



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΔΙΟΙΚΗΣΗ 1^η Υ.Πε. ΑΤΤΙΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΙΔΩΝ
«Η ΑΓΙΑ ΣΟΦΙΑ»

Αθήνα, 06-02-2024
 Αριθ. Πρωτ.:ΕΞΕ 6082-07/03/2024

Ταχ. Δ/ση : Θηβών & Παπαδιαμαντοπούλου – Γουδή
 Υπηρεσία : Δ/ση Διοικητικής - Οικονομικής Υπηρεσίας
 Υποδ/ση : Οικονομικού
 Τμήμα : Προμηθειών
 Πληροφ. : Ευγενία Νταβέλη
 Τηλ. : 213 2013147, 213 2013152, 213 2013242
 e-mail : e.daveli@paidon-agiasofia.gr

ΚΑΤΑΧΩΡΙΣΤΕΟ ΣΤΟ ΚΗΜΔΗΣ

ΠΡΟΣ : ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ
ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΤΗΣ ΑΠΕΥΘΕΙΑΣ ΑΝΑΘΕΣΗΣ
(ΑΡΘΡΑ 118 ΚΑΙ 120 ΤΟΥ Ν. 4412/2016 ΟΠΩΣ ΕΧΕΙ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΘΕΙ ΚΑΙ ΙΣΧΥΕΙ)
ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΚΑΛΥΨΗ ΤΩΝ ΑΝΑΓΚΩΝ ΤΟΥ
ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΓΙΑ ΕΝΑ ΕΤΟΣ.

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις :

- 1.1 του Ν. 3329/2005 (ΦΕΚ Α' 81 /4-4-2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις» όπως ισχύει σήμερα.
- 1.2 του Ν. 3527/2007 (ΦΕΚ Α' 25 /9-2-2007) «Κύρωση συμβάσεων υπέρ Ν.Π. εποπτευομένων από το ΥΥ&ΚΑ και λοιπές διατάξεις»
- 1.3 του Ν. 3861/2010 (ΦΕΚ Α' 112 /13-07-2010) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο "Πρόγραμμα Διαύγεια" και άλλες διατάξεις».
- 1.4 των άρθρων 21 & 23 του Ν. 3871/2010 (ΦΕΚ Α' 141 /17-08-2010) «Δημοσιονομική Διαχείριση και Ευθύνη».
- 1.5 του Ν. 4013/2011 (ΦΕΚ Α' 204 /15-09-2011) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων - Αντικατάσταση του έκτου κεφαλαίου του ν.3588/2007(πρωχεντικός κώδικας) Προπρωχεντική διαδικασία εξυγίανσης και άλλες διατάξεις.»
- 1.6 του Ν. 4250/2014 (ΦΕΚ Α' 74 /26-03-2014) «Διοικητικές Απλουστεύσεις - Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών Προσώπων και Υπηρεσιών του Δημοσίου Τομέα-Τροποποίηση Διατάξεων του π.δ. 318/1992 (Α'161) και λοιπές ρυθμίσεις»
- 1.7 του Ν.4270/2014 (ΦΕΚ Α' 143 /28-06-2014) «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) - δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις.
- 1.8 του Ν.4412/2016 (ΦΕΚ Α' 147/08-08-16) «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)» όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.
- 1.9 του Ν.4472/2017 (ΦΕΚ Α' 74/19-05-2017) «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.»

1.10 του Ν.4727/2020 (ΦΕΚ Α΄ 184/23-09-2020) «Ψηφιακή Διακυβέρνηση (Ενσωμάτωση στην Ελληνική Νομοθεσία της Οδηγίας (ΕΕ) 2016/2102 και της Οδηγίας (ΕΕ) 2019/1024) – Ηλεκτρονικές Επικοινωνίες (Ενσωμάτωση στο Ελληνικό Δίκαιο της Οδηγίας (ΕΕ) 2018/1972) και άλλες διατάξεις.»

1.11 του Π.Δ. 80/2016 (ΦΕΚ Α΄ 145/5-8-2016) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους διατάκτες».

2. Την υπ' αριθ. 6/5/22-02-2024 Απόφαση Διοικητικού Συμβουλίου του Νοσοκομείου, με την οποία εγκρίθηκε η σκοπιμότητα και διενέργεια διαγωνιστικής διαδικασίας για την Προμήθεια Απολυμαντικών για την κάλυψη των αναγκών του Νοσοκομείου για ένα έτος σύμφωνα με τις επισυναπτόμενες τεχνικές προδιαγραφές (ΑΡΘΡΑ 118 ΚΑΙ 120 ΤΟΥ Ν. 4412/2016 ΟΠΩΣ ΕΧΕΙ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΘΕΙ ΚΑΙ ΙΣΧΥΕΙ) συνολικής προϋπολογισθείσας δαπάνης €24.673,5 πλέον Φ.Π.Α ή €26.221,41 συμπ. ΦΠΑ.

Το Γενικό Νοσοκομείο Παιδών «Η ΑΓΙΑ ΣΟΦΙΑ»

σας προσκαλεί να υποβάλλετε προσφορά για την Προμήθεια Απολυμαντικών για την κάλυψη των αναγκών του Νοσοκομείου για ένα έτος, με τη διαδικασία της απευθείας ανάθεσης (άρθρα 118 και 120 του Ν. 4412/2016 όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει).

Συνολικής προϋπολογισθείσας δαπάνης €24.673,5 πλέον Φ.Π.Α ή €26.221,41 συμπ. ΦΠΑ.

1. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΚΑΙ ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Η προσφορά θα κατατεθεί σύμφωνα με τις **Τεχνικές Προδιαγραφές του Παραρτήματος Α΄** της παρούσης.

Η προσφορά ισχύει και δεσμεύει τον συμμετέχοντα για 120 ημέρες τουλάχιστον από την επομένη της λήξης της προθεσμίας υποβολής.

Μετά την ανάρτηση της πρόσκλησης στο ΚΗΜΔΗΣ, ΔΙΑΥΓΕΙΑ, Ιστοσελίδα του Νοσοκομείου και στην πλατφόρμα ηλεκτρονικού συστήματος υποβολής προσφορών iSupplies, οι προσφορές θα γίνονται δεκτές σε ηλεκτρονική μορφή μέσω της ως άνω πλατφόρμας iSupplies έως 19/03/2024 και ώρα 14:00 π.μ., ενώ θα κατατεθούν και σε έντυπη μορφή μετά την ηλεκτρονική υποβολή τους στο iSupplies, έως την ημερομηνία λήξης υποβολής και ώρα 14:30, στο Πρωτόκολλο στη Γραμματεία του Νοσοκομείου.

Στο φάκελο θα πρέπει εξωτερικά να αναγράφονται τα παρακάτω στοιχεία:

«ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΟΥ ΥΠΟΨΗΦΙΟΥ»

ΑΝΑΔΕΙΞΗ ΑΝΑΔΟΧΟΥ ΓΙΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΚΑΛΥΨΗ ΤΩΝ ΑΝΑΓΚΩΝ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΓΙΑ ΕΝΑ ΕΤΟΣ

ΠΡΟΣΟΧΗ ΝΑ ΜΗΝ ΑΝΟΙΧΤΕΙ ΑΠΟ ΤΗ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ

ΛΗΞΗ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΕΩΣ 19/03/2024

2. ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ-ΑΝΑΘΕΣΗ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Το κριτήριο ανάθεσης είναι η **πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής**.

Σε περίπτωση ύπαρξης περισσότερων της μίας αποδεκτών ισότιμων προσφορών, η ανάθεση γίνεται με κλήρωση μεταξύ των υποψήφιων αναδόχων που μειοδότησαν, σύμφωνα με τα οριζόμενα στις διατάξεις του αρ. 90 του Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ Α'147).

Μετά την κοινοποίηση της σχετικής απόφασης ανάθεσης, ο ανάδοχος θα κληθεί να υπογράψει σχετική σύμβαση προσκομίζοντας τα απαιτούμενα δικαιολογητικά μη συνδρομής των λόγων αποκλεισμού των παρ.1 και 2 του άρθρου 73 του ν. 4412/2016, και συγκεκριμένα:

i) απόσπασμα ποινικού μητρώου με ημερομηνία έκδοσης τελευταίου τριμήνου πριν την υποβολή του ή ελλείπει 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.

Η υποχρέωση του προηγούμενου εδαφίου αφορά για:

- Τις περιπτώσεις Ε.Π.Ε., ιδιωτικών κεφαλαιουχικών εταιρειών (Ι.Κ.Ε.), Ο.Ε. και Ε.Ε., τους διαχειριστές.
- Τις περιπτώσεις Α.Ε., τον διευθύνοντα σύμβουλο, καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου.
- Τις περιπτώσεις των συνεταιρισμών τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου.
- σε όλες τις υπόλοιπες περιπτώσεις νομικών προσώπων, τον κατά περίπτωση νόμιμο εκπρόσωπο.

ii) Φορολογική ενημερότητα.

iii) Ασφαλιστική ενημερότητα.

iv) Αποδεικτικά Έγγραφα Νομιμοποίησης:

- Για Ανώνυμη εταιρεία απαιτείται: α) ισχύον καταστατικό της, β) σειρά Φ.Ε.Κ. σύστασης, τροποποιήσεων καταστατικού και γ) Φ.Ε.Κ., στο οποίο υπάρχει δημοσιευμένη ολόκληρη η ανακοίνωση με το Διοικητικό Συμβούλιο και την εκπροσώπηση της συγκεκριμένης εταιρείας.
- Για Ε.Π.Ε., κωδικοποιημένο καταστατικό, από το οποίο προκύπτει ο διαχειριστής της Ε.Π.Ε.
- Εάν ο προσφέρων είναι προσωπική εταιρεία (Ο.Ε., Ε.Ε.) πρέπει να προσκομίσει επικυρωμένο αντίγραφο του τελευταίου ισχύοντος καταστατικού.
- Στις περιπτώσεις υποβολής προσφοράς από ένωση οικονομικών φορέων, όλα τα μέλη της ευθύνονται έναντι της αναθέτουσας αρχής αλληλέγγυα και εις ολόκληρον.

Τα νομιμοποιητικά έγγραφα και στοιχεία πρέπει να αποδεικνύουν την εν γένει νομική κατάσταση του συμμετέχοντος και από αυτά πρέπει να προκύπτουν ο Πρόεδρος, ο Διευθύνων Σύμβουλος και τα μέλη Δ.Σ. της Α.Ε. και τα υπόλοιπα πρόσωπα που έχουν δικαίωμα να δεσμεύουν με την υπογραφή της το νομικό πρόσωπο και τα έγγραφα της νομιμοποίησης αυτών, αν αυτό δεν προκύπτει ευθέως από το καταστατικό αναλόγως με τη νομική μορφή των εταιρειών ή κάθε άλλου νομικού προσώπου. Τα φυσικά πρόσωπα, θα υποβάλλουν έναρξη επιτηδεύματος από την αντίστοιχη Δημόσια Οικονομική Υπηρεσία και τις μεταβολές του.

Οι ενώσεις οικονομικών φορέων που υποβάλλουν κοινή προσφορά, υποβάλλουν τα παραπάνω, κατά περίπτωση δικαιολογητικά, για κάθε οικονομικό φορέα που συμμετέχει στην ένωση, σύμφωνα με όσα ορίζονται στο άρθρο 19 του Ν. 4412/2016, περί οικονομικών φορέων. Οι ενώσεις οικονομικών φορέων, συμπεριλαμβανομένων και των προσωρινών συμπράξεων, δεν απαιτείται να περιβληθούν συγκεκριμένη νομική μορφή για την υποβολή προσφοράς. Η αναθέτουσα αρχή μπορεί να απαιτήσει από τις ενώσεις οικονομικών φορέων να περιβληθούν συγκεκριμένη νομική μορφή, εφόσον τους ανατεθεί η σύμβαση.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΕΜΜΑΝΟΥΗΛ Κ. ΠΑΠΑΣΑΒΒΑΣ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ: Τμήμα Προμηθειών

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ
ΓΙΑ 12 ΜΗΝΕΣ****I. ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΓΙΑ ΟΛΑ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ
ΟΡΟΙ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ**

1. Για κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη είναι υποχρεωτική η προσκόμιση των παρακάτω δικαιολογητικών:

1.1. Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με αριθμητικές παραπομπές (1,2,3 κ.ο.κ.) σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: πχ. «ναι», «όχι», «συμφωνούμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Ειδικών όρων και των Τεχνικών Προδιαγραφών.

1.2. Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης του προϊόντος στα Ελληνικά.

1.3. Συμμόρφωση του χημικού προϊόντος με τον Κανονισμό 1907/2006, γνωστό ως REACH (Registration Evaluation Authorization of Chemicals) και τις τροποποιήσεις αυτού.

1.4. Συμμόρφωση της ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων σε Εναρμόνιση με τον Κανονισμό CLP 1272/2008/ΕΚ όπως αυτός ενσωματώνεται στην Ελληνική Νομοθεσία. Ισχύει μόνο για προϊόντα που επισημαίνονται και βεβαιώνεται μέσω υποβολής δειγμάτων ετικέτας ή μέσω του Δελτίου Δεδομένων Ασφαλείας παράγραφος 2.2.

1.5. Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας του Προϊόντος (Safety Data Sheet) στα Ελληνικά για τα εγχώρια προϊόντα και στα Αγγλικά αν πρόκειται για εισαγόμενα προϊόντα, μεταφρασμένο στην Ελληνική, σύμφωνα με τον Κανονισμό 1907/2006/ΕΚ, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει από τον Κανονισμό 878/2020/ΕΕ.

1.6. Πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας, ανάλογα με το προσφερόμενο προϊόν από διαπιστευμένους φορείς, σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική και κοινοτική νομοθεσία. Συγκεκριμένα: Οι παρασκευάστριες εταιρείες των προϊόντων να καταθέσουν α) εν ισχύ ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015 ή ισοδύναμο πιστοποιητικό για τα απολυμαντικά - απορρυπαντικά.

Οι προμηθεύτριες εταιρείες των προϊόντων να διαθέτουν εν ισχύ ISO 9001:2015.

Βεβαίωση της προμηθεύτριας εταιρείας για διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/1348.

1.7. Άδεια κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ. ή άδεια της Ένωσης σύμφωνα με τον Κανονισμό ΕΕ 528/2012, για τα απολυμαντικά επιφανειών, δαπέδων και χώρων.

1.8. Για προϊόντα τα οποία ταξινομούνται ως επικίνδυνα για τον χρήστη ή σύμφωνα με τις φυσικοχημικές τους ιδιότητες, καταχώρηση στο **Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων** (EMΧΠ) σύμφωνα με το άρθρο 45 του Κανονισμού CLP (Κανονισμός 1272/2008/ΕΚ) όπως ισχύει. Για προϊόντα με 1^η κυκλοφορία μετά την 01/01/2021 απαιτείται η αντίστοιχη καταχώρηση στον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Χημικών ΕCHA (Poison Centre Notification).

1.9. Για τα απορρυπαντικά - καθαριστικά που υπάγονται στον Κανονισμό 648/2004/ΕΚ, πρέπει να υπάρχουν:

1.9.1 Συμμόρφωση με το άρθρο 9 του Κανονισμού 648/2004/ΕΚ και την Υ.Α. 381/2005 περί Απορρυπαντικών (Detergent Regulation). Η συμμόρφωση βεβαιώνεται μέσω του σχετικού Δελτίου Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (ΔΔΑ) του χημικού προϊόντος όπου γίνεται αναφορά ότι το προϊόν είναι σε συμμόρφωση με τον Κανονισμό των Απορρυπαντικών.

1.9.2 Επίσης, για τα απορρυπαντικά - καθαριστικά σύμφωνα με τις διατάξεις του Κανονισμού 648/2004 πρέπει να ισχύουν τα ακόλουθα:

1.9.2.1 Να υπάρχει άδεια λειτουργίας για τις εγχώριες μονάδες παραγωγής απορρυπαντικών.

1.9.2.2 Αναγραφή των φράσεων στην ετικέτα του προϊόντος: «Μακριά από παιδιά» και «Τηλέφωνο Κέντρου Δηλητηριάσεων 210 7793777».

1.9.2.3 Δήλωση διάθεσης στο Κέντρο Δηλητηριάσεων, του δελτίου στοιχείων συστατικών, για κάθε απορρυπαντικό ανεξάρτητα από την ταξινόμησή του (άρθρο 9, παρ. 3, Καν. (ΕΚ) 648/2004 και άρθρο 3, παρ. 3 της Υ.Α. 381/2005).

1.10. **α)** Δηλώσεις Συμμόρφωσης (DECLARATION OF CONFORMITY) της κατασκευάστριας εταιρείας για κάθε ένα από τα απορρυπαντικά και **β)** Πιστοποιητικά σε ισχύ της σήμανσης CE από κοινοποιημένο οργανισμό για τα προϊόντα απολύμανσης για όσα από τα προσφερόμενα προϊόντα είναι εξαρτήματα ή βοηθήματα ιατροτεχνολογικών εξαρτημάτων (χειρουργικά, ενδοσκοπικά και άλλα ιατρικά εργαλεία και συσκευές).

1.11. Αντίγραφο επισήμανσης (ετικέτα) στα Ελληνικά. Οι ετικέτες των απορρυπαντικών και απολυμαντικών να φέρουν σήμανση και επισήμανση βάσει του κανονισμού CLP. Για εισαγόμενα προϊόντα να κατατεθεί και η πρωτότυπη Αγγλική ετικέτα.

- 1.12. Αναλυτικό τεχνικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά αλλά και στα Αγγλικά, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν καθώς και οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.
- 1.13. Μελέτες των εργαστηριακών δοκιμών από διαπιστευμένα εργαστήρια που να βεβαιώνουν ότι οι προτεινόμενες από τον κατασκευαστή προς χρήση πυκνότητες είναι αποτελεσματικές στον προτεινόμενο χρόνο δράσης και για συγκεκριμένα στελέχη, βάσει συγκεκριμένου Εθνικού ή Ευρωπαϊκού Προτύπου.
- 1.14. Να συνοδεύονται από πιστοποιητικό διαπίστευσης του εργαστηρίου που διενήργησε τις δοκιμές από Εθνικό Φορέα Διαπίστευσης για τις συγκεκριμένες δοκιμές, σύμφωνα με τα πρότυπα που αναφέρονται στις εκθέσεις δοκιμών.
- 1.15. Οι μελέτες απολυμαντικής δράσης να είναι σύμφωνες με τα πρότυπα ελέγχου Phase2 Step1 και Phase2 Step2 για την ζητούμενη χρήση (εργαλεία, επιφάνειες κ.ο.κ.) όπως αυτά περιγράφονται στο Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN 14885 Chemical disinfectants and antiseptics – Application of European Standards for chemical disinfectants and antiseptics και τις επικαιροποιήσεις αυτού.
- 1.16. 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. Πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών Συσκευασιών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης, σύμφωνα με τον Ν. 3854/2010 και την ΚΥΑ 181504/2016.
- 1.17. Πιστοποιητικά συμβατότητας από τους κατασκευαστές των ενδοσκοπίων για απολυμαντικά ή απορρυπαντικά ενδοσκοπίων.
- 2.** Τα προϊόντα που θα χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από δωρεάν σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα) ώστε να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία.
- 3.** Οι συσκευές ψεκάσμου, αραιωτικές συσκευές και άλλα βοηθητικά εξαρτήματα που διευκολύνουν τη σωστή χρησιμοποίηση των προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ευκρινώς ότι προσφέρονται δωρεάν από τους προμηθευτές.
- 4.** Για όλα τα συμυκνωμένα προϊόντα να αναφέρονται η τιμή ανά λίτρο του πυκνού διαλύματος και του έτοιμου προς χρήση διαλύματος, στην προτεινόμενη από τον κατασκευαστή αραιώση. Για τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται σε διάλυση οι εταιρείες οφείλουν να καταθέσουν πίνακα που να αναφέρεται ο χρόνος και το φάσμα δράσης που ζητείται από τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών. Ο χρόνος σταθερότητας του μη επιβαρυσμένου έτοιμου διαλύματος θα λαμβάνεται υπόψη, εφόσον απαιτείται σταθερότητα διαλύματος από τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών.
- 5.** Αντίστοιχα σε ό,τι αφορά τα προϊόντα σε μορφή σκόνης θα πρέπει να αναφέρεται η τιμή ανά κιλό.
- 6.** Οι πληροφορίες που αφορούν στα τεχνικά χαρακτηριστικά, στα χαρακτηριστικά ασφαλείας, στις αραιώσεις και στους πίνακες αποτελεσματικότητας για τα προσφερόμενα είδη, θα πρέπει να συνοδεύονται απαραίτητα με υπεύθυνη δήλωση περί αυθεντικότητας των παρεχόμενων πληροφοριών.
- 7.** Να προσκομισθούν δείγματα επί ποινη απόρριψης-εφόσον αυτά ζητηθούν κατά τη διάρκεια της αξιολόγησης από την Επιτροπή Διενέργειας- με σφραγίδα της εταιρείας και τον α/α του είδους σε κάθε δείγμα.
- 8.** Εάν κάποιο προϊόν χρησιμοποιείται για πρώτη φορά και δεν υπάρχει προηγούμενη εμπειρία, το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προσβάλει τη σύμβαση, αν παρουσιαστούν προβλήματα από τη χρήση του προϊόντος ή τη συνεργασία με την προμηθεύτρια εταιρεία.
- 9.** Μετά την κατακύρωση του διαγωνισμού, ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται:
- Να προμηθεύσει το Νοσοκομείο με πλαστικοποιημένες ευανάγνωστες πινακίδες, που θα αναρτηθούν στους χώρους χρήσης του συγκεκριμένου προϊόντος. Στις πινακίδες πρέπει να αναφέρονται οι οδηγίες χρήσης (αραίωση κλπ.), προφυλακτικά μέτρα για τον χρήστη και τρόπος απόρριψης του προϊόντος.
 - Να παρέχει εκπαίδευση για την χρήση των προϊόντων στο προσωπικό του νοσοκομείου σε συχνότητα που θα ορίζεται από την Επιτροπή Νοσοκομειακών Λοιμώξεων ή όποτε παραστεί ανάγκη μετά από συνεννόηση με τους προϊστάμενους των τμημάτων και τη σύμφωνη γνώμη της Επιτροπής Νοσοκομειακών Λοιμώξεων (ΕΝΛ).
- 10.** Όσα εκ των προϊόντων δεν πληρούν τους ειδικούς όρους ή τις τεχνικές προδιαγραφές θα απορρίπτονται της αξιολόγησης όπως επίσης και προϊόντα για τα οποία αναφέρονται ψευδή στοιχεία.
- 16.** Εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται.
- 17.** Όλα τα παραπάνω ζητούμενα (φυλλάδια, ΔΔΑ, οδηγίες χρήσης, μελέτες, δηλώσεις κλπ.) πρέπει επί ποινη απόρριψης να περιληφθούν στον φάκελο της τεχνικής προσφοράς.

Τα τεχνικά χαρακτηριστικά των προϊόντων θα αξιολογηθούν σύμφωνα με τα επίσημα ενημερωτικά φυλλάδια του κατασκευαστή. Εάν δεν πληρούνται οι παραπάνω γενικοί όροι και δεν κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά οι προσφορές θα απορριφθούν

Π.ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1.Υγρό Καθαρισμού και Απολύμανσης δαπέδων, μεγάλων επιφανειών(τοίχοι-ταβάνια)και Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού χωρίς αλδεΐδες

Να είναι συμπυκνωμένο υγρό.

Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο.

Δραστικό έναντι βακτηριδίων gram (-) και gram (+) σύμφωνα με την EN 13727 και EN 16615, ζυμών σύμφωνα με την EN 13624, και EN 16615, ιών με περίβλημα HIV, HBV, HCV σύμφωνα με την EN 14476 και του μυκοβακτηριδίου φυματίωσης, σύμφωνα με την EN 14348. Δραστικό και έναντι ανθεκτικών στελεχών όπως π.χ.*MRSA, Acinetobacter spp, Klebsiella spp, Pseudomonas spp, Candida auris*. Να κατατεθούν σχετικές μελέτες.

Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού και του καθαριστικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 30 λεπτά για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος.

Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι, Plexi-glass κ.λπ..

Να έχει έγκριση από τον Ε.Ο.Φ. ή την Ευρωπαϊκή Ένωση ως βιοκτόνο και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π.ή στο PCN.

Να δίνεται προς οικονομική αξιολόγηση το κόστος διαλύματος για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στον απαιτούμενο χρόνο.

Το προς χρήση διάλυμα να είναι φιλικό με το περιβάλλον και τον χρήστη χωρίς έντονο άρωμα.

Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας μεταφρασμένο στην ελληνική γλώσσα αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, καθώς και το αντίγραφο της καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. ή στο PCN(Poison Centre Notification) και αντίγραφο της καταχώρησης του σκεύασματος στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ.

Το προϊόν να διαθέτει εν ισχύ πιστοποιητικό CE από κοινοποιημένο οργανισμό, σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα και να κατατεθεί.

2.Απολυμαντικά και καθαριστικά δισκία Χλωρίου επιφανειών και δαπέδων

Να είναι σε μορφή δισκίου (ταμπλέτα) με δραστική απολυμαντική ουσία το διχλωροϊσοκυανουρικό νάτριο (NaDCC) και προσθήκη καθαριστικών παραγόντων (π.χ. τασιενεργά) για τον ταυτόχρονο καθαρισμό και απολύμανση των δαπέδων και επιφανειών του νοσοκομείου.

Κατάλληλο για χρήση σε χώρους υψηλού κινδύνου (χειρουργεία κ.λπ.), θαλάμους ασθενών.

Να είναι δραστικά έναντι βακτηρίων, μυκήτων, ιών, μυκοβακτηριδίων και μεγάλο αριθμό σπόρων. Να κατατεθούν πίνακες αποτελεσματικότητας και μελέτες σύμφωνα με τα EN (ευρωπαϊκά πρότυπα) για την ζητούμενη χρήση (απολύμανσης επιφανειών στον ιατρικό τομέα και στους χώρους παρασκευής τροφίμων).

Τα Ευρωπαϊκά πρότυπα που πρέπει να καλύπτει το προσφερόμενο σκεύασμα είναι τα εξής: EN 13727, EN 13697, EN 16615, EN 1276 για τα βακτηρίδια, EN 13624, EN 13697, EN 16615, EN 1650 για τις ζύμες και μύκητες, EN 14348, EN 16615 για τα μυκοβακτηρίδια, EN 17126, EN 13704 για τους σπόρους και EN 14476 για τους ιούς.

Να είναι ευδιάλυτα στο νερό και να μην αφήνουν ίζημα κατά την διάλυση τους.

Να διατηρούν σταθερή την δραστικότητα της απολυμαντικής ουσίας για μεγάλο χρονικό διάστημα (≥ 3 έτη) καινακατατεθείμελέτησταθερότητας.

Ο παραγωγός του προϊόντος να διαθέτει πιστοποίηση ISO 9001.

Να φέρουν άδεια κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ.ή Ευρωπαϊκή άδεια ως βιοκτόνο προϊόν (ΤΠ2 και ΤΠ4) καθώς και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. (Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων) ή στο PCN (Poison Centre Notification).

3. Απολυμαντικό ταχείας δράσης μικρών επιφανειών και εξοπλισμού για χρήση με ψεκάσμο.

Να περιέχει ως δραστικό συστατικό αιθυλική αλκοόλη ή συνδυασμό αλκοολών σε συγκέντρωση 60-70% v/v, χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο.

Να έχει ταχεία δράση εντός max 5 λεπτών.

Να είναι δραστικό έναντι βακτηρίων σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά Πρότυπα EN 13727 και EN 17387, μυκήτων σύμφωνα με τα EN13624 και EN 17387 μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με το EN 14348 και ιών με και χωρίς

περίβλημα (HIV, HBV, HCV, Adeno, Noro) σύμφωνα με EN 14476 και EN 16777. Δραστικό και έναντι ανθεκτικών στελεχών όπως *MRSA*, *Acinetobacter spp*, *Klebsiella spp*, *Pseudomonas spp*, *Candida auris*
 Να έχει συμβατότητα με υλικά όπως: πλαστικό, μέταλλο, γυαλί, ξύλο και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά ελέγχου της συμβατότητας με τα εν λόγω υλικά.

Να κατατεθεί το Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος στα Αγγλικά (εφόσον πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν) με την πιστή μετάφραση του στα ελληνικά σύμφωνα με την EC 1907/2006 όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει και σύμφωνα τον κανονισμό ΕΚ. 1272/2008 CLP.

Να έχει έγκριση από τον Ε.Ο.Φ. ή την ευρωπαϊκή ένωση ως βιοκτόνο, καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. ή στο PCN. Να κατατεθεί το πρωτότυπο τεχνικό φυλλάδιο (prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας μεταφρασμένο στην ελληνική γλώσσα αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν.

Να κατατεθούν επίσης το αντίγραφο της καταχώρησης στο Ε.Μ.Χ.Π. ή στο PCN (Poison Centre Notification) και αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ.

Το προϊόν να διαθέτει εν ισχύ πιστοποιητικό CE από κοινοποιημένο οργανισμό, σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα και να κατατεθεί.

4. Απολυμαντικός και καθαριστικός αφρός επιφανειών & ιατροτεχνολογικών συσκευών

Να μην περιέχει αλδεΐδες, αλκοόλες, άλατα αμμωνίου ή χλώριο.

Να είναι δραστικός έναντι βακτηριδίων, μυκήτων, ιών, μυκοβακτηριδίου της φυματώσης καθώς σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά Πρότυπα συμπεριλαμβανομένου του EN 16615.

Να μην επισημαίνεται ως επικίνδυνο για τον χρήστη και το περιβάλλον.

Κατάλληλος για ευαίσθητες επιφάνειες (πχ. κεφαλές υπερήχων, θερμοκοιτίδες) και να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας από κατασκευάστριες εταιρίες που να το αποδεικνύουν.

Να φέρει σήμανση CE Mark και να κατατεθεί το εν ισχύ πιστοποιητικό του κοινοποιημένου φορέα καθώς και αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ.

Να φέρει έγκριση από τον Ε.Ο.Φ. ή την Ευρωπαϊκή Ένωση ως βιοκτόνο απολυμαντικό.

Να είναι έτοιμο προς χρήση προϊόν, σε συσκευασία έως ένα λίτρο με σύστημα ψεκασμού σε μορφή αφρού, ώστε να αποφεύγεται η εισπνοή εκνεφωμάτων από τον χρήστη.

5. Απολυμαντικό - καθαριστικό επιφανειών και εξοπλισμού σε χώρους κουζινών, μαγειρείων, επεξεργασίας και παρασκευής τροφίμων κλπ.

Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο.

Δραστικό έναντι βακτηριδίων σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου EN 1276 και EN 13697, μυκήτων σύμφωνα με τα EN 1650 και EN 13697 και ιών με περίβλημα σύμφωνα με το EN 14476 και φυματιοκτόνο σε χρόνο που δεν υπερβαίνει τα 15 λεπτά.

Να είναι άοσμο και χωρίς χρωστικές.

Με ελαφρά αλκαλικό pH διαλύματος \approx 8-9, ώστε να επιτυγχάνει καλό καθαριστικό αποτέλεσμα.

Το προς χρήση διάλυμα να είναι φιλικό με το περιβάλλον και τον χρήστη.

Κατάλληλο για χρήση σε υλικά όπως χάλυβας, σίδηρος, ελαφρά μέταλλα καθώς και πλαστικά.

Να φέρει έγκριση από τον Ε.Ο.Φ. ή Ευρωπαϊκή άδεια ως βιοκτόνο ΤΠ4 και καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. (ή αντίστοιχα το PCN).

Να δίνεται προς οικονομική αξιολόγηση το κόστος διαλύματος για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στον απαιτούμενο χρόνο.

6. Υψηλού βαθμού απολυμαντικό ενδοσκοπίων σε μορφή σκόνης.

Συμπυκνωμένο προϊόν σε μορφή σκόνης, κατάλληλο για τον χειρωνακτικό καθαρισμό και την υψηλού βαθμού απολύμανση θερμοευαίσθητων ενδοσκοπίων, ιατρικών εργαλείων και εξοπλισμού.

Να περιέχει ως δραστική απολυμαντική ουσία το υπεροξικό οξύ. Μετά την προτεινόμενη αραίωση, η περιεκτικότητα του διαλύματος σε υπεροξικό οξύ θα πρέπει να είναι >1000 ppm.

Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή άλλες ερεθιστικές ή τοξικές ουσίες.

Να είναι βακτηριοκτόνο σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου EN 13727 και EN 14561, ζυμοκτόνο και μυκητοκτόνο σύμφωνα με το EN 13624 και EN 14562 μυκοβακτηριοκτόνο με το EN 14348 και EN 14563, πλήρως ιοκτόνο έναντι ιών με και χωρίς περίβλημα σύμφωνα με το EN 14476 και EN 17111 και σποροκτόνο σύμφωνα με το πρότυπο EN 17126. Ο χρόνος δράσης για το ζητούμενο απολυμαντικό φάσμα να μην υπερβαίνει τα 15 λεπτά.

Το προς χρήση διάλυμα να είναι φιλικό με το περιβάλλον και τον χρήστη.

Συμβατό με ενδοσκόπια: να κατατεθούν επίσημα πιστοποιητικά από κατασκευαστές ενδοσκοπίων.

Να δίνεται προς οικονομική αξιολόγηση το κόστος διαλύματος για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στον απαιτούμενο χρόνο.

Το απολυμαντικό να φέρει σήμανση CE Mark και να κατατεθεί το εν ισχύ πιστοποιητικό του κοινοποιημένου φορέα.

Να κατατεθούν το αντίγραφο της καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. ή στο PCN(Poison Centre Notification) και αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ.

7. Υγρό υψηλού βαθμού απολύμανσης, με υπεροξικό οξύ για θερμοευαίσθητα όργανα και εξοπλισμό.

Να είναι έτοιμο προς χρήση διάλυμα έπειτα από ενεργοποίηση.

Να είναι δραστικό έναντι βακτηριδίων σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου EN 13727 και EN 14561, μυκήτων σύμφωνα με τα EN 13624 και EN 14562, μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με τα 14348 και EN 14563, ιών (με περίβλημα και χωρίς Adeno, Noro, Polio) σύμφωνα με τα EN 14476 και EN 17111 και σπόρων σύμφωνα με το EN 17126.

Ο χρόνος επίτευξης του παραπάνω ζητούμενου απολυμαντικού φάσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά. Να κατατεθούν μελέτες για το σύνολο του ζητούμενου απολυμαντικού φάσματος.

Να είναι ελεύθερο ερεθιστικών αναθυμιάσεων οξικού οξέος.

Συμβατό με ενδοσκόπια: να κατατεθούν επίσημα πιστοποιητικά από κατασκευαστές ενδοσκοπίων.

Η σταθερότητα του διαλύματος να είναι τουλάχιστον 14 ημέρες, χωρίς περιορισμό εμβαπτίσεων στη χρήση και να μπορεί το διάλυμα να ελέγχεται με δείκτες.

Οι δείκτες να ελέγχουν την δραστικότητα του έτοιμου διαλύματος και να επιβεβαιώνουν ότι η συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στο διάλυμα παραμένει πάνω από την ελάχιστη απαιτούμενη δραστική συγκέντρωση.

Να κατατεθεί η σχετική μελέτη επικύρωσης των δεικτών με το απολυμαντικό.

Το προς χρήση διάλυμα να είναι φιλικό με το περιβάλλον και τον χρήστη.

Το απολυμαντικό όσο και οι δείκτες να φέρουν σήμανση CE Mark και να κατατεθούν τα εν ισχύ πιστοποιητικά του κοινοποιημένου φορέα.

Να κατατεθούν το αντίγραφο της καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. ή στο PCN(Poison Centre Notification) και αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ.

8. Υγρό καθαρισμού και προαπολύμανσης χειρουργικών εργαλείων και ενδοσκοπίων

Συμπυκνωμένο υγρό για τον καθαρισμό και την προ-απολύμανση των χειρουργικών εργαλείων, άκαμπτων και εύκαμπτων ενδοσκοπίων και εξοπλισμού με βυθισμό και πλύσιμο στο χέρι ή σε πλυντήρια υπερήχων.

Να μην περιέχει αλδεϋδες, φαινόλες και χλώριο.

Δραστικό έναντι βακτηριδίων gram (+) και (-) σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου EN 13727 και EN 14561, μυκήτων σύμφωνα με τα EN 13624 και EN 14562, ιών με περίβλημα (HIV, HBV, HCV) σύμφωνα με τα EN 14476 και EN 17111.

Ο χρόνος δράσης για το ζητούμενο φάσμα να μην υπερβαίνει τα 15 λεπτά.

Το προς χρήση διάλυμα να είναι φιλικό με το περιβάλλον και τον χρήστη.

Να δίνεται προς οικονομική αξιολόγηση το κόστος διαλύματος για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στον απαιτούμενο χρόνο.

Το απολυμαντικό να φέρει σήμανση CE Mark και να κατατεθεί το εν ισχύ πιστοποιητικό του κοινοποιημένου φορέα.

Να κατατεθεί αντίγραφο της καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π. ή στο PCN(Poison Centre Notification) και αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ.

9. Ειδικό kit πρόπλυσης ενδοσκοπίων bedside cleaning για χρήση αμέσως μετά την εξέταση

Σακουλάκι περιεκτικότητας 250ml, που να περιέχει ένα σφουγγάρι για τον καθαρισμό του εξωτερικού των ενδοσκοπίων και έτοιμο προς χρήση ενζυματικό διάλυμα ώστε να ξεκινάει ο καθαρισμός αμέσως μετά την εξέταση αποτρέποντας την στερεοποίηση του ρύπου. Το διάλυμα να είναι ενζυματικό ικανό να απομακρύνει τα συνθετικά λιπίδια και τους αδιάλυτους πολυσακχαρίτες για την εξάλειψη του βιολογικού φορτίου και του biofilm. Να έχει ουδέτερο pH, να είναι 100% βιοδιασπώμενο και να έχει ευχάριστο άρωμα. Η συσκευασία να είναι μίας χρήσης ώστε να αποφεύγεται η διασπορά των λοιμώξεων. Απαραίτητη προσκόμιση δείγματος.

Συνολική Προϋπολογισθείσα Δαπάνη: € 24.673,5πλέον ΦΠΑ ή € 26.221,41συμπ. ΦΠΑ

ΚΑΕ 1351 (€24.298,5 πλέον Φ.Π.Α. ή €25.756,41 συμπερ. Φ.Π.Α 6%)

ΚΑΕ 1351 (€375 πλέον Φ.Π.Α. ή €465 συμπερ. Φ.Π.Α 24%)

ΕΙΔΟΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΠΡΟΫΠ/ΣΑ ΤΙΜΗ/ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ €	ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ ΦΠΑ
1.Υγρό Καθαρισμού και Απολύμανσης δαπέδων, μεγάλων επιφανειών(τοίχοι-ταβάνια)και Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού χωρίς αλδεΐδες	1000	Lt	8,60	6%	8.600	9.116
2.Απολυμαντικά και καθαριστικά δισκία Χλωρίου επιφανειών και δαπέδων	108.000	Τεμάχια	0,0920	6%	9.936	10.532,16
3. Απολυμαντικό ταχείας δράσης μικρών επιφανειών και εξοπλισμού για χρήση με ψεκασμό.	80	Lt	3,5	6%	280	296,8
4. Απολυμαντικός και καθαριστικός αφρός επιφανειών& ιατροτεχνολογικών συσκευών	80	Lt	11	6%	880	932,8
5. Απολυμαντικό - καθαριστικό επιφανειών και εξοπλισμού σε χώρους κουζινών, μαγειρείων, επεξεργασίας και παρασκευής τροφίμων κλπ.	170	Lt	7,5	6%	1.275	1.351,5
6.Υψηλού βαθμού απολυμαντικό ενδοσκοπίων σε μορφή σκόνης.	17	Kg	31,5	6%	535,5	567,63
7. Υγρό υψηλού βαθμού απολύμανσης, με υπεροξικό οξύ για θερμοευαίσθητα όργανα και εξοπλισμό.	140	Lt	5,8	6%	812	860,72
8.Υγρό καθαρισμού και προαπολύμανσης χειρουργικών εργαλείων και ενδοσκοπίων	110	Lt	18	6%	1.980	2.098,8
9. Ειδικό kit πρόπλυσης ενδοσκοπίων bedside cleaning για χρήση αμέσως μετά την εξέταση	150	Τεμάχια	2,5	24%	375	465
Συνολική Προϋπολογισθείσα Δαπάνη πλέον ΦΠΑ					24.673,5	
Συνολική Προϋπολογισθείσα Δαπάνη συμ. ΦΠΑ					26.221,41	