



0000833304

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
4<sup>η</sup> Υ.ΠΕ. ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ ΚΑΙ ΘΡΑΚΗΣ  
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ  
"ΑΓΙΟΣ ΠΑΥΛΟΣ"

ΓΝΘ "ΑΓΙΟΣ ΠΑΥΛΟΣ"  
Αριθμ. Πρωτ.: 11692  
Ημ/νία: 02/09/2025

Εθν. Αντίστασης 161 ΤΚ 55134 ΘΕΣ/ΝΙΚΗ  
Τμήμα Οικονομικό  
Γραφείο Διαχείρισης Υλικού  
Πληροφορίες Αγαπίδου Α  
Τηλ: 2313304415  
e-mail: a.agapidou@agpavlos.gr

Θεσσαλονίκη, 27-08-2025

### Έρευνα αγοράς που αφορά

Προκειμένου να καλυφθούν τρέχουσες ανάγκες, το ΓΝΘ Άγιος Παύλος πρόκειται να προβεί στην προμήθεια των ειδών που αναφέρονται στον πίνακα που ακολουθεί, με τη διαδικασία της δημοσίευσης στο διαδίκτυο και τη συλλογή προσφορών με κριτήριο τη χαμηλότερη τιμή, η οποία δεν μπορεί να υπερβαίνει το τρέχον Παρατηρητήριο Τιμών του Ν.3846/2010 άρθρο 24.

Τα προσφερόμενα είδη πρέπει να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των διεθνών & Ευρωπαϊκών προτύπων και να φέρουν την προβλεπόμενη σήμανση CE. Στις προσφορές θα πρέπει να αναφέρονται απαραίτητα οι αριθμοί Μητρώου του Παρατηρητηρίου με τους οποίους αντιστοιχίζονται τα αιτούμενα υλικά. Οι προμηθευτές θα πρέπει να αναφέρουν επίσης τον κωδικό **GMDN** των προσφερόμενων ειδών, αλλά και το χρόνο παράδοσής τους.

Οι προσφορές θα γίνονται δεκτές στο γραφείο Διαχ/σης Υλικού μέσω e-mail ή ταχυδρομικώς. Η ημερομηνία και ώρα παράδοσης θα προκύπτουν από την ημερομηνία e-mail και για προσφορές που κατατίθενται μέσω ταχυδρομείου, από την ημερομηνία και ώρα κατάθεσης της προσφοράς που θα αναφέρει το αποδεικτικό επίδοσης του φακέλου. Οι προσφορές που θα προσκομίζονται ιδιοχειρώς θα κατατίθενται προηγουμένως στην υπηρεσία πρωτοκόλλου του Νοσοκομείου. Οι προσφορές που θα κατατίθενται στην υπηρεσία πέρα της καταληκτικής ημερομηνίας και ώρας, θα απορρίπτονται ως εκπρόθεσμες. Σε περίπτωση που ζητηθεί δείγμα, κρίνεται απαραίτητη η προσκόμισή του.

Καταληκτική ημερομηνία 04-09-2025 (04-09-2025)  
Καταληκτική ώρα : 15.00

Οι προσφορές παρακαλούμε να έχουν ισχύ έως 6 μήνες

## Περιγραφή

### **Σύριγγες 10 ml με αποσπώμενη βελόνη 21G, με διαβάθμιση 0-1 αποστειρωμένες πλαστικές. (210480010000004)**

Σύριγγες μιας χρήσης να είναι του «Τύπου Β», δηλαδή εφοδιασμένες με ελαστικό παρέμβυσμα για την επίτευξη στεγανότητας κατά την κίνηση του εμβόλου εντός του κυλίνδρου, σύμφωνα με το άρθρο 3, § 3.1 της Υπουργικής Απόφασης Α6/6404δισ/02-08-1991 «Τεχνικές προδιαγραφές και Μέθοδοι Ελέγχου Πλαστικών Συριγγών και Βελονών μιας χρήσης» (ΦΕΚ 681Β'/1991). Δηλαδή: Οι πλαστικές σύριγγες μιας χρήσης απαιτείται να είναι καθ' όλα σύμφωνες με την παραπάνω Υπουργική Απόφαση καθώς και με τις παρακάτω επιπρόσθετες απαιτήσεις, τις οποίες θέτουν οι παρούσες προδιαγραφές, ως προς τις αναφερόμενες αντίστοιχες παραγράφους της απόφασης.

- Τα υλικά, που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή τους, απαιτείται να είναι πολυπροπυλένιο για τον κύλινδρο, πολυαιθυλένιο για το έμβολο και φυσικό καουτσούκ σιλικονισμένο για το ελαστικό παρέμβυσμα. Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ και να επιλέγεται σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο άρθρο 6 της Υπουργικής Απόφασης Α6/6404δισ/02-08-1991.
- Όλες οι πληροφορίες, που συνοδεύουν το προϊόν καθώς και στην συσκευασία, απαιτείται να παρέχονται στην Ελληνική γλώσσα, χωρίς να ενδιαφέρει αν παρέχονται ταυτόχρονα και σε άλλη γλώσσα. Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη «Να μην χρησιμοποιείται με παραλδεΐδη», εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατό με την παραλδεΐδη. Το εργοστάσιο παραγωγής πρέπει να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001/2008 ή με το ISO 13483/2003.
- Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση ποιότητας CE σύμφωνα με την ΔΥ7/2480/1994 κοινή Υπουργική Απόφαση σε εναρμόνιση με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993. Προς τούτο, οι συμμετέχοντες θα πρέπει να επισυνάψουν αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE από αντίστοιχο κοινοποιημένο οργανισμό. Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στον στυλίσκο της σύριγγας. Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός.
- Να υπάρχει στοπ πριν το τέλος του κυλίνδρου, ώστε το έμβολο να μην μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν. Το εργοστάσιο παραγωγής πρέπει να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001/2008 ή με το ISO 13483/2003. Το προϊόν πρέπει να φέρει σήμανση ποιότητας CE σύμφωνα με την ΔΥ7/2480/1994 κοινή Υπουργική Απόφαση σε εναρμόνιση με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993.
- Προς τούτο, οι συμμετέχοντες θα πρέπει να επισυνάψουν αντίγραφο του πιστοποιητικού για τη σήμανση CE από αντίστοιχο κοινοποιημένο οργανισμό.

Η ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ

02.09.2025 11:45:18  
ΨΗΦΙΑΚΑ  
ΥΠΟΓΡΑΜΜΕΝΟ  
ΑΠΟ  
ΙΩΑΝΝΑ  
ΚΟΣΜΟΠΟΥΛΟΥ

ΚΟΣΜΟΠΟΥΛΟΥ ΙΩΑΝΝΑ