



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ**  
**ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ**  
**3η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ**  
**ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ**  
**«ΓΕΩΡΓΙΟΣ ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ»**

Εξοχή Θεσσαλονίκης /09/2019

**Αριθ. Πρωτ.:**

Ταχ. Δ/ση : Εξοχή, Θεσσαλονίκη  
Ταχ. Κώδικας : 570 10  
Πληροφορίες : Γκιουζέπας Λάμπρος  
Τηλέφωνο : 2313 307195  
Τηλεομοιοτυπία : 2313 307023  
Ηλεκτρον. Δ/ση : prom@grapanikolaou.gr

**ΠΡΟΣ:** κάθε ενδιαφερόμενο

**ΘΕΜΑ:** Δημόσια διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών στο πλαίσιο διενέργειας ανοικτού διαγωνισμού με αντικείμενο την προμήθεια συριγγών (CPV: 33141420-0).

ΣΧΕΤ.

1. Την υπ. αριθμ. Α2β/Γ.Π.οικ.60150/4-8-2016 (ΦΕΚ 447/ΥΟΔΔ/25-8-2016) κοινή υπουργική απόφαση με περιεχόμενο το διορισμό Αναπληρωτή Διοικητή στο "Γ.Ν.Θ «Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ»", με αρμοδιότητα στην οργανική μονάδα της έδρας «Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ», αρμοδιότητας 3ης Υ.ΠΕ. ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ.
2. Τις διατάξεις του Ν. 3580/2007 «Προμήθειες Φορέων Εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις (ΦΕΚ 134/18-06-2007 τ.Α')
3. Τις διατάξεις του Ν.4412/2016 «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών» (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ ΕΕ και 2014/25/ΕΕ), όπως ισχύει
4. Το υπ. αρ. 4661/14.09.2016 έγγραφο της ΕΠΥ σχετικά με την αρμοδιότητά της να εγκρίνει τεχνικές προδιαγραφές μετά τη θέση σε ισχύ του ν. 4412/2016.
5. Την απόφαση που έλαβε το Διοικητικό Συμβούλιο του Νοσοκομείου κατά την 12η/27-06-2019 (Θέμα 36ο) συνεδρίασή του με την οποία εγκρίθηκε η προμήθεια Συριγγών (CPV: 33141420-0) έναντι συνολικής προϋπολογισθείσας δαπάνης 108.870,97€ χωρίς το Φ.Π.Α. για την κάλυψη των ετήσιων αναγκών του Γ.Ν.Θ. «Γ. Παπανικολάου» και του Γ.Ν.Θ. «Γ. Παπανικολάου» – Ψ.Ν.Θ. (Οργανική Μονάδα Ψυχιατρικό Νοσοκομείο Θεσσαλονίκης) στο πλαίσιο του ενιαίου κοινού πίνακα προγραμματισμού Διαχειριστικού Έτους 2019.
6. Την υπ. αριθ. 691/27-08-2019 απόφαση της Διοίκησης με την οποία συγκροτήθηκε επιτροπή σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών για τον ανωτέρω διαγωνισμό (6).
7. Το υπ. αριθ. πρωτ. 14519/19-09-2019 πρακτικό υποβολής τεχνικών προδιαγραφών της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών.

## ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ

Το Γ.Ν.Θ. «Γ. Παπανικολάου» ανακοινώνει τη διεξαγωγή δημόσιας διαβούλευσης επί των τεχνικών προδιαγραφών στο πλαίσιο διενέργειας ανοικτού διαγωνισμού, με αντικείμενο την προμήθεια Συριγγών (CPV: 33141420-0) για την κάλυψη των αναγκών του Γ.Ν.Θ. «Γ. Παπανικολάου» και του Γ.Ν.Θ. «Γ. Παπανικολάου» – Ψ.Ν.Θ. (Οργανική Μονάδα Ψυχιατρικό Νοσοκομείο Θεσσαλονίκης) με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής, προϋπολογισμού 108.870,97€ μη συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α.

Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να λάβουν γνώση των τεχνικών προδιαγραφών: α. από τον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) στο σύνδεσμο «Διαβουλεύσεις» (<http://www.eprocurement.gov.gr>) και β. από τον

ιστότοπο του Γ.Ν.Θ. «Γ. Παπανικολάου» στο σύνδεσμο «Διαβουλεύσεις» (<http://gpapanikolaou.gr>).

Η διαβούλευση ορίζεται για χρονικό διάστημα 15 ημερολογιακών ημερών από την ανάρτηση της παρούσας ανακοίνωσης στον ιστότοπο του ΕΣΗΔΗΣ. Οι παρατηρήσεις των ενδιαφερόμενων φορέων υποβάλλονται απευθείας στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του ΕΣΗΔΗΣ με την επιλογή «Καταχώρηση Σχολίου». Παρακαλείσθε για την ανταπόκριση και συμμετοχή σας στη δημόσια διαβούλευση.

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ  
ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ

ΚΥΡΙΑΚΟΣ Δ. ΤΣΙΜΠΟΥΛΗΣ

Συν.: Κείμενο τεχνικών προδιαγραφών (6 σελίδες)

**ΚΟΙΝΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**

ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ Γ.Ν.Θ. «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ» ΚΑΙ ΤΟΥ Γ.Ν.Θ. «Γ.ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ»- Ψ.Ν.Θ.(ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ)

CPV (33141310-6)

**1. ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΡΧΕΣ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ**

Όλα τα προσφερόμενα προϊόντα (βλ. επισυναπτόμενο πίνακα) θα φέρουν υποχρεωτικά την σήμανση CE και στην προσφορά τους οι προσφέροντες θα επισυνάψουν πρωτότυπα ή νομίμως επικυρωμένα αντίγραφα: του πιστοποιητικού CE σύμφωνα με την ΔΥ7/2480/1994 ΚΥΑ σε εναρμόνιση με την Οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-06-1993, που έλαβαν από τον αντίστοιχο Κοινοποιημένο Οργανισμό καθώς επίσης και του πιστοποιητικού ISO 9001:2015 ή μεταγενέστερο ή ισοδύναμο (εφόσον ο οικονομικός φορέας είναι σε θέση να αποδείξει ότι αυτό που προσφέρει είναι ισοδύναμο) του εργοστασίου παραγωγής των προϊόντων.

Οι προσφέροντες στο διαγωνισμό υποχρεούνται να επισυνάψουν βεβαίωση ή πιστοποίηση συμμετοχής σε ισχύ 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 το Νόμο 2939/2001. Να κατατεθεί επίσης και το ισχύον πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης το οποίο συνοδεύεται υποχρεωτικά από τη βεβαίωση ή πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών.

Τα προσφερόμενα προϊόντα θα είναι σύμφωνα με τις Τεχνικές Προδιαγραφές της Υπουργικής Απόφασης του Υπουργείου Υγείας με αριθ. Α6 6404δς << Τεχνικές Προδιαγραφές και μέθοδοι Ελέγχου Πλαστικών Συριγγών και Βελονών μιας χρήσης>> (ΦΕΚ 681/Β'8-8-1991), οι οποίες επισυνάπτονται και αποτελούν αναπόσπαστο μέρος της διακήρυξης του διαγωνισμού και επίσης σύμφωνα με τα Διεθνή Πρότυπα, βάσει των οποίων έχει χορηγηθεί η σήμανση CE καθώς και με την Υ.Α. ΔΥ8δ/ΓΠ1348/04 όπως αυτή τροποποιήθηκε (Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων) και τη σχετική Ευρωπαϊκή Νομοθεσία (Οδηγία 98/79/CE).

**2. ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΡΙΓΓΩΝ ΚΑΙ ΒΕΛΟΝΩΝ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΕΩΣ**

- Τα υλικά που παραδίδονται πρέπει να είναι καινούργια αμεταχειρίιστα και τα τεχνικά τους χαρακτηριστικά να βρίσκονται σε απόλυτη συμφωνία με την τεχνική προσφορά του προμηθευτή.

- Τα υλικά που απαιτούνται για την κατασκευή των συριγγών θα είναι:

Για τον κύλινδρο: πολυπροπυλένιο, για το έμβολο: πολυαιθυλένιο και για το ελαστικό παρέμβυσμα: φυσικό σιλικωμένο καουτσούκ.

- Τα υλικά που χρησιμοποιούνται για την κατασκευή των τμημάτων της σύριγγας και των βελονών που έρχονται σε επαφή με το ενέσιμο υγρό θα είναι: **αρχική πρώτη ύλη και όχι ανακυκλωμένα.**

- **Τα υλικά δεν πρέπει:**

να έχουν οσμή εκτός εκείνης που τους προσδίδει το υλικό κατασκευής τους,

τόσο το πλαστικό όσο και το σιλικωμένο ελαστικό πρέπει να είναι στείρα και ελεύθερα πυρετογόνων, να μην ελευθερώνουν υλικά που επηρεάζουν, βλάπτουν τη θεραπευτική ισχύ του ενέσιμου υγρού, δεν πρέπει να είναι τοξικά ή να είναι πηγές μικροοργανισμών που να προκαλούν μόλυνση ή να προκαλούν οποιαδήποτε άλλη ανεπιθύμητη επίδραση.

- Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στο πόσο καλή στεγανότητα παρέχει το ελαστικό παρέμβυσμα και στην καλή εφαρμογή της κεφαλής της βελόνας στο στυλίσκο της σύριγγας.
- Το κάλυμμα της βελόνας να αφαιρείται άνετα, χωρίς να απαιτείται ιδιαίτερος χειρισμός.
- Να υπάρχει stop πριν το τέλος του κυλίνδρου ώστε το έμβολο να μην μπορεί να βγει εντελώς από αυτόν.
- Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι αποδεκτή διεθνώς και σύμφωνη με τα ισχύοντα εναρμονισμένα πρότυπα EN ISO 11135-1/14, EN ISO 11137-1/15, EN ISO 17665-1/06, EN ISO 20857/15
- Με την προσφορά να κατατίθενται εκθέσεις ελέγχου παραδοχής των προσφερομένων προϊόντων.

Στη συσκευασία κάθε σύριγγας να αναφέρεται ευκρινώς:

- η ένδειξη «αποστειρωμένη»,
- η μέθοδος αποστείρωσης,
- η σήμανση CE,
- στοιχεία κατασκευαστή
- χώρα και εργοστάσιο κατασκευής
- ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος

Ειδικότερα, τα προσφερόμενα υλικά πρέπει να πληρούν τους εξής όρους:

- Να ανταποκρίνονται πλήρως στις ανάγκες του Νοσοκομείου για τη χρήση που προορίζονται.
- Να συνοδεύονται από σαφείς οδηγίες χρήσεως. Να έχουν κατά το δυνατόν μακρύτερο χρόνο λήξης.
- Να συνοδεύονται από πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου.
- Να έχουν κατάλληλη συσκευασία.
- Το προϊόν πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την ημερομηνία παράδοσης του να μην έχει παρέλθει χρόνος μεγαλύτερος από το ένα τρίτο (1/3) της συνολικής διάρκειας ζωής του. Ο προμηθευτής έχει υποχρέωση να αντικαθιστά κάθε ποσότητα προϊόντων που έχουν αλλοιωθεί πριν από την ημερομηνία λήξης τους, μολοντί έχουν τηρηθεί οι συνθήκες συντήρησης που προβλέπονται από τον κατασκευαστή.

Η συσκευασία των ειδών πρέπει να πληροί τις ακόλουθες απαιτήσεις:

- Η συσκευασία θα είναι του εργοστασίου παραγωγής το οποίο θα είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001:2015 ή μεταγενέστερο ή ισοδύναμο (εφόσον ο οικονομικός φορέας είναι σε θέση να αποδείξει ότι αυτό που προσφέρει είναι ισοδύναμο) εναλλακτικά με ISO 13485:2016 ή μεταγενέστερο ή ισοδύναμο (εφόσον ο οικονομικός φορέας είναι σε θέση να αποδείξει ότι αυτό που προσφέρει είναι ισοδύναμο). Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά. Το κόστος της συσκευασίας δεν θα επιβαρύνεται με πρόσθετα υλικά που δεν επιστρέφονται στον προμηθευτή.
- Σε εμφανές σημείο της συσκευασίας πρέπει να αναγράφονται οι ακόλουθες ενδείξεις στα Ελληνικά ή Αγγλικά με την επιφύλαξη τυχόν διαφορετικών ή ειδικότερων ρυθμίσεων των Κοινοτικών Οδηγιών όπως αυτές προσαρμόστηκαν στην Ελληνική Νομοθεσία:

1. Επωνυμία και διεύθυνση του κατασκευαστή. Εάν ο κατασκευαστής εδρεύει σε χώρα εκτός της Ευρωπαϊκής Ένωσης, πρέπει να αναγράφεται η επωνυμία και η διεύθυνση του εγκατεστημένου στην Κοινότητα εξουσιοδοτημένου αντιπρόσωπου του.
  2. Τα στοιχεία που είναι απολύτως αναγκαία, προκειμένου ο χρήστης να είναι σε θέση να αναγνωρίσει το προϊόν, την ποσότητα του και το περιεχόμενο της συσκευασίας.
  3. Ημερομηνία στην οποία το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί ασφαλές χωρίς υποβιβασμό της επίδοσης.
  4. Τις ειδικές συνθήκες αποθήκευσης και χειρισμού.
  5. Τις ενδεδειγμένες προειδοποιήσεις και προφυλάξεις.
- Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική Γλώσσα, (με την επιφύλαξη τυχόν διαφορετικών ή ειδικότερων ρυθμίσεων των Κοινοτικών Οδηγιών).
  - Το υλικό συσκευασίας να είναι από ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ ώστε να διασφαλίζονται τα οριζόμενα από στο άρθρο 6 με αριθ. Α6 6404 δις << Τεχνικές προδιαγραφές και μέθοδοι ελέγχου Πλαστικών Συριγγών και Βελονών μιας χρήσης>> (ΦΕΚ 681/Β'/8-8-1991)
  - Η συσκευασία να φέρει την ένδειξη να μην χρησιμοποιείται με παραλεύδη εκτός αν τα προσφερόμενα είδη είναι συμβατά με την παραλεύδη οπότε αυτό πρέπει να αναφέρεται στην προσφορά.

### 3. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΑΕΡΙΩΝ ΑΙΜΑΤΟΣ

- Να είναι κατάλληλες για τη δειγματοληψία αρτηριακού αίματος για τη μέτρηση PO<sub>2</sub>, PCO<sub>2</sub>, PH, CO - οξυγονομέτρηση, ηλεκτρολύτες (Κ, Na, Ca, Cl) & μεταβολίτες (γλυκόζη –γαλακτικά).
- Να είναι ηπαρινισμένες έτοιμες για χρήση με εξισορροπημένο τύπο ηπαρίνης με ποσότητα ηπαρίνης από 12.000-50.000 IU/l.
- Η ηπαρίνη να είναι σε ξηρή μορφή.
- Ο τύπος της ηπαρίνης θα πρέπει να είναι τέτοιος ο οποίος δεν θα επηρεάζει: α. τη συγκέντρωση του Νατρίου, β. τη συγκέντρωση ιονισμένου Ασβεστίου και γ. το PH, που θα αποδεικνύεται από επισυναπτόμενη επιστημονική τεκμηρίωση.
- Να διαθέτουν σύστημα απομάκρυνσης φυσαλίδων αερίου για την ακριβέστερη ανάλυση όλων των παραμέτρων των αερίων αίματος.
- Να είναι απαλλαγμένες από λάδι σιλικόνης για την αποφυγή προβλημάτων στο σύστημα υγρών των αναλυτών (σωληνίσκος και αποφυγή προβλημάτων στις μεμβράνες ηλεκτρολυτών και μεταβολιτών).
- Όταν διαθέτουν βελόνα να είναι 22G, 23G, 25G, με λεπτό τοίχωμα, και να αναγράφονται οι διαστάσεις της βελόνας, επίσης η τεχνική δειγματοληψίας να είναι αυτόματα προ-ρυθμισμένη πλήρωση της σύριγγας για εγγύηση πληρότητας.
- Προδιαγραφές ασφαλείας σύμφωνα προς τα οριζόμενα από την σχετική οδηγία 2010/32/ΕΕ του Συμβουλίου της Ε.Ε. σχετικά με την πρόληψη των τραυματισμών που προκαλούνται από αιχμηρά αντικείμενα στο Νοσοκομειακό τομέα.

### 4. ΕΛΕΓΧΟΙ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΠΑΡΑΛΑΒΗ

A. Μακροσκοπικός έλεγχος από την Επιτροπή Παραλαβής η οποία ελέγχει ένα οι πλαστικές σύριγγες που παραδίδονται ανήκουν στο συγκεκριμένο εργοστάσιο κατασκευής, που αξιολογήθηκε από την Επιτροπή Διενέργειας και Αξιολόγησης του Διαγωνισμού, ώστε να μην προσκομίζεται οποιοδήποτε άλλο είδος συριγγών που δεν αξιολογήθηκε.

Β. Έλεγχος στεριότητας και λοιποί φυσικοχημικοί έλεγχοι σε εργοστάσιο του ΕΟΦ.

ΤΑ ΕΞΟΔΑ ΕΛΕΓΧΩΝ ΒΑΡΥΝΟΥΝ ΤΟΝ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ

Θεσσαλονίκη 13-09-2019

**Η Επιτροπή σύνταξης των Κοινών Τεχνικών προδιαγραφών:**

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΕΙΔΟΥΣ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ 1) ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ 2) ΨΝΘ	ΜΟΝΑΔ Α ΜΕΤΡΗ ΣΗΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΚΩΔ. ΠΑΡΑΤΗΡ ΗΤΗΡΙΟΥ	ΤΙΜΗ ΠΑΡΑΤΗΡΗΤ ΗΡΙΟΥ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΑΞΙΑ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΦΠΑ	ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ
1	ΒΕΛΟΝΕΣ Μ.Χ. 18G	43-2208	TEM	4000	4.6.5	0,0112	0,0112	44,80	24%	55,55
2	ΒΕΛΟΝΕΣ Μ.Χ. 19G	11030010040	TEM	50000	---	---	0,0114	570,00	24%	706,80
3	ΒΕΛΟΝΕΣ Μ.Χ. 20G	11030010045	TEM	20000	4.6.50	0,011	0,011	220,00	24%	272,80
4	ΒΕΛΟΝΕΣ Μ.Χ. 21G	A) 11030010050 B) 43-2583	TEM	A) 30000 B) 3000	---	---	0,011	A) 330,00 B) 33,00	24%	409,20
5	ΒΕΛΟΝΕΣ Μ.Χ. 23G	A) 11030010055 B) 43-0211	TEM	A) 35000 B) 3000	4.6.34	0,011	0,011	A) 385,00 B) 33,00	24%	40,92
6	ΒΕΛΟΝΕΣ Μ.Χ. 25G	11030010060	TEM	75000	---	---	0,011	825,00	24%	477,40
7	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΗΠΑΡΙΝΙΣΜΕΝΕΣ ΑΕΡΙΩΝ ΑΙΜΑΤΟΣ ΧΩΡΙΣ ΒΕΛΟΝΑ (1 έως 3ml)	11030010075	TEM	53000	---	---	0,43	22790,00	24%	40,92
8	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΗΠΑΡΙΝΙΣΜΕΝΕΣ ΑΕΡΙΩΝ ΑΙΜΑΤΟΣ ΜΕ ΒΕΛΟΝΑ (1 έως 3ml)	11030010070	TEM	4000	4.6.4	0,69	0,48	1920,00	24%	1023,00
9	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΙΝΣΟΥΛΙΝΗΣ ΜΕ ΜΗ ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΗ ΒΕΛΟΝΑ 1ml	11030010005	TEM	10700	---	---	0,0405	433,35	24%	28259,60
10	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ 10ml ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ Μ.Χ. ΒΙΔΩΤΕΣ ΑΙΜΟΔΥΝΑΜΙΚΟΥ	11030010076	TEM	200	---	---	0,1478	29,56	24%	2380,80
11	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ 50ml ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ Μ.Χ. ΒΙΔΩΤΕΣ ΑΙΜΟΔΥΝΑΜΙΚΟΥ	11010200030	TEM	6000	---	---	0,1436	861,60	24%	537,35
12	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ Μ.Χ. 50 ml ΑΠΛΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΧΩΡΙΣ ΒΕΛΟΝΗ ΜΕ ΜΙΚΡΟ ΜΠΕΚ	11030010030	TEM	13800	4.6.81	0,104	0,1264	1744,32	13%	36,65
13	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ Μ.Χ. 60 ml ΣΙΤΙΣΗΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ ΧΩΡΙΣ ΒΕΛΟΝΗ ΜΕ ΜΕΓΑΛΟ ΡΥΓΧΟΣ ΚΑΙ ΚΑΠΑΚΙ	A) 11030010035 B) 43-0297	TEM	A) 13000 B) 2000	4.6.86	0,1495	0,1495	A) 1943,50 B) 299,00	13%	1068,38
14	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ Μ.Χ. ΜΕ ΒΕΛΟΝΑ	A) 11030010020	TEM	A) 450000	4.6.20	0,0372	0,0372	A)	24%	1971,08

	10 ml	B) 43-0301		B) 55000				16740,00 B) 2046,00		
15	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ Μ.Χ. 1ml ΜΕ ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΗ ΒΕΛΟΝΑ 27G	A) 11030010001 B) 43-0298	TEM	A) 57600 B) 5000	4.6.90	0,0211	0,0211	A) 1215,36 B) 105,50	24%	2196,16
16	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ Μ.Χ. ΜΕ ΒΕΛΟΝΑ 2,5ml	A) 11030010010 B) 43-0299	TEM	A) 315200 B) 2000	4.6.53	0,0179	0,0179	A) 5642,08 B) 35,80	24%	337,87
17	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ Μ.Χ. ΜΕ ΒΕΛΟΝΑ 20 ml	11030010025 B) 43-0302	TEM	289000 B) 3000	4.6.17	0,0619	0,061	17629,00 B) 183,00	24%	20757,60
18	ΣΥΡΙΓΓΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΕΣ Μ.Χ. ΜΕ ΒΕΛΟΝΑ 5 ml	A) 11030010015 B) 43-0300	TEM	A) 379400 B) 50000	4.6.40	0,0243	0,0243	A) 9219,42 B) 1215,00	24%	2537,04
19	ΕΙΔΙΚΕΣ ΒΕΛΟΝΕΣ ΡΟΗΣ 16G ΤΥΠΟΥ HUBER ΚΕΚΑΜΜΕΝΕΣ	11670010005	TEM	20000	---	---	0,584	11680,00	24%	1507,05
20	ΒΕΛΟΝΕΣ ΔΙΑΛΥΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΝΟΙΧΤΟΥ ΑΚΡΟΥ 16G	11670010005B	TEM	40000	---	---	0,249	9960,00	24%	130,82
21	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΜΕ ΣΥΡΙΓΓΑ LUER LOCK ΚΑΙ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΚΛΕΙΔΩΜΑΤΟΣ ΤΟΥ ΣΗΜΕΙΟΥ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΤΗΣ ΒΕΛΟΝΑΣ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΚΑΙ ΚΑΠΑΚΙ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ( ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΜΗ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ ΤΗΣ ΒΕΛΟΝΑΣ ΣΤΗΝ ΑΡΧΙΚΗ ΤΗΣ ΘΕΣΗ) 5ml	11010210037	TEM	200	---	---	0,98	196,00	24%	6996,18
22	ΒΕΛΟΝΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΜΕ ΣΥΡΙΓΓΑ LUER LOCK ΚΑΙ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΚΛΕΙΔΩΜΑΤΟΣ ΤΟΥ ΣΗΜΕΙΟΥ ΣΥΝΔΕΣΗΣ ΤΗΣ ΒΕΛΟΝΑΣ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΚΑΙ ΚΑΠΑΚΙ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ( ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΜΗ ΕΠΙΣΤΡΟΦΗΣ ΤΗΣ ΒΕΛΟΝΑΣ ΣΤΗΝ ΑΡΧΙΚΗ ΤΗΣ ΘΕΣΗ) 10ml	11010210037B	TEM	500	---	---	0,98	490,00	24%	44,39
<b>ΣΥΝΟΛΟ Γ.Ν.Θ. "Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ"</b>								<b>104.824,19</b>		<b>129.576,34</b>
<b>ΣΥΝΟΛΟ Ψ.Ν.Θ.</b>								<b>3.995,10</b>		<b>4.921,03</b>
<b>ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ</b>								<b>108.819,29</b>		<b>134.497,37</b>