



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
4^Η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ
ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ & ΘΡΑΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΣΕΡΡΩΝ

ΠΡΑΚΤΙΚΟ ΣΥΝΤΑΞΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΙΔΟΥΣ :
«ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΓΥΑΛΙΝΑ ΕΙΔΗ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ» CPV33793000-5

Στις **Σέρρες** σήμερα **14/04/2020** ημέρα Τρίτη και ώρα 13.00 μ.μ οι κάτωθι υπογράφωντες:

- 1.ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΣ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ
- 2.ΜΑΡΑ ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ
- 3.ΝΗΦΟΥΔΗ ΜΑΛΛΑΜΑ

που αποτελούν μέλη της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών, με την υπ' αριθμ. **215/31-03-2020** απόφαση του Διοικητού του Γενικού Νοσοκομείου Σερρών, που αφορά στην Διενέργεια Διαγωνισμού για την προμήθεια ειδών : **«ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΓΥΑΛΙΝΑ ΕΙΔΗ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ» CPV33793000-5** συνήλθαν σε συνεδρίαση με θέμα την σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών, οι οποίες και αποτελούν αναπόσπαστο τμήμα του παρόντος εγγράφου

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ

1. ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΣ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ
- 2.ΜΑΡΑ ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ
- 3.ΝΗΦΟΥΔΗ ΜΑΛΛΑΜΑ

Σέρρες 14-04-2020
ΘΕΩΡΗΘΗΚΕ

Η ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΤΡΙΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΟΛΥΜΠΙΑ ΚΕΤΑΝΗ

Συνημμένα: ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

**Τεχνικές προδιαγραφές Συνοπτικού διαγωνισμού για την προμήθεια ειδών
«ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΓΥΑΛΙΝΑ ΕΙΔΗ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ» CPV 33793000-5**

	ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	
1	ΠΛΗΡΕΣ ΣΥΣΤΗΜΑ ΑΙΜΟΛΗΨΙΑΣ EN KENΩ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΔΙΕΘΝΗ ΠΡΟΤΥΠΑ ΚΑΙ ΤΗΝ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ ΕΝΑΡΜΟΝΙΣΗΣ ΜΕ ΤΗΝ ΕΥΡΩΠΑΙΚΗ ΟΔΗΓΙΑ 2010/32/ΕΕ (περί Ασφάλειας προσωπικού) ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΝΑ ΕΧΕΙ ΩΣ ΚΑΤΩΘΙ (Για λόγους συμβατότητας, λειτουργικότητας και ομοιομορφίας στη συλλογή των δειγμάτων και κατ' επέκταση στην αξιοπιστία των αποτελεσμάτων , η επιλογή και κατακύρωση σε προμηθευτή θα γίνει συνολικά σε έναν προμηθευτή για όλα τα είδη της ομάδας)	
1,1	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΓΕΝΙΚΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ ΤΩΝ 3ML: Φιαλίδια γενικής αίματος κενού αέρα, αποστειρωμένα, συνθετικά με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς, στην οποία να αναγράφεται το CE ,LOT παραγωγής και χώρα παραγωγής ,REF, η μέθοδος αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης με πιεστό πώμα ασφαλείας , χωρητικότητας 3ML κατάλληλα για αυτοματοποιημένα αναλυτικά συστήματα με αντιπηκτικό EDTA K2/K3, διαστάσεων 13X75mm, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης.	
1,2	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΜΟΡΙΑΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ : 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, στην οποία να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, και χώρα παραγωγής ,REF, η μέθοδος αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης. Διαστάσεων 13X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας , στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm, χωρητικότητας 6ML με αντιπηκτικό 10,8mg EDTA K2.	
1,3	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΤΩΝ 9-10 ML ΒΙΟΧΗΜΙΚΑ. Φιαλίδια βιοχημικών προσδιορισμών κενού αέρα , αποστειρωμένα , συνθετικά με επιταχυντή πήξεως, κατάλληλα για αυτοματοποιημένα αναλυτικά συστήματα , χωρίς GEL , με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα στην οποία να αναγράφεται CE, LOT παραγωγής, REF, χώρα παραγωγής ,η μέθοδος αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης, με πιεστό πώμα ασφαλείας και ευκολίας κατά τον αποπωματισμό, χωρητικότητας 9 και 10 ML.	
1.4	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΠΡΟΘΡΟΜΒΙΝΗΣ 1,8 ML ΠΑΙΔΙΑΤΡΙΚΑ: Φιαλίδια χρόνου προθρομβίνης , αποστειρωμένα , συνθετικά , διπλού τοιχώματος, ολικής πλήρωσεως, με αντιπηκτικό SODIUM CITRATE 3.2% -0.109 M, με ένδειξη πληρώσεως και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς όπου θα αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης, διαστάσεων 13X75 mm ,με πιεστό πώμα ασφαλείας , στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης . χωρητικότητας 1,8ML.	
1.5	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΟΡΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ: Φιαλίδια βιοχημικών	

	<p>προσδιορισμών, κενού, αποστειρωμένα, συνθετικά , με επιταχυντή πήξεως και GEL διαχωρισμού με ειδική υδροδυναμική μορφή για γρήγορο διαχωρισμό, με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για τα στοιχεία ασθενούς, να αναγράφεται το CE, LOT και χώρα παραγωγής, REF, η μέθοδος αποστείρωσης , η ημερομηνία λήξης . Κατάλληλα για χρήση σε αυτοματοποιημένα κλειστά προαναλυτικά συστήματα , διαστάσεων 16X100mm, με πιεστό πώμα ασφαλείας , στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης, που να καλύπτει εξωτερικά το φιαλίδιο κατά 2cm, χωρητικότητας 8-9 ML.</p>	
1.6	<p>ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΠΡΟΘΡΟΜΒΙΝΗΣ 3 ML: Φιαλίδια χρόνου προθρομβίνης αποστειρωμένα , συνθετικά διπλού τοιχώματος , ολικής πληρώσεως , με αντιπηκτικό SODIUM CITRATE 3.2% -0.109M , με ένδειξη πλήρωσης και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς στην οποία να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής , η χώρα παραγωγής και το REF, η μέθοδος αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης , διαστάσεων 13X75 mm με πιεστό πώμα ασφαλείας , στεγανής εφαρμογής και εύκολης διατήσεως , χωρητικότητας 2,7 ML.</p>	
1.7	<p>Βελόνες αιμοληψίας –διατήσεως σωληναρίων κενού , με ενσωματωμένο μη αποσπώμενο προστατευτικό κάλυμμα για λόγους ασφαλείας ,21 G X1,5”σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία . Ο μηχανισμός να ενεργοποιείται με το ένα χέρι, με τρόπο προφανή γρήγορο και αποδοτικό (χωρίς ενσωματωμένο holter).</p>	
1,8	<p>Υποδοχείς σωληναρίων μιας χρήσης ή πολλαπλών χρήσεων , με αυτόματη ή χειροκίνητη απόρριψη βελονών αιμοληψίας και πεταλούδων αιμοληψίας.</p>	
1,9	<p>ΣΩΛΗΝΑΡΙΑ 9-10 ML ΜΕ ΑΝΤΙΠΗΚΤΙΚΟ 1,8 mg/ml EDTA K2 Να φέρουν 18,0 mg αντιπηκτικού EDTA K2 (spray dried) για να μπορούν να δέχονται όγκο ολικού αίματος 10ml (1.8mg/ml). Να είναι «κενού αέρα» , από άριστης ποιότητας συνθετικό υλικό , άθραυστα , διαυγή. Να είναι αποστειρωμένα με ακτινοβολία , με sterility assurance level (SAL) της τάξεως 10⁵. Να διαθέτουν EN ISO 11137. Να διαθέτουν πιεστό πώμα ασφαλείας , στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης , που να καλύπτει εξωτερικά το σωληνάριο κατά 2cm. Να φέρουν ένδειξη ορίου πλήρωσεως και ετικέτα για στοιχεία ασθενούς , να αναγράφεται το CE, LOT παραγωγής REF, το είδος και η περιεχόμενη ποσότητα του αντιπηκτικού και η ημερομηνία λήξης. Να μην περιέχουν Latex , φθαλικές ενώσεις , dry natural rubber. Τα σωληνάρια πρέπει να είναι κατάλληλα για χρήση σε κλειστά προαναλυτικά συστήματα.</p>	

	Να αναφερθεί η συσκευασία (προτιμότερο των 100 σωληναρίων). Η αξιολόγηση θα γίνει μόνο σε προσφορές που συνοδεύονται από 4 ή περισσότερα δείγματα για δοκιμή.	
--	--	--

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ

1. ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΣ ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ
2. ΜΑΡΑ ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ
3. ΝΗΦΟΥΔΗ ΜΑΛΑΜΑ