94211	Φιαλίδια γενικής αίματος, κενού αέρα, αποστειρωμένα, συνθετικά άθραυστα, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης η χώρα προέλευσης και η ημερομηνία λήξης, διαστάσεων 13X75mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 2ml με αντιπηκτικό EDTA K3. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου.	60.000 TEM	5.340,00€	24%	6621,60€
2	ΝΕΟΣ	Φιαλίδια βιοχημικών προσδιορισμών, κενού, αποστειρωμένα, συνθετικά, με επιταχυντή πήξεως χωρίς gel διαχωρισμού, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης, η χώρα προέλευσης, η ημερομηνία λήξης. Διαστάσεων 13X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. χωρητικότητας 6ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου	2000 TEM	180,00 €	24%	223,20€
3	92668	Φιαλίδια βιοχημικών προσδιορισμών, κενού, αποστειρωμένα, συνθετικά, με επιταχυντή πήξεως και gel διαχωρισμού σε μορφή όνυχας (πεπλατυσμένη επιφάνεια) για καλύτερο και γρηγορότερο διαχωρισμό, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, ή μέθοδος αποστείρωσης η χώρα προέλευσης και η ημερομηνία λήξης. - Διαστάσεων 13X75mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 3,5ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου.	110.000 TEM	14.300,00 €	24%	17732,00€

4	92666	Φιαλίδια χρόνου προθρομβίνης, αποστειρωμένα, συνθετικά, διπλού τοιχώματος, το ένα τοίχωμα από PET και το άλλο από PP για τη διασφάλιση του κενού αλλά και της ποσότητας του αντιπηκτικού, ολικής πληρώσεως, με αντιπηκτικό SODIUM CITRATE 3,2% - 0,109M, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης, η χώρα προέλευσης η ημερομηνία λήξης. Διαστάσεων 13X75mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 1,8ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου	20.000 TEM	3.000,00€	24%	3720,00€
5	1652	Φιαλίδια βιοχημικών προσδιορισμών, κενού, αποστειρωμένα, συνθετικά, με επιταχυντή πήξεως και gel διαχωρισμού σε μορφή όνυχα (πεπλατυσμένη επιφάνεια) για καλύτερο και γρηγορότερο διαχωρισμό με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης, η χώρα προέλευσης, η ημερομηνία λήξης - διαστάσεων 16X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 8-10ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου.	6.000 TEM	1.260,00€	24%	1562,40€
6	1457	Φιαλίδια γενικής αίματος για Μοριακό έλεγχο NAT του αίματος (Μοριακός έλεγχος ασκών Αιμοδοσίας), κενού αέρα, αποστειρωμένα, συνθετικά άθραυστα, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης η χώρα προέλευσης και η ημερομηνία λήξης. Να είναι αποστειρωμένα με ακτινοβολία, EN ISO 11137, με Gamma Irradiation, Co-60, (SAL) της τάξεως 10-6. Να μην περιέχουν Latex, Dry Natural Rubber, Phthalates Διαστάσεων 16X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 9-10ml με αντιπηκτικό 1,8mg/ml EDTA K2. Συσκευασία των 100σωλ. Συμβατό με το υπάρχον σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου	17.000 TEM	3.400,00€	24%	4216,00€

Επισημαίνεται ότι όλα τα είδη πρέπει να είναι συμβατά με το σύστημα αιμοληψίας του Γ.Ν. Κομοτηνής.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

A / A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΠΡΟΣΦΕΡΟ ΜΕΝΟ ΕΙΔΟΣ / ΚΩΔΙΚΟΣ ΕΤΑΙΡΙΑΣ/ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ/ ΧΩΡΗΤΙΚΟΤΗΤΑ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑΣ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΠΡΟΣΦΕΡΟ ΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΗ ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΠΟΣΟΣΤΟ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΚΟΣΤΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ.	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΜΕ ΦΠΑ	A/A ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΩΝ	ΤΙΜΗ ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΩΝ

Η προαναφερόμενη συνολική τιμή κατακύρωσης νοείται για παράδοση των ειδών για το Νοσοκομείο με ευθύνη και μέριμνα της προμηθεύτριας εταιρείας στο χώρο του Νοσοκομείου. Είναι ευνόητο ότι η παραπάνω συμβατική αξία θα παραμείνει σταθερή σε όλη τη διάρκεια της παρούσας σύμβασης και δεν υπόκειται σε καμία μεταβολή από οποιαδήποτε αιτία

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

ΦΥΛΛΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΖΗΤΟΥΜΕΝΗ ΕΤΗΣΙΑ ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗ ΣΤΙΣ ΖΗΤΟΥΜΕΝΕΣ ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ	ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ
1	Φιαλίδια γενικής αίματος, κενού αέρα, αποστειρωμένα, συνθετικά άθραυστα, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης η χώρα προέλευσης και η ημερομηνία λήξης. διαστάσεων 13X75mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 2ml με αντιπηκτικό EDTA K3. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου.	60.000 TEM		
2	Φιαλίδια βιοχημικών προσδιορισμών, κενού, αποστειρωμένα, συνθετικά, με επιταχυντή πήξεως χωρίς gel διαχωρισμού, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης, η χώρα προέλευσης, η ημερομηνία λήξης. Διαστάσεων 13X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. χωρητικότητας 6ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου	2000 TEM		
3	Φιαλίδια βιοχημικών προσδιορισμών, κενού, αποστειρωμένα, συνθετικά, με επιταχυντή πήξεως και gel διαχωρισμού σε μορφή όνυχα (πεπλατυσμένη επιφάνεια) για καλύτερο και γρηγορότερο διαχωρισμό, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, ή μέθοδος αποστείρωσης η χώρα προέλευσης και η ημερομηνία λήξης. - Διαστάσεων 13X75mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης	110.000 TEM		

	διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 3,5ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου.			
4	Φιαλίδια χρόνου προθρομβίνης, αποστειρωμένα, συνθετικά, διπλού τοιχώματος, το ένα τοίχωμα από PET και το άλλο από PP για τη διασφάλιση του κενού αλλά και της ποσότητας του αντιπηκτικού, ολικής πλήρωσας, με αντιπηκτικό SODIUM CITRATE 3,2% - 0,109M, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης, η χώρα προέλευσης η ημερομηνία λήξης. Διαστάσεων 13X75mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 1,8ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου	20.000 TEM		
5	Φιαλίδια βιοχημικών προσδιορισμών, κενού, αποστειρωμένα, συνθετικά, με επιταχυντή πήξεως και gel διαχωρισμού σε μορφή όνυχα (πεπλατυσμένη επιφάνεια) για καλύτερο και γρηγορότερο διαχωρισμό με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης, η χώρα προέλευσης, η ημερομηνία λήξης - διαστάσεων 16X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 8-10ml. Συμβατά με το υπάρχων σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου.	6.000 TEM		
6	Φιαλίδια γενικής αίματος για Μοριακό έλεγχο NAT του αίματος (Μοριακός έλεγχος ασκών Αιμοδοσίας), κενού αέρα, αποστειρωμένα, συνθετικά άθραυστα, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης η χώρα προέλευσης και η ημερομηνία λήξης. Να είναι αποστειρωμένα με ακτινοβολία, EN ISO 11137, με Gamma Irradiation, Co-60, (SAL) της τάξεως 10-6. Να μην περιέχουν Latex, Dry Natural Rubber, Phthalates Διαστάσεων 16X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm. Χωρητικότητας 9-10ml με αντιπηκτικό 1,8mg/ml EDTA K2. Συσκευασία των 100σωλ. Συμβατό με το υπάρχον σύστημα αιμοληψίας του νοσοκομείου	17.000 TEM		

Ημερομηνία,/...../2026

(Σφραγίδα και υπογραφή νόμιμου εκπροσώπου)