

α/α	Κωδικός Atlantis	Περιγραφή Είδους	Τεχνικές προδιαγραφές	Μ.Μ.
1.	2502-0016678	ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΙΑΒΑΘΜΙΣΜΕΝΗΣ ΣΥΜΠΙΕΣΗΣ ΠΕΡΙΣΚΕΛΙΔΑΣ ΜΕΓΕΘΟΣ, SMALL (S), MEDIUM (M) και LARGE (L) ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ 4 ΘΑΛΑΜΩΝ	Σύστημα διαβαθμισμένης διαλείπουσας συμπίεσης κάτω άκρων για πρόληψη εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης (DVT) και της πνευμονικής εμβολής σε χειρουργικούς,ορθοπεδικούς,παθολογικούς,ογκολογικούς και κατακεκλιμένους ασθενείς. Αποτελείται από: 1. αναλώσιμες περισκελίδες ανάλογα L, M, S, 2. συνοδό εξοπλισμό(αντλία συμπίεσης), 3. σετ σωληνώσεων και εξαρτημάτων σύνδεσης. Οι περισκελίδες από το μηρό έως στα σφυρά να αποτελούνται από 3-4 θαλάμους, στην περιοχή του γονάτου να υπάρχει άνοιγμα, να είναι εύκολες στην εφαρμογή τους, με τυπωμένες οδηγίες πάνω στις περισκελίδες, να προσαρμόζονται σε όλους τους σωματότυπους, έχοντας τα κατάλληλα προς επιλογή μεγέθη. Σε περίπτωση μειοδοσίας η εταιρεία να παραχωρήσει μηχανήματα για την κάλυψη αναγκών των τμημάτων, (ΜΕΘ τουλάχισ. 5). Οι αεροθάλαμοι να πληρούνται με αέρα περιμετρικά και σταδιακά με φόρα από τον αστράγαλο προς το γόνατο να ασκούνται διαφορετικές πιέσεις κατά μήκος της περισκελίδας. Να είναι μιας χρήσης για ενήλικες ασθενείς, κατασκευασμένες από ανθεκτικό υποαλλεργικό υλικό, ελαφρύ και φιλικό προς το δέρμα συνήθως νάιλον ή πολυουρεθάνη χωρίς latex, χωρίς φθαλικές ενώσεις (DEHPfree), με εύκολο σύστημα εφαρμογής τύπου φερμουάρ ή velcro ανθεκτικές σε παρατεταμένη νοσοκομ. χρήση, με εργονομικό και ανατομικό σχεδιασμό να εφαρμόζουν ομοιόμορφα στην κνήμη χωρίς μετατόπιση κατά την κινητοποίηση του ασθενούς. Για το μέγεθος L να καλύπτουν περίμετρο γαστροκνημίας τουλάχιστον 40-56cm, ή ισοδύναμο εύρος σύμφωνα με τον κατασκευαστή, να συνοδεύονται από επίσημο πίνακα μεγεθών του κατασκευαστή. Ο συνοδός εξοπλισμός να παραχωρείται χωρίς επιπλέον οικονομική επιβάρυνση καθ' όλη τη διάρκεια της σύμβασης. Να είναι καινούριος, αμεταχειρίστος και σύγχρονης τεχνολογίας, με σήμανση CE σύμφωνα με MDR 2017/745. Να μπορεί να λειτουργεί σε ένα ή δυο κάτω άκρα ταυτόχρονα. Να αναγνωρίζει αυτόματα τον τύπο των συνδεδεμένων περιχειρίδων/περισκελίδων. Να διαθέτει μικροεπεξεργαστή ελέγχου. Να εκτελεί αυτόματο αυτοέλεγχο κατά την εκκίνηση και να διαθέτει μνήμη λειτουργίας μετά από διακοπή ρεύματος. Να διαθέτει οθόνη ψηφιακή LCD ή TFT και συναγερμό οπτικό και ηχητικό για: διαρροή αέρα, αποσύνδεση σωλήνα, απόφραξη κυκλώματος, δυσλειτουργία αντλίας, χαμηλή μπαταρία, τεχνικό σφάλμα. Να διαθέτει επαναφορτιζόμενη μπαταρία , αυτονομία 6-8 ωρών και να υπάρχει ένδειξη υπολειπόμενης φόρτισης. Για τη μεταφορά να διαθέτει βάση ανάρτησης σε νοσοκομ. κλίνη, χειρολαβή μεταφοράς, με βάρος κατά προτίμηση κάτω των 3kg. Να κατατίθενται 1. Πιστοποιητικό CE MDR για περισκελίδες, 2.CE MDR για τη συσκευή, 3.Δήλωση συμμόρφωσης κατασκευαστή, 4.Πιστοποιητικό ISO 13485 του κατασκευαστή, 5. Πιστοποιητικό ISO 13485 του προμηθευτή ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου, 6.Τεχνικά φυλλάδια -prospectus- του κατασκευαστή, 7.Οδηγίες χρήσης στα ελληνικά ή αγγλικά.	TEMAXIO
2.	2502-0006242	ΣΤΗΡΙΓΜΑ ΤΡΑΧΕΙΟΣΩΛΗΝΑ	Στήριγμα τραχειοσωλήνα για τη σταθεροποίηση ενδοτραχειακών σωληνών σε διασωληνωμένους ασθενείς σε ΜΕΘ, ΤΕΠ, χειρουργεία και λοιπές νοσοκομ. μονάδες. Να είναι κατάλληλο για ασφαλή συγκράτηση του τραχειοσωλήνα, ελαχιστοποιώντας τον κίνδυνο ακούσιας μετακίνησης ή αποσωλήνωσης. Γενικά να είναι είτε αποστειρωμένο ή μη μ.χ, για χρήση σε ενήλικες, από βιοσυμβατά, υποαλλεργικά υλικά, χωρίς φυσικό latex, DEHP free, αφρώδες, αεροδιαπερατό υλικό, με σήμανση CE σύμφωνα με MDR 2017/745, διάρκεια ζωής τουλάχιστον δυο έτη κατά την παράδοση. Το σύστημα στερέωσης: να εξασφαλίζει ασφαλή και σταθερή συγκράτηση του τραχειοσωλήνα, συμβατό με τραχειοσωλήνες ενηλίκων	TEMAXIO

			διαφόρων διαμέτρων, να επιτρέπει τη γρήγορη τοποθέτηση και αφαίρεση, με μηχανισμό ασφαλούς ασφάλισης του σωλήνα, να επιτρέπει μικρορυθμίσεις της θέσης του τραχειοσωλήνα χωρίς την αποσύνδεση του συστήματος, να παρέχει δυνατότητα μετακίνησης του σωλήνα δεξιά ή αριστερά για τη διενέργεια στοματικής υγιεινής και την πρόληψη κατακλίσεων. Στήριγμα προσώπου: να διαθέτει βάση στήριξης που να εφαρμόζει εξωτερικά στα χείλη ή/και στα μάγουλα, με μαλακό προστατευτικό υλικό στα σημεία επαφής με το δέρμα, να ελαχιστοποιεί τον κίνδυνο τραυματισμού βλεννογόνου και δέρματος, να μην προκαλεί πίεση στα χείλη ή στις γωνίες του στόματος. Ιμάντας στερέωσης: να διαθέτει ιμάντα στερέωσης αυχενικό ή περιμετρικό ο οποίος να είναι ρυθμιζόμενου μήκους με εύρος 22-50εκ, από μαλακό υλικό υψηλής αντοχής, σύστημα ασφαλούς κλεισίματος τύπου Velcro ή ισοδύναμο, να μην προκαλεί ερεθισμό του δέρματος κατά τη μακροχρόνια χρήση του, και να επιτρέπει την εύκολη εφαρμογή του από ένα άτομο. Λειτουργικότητα: να μειώνει τον κίνδυνο ακούσιας αποσωλήνωσης π.χ από βήχα, να επιτρέπει ασφαλή χρήση κατά τη μεταφορά του ασθενούς, να παραμένει σταθερό κατά τη μηχανική αναπνοή και τις νοσηλευτικές παρεμβάσεις, να μην επηρεάζει τη λειτουργία του cuff του τραχειοσωλήνα, να επιτρέπει ακτινολογικό έλεγχο χωρίς ανάγκη αφαίρεσης εφόσον αυτό προβλέπεται από το σχεδιασμό του προϊόντος. Κατασκευαστικά: να είναι ανθεκτικό σε υγρασία και εκκρίσεις, να μην απορροφά σημαντικές ποσότητες υγρών, να μην αλλοιώνεται κατά τη συνήθη νοσοκομ. χρήση, να μην περιέχει τοξικές ή ερεθιστικές. Συσκευασία: να παραδίδεται σε ατομική συσκευασία, αδιάβροχη, και να αναγράφονται στοιχεία κατασκευαστή, κωδικός είδους ref ή και παρτίδα lot number, και κωδικός ΕΟΦ, ημερομηνία λήξης, ευκρινώς το μέγεθος ή οι διαστάσεις, σήμανση CE.	
3.	2502-0011789	ΜΟΡΦΟΜΕΤΑΤΡΟΠΕΑΣ ΠΙΕΣΗΣ ΜΕ ΣΥΡΙΓΓΑ ΑΙΜΟΛΗΨΙΑΣ (η σύριγγα να σταθεροποιείται στο μπράτσο του ασθενή)	Μορφομετατροπέας Transducer σύστημα ακριβείας για τη συνεχή και επεμβατική καταγραφή της αιμοδυναμικής πίεσης αρτηριακής και κεντρικής φλεβικής του ασθενούς στη ΜΕΘ. Ενσωματωμένη Σύριγγα αιμοληψίας: σύστημα κλειστού κυκλώματος για την ασφαλή λήψη δειγμάτων αίματος όπως αέρια αίματος χωρίς την έκθεση του προσωπικού ή του ασθενούς σε επιμολύνσεις. Να διαθέτει μηχανισμό σταθεροποίησης με ειδικό σχεδιασμό/ιμάντα ώστε η σύριγγα και ο μετατροπέας να σταθεροποιούνται με ασφάλεια απευθείας στο μπράτσο του ασθενούς, αποφεύγοντας μετατοπίσεις και σφάλματα μέτρησης κατά την κίνηση. Να είναι αποστειρωμένο μ.χ ελεύθερο πυρογόνων και να φέρει πιστοποίηση CE medical device. Σύστημα αιμοληψίας αποτελούμενο από: μορφομετατροπέα/προσαρμογέα πίεσης pressure conversion/transfer device, σύριγγα αιμοληψίας, σύστημα σταθεροποίησης στο άνω άκρο βραχίονα του ασθενούς, για σταθερή, ασφαλή και ελεγχόμενη αιμοληψία, τη μεταφορά αίματος και τη μείωση του κινδύνου αιμόλυσης, διαρροών ή μετακίνησης του εξοπλισμού. Να είναι μιας χρήσης single use, αποστειρωμένο με κατάλληλη μέθοδο ΕΟ ή ακτινοβολία, έτοιμο προς χρήση, με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR. Η Σύριγγα Αιμοληψίας να είναι χωρητικότητας 2-10 ml, ή ανάλογα με τις ανάγκες του νοσοκομείου, να διαθέτει ερμητικό έμβολο με ομαλή κίνηση, κατασκευασμένη από ιατρικό πολυπροπυλένιο υψηλής διαύγειας, latex free και DEHP free, να έχει χαμηλό όγκο πλήρωσης, να εξασφαλίζει ομαλή αναρρόφηση αίματος χωρίς αιμολυτική επιβάρυνση, να διαθέτει ευκρινή διαβάθμιση για ακριβή μέτρηση όγκου, να φέρει σύνδεση τύπου luer lock ή ισοδύναμο ασφαλές σύστημα. Σύστημα σταθεροποίησης στον βραχίονα: η σύριγγα και το σύστημα αιμοληψίας να στερεώνονται σταθερά στο βραχίονα του ασθενούς, να αποτρέπεται η ακούσια μετακίνηση κατά τη διάρκεια της αιμοληψίας. Τεχνικά χαρακτηριστικά στήριξης: να διαθέτει ρυθμιζόμενο ιμάντα βραχίονα. Ο ιμάντας να είναι μαλακός, υποαλλεργικός και latex free. Να διαθέτει μηχανισμό τύπου Velcro ή ισοδύναμο για γρήγορη τοποθέτηση, να εξασφαλίζει σταθερή συγκράτηση χωρίς να διακόπτει τη φλεβική ροή, να είναι εργονομικά σχεδιασμένο ώστε να προσαρμόζεται σε διαφορετικά μεγέθη βραχίονα, να επιτρέπει πρόσβαση στο σημείο φλεβοπαρακέντησης χωρίς απομάκρυνση του συστήματος, να μην προκαλεί ισχαιμία ή τοπική πίεση κατά τη χρήση. Για την ασφάλεια ασθενούς το σύστημα να ελαχιστοποιεί τον κίνδυνο αιμολύσεως, διαρροών αίματος, ακούσιας αποσύνδεσης, να εξασφαλίζει ασφαλή τεχνική κατά την αιμοληψία, να μειώνει την ανάγκη επαναληπτικών παρακεντήσεων, να επιτρέπει οπτικό έλεγχο της ροής αίματος. Υλικά: όλα τα υλικά να είναι βιοσυμβατά, χωρίς latex, DEHP ή	TEMAXIO

			άλλες τοξικές ουσίες. Να είναι ανθεκτικά σε μηχανική καταπόνηση κατά τη χρήση, να μην αντιδρούν με δείγματα αίματος ή αντιπηκτικά. Συσκευασία: να παραδίδεται σε ατομική συσκευασία, αδιάβροχη, να αναγράφονται παρτίδα, ΕΟΦ, lot number, barcode, ημερομηνία λήξης, ευκρινώς το μέγεθος ή οι διαστάσεις, CE σήμανση και οδηγίες χρήσης.	
4.	2502-0015764	ΠΕΡΙΣΚΕΛΙΔΕΣ ΓΙΑ ΠΡΟΛΗΨΗ ΤΩΝ ΕΝ ΤΩ ΒΑΘΕΙ ΘΡΟΜΒΩΣΕΩΝ LARGE ΣΥΜΒΑΤΕΣ ΜΕ ΤΟ ΜΗΧΑΝΗΜΑ ΤΗΣ ΜΕΘ (KENDALL)	Περισκελίδες κάτω άκρων μεγάλου μεγεθ. Large, μ.χ. για χρήση στο σύστημα διαλείπουσας πνευματικής συμπίεσης της σειράς kendall, για πρόληψη της εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης (DVT) και της πνευμονικής εμβολής σε νοσηλεύόμενους και χειρουργικούς ασθενείς. Να είναι: απολύτως συμβατές με τις συσκευές της οικογένειας kendall SCD series ή ισοδύναμο, κατάλληλες για ενήλικες, να φέρουν σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, κατασκευασμένες από υποαλλεργικό υλικό, χωρίς φυσικό latex, χωρίς φθαλικές ενώσεις (DEHPfree). Σε μέγεθος Large να καλύπτουν εύρος περιμέτρου μηρού και γαστροκνημίας σύμφωνα με τις προδιαγραφές του κατασκευαστή. Να παρέχεται πίνακας μεγεθών για ασφαλή επιλογή και να εξασφαλίζεται σωστή εφαρμογή χωρίς υπερβολική πίεση ή χαλάρωση. Κατασκευαστικά και δομικά να διαθέτουν πολυθαλαμική δομή multi chamber system. Οι θάλαμοι να πληρούνται διαδοχικά από περιφερικά προς κεντρικά, να επιτυγχάνεται κλιμακωτή διαβαθμισμένη συμπίεση, να διαθέτουν τουλάχιστον 3 ή 4 θαλάμους αέρα σύμφωνα με τον κατασκευαστή του Kendall system, να επιτρέπουν ομοιόμορφη κατανομή πίεσης σε όλο το κάτω άκρο. Λειτουργικά να εξασφαλίζουν αποτελεσματική φλεβική επιστροφή, να μειώνουν τη φλεβική στάση και τον κίνδυνο θρόμβωσης, να είναι συμβατές με συνεχή ή διαλείπουσα λειτουργία του συστήματος Kendall SCD, να επιτρέπουν ταχεία πλήρωση και εκκένωση των θαλάμων, να μην επηρεάζουν τη ροή όταν χρησιμοποιούνται σε μονό ή διπλό άκρο. Στο σύστημα εφαρμογής να διαθέτουν αυτοκόλλητο σύστημα τύπου velcro ή ισοδύναμο, να εξασφαλίζουν σταθερή εφαρμογή χωρίς ολίσθηση, να επιτρέπουν γρήγορη εφαρμογή και αφαίρεση από το νοσηλευτικό προσωπικό, να έχουν ένδειξη σωστής τοποθέτησης positioning guide, να επιτρέπουν επανέλεγχο χωρίς αντικατάσταση. Συμβατότητα: να είναι πλήρως συμβατές με Kendall SCD 700 Compression system και με Kendall SCD 11 Compression system ή νεότερα συστήματα της ίδιας οικογένειας. Η συμβατότητα να τεκμηριώνεται από τον κατασκευαστή και να παρέχεται δήλωση συμβατότητας. Ασφάλεια ασθενούς: να μην προκαλούν ισχαιμία ή τοπική πίεση, να είναι κατάλληλες για παρατεταμένη χρήση σε νοσοκομειακό περιβάλλον, να επιτρέπουν ταυτόχρονη χρήση με άλλες ιατρικές πράξεις π.χ κατετήρες, να μειώνουν τον κίνδυνο DVT σε χειρουργικούς και παθολογικούς ασθενείς. Υλικά: υποαλλεργικά υλικά ιατρικής χρήσης, χωρίς latex, χωρίς DEHP ή άλλες επιβλαβείς ουσίες, ανθεκτικά σε υγρασία και εκκρίσεις. Συσκευασία: να παραδίδονται σε ατομική συσκευασία η οποία να είναι αποστειρωμένη ή καθαρή ανάλογα με τον κατασκευαστή, αδιάβροχη, να αναγράφονται lot number, ημερομηνία λήξης, ευκρινώς το μέγεθος ή οι διαστάσεις, ΕΟΦ, CE σήμανση και οδηγίες χρήσης. Για όλα τα μεγέθη απαραίτητη είναι η πλήρης και πιστοποιημένη συμβατότητα με τις υφιστάμενες αντλίες/μηχανήματα διαλείπουσας συμπίεσης τύπου Kendall της ΜΕΘ του Νοσοκομείου, με μαλακό, αναπνεύσιμο, υποαλλεργικό κατάλληλο για παρατεταμένη επαφή με το δέρμα χωρίς να προκαλεί ερεθισμούς.	TEMAXIO
5.	2502-0015765	ΠΕΡΙΣΚΕΛΙΔΕΣ ΓΙΑ ΠΡΟΛΗΨΗ ΤΩΝ ΕΝ ΤΩ ΒΑΘΕΙ ΘΡΟΜΒΩΣΕΩΝ MEDIUM ΣΥΜΒΑΤΕΣ ΜΕ ΤΟ ΜΗΧΑΝΗΜΑ ΤΗΣ ΜΕΘ (KENDALL)	Περισκελίδες κάτω άκρων μεσαίου μεγεθ. Medium, μ.χ. για χρήση στο σύστημα διαλείπουσας πνευματικής συμπίεσης της σειράς kendall, για πρόληψη της εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης (DVT) και της πνευμονικής εμβολής σε νοσηλεύόμενους και χειρουργικούς ασθενείς. Να είναι: απολύτως συμβατές με τις συσκευές της οικογένειας kendall SCD series ή ισοδύναμο, κατάλληλες για ενήλικες, να φέρουν σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, κατασκευασμένες από υποαλλεργικό υλικό, χωρίς φυσικό latex, χωρίς φθαλικές ενώσεις (DEHPfree). Σε μέγεθος Medium να καλύπτουν εύρος περιμέτρου μηρού και γαστροκνημίας σύμφωνα με τις προδιαγραφές του κατασκευαστή. Να παρέχεται πίνακας μεγεθών για ασφαλή επιλογή και να εξασφαλίζεται σωστή εφαρμογή χωρίς υπερβολική πίεση ή χαλάρωση. Κατασκευαστικά και δομικά να διαθέτουν πολυθαλαμική δομή multi chamber system. Οι θάλαμοι να πληρούνται διαδοχικά από περιφερικά προς κεντρικά, να επιτυγχάνεται κλιμακωτή διαβαθμισμένη συμπίεση, να διαθέτουν τουλάχιστον 3 ή 4 θαλάμους αέρα σύμφωνα με τον κατασκευαστή του Kendall system, να επιτρέπουν ομοιόμορφη κατανομή πίεσης σε όλο το κάτω άκρο. Λειτουργικά να	TEMAXIO

			εξασφαλίζουν αποτελεσματική φλεβική επιστροφή, να μειώνουν τη φλεβική στάση και τον κίνδυνο θρόμβωσης, να είναι συμβατές με συνεχή ή διαλείπουσα λειτουργία του συστήματος Kendall SCD, να επιτρέπουν ταχεία πλήρωση και εκκένωση των θαλάμων, να μην επηρεάζουν τη ροή όταν χρησιμοποιούνται σε μονό ή διπλό άκρο. Στο σύστημα εφαρμογής να διαθέτουν αυτοκόλλητο σύστημα τύπου velcro ή ισοδύναμο, να εξασφαλίζουν σταθερή εφαρμογή χωρίς ολίσθηση, να επιτρέπουν γρήγορη εφαρμογή και αφαίρεση από το νοσηλευτικό προσωπικό, να έχουν ένδειξη σωστής τοποθέτησης positioning guide, να επιτρέπουν επανέλεγχο χωρίς αντικατάσταση. Συμβατότητα: να είναι πλήρως συμβατές με Kendall SCD 700 Compression system και με Kendall SCD 11 Compression system ή νεότερα συστήματα της ίδιας οικογένειας. Η συμβατότητα να τεκμηριώνεται από τον κατασκευαστή και να παρέχεται δήλωση συμβατότητας. Ασφάλεια ασθενούς: να μην προκαλούν ισχαιμία ή τοπική πίεση, να είναι κατάλληλες για παρατεταμένη χρήση σε νοσοκομειακό περιβάλλον, να επιτρέπουν ταυτόχρονη χρήση με άλλες ιατρικές πράξεις π.χ. καθετήρες, να μειώνουν τον κίνδυνο DVT σε χειρουργικούς και παθολογικούς ασθενείς. Υλικά: υποαλλεργικά υλικά ιατρικής χρήσης, χωρίς latex, χωρίς DEHP ή άλλες επιβλαβείς ουσίες, ανθεκτικά σε υγρασία και εκκρίσεις. Συσκευασία: να παραδίδεται σε ατομική συσκευασία η οποία να είναι αποστειρωμένη ή καθαρή ανάλογα με τον κατασκευαστή, να αναγράφονται lot number, ΕΟΦ, ημερομηνία λήξης, ευκρινώς το μέγεθος, CE σήμανση και οδηγίες χρήσης.	
6.	2502-0011199	ΣΕΤ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ	Πλήρες σετ για τη στοματοφαρυγγική περιποίηση σε 24ωρη βάση το οποίο να περιλαμβάνει: ατραυματική οδοντόβουρτσα ελεγχόμενης αναρρόφησης, διάλυμα χλωρεξιδίνης 0,12% για αντιμικροβιακό καθαρισμό με παρατεταμένη δράση, σφουγγαράκι ελεγχόμενης αναρρόφησης εμποτισμένο με sodium bicarbonate, διάλυμα υπεροξειδίου, ενυδατικό στόματος με βιταμίνη E.	TEMAXIO
7.	2502-0018390	ΣΤΥΛΕΟΣ ΡΥΓΧΟΣ ΒΟΥΡΤΣΑΚΙ ΜΕ ΣΦΟΥΓΓΑΡΑΚΙ ΓΙΑ ΕΜΠΟΤΙΣΜΟ ΧΕΙΛΙΩΝ Ή ΚΑΙ ΥΓΕΙΙΝΗ ΣΤΟΜΑΤ. ΚΟΙΛΟΤΗΤΑΣ Μ.Χ.		TEMAXIO
8.	2502-0015483	PATCH ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΑ ΓΙΑ ΤΗ ΜΕΘ	Κατάλληλα για χρήση στη λήψη ΗΚΓγραφήματος, HOLTHER, και παρακολούθηση μέσω monitor, κατασκευασμένο από αφρώδες υλικό ανθεκτικό στα υγρά, κατάλληλο για μακροχρόνια χρήση έως 5 ημέρες, να μην αποκολλούνται από το βρεγμένο ή ιδρωμένο δέρμα, το κούμπωμα να φέρει επένδυση με Ag AgCl ώστε να εξασφαλίζει άριστη ποιότητα σήματος, να είναι latex free, να έχει υποαλλεργική και μη τοξική συγκολλητική ουσία να εξασφαλίζει ασφαλή εφαρμογή ακόμα και σε ευαίσθητο δέρμα. Να είναι σε συσκευασία αλουμινίου για προστασία από υγρασία και μεγαλύτερη διάρκεια ζωής της γέλης. Μέγεθος αν είναι στρογγυλό διαμέτρου περίπου 5,5 εκ.	TEMAXIO
9.	2502-0015644	ΕΙΔΙΚΟΣ ΣΚΟΥΦΟΣ ΛΟΥΣΙΜΑΤΟΣ ΑΣΘΕΝΟΥΣ ΜΕ ΜΑΛΑΚΤΙΚΟ ΚΑΙ ΣΑΜΠΟΥΑΝ ΧΩΡΙΣ ΞΕΒΓΑΛΜΑ	Σκούφος λουσίματος ασθενών μ.χ. εμποτισμένου με διάλυμα καθαρισμού σαμπουάν και μαλακτικό χωρίς ανάγκη ξεβγάλματος για χρήση σε κλινικές ασθενείς σε ΜΕΘ, παθολογικές, χειρουργικές κλινικές, μακροχρόνια νοσηλεία με σκοπό την παροχή υγιεινής φροντίδας του τριχωτού της κεφαλής χωρίς χρήση νερού. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν ή προϊόν νοσοκομειακής υγιεινής, έτοιμο προς χρήση κατάλληλο για ενήλικες, με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, latex free, υποαλλεργικό και δερματολογικά ελεγμένο, να μην απαιτεί χρήση νερού ή ξέβγαλμα. Να αποτελείται εσωτερικά από μαλακό μη υφασμένο υλικό, non woven ή ισοδύναμο, με εργονομική εφαρμογή στο κεφάλι του ασθενούς. Να διαθέτει επαρκές μέγεθος για ενήλικες universal size. Να μη σκίζεται εύκολα κατά τη διάρκεια του μασάζ του τριχωτού και να είναι ανθεκτικό σε μηχανική καταπόνηση κατά τη χρήση. Κατάλληλο και για προθέρμανση στο φούρνο μικροκυμάτων εντός της συσκευασίας του πριν από τη χρήση προκειμένου να προσφέρει μια ευχάριστη και ζεστή εμπειρία στον ασθενή. Το διάλυμα με το οποίο είναι εμποτισμένο να έχει ουδέτερο PH συμβατό με το ανθρώπινο δέρμα χωρίς οινόπνευμα alcohol free, χωρίς parabens και ερεθιστικές ουσίες. Να ενυδατώνει το τριχωτό της κεφαλής και να απομακρύνει	TEMAXIO

			ρύπους και σμήγμα. Να αφήνει αίσθηση καθαρότητας και απαλότητας στα μαλλιά. Λειτουργικά να καθαρίζει χωρίς τη χρήση νερού, να εξασφαλίζει ομοιόμορφη κατανομή του διαλύματος σε όλο το τριχωτό, να επιτρέπει ήπιο μασάζ, να μειώνει οσμές και μικροβιακό φορτίο σε κλινήρεις, βαρέως πάσχοντες, ευαίσθητους, ηλικιωμένους και μετεγχειρητικούς ασθενείς. Ο χρόνος χρήσης να διαρκεί περίπου 2-5 λεπτά ανά εφαρμογή, να αφήνει τα μαλλιά καθαρά και στεγνά ή ελαφρώς νωπά. Ως κλινικό όφελος να συμβάλλει στη βελτίωση της υγιεινής του ασθενούς μειώνοντας των κίνδυνο δερματικών λοιμώξεων, να βοηθά στην ψυχολογική άνεση του ασθενούς, να υποκαθιστά το συμβατικό λούσιμο με νερό, όπου αυτό δεν είναι εφικτό. Συσκευασία: σε σφραγισμένη ατομική συσκευασία μ.χ να διασφαλίζεται η σταθερότητα του εμποτισμένου διαλύματος και να αναγράφονται η παρτίδα του είδους ref, κωδικός ΕΟΦ, lot number, κατασκευαστής, σύνθεση προϊόντος, σήμανση CE όπου εφαρμόζεται, οδηγίες χρήσης. Είναι προϊόν μιας χρήσης για την αποτροπή διασταυρούμενων μολύνσεων.	
10.	2502-0011471	ΠΕΤΣΕΤΕΣ ΜΠΑΝΙΟΥ ΕΜΠΟΤΙΣΜΕΝΕΣ ΑΣΘΕΝΩΝ Μ.Χ	Εμποτισμένη πετσέτα μπάνιου μ.χ. χωρίς χρήση νερού ή σαπουνιού για ασθενείς πανομοιότυπα και με το μόλις προηγούμενο υλικό στο Νο 9 με κωδ. 2502-0015644. Σκοπός του είδους είναι η αποτελεσματική καθαριότητα του δέρματος, η απομάκρυνση ρύπων και μικροβιακού φορτίου και η βελτίωση της άνεσης του ασθενή. Να είναι μ.χ., έτοιμο προς χρήση χωρίς προετοιμασία ή ξέβγαλμα, για ενήλικες, δερματολογικά ελεγμένο, υποαλλεργικό, latex free, με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR ή να τεκμηριώνεται ως προϊόν νοσοκομειακής υγιεινής. Εμποτισμένη με καθαριστική ενυδατική και προστατευτική λωσιόν π.χ. με αλλαντοίνη, aloe vera, βιταμίνη Ε. Κατασκευασμένη από μαλακό μη υφασμένο υλικό, μη υφαντό ύφασμα non woven, μαλακή, ανθεκτική ώστε να μη σκίζεται κατά τη χρήση, μη ερεθιστική, αρκετά απορροφητική για αποτελεσματικό καθαρισμό του σώματος, χωρίς να αφήνει χνούδι ή υπολείμματα στο δέρμα. Κατάλληλο και για προθέρμανση στο φούρνο μικροκυμάτων εντός της συσκευασίας του πριν από τη χρήση προκειμένου να προσφέρει μια ευχάριστη και ζεστή εμπειρία στον ασθενή. Διάσταση: επαρκές μέγεθος για περιποίηση μεγάλων επιφανειών σώματος. Ενδεικτικά να καλύπτουν τις περιοχές κορμού, άκρων, πλάτης. Να επιτρέπει πλήρη καθαρισμό με μία ή περισσότερες πετσέτες ανά ασθενή. Εμποτισμένη με καθαριστικό διάλυμα χωρίς ανάγκη ξεβγάλματος. Το διάλυμα με το οποίο είναι εμποτισμένο να έχει ουδέτερο PH συμβατό με το ανθρώπινο δέρμα χωρίς οινόπνευμα alcohol free, χωρίς parabens και ερεθιστικές ουσίες, υποαλλεργικό. Να καθαρίζει αποτελεσματικά το δέρμα από ιδρώτα, ρύπους, μικροβιακό φορτίο, να ενυδατώνει και να αποτρέπει την ξηρότητα, να αφήνει αίσθηση καθαρότητας και φρεσκάδας. Λειτουργικά να μειώνει το χρόνο νοσηλευτικής φροντίδας, κατάλληλο να συμβάλλει στην πρόληψη δερματικών λοιμώξεων, κατάλληλο για κλινήρεις ασθενείς π.χ. ΜΕΘ ή θάλαμοι απομόνωσης. Να συμβάλλουν στη διατήρηση της υγιεινής του ασθενούς, να μειώνουν τον κίνδυνο ενδοноσοκομειακών λοιμώξεων, να διευκολύνουν την φροντίδα βαρέως πάσχοντα, να βελτιώνουν την άνεση και ευεξία του ασθενούς. Συσκευασία: να παραδίδεται σε ατομική ή πολυσυσκευασία resealable pack, η συσκευασία να διατηρεί την υγρασία των πετσετών, να είναι αεροστεγής και ανθεκτική και να αναγράφονται αυτά που έχουν αναφερθεί και στα προηγούμενα είδη.	TEMAXIO
11.	2502-0016541	ΣΥΣΤΗΜΑ ΕΝΑΠΟΘΕΣΗΣ ΑΣΘΕΝΗ ΓΙΑ ΠΡΟΛΗΨΗ ΚΑΤΑΚΛΙΣΗΣ-ΠΡΟΠΤΩΣΗΣ	Προστατευτικό πέλματος χρήσιμο για την πρόληψη και την ανακούφιση πληγών. Πλήρως σχεδιασμένο να ταιριάζει στον Αχίλλειο τένοντα με κατάλληλο ύψος για τη στήριξη του ποδιού, να υποστηρίξει την πατούσα και να ελαχιστοποιεί τον κίνδυνο πρόπτωσης, να μπορεί να χρησιμοποιηθεί στον ίδιο ασθενή για μεγάλο χρονικό διάστημα, να είναι εύκολο και απλό στον χειρισμό, μαλακό και φιλικό προς το δέρμα, να παρέχεται σε ατομική συσκευασία, σε όλα τα μεγέθη και είναι latex free.	TEMAXIO
12.	2502-0015559	ΙΜΑΝΤΕΣ ΑΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΑΣΘΕΝΩΝ ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΟΙ ΑΠΟ ΑΠΑΛΑ ΚΑΙ ΓΕΡΑ ΥΛΙΚΑ ΑΝΩ ΑΚΡΩΝ	Ιμάντες ακινητοποίησης άνω άκρων ασθενών ατραυματικών περικάρπια για νοσοκομειακό περιβάλλον ΜΕΘ, ΤΕΠ, Ψυχιατρικά τμήματα, δομές υψηλού κινδύνου, χειρουργείο, με σκοπό την ασφαλή ακινητοποίηση των άνω άκρων για αποτροπή ακούσιων κινήσεων, την προστασία ασθενών και ιατρονοσηλευτικού προσωπικού, την αποφυγή αυτοτραυματισμού ή απομάκρυνσης ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού π.χ. καθετήρες, σωληνώσεις. Κατασκευαστικά να διαθέτουν εσωτερική παχιά και μαλακή επένδυση soft padding για να αποφεύγονται μώλωπες και δερματικές βλάβες κατά την πίεση. Εξωτερικά να είναι από εξαιρετικά ανθεκτικό υλικό π.χ. ενισχυμένο νάιλον ή πολυεστέρα που να αντέχει σε	TEMAXIO

			μεγάλες δυνάμεις έλξης χωρίς να σχίζεται ή να ξεκουμπώνει μόνο του. Να είναι μιας ή πολλαπλών χρήσεων ανάλογα με την κατηγορία, για ενήλικες ασθενείς, latex free για αποφυγή αλλεργικών αντιδράσεων, υποαλλεργικοί και δερματολογικά ελεγμένοι, κατάλληλοι για αποφυγή αφαίρεσης καθετήρων και σωληνώσεων, για ασφάλεια σε διεγερτικούς ή μη συνεργάσιμους ασθενείς, για υποστήριξη θεραπευτικών πρωτοκόλλων ακινητοποίησης. Κατασκευασμένο από μαλακά αλλά υψηλής αντοχής υλικά με εσωτερική επένδυση από αφρώδες ή υφασμάτινο ατραυματικό υλικό. Το εξωτερικό υλικό να είναι ανθεκτικό σε τριβές, στην απολύμανση, αδιάβροχο ή υδατοαπωθητικό όπου απαιτείται. Να μην προκαλούν ερεθισμούς ή τραυματισμούς στο δέρμα, ανθεκτικοί σε εφελκυσμό και έντονη χρήση. Να διαθέτουν σύστημα στερέωσης τύπου velcro ή ισοδύναμο ασφαλείας με ειδικά κλιπ ή αγκράφες, που επιτρέπουν στο νοσηλευτικό προσωπικό να ρυθμίζει την περίμετρο ανάλογα με τον καρπό (ή για τα κάτω άκρα τον αστράγαλο) του ασθενούς. Να επιτρέπουν γρήγορη εφαρμογή και απελευθέρωση από το προσωπικό, με ρυθμιζόμενο μήκος για διαφορετικά μεγέθη άνω άκρων, σταθερή ακινητοποίηση χωρίς υπερβολική πίεση και να αποτρέπουν τυχαία αποδέσμευση. Ο ατραυματικός σχεδιασμός τους να κατανέμει ομοιόμορφα την πίεση, να αποφεύγουν σημεία πίεσης σε καρπό και αντιβράχιο του ασθενούς. Να επιτρέπουν περιορισμένη κυκλοφορία χωρίς ισχαιμικό κίνδυνο να μην προκαλούν εκδορές ή κατακλίσεις. Να είναι συμβατοί με νοσοκομειακές κλίνες όλων των τύπων ή φορεία. Να επιτρέπουν ταυτόχρονη χρήση με ορούς, καθετήρες και monitor leads, και γρήγορη απελευθέρωση σε επείγουσες καταστάσεις και να είναι εύκολοι στον καθαρισμό εφόσον είναι επαναχρησιμοποιούμενοι. Κατάλληλοι για χρήση σε ευπαθείς ασθενείς, να μην διαταράσσουν την αιματική κυκλοφορία και να επιτρέπουν τακτικό έλεγχο της κατάστασης των άκρων. Να πληρούν ISO 10993, υποαλλεργικοί, δερματολογικά ελεγμένοι και απαλλαγμένοι από τοξικές ουσίες. Να αντέχουν σε νοσοκομειακά απολυμαντικά, να μην αλλοιώνονται από επαναλαμβανόμενη χρήση οι επαναχρησιμοποιούμενοι τουλάχιστον και να διατηρούν τις μηχανικές τους ιδιότητες μετά τον καθαρισμό. Να παραδίδονται σε κατάλληλη προστατευτική συσκευασία από υγρασία και φθορά. Να αναγράφονται τα σχετικά επάνω στη συσκευασία όπως και στα άλλα υλικά.	
13.	2502-0016214	ΣΥΣΚΕΥΕΣ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΒΡΟΓΧΙΚΩΝ ΕΚΚΡΙΣΕΩΝ ΤΩΝ 20ml (ΠΤΥΕΛΟΠΑΓΙΔΕΣ)	Το είδος να διαθέτει δυο (2) ενσωματωμένους εύκαμπτους σωλήνες έναν για σύνδεση με τον καθετήρα αναρρόφησης του ασθενούς και έναν για τη συσκευή αναρρόφησης. Να περιλαμβάνει υποδοχή με βαλβίδα διαλείπουσας αναρρόφησης για έλεγχο της πίεσης από το χειριστή. Να συνοδεύεται από επιπλέον ξεχωριστό βιδωτό πώμα ασφάλισης. Να διαθέτει διαφανές δοχείο ενηλίκων χωρητικότητας 20-30ml. Το σώμα του δοχείου να διαθέτει ειδική επιφάνεια ή αυτοκόλλητη ετικέτα για την αναγραφή των στοιχείων του ασθενούς.	TEMAXIO
14.	2502-0017813	ΣΕΤ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΑΥΤΟΠΟΙΗΜΕΝΗΣ ΥΠΟΓΛΩΤΙΔΙΚΗΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ (ΜΕ ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΟ ΔΟΧΕΙΟ-ΣΩΛΗΝΑ ΤΡΑΧ/ΜΙΑΣ)	Το σετ να αποτελείται από: αποσπώμενο δοχείο συλλογής εκκρίσεως έως 250ml με ζελοποιητική απολυμαντική σκόνη με ενσωματωμένο σωλήνα weg που να συνδέεται απευθείας με το σωλήνα αναρρόφησης της τραχειοστομίας, αντλία φορητή μικρού βάρους προσαρμόσιμη διαλείπουσα αρνητική πίεση ρύθμιση αρνητικής πίεσης 60 έως 300mbar, εύκολο μενού, ψηφιακή οθόνη, δυνατότητα λειτουργίας με μπαταρία και από ενδοτραχειακό ή τραχειόστομο με ενσωματωμένο αυλό υπογλωττιδικής αναρρόφησης συμβατό με το σύστημα αυτόματης υπογλωττιδικής αναρρόφησης. Να διατίθενται όλα τα νούμερα.	(TEMAXIO) ΣΕΤ
15.	2502-0011013	ΑΙΣΘΗΤΗΡΑΣ ΟΞΥΜΕΤΡΙΑΣ MASIMO SET ΕΝΗΛΙΚΩΝ (ΣΥΜΒΑΤΟ ΜΕ MONITOR ΤΗΣ ΜΕΘ)	Να είναι πολλαπλών χρήσεων, κατάλληλος για ενήλικες και απόλυτα συμβατός με τα monitor Philips intellivue MX 750.	TEMAXIO
16.		ΒΡΟΓΧΟΣΚΟΠΙΑ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ	Εύκαμπτο βρογχοσκόπιο για διαγνωστική και υποβοηθούμενη θεραπευτική χρήση στο τραχειοβρογχικό δένδρο σε ΜΕΘ, Αναισθησιολογικό, Πνευμονολογικό, ΤΕΠ, Χειρουργείο. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν μ.χ. αποστειρωμένο, έτοιμο προς χρήση, κατάλληλο για διασωλήνωση, επιβεβαίωση θέσης ενδοτραχειακού σωλήνα και βρογχοσκόπηση. Να μειώνει τον κίνδυνο διασταυρούμενων λοιμώξεων. Στο οπτικό σύστημα να διαθέτει υψηλής ευκρίνειας κάμερα HD ή ισοδύναμη για	TEMAXIO

			καθαρή απεικόνιση τραχειοβρογχικού δένδρου με ευρεία γωνία θέασης $\geq 100^\circ$ ή ισοδύναμο. Να ενσωματώνει ψηφιακό αισθητήρα εικόνας στην άκρη chip on the tip και εύρος οράσεως τουλάχιστον 110-120 μοιρών. Κινητικότητα του άκρου: να παρέχουν μεγάλες γωνιώσεις κάμψης του άκρου τουλάχιστον $\pm 210^\circ$ επάνω/κάτω για την εύκολη πλοήγηση και πρόσβαση σε όλα τα τμήματα του πνευματικού δέντρου. Το μήκος εργασίας πρέπει να προσφέρει υψηλή ικανότητα αναρρόφησης εκκρίσεων και να επιτρέπει τη διέλευση εργαλείων π.χ λαβίδες βιοψίας, Ζητούνται σε διάφορες εκδόσεις ανάλογα με την εξωτερική διάμετρο π.χ. Slim/Pediatric $\sim 3.8\text{mm}$, Regular $\sim 5.0\text{mm}$, Large/Therapeutic $\sim 5.8\text{mm}$. Να συνοδεύονται από αντίστοιχο καλώδιο σύνδεσης με τη φορητή ψηφιακή οθόνη monitor του εκάστοτε κατασκευαστή που διαθέτει το νοσοκομείο. Να διαθέτει δυνατότητα ρύθμισης ενσωματωμένης πηγής φωτισμού LED υψηλής έντασης. Το εύκαμπτο κομμάτι να είναι με δυνατότητα ελέγχου προς όλες τις κατευθύνσεις tip deflection, γωνία κάμψης τουλάχιστον άνω $\geq 130^\circ$, κάτω ή ισοδύναμο, να επιτρέπει ατραυματική διέλευση μέσω αεραγωγού ή ενδοτραχειακού σωλήνα. Διαστάσεις: η εξωτερική διάμετρος κατάλληλη για χρήση σε διασωληνωμένους ασθ. π.χ. 3.8 - 5.0mm ή ισοδύναμο. Εργασιακό μήκος επαρκές για ενδοτραχειακή και βρογχική πρόσβαση π.χ. $\geq 600\text{mm}$ ή ισοδύναμο. Να διαθέτει κανάλι εργασίας για αναρρόφηση εκκρίσεων, λήψη δειγμάτων, χορήγηση υγρών. Διάμετρος καναλιού κατάλληλη για κλινική χρήση ενδεικτικά $\geq 2.0\text{ mm}$ ή ισοδύναμο. Να παρέχει στην απεικόνιση real time εικόνα υψηλής ευκρίνειας σε εξωτερική οθόνη ή φορητή συσκευή, συμβατό με συστήματα απεικόνισης ή monitor του νοσοκομείου, να διαθέτει δυνατότητα καταγραφής εικόνας/βίντεο όπου υποστηρίζεται. Να εξασφαλίζει ομοιόμορφο φωτισμό αεραγωγών και να μην προκαλεί υπερθέρμανση ιστών. Να είναι έτοιμο προς χρήση χωρίς ανάγκη αποστείρωσης ή συναρμολόγησης, να επιτρέπει άμεση χρήση σε επείγοντα περιστατικά, εργονομικό για το χειριστή, να μειώνει το χρόνο προετοιμασίας σε ΜΕΘ/ΤΕΠ. Κατασκευασμένο από βιοσυμβατά υλικά σύμφωνα με ISO 10993, latex free, να ελαχιστοποιεί τον κίνδυνο τραυματισμού του αεραγωγού κατάλληλο για χρήση σε διασωληνωμένους και μη ασθενείς. Να είναι μ.χ. μη επαναχρησιμοποιούμενο, να απορρίπτεται ως ιατρικό απόβλητο μετά τη χρήση. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη ή προστατευτική συσκευασία από υγρασία και μηχανική καταπόνηση και να αναγράφονται όπως και στα άλλα είδη οι σχετικές πληροφορίες και τα σχετικά χαρακτηριστικά. Να είναι συμβατό με αναπνευστολογικά συστήματα, συστήματα διασωλήνωσης, οθόνες απεικόνισης standalone ή integrated και να μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε ICU ventilated patients ISO 10993(βιοσυμβατότητα), ISO 13485, δήλωση συμμόρφωσης κατασκευαστή, τεχνικό φυλλάδιο κατασκευαστή συν τα υπόλοιπα όπως και στα άλλα είδη πιστοποιητικά. Να παραδίδεται σε αποστειρωμένη ατομική συσκευασία μ.χ. να απορρίπτονται μετά τη χρήση χωρίς ανάγκη απολύμανσης και να διαθέτει σήμανση CE medical device.	
17.	2502-0015709	ΗΛΕΚΤΡΟΔΙΑ ΠΡΟΣΩΡΙΝΟΥ ΒΗΜΑΤΟΔΟΤΗ ΜΕ ΜΠΑΛΟΝΙ ΚΑΙ ΚΑΛΥΜΑ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ 5FR- 110CM	Καθετήρας Ηλεκτρόδιο προσωρινού διαφλέβιου βηματοδότη με ενσωματωμένο μπαλόνι πλεύσης, διαμέτρου περίπου 5Fr και μήκους περίπου 110cm, με προστατευτικό κάλυμμα/μανδύα, για χρήση σε ΜΕΘ, ΤΕΠ, Αιμοδυναμικό εργαστήριο, καρδιολογικό τμήμα με σκοπό την προσωρινή ενδοκαρδιακή βηματοδότηση και/ή καταγραφή καρδιακής ηλεκτρικής δραστηριότητας. Γενικά χαρακτηριστικά : το προϊόν να είναι ιατροτεχνολογικό μ.χ. αποστειρωμένο σε ατομική συσκευασία με σήμανση CE, κατάλληλο για επείγουσες και ΜΕΘ συνθήκες και για προσωρινή διαφλέβια καρδιακή βηματοδότηση, latex και DEHP free. Τεχνικά να έχει διάμετρο καθετήρα περίπου 5fr, ολικό μήκος περίπου 110cm, με ενσωματωμένο μπαλόνι floating balloon στο άκρο για ευχερή καθοδήγηση μέσω αιματικής ροής προς τη δεξιά καρδιά. Κατασκευασμένος από πολυουρεθάνη ή άλλο βιοσυμβατό υλικό υψηλής αντοχής, ακτινοσκοπικός radiopaque για ακτινοσκοπική παρακολούθηση. Να διαθέτει ευκρινείς σημάνσεις βάθους graduation markings ανά 10 cm ή μικρότερο διάστημα για ακριβή τοποθέτηση. Να έχει άκρο σχεδιασμένο ώστε να μειώνει τον κίνδυνο τραυματισμού ενδοκαρδιακών δομών. Ηλεκτρόδια-Αγωγιμότητα: να είναι διπολικό σύστημα bipolar pacing catheter, να διαθέτει δυο ηλεκτρόδια στο άπω άκρο για αξιόπιστη βηματοδότηση, να εξασφαλίζει σταθερή μετάδοση ηλεκτρικού σήματος καρδιάς για καταγραφή sensing, να διαθέτει καλή ηλεκτρική μόνωση μεταξύ αγωγών και περιβάλλοντος υλικού. Στο σύστημα του μπαλονιού balloon system το μπαλόνι να είναι στο άκρο του καθετήρα και να επιτρέπει αιμοδυναμική	TEMAXIO

			πλεύση flow directed placement, να είναι χαμηλού όγκου και ασφαλούς πλήρωσης, να επιτρέπει ταχεία πλήρωση και εκκένωση, να διευκολύνει την τοποθέτηση στη δεξιά κοιλία και χωρίς ανάγκη συνεχιζόμενης ακτινοσκόπησης, να μην προκαλεί τραυματισμό ενδοκαρδιακών τοιχωμάτων. Προστατευτικό κάλυμμα sheath/ contamination shield: να διαθέτει προστατευτικό κάλυμμα κατά μήκος ή τμήματος του καθετήρα για μείωση επιμόλυνσης, να προστατεύει τα ηλεκτρόδια και τα σημεία σύνδεσης από εξωτερική ρύπανση, να διατηρεί την αποστείρωση κατά το χειρισμό και την εισαγωγή, να μην επηρεάζει την ευκαμψία ή την καθοδήγηση του καθετήρα. Να είναι συμβατό με τυπικούς εξωτερικούς προσωρινούς καρδιακούς βηματοδότες, να διαθέτει τυπικούς συνδέσμους σύνδεσης pin connectors για εύκολη και ασφαλή σύνδεση, να είναι συμβατό με κοινά συστήματα εισαγωγών introducers, να υποστηρίζει χρήση υπό ακτινοσκόπηση ή bedside τοποθέτησης. Το προϊόν να είναι κατάλληλο για προσωρινή αντιμετώπιση βραδυαρρυθμιών, κολποκοιλιακό αποκλεισμό υψηλού βαθμού, υποστήριξη σε οξεία καρδιολογικά επεισόδια perioperative καρδιακή υποστήριξη, χρήση σε ΜΕΘ και επείγουσες καταστάσεις. Να είναι βιοσυμβατό και μη τοξικό σύμφωνα με ISO 10993, να μην προκαλεί αιμόλυση ή θρομβογένεση πέραν των αποδεκτών ορίων, να εξασφαλίζει σταθερή ηλεκτρική απόκριση χωρίς διακοπές, να επιτρέπει ασφαλή αφαίρεση δίχως επιπλοκές. Ατομική αποστειρωμένη συσκευασία στην οποία να αναγράφονται τα στοιχεία που έχουμε αναφέρει και στα υπόλοιπα είδη.	
18.	2502-0015582	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΜΗΡΙΑΙΑΣ ΑΡΤΗΡΙΑΣ ΜΕ ΤΗΝ ΤΕΧΝΙΚΗ SELDINGER LUMEN 1, 3fr - 200mm	Το σετ καθετήρα να περιέχει: αρτηριακό καθετήρα από πολυουρεθάνη ή Teflon 20G ή ισοδύναμο σε Fr μήκους 5-8 εκ., ακτινοσκοπικός μικρού όγκου πλήρωσης, οδηγό σύρμα με μαλακό ατραυματικό άκρο και βελόνα παρακέντησης.	TEMAXIO
19.	2502-0018424	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΣΕΤ ΓΙΑ ΚΕΡΚΙΔΙΚΗ ΑΡΤΗΡΙΑ ΜΕ ΤΗΝ ΤΕΧΝΙΚΗ SELDINGER με ΚΑΘΕΤ+ ΟΔΗΓ ΣΥΡ+ ΒΕΛΟΝΑ	Το σετ καθετήρα να περιέχει: αρτηριακό καθετήρα από πολυουρεθάνη ή Teflon 20G ή ισοδύναμο σε Fr μήκους 12-20 εκ., ακτινοσκοπικός μικρού όγκου πλήρωσης, οδηγό σύρμα με μαλακό ατραυματικό άκρο και βελόνα παρακέντησης.	TEMAXIO
20.	2502-0015570	ΚΑΘΕΤΗΡΑΣ ΑΡΤΗΡΙΑΚΟΣ 20G FLOW BLOCK ΑΤΡΑΥΜΑΤΙΚΟ ΓΙΑ ΤΗΝ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗ ΑΡΤΗΡΙΑΚΗΣ ΓΡΑΜΜΗΣ	Αρτηριακός καθετήρας για περιφερική αρτηριακή πρόσβαση και τοποθέτηση αρτηριακής γραμμής για χρήση σε ΜΕΘ, ΤΕΠ, Χ/Ο, Αναισθησιολογικό. Σκοπός είναι η συνεχής αιματηρή παρακολούθηση αρτηριακής πίεσης και η λήψη αρτηριακού αίματος. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν μ.χ. αποστειρωμένο σε ατομική συσκευασία, latex free και DEHP free, με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR. Κατάλληλο για αρτηριακή τοποθέτηση σε περιφερικές αρτηρίες π.χ. κερκιδική ή ποδική αρτηρία, να είναι κατάλληλο για συνεχή αιμοδυναμική παρακολούθηση. Η διάμετρος καθετήρα να είναι 20G Gauge, τύπου Flow Block ή ισοδύναμης τεχνολογίας ατραυματικής εισαγωγής, ενσωματωμένο διακόπτη ροής flow switch/block ο οποίος επιτρέπει στο χρήστη να ελέγχει τη ροή του αίματος κατά την εισαγωγή, ελαχιστοποιώντας την απώλεια αίματος και την έκθεση του προσωπικού σε επιμολύνσεις. Να διαθέτει ενσωματωμένο μηχανισμό σταθεροποίησης ροής ή αιμόστασης κατά την εισαγωγή flow control / flashback safety system. Να είναι κατασκευασμένος από βιοσυμβατό υλικό υψηλής ποιότητας π.χ. πολυουρεθάνη ή FEP. Να διαθέτει ατραυματικό άκρο atraumatic tip για ελαχιστοποίηση αγγειακού τραυματισμού, δηλαδή η βελόνα και ο καθετήρας να φέρουν ειδικά λοξοτομημένο ομαλό άκρο για ατραυματική διέλευση από το αγγειακό τοίχωμα, να είναι ακτινοσκοπικός radiopaque, να διαθέτει ένδειξη ή σύστημα επιβεβαίωσης σωστής ενδοαρτηριακής τοποθέτησης π.χ. flashback chamber. Λειτουργικά, να επιτρέπει άμεση και αξιόπιστη μεταφορά αρτηριακού σήματος χωρίς απόσβεση κύματος πίεσης. Να εξασφαλίζει σταθερή ροή για σύστημα flush 0.9% NaCl υπό πίεση. Να επιτρέπει εύκολη σύνδεση με συστήματα παρακολούθησης αρτηριακής πίεσης ΜΕΘ, να έχει χαμηλό κίνδυνο απόφραξης ή θρόμβωσης και να επιτρέπει επαναλαμβανόμενη αιμοληψία. Στην τεχνική flow-Block να διαθέτει μηχανισμό που μειώνει την παλινδρόμηση αίματος κατά την εισαγωγή, να περιορίζει τον κίνδυνο αιμορραγίας στο σημείο παρακέντησης, να	TEMAXIO

			επιτρέπει ελεγχόμενη είσοδο στον αυλό της αρτηρίας, να βελτιώνει την ασφάλεια σε σύγκριση με συμβατικούς αρτηριακούς καθετήρες. Να ελαχιστοποιεί τον κίνδυνο αρτηριακού σπασμού, αιματώματος, αγγειακού τραυματισμού, να μην προκαλεί αιμόλυση ή σημαντική ενδοαγγειακή αντίδραση, κατάλληλο για χρήση σε βαρέως πάσχοντες ασθενείς, βιοσυμβατό σύμφωνα με ISO 10993. Να είναι συμβατό με τυπικά συστήματα αρτηριακής παρακολούθησης ΜΕΘ, να συνδέεται με standard pressure transducers και flush systems, να είναι συμβατό με connectors τύπου Luer Lock, να μπορεί να χρησιμοποιηθεί με standard dressing και fixation devices. Κάθε τεμάχιο να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία με σαφή ένδειξη «20G Flow Block Arterial Catheter» και να συνοδεύονται από τεχνικά φυλλάδια datasheets, και τα λοιπά τεχνικά χαρακτηριστικά.	
21.	2502-0015762	ΠΕΡΙΚΑΡΠΙΑ ΠΛΑΣΤΙΚΑ ΧΡΩΜΑΤΟΣ ΡΟΖ	Περικάρπιο πλαστικό ταυτοποίησης ασθενών ροζ χρώματος για νοσοκομειακή χρήση με σκοπό την ασφαλή ταυτοποίηση αποφεύγοντας τυχόν σφάλματα και την υποστήριξη διαδικασιών ασφάλειας του ασθενούς. Να είναι ιατρονοσηλευτικό αναλώσιμο μ.χ. για νεογνά. Κατασκευασμένο από ανθεκτικό ιατρικό PVC ή ισοδύναμο υλικό, αδιάβροχο σε υγρά-αντισηπτικά-σαπούνια-ιδρώτα, υποαλλεργικό μη τοξικό BPA πλαστικό υλικό ιατρικής χρήσης. Να είναι latex free και δερματολογικά ασφαλή. Να είναι ροζ pink για διακριτή κατηγορία ταυτοποίησης ασθενών σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. Να διαθέτει σύστημα ασφαλούς κλειδώματος tamper proof closure που να αποτρέπει την αφαίρεση χωρίς καταστροφή του περικαρπίου, να είναι μ.χ. και μη επανατοποθετούμενο μετά το κλείσιμο, να επιτρέπει εύκολη και γρήγορη εφαρμογή από το προσωπικό, να παραμένει σταθερά στον καρπό χωρίς να προκαλεί πίεση ή δυσφορία. Επιφάνεια σήμανσης: να διαθέτει λευκή ή ειδική επιφάνεια γραφής ή ενσωματωμένη ετικέτα για ευανάγνωστη αναγραφή με ανεξίτηλο μαρκαδόρο ή barcode label, να υποστηρίζει εφαρμογή αυτοκόλλητων ετικετών barcode/QR code όπου απαιτείται, η εκτύπωση να είναι ανθεκτική σε υγρασία και απολυμαντικά. Κατάλληλο για καρπό ενηλίκων με δυνατότητα ρύθμισης μεγέθους adjustable strap, να εξασφαλίζει ασφαλή εφαρμογή χωρίς χαλάρωση και να μην παρεμποδίζει την κυκλοφορία του αίματος στον καρπό, κατάλληλο για παρατεταμένη χρήση σε νοσηλευόμενους.	TEMAXIO
22.	2502-0015763	ΠΕΡΙΚΑΡΠΙΑ ΠΛΑΣΤΙΚΑ ΧΡΩΜΑΤΟΣ ΣΙΕΛ	Περικάρπιο patient Wristband πλαστικό ταυτοποίησης ασθενών σιέλ light blue χρώματος για νοσοκομειακή χρήση σε νεογνά, με σκοπό την ασφαλή ταυτοποίηση αποφεύγοντας τυχόν σφάλματα και την υποστήριξη διαδικασιών ασφάλειας του ασθενούς. Να είναι ιατρονοσηλευτικό αναλώσιμο μ.χ. για ενήλικες ασθενείς αλλά και για παιδιά. Κατασκευασμένο από ανθεκτικό ιατρικό PVC ή ισοδύναμο υλικό, αδιάβροχο σε υγρά-αντισηπτικά-σαπούνια-ιδρώτα, υποαλλεργικό μη τοξικό BPA πλαστικό υλικό ιατρικής χρήσης. Να είναι latex free και δερματολογικά ασφαλή. Να είναι σιέλ light blue για διακριτή κατηγορία ταυτοποίησης ασθενών σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου. Να διαθέτει σύστημα ασφαλούς κλειδώματος tamper proof closure που να αποτρέπει την αφαίρεση χωρίς καταστροφή του περικαρπίου, να είναι μ.χ. και μη επανατοποθετούμενο μετά το κλείσιμο, να επιτρέπει εύκολη και γρήγορη εφαρμογή από το προσωπικό, να παραμένει σταθερά στον καρπό χωρίς να προκαλεί πίεση ή δυσφορία. Επιφάνεια σήμανσης: να διαθέτει λευκή ή ειδική επιφάνεια γραφής ή ενσωματωμένη ετικέτα για ευανάγνωστη αναγραφή με ανεξίτηλο μαρκαδόρο ή barcode label, να υποστηρίζει εφαρμογή αυτοκόλλητων ετικετών barcode/QR code όπου απαιτείται, η εκτύπωση να είναι ανθεκτική σε υγρασία και απολυμαντικά. Κατάλληλο για καρπό ενηλίκων με δυνατότητα ρύθμισης μεγέθους adjustable strap, να εξασφαλίζουν ασφαλή εφαρμογή χωρίς χαλάρωση και να μην παρεμποδίζουν την κυκλοφορία του αίματος στον καρπό, κατάλληλο για παρατεταμένη χρήση σε νοσηλευόμενους.	TEMAXIO
23.	2502-0000051	ΚΛΙΠΣ ΜΑΙΕΥΤΙΚΗΣ (ΟΜΦΑΛΟΔΕΜΑΤΑ)	Κλιπς Μαιευτικής ομφαλοδέματα Umbilical Cord Clamps αποστειρωμένα μ.χ. για ασφαλή απολίνωση και σύγκλιση του ομφάλιου λώρου νεογνών αμέσως μετά τον τοκετό σε Μαιευτική, αίθουσα τοκετού, χειρουργείο -καισαρική τομή. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν, με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, latex free, υποαλλεργικό, από ιατρικής χρήσης υλικό υψηλής αντοχής τύπου πολυμερές π.χ πολυπροπυλένιο ή ισοδύναμο, βιοσυμβατό. Να διαθέτει μηχανισμό ασφαλούς σύγκλεισης locking system προκειμένου να εξασφαλίζει σταθερό κλείδωμα που δεν επιτρέπει τυχαίο άνοιγμα, δεν απαιτεί ειδικό εργαλείο για την εφαρμογή. Διαθέτει εσωτερική επιφάνεια με σχεδιασμό για σταθερή συμπίεση	TEMAXIO

			του ομφάλιου λώρου και αποφυγή ολίσθησης, ατραυματικό για τους ιστούς του νεογνού, να επιτρέπει γρήγορη και ασφαλή εφαρμογή από το μαιευτικό προσωπικό. Κατάλληλο για διαφορετικής διαμέτρου ομφάλιο λώρο, να εξασφαλίζει επαρκή πίεση χωρίς να προκαλεί ισχαιμική βλάβη πέραν της φυσιολογικής απολίνωσης, να έχει εργονομικό σχεδιασμό για εύκολο χειρισμό με γάντια, δερματολογικά ασφαλές να πληροί ISO 10993 βιοσυμβατότητα, latex και DEHP free. Να εξασφαλίζει ασφαλή απολίνωση χωρίς διαρροή αίματος, μόνιμη και σταθερή σύγκλειση του ομφάλιου λώρου, να αποτρέπει αιμορραγία από το κολόβωμα. Ανθεκτικό σε μηχανικές καταπονήσεις μετά την τοποθέτηση και να παραμένει σταθερό μέχρι τη φυσιολογική αποκόλλησή του. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία κατάλληλη για αποθήκευση σε νοσοκομειακές συνθήκες.	
24.	2502-0016633	ΕΜΒΡΥΟΥΛΚΙΑ KIWI ME ΞΕΧΩΡΙΣΤΟ ΔΕΙΚΤΗ ΔΥΝΑΜΗΣ ΕΛΞΗΣ ΠΟΥ ΜΕΤΡΑΕΙ ΣΕ ΚΙΛΑ	Σύστημα εμβρυουλκίας vacuum extraction τύπου Kiwi μ.χ. για υποβοηθούμενο κολπικό τοκετό με ενσωματωμένο ή συμβατό ξεχωριστό δείκτη δύναμης έλξης traction force indicator σε κιλά, για χρήση σε Μαιευτική αίθουσα, χειρουργείο, επείγοντα μαιευτικά περιστατικά. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν για υποβοηθούμενο κολπικό τοκετό με vacuum, εργονομικό για χρήση από τους μαιευτήρες σε επείγοντα και μη επείγοντα περιστατικά, με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, latex free, υποαλλεργικό, κατασκευασμένο από μαλακό βιοσυμβατό (σύμφωνα με ISO 10993) υλικό σιλικόνης ή ισοδύναμο, να έχει σταθερή πρόσφυση στο κρανίο του εμβρύου καθ' όλη τη διάρκεια της έλξης, να ελαχιστοποιεί τον κίνδυνο αποκόλλησης pop-off, να κατανέμει ομοιόμορφα την πίεση, και κατάλληλο για διαφορετικές θέσεις κεφαλής, σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Συσκευή κενού: να διαθέτει χειροκίνητη αντλία κενού handheld vacuum pump, να επιτυγχάνει σταθερό και ελεγχόμενο αρνητικό πίεσης, ενσωματωμένο σύστημα ελέγχου κενού με οπτική ένδειξη, να επιτρέπει γρήγορη εφαρμογή στο εμβρυϊκό κεφάλι και σχεδιασμένο για μείωση τραυματισμού του εμβρύου και της μητέρας. Σύστημα έλξης traction system να διαθέτει εργονομική λαβή έλξης, να επιτρέπει ελεγχόμενη κατεύθυνση έλξης axis traction, να μειώνει τον κίνδυνο υπερβολικής μηχανικής καταπόνησης και να είναι σταθερό κατά τη διάρκεια της εξαγωγής. Δείκτης δύναμης έλξης traction force indicator: να διαθέτει ξεχωριστό ή ενσωματωμένο δείκτη μέτρησης δύναμης έλξης με τα εξής χαρακτηριστικά: μέτρηση δύναμης έλξης σε κιλά kg ή ισοδύναμη μονάδα (N με μετατροπή), να παρέχει οπτική ένδειξη σε πραγματικό χρόνο της εφαρμοζόμενης δύναμης, να διαθέτει ενδεικτική κλίμακα ασφαλείας για αποφυγή υπερβολικής έλξης, να βοηθά τη συμμόρφωση με μαιευτικά πρωτόκολλα ασφαλούς εμβρυουλκίας, να επιτρέπει στο χρήστη να διατηρεί ελεγχόμενη και επαναλήψιμη δύναμη έλξης. Ασφάλεια: να μειώνει τον κίνδυνο κεφαλικών τραυματισμών εμβρύου, εκχυμώσεων και αιματωμάτων, αποκολλήσεων cup detachment, τραυματισμού μητρικών ιστών. Να είναι κατάλληλο για υποβοηθούμενο τοκετό χαμηλού και μεσαίου κινδύνου, να έχει ελάχιστο χρόνο εφαρμογής, συμβατότητα με τυπικές μαιευτικές τεχνικές εμβρυουλκίας, μικρό βάρος και εύκολη χρήση με ένα χέρι. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία και να αναγράφει σαφή ένδειξη για τον δείκτη δύναμης έλξης Kg scale καθώς και τα στοιχεία που έχουμε αναφέρει και στα υπόλοιπα υλικά. Να παρέχεται εκπαίδευση μαιευτικού προσωπικού στη χρήση vacuum extraction και για σωστή ανάγνωση και αξιοποίηση του δείκτη δύναμης έλξης. Στο αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης να γίνεται λόγος ειδικά και για λειτουργία vacuum system, traction force indicator (kg scale) και για ασφάλεια και κλινική απόδοση.	TEMAXIO
25.	2502-0015915	ΜΗΤΡΟΣΚΟΠΙΑ M.X. ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ LARGE	Αποστειρωμένο μητροσκόπιο μ.χ. Hysteroscopes /speculums ανάλογα με την ορολογία χρήσης του νοσοκομείου μεγέθους Large για χρήση σε Μαιευτική, ΤΕΙ, ΤΕΠ για γυναικολογικές επεμβατικές πράξεις ή και διαγνωστικές τραχηλικές και κολπικές εξετάσεις. Σκοπός είναι η ασφαλής και υγιεινή απροσπέλαστη απεικόνιση και πρόσβαση στον τράχηλο της μήτρας και στον κόλπο για αποτελεσματική διενέργεια της εξέτασης και της λήψης δειγμάτων. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν, για χρήση σε ενήλικες γυναίκες με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, latex free, υποαλλεργικό, από διαφανές πλαστικό ιατρικής ποιότητας πολυμερές π.χ. πολυστυρένιο ή πολυκαρβονικό ή ισοδύναμο για μέγιστη ορατότητα οπτικού ελέγχου του τραχήλου και του κολπικού σωλήνα, να διαθέτει εργονομικό σχεδιασμό για εύκολη εισαγωγή και σταθεροποίηση, να εξασφαλίζει ατραυματική εφαρμογή χωρίς αιχμηρά άκρα για αποφυγή ερεθισμού των ιστών, με	TEMAXIO

			μηχανισμό σταθερής συγκράτησης/κλειδώματος locking mechanism για διατήρηση θέσης, να επιτρέπει επαρκή διάνοιξη για γυναικολογική εξέταση, για λήψη κυτταρολογικού επιχρίσματος Pap test, διενέργεια μικρών επεμβατικών/διαγνωστικών πράξεων, να μην ολισθαίνει κατά τη χρήση, να μην προκαλεί παραμόρφωση ή πίεση των ιστών, με εύκολη ρύθμιση τοποθέτηση κα απελευθέρωση /αφαίρεση. Κατάλληλο για επαφή με βλεννογόνους, δερματολογικά ασφαλές να πληροί ISO 10993 βιοσυμβατότητα, latex και DEHP free, από υλικά ιατρικής χρήσης μη τοξικά ή άλλες ερεθιστικές ουσίες. Αποστειρωμένο με εγκεκριμένη μέθοδο ΕΟ ή ισοδύναμη, μ.χ., μη επαναποστειρώσιμο, για πλήρη αποφυγή επιμόλυνσης cross contamination, και να διατηρεί την αποστείρωση μέχρι την ημερομηνία λήξης. Ατομική αποστειρωμένη συσκευασία τύπου peel open που προστατεύει από υγρασία και μηχανικές καταπονήσεις, και αναγράφει τα στοιχεία που έχουμε αναφέρει και στα υπόλοιπα υλικά. Συμβατό με τυπικές γυναικολογικές εξεταστικές διαδικασίες για χρήση με φωτισμό εξεταστικού ιατρείου ή εξωτερικών πηγών φωτισμού και να χρησιμοποιείται σε screening και διαγνωστικά πρωτόκολλα.	
26.	2502-0015916	ΜΗΤΡΟΣΚΟΠΙΑ Μ.Χ. ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ MEDIUM	Αποστειρωμένο μητροσκόπιο μ.χ. Hysteroscopes /speculums ανάλογα με την ορολογία χρήσης του νοσοκομείου μεγέθους Medium για χρήση σε Μαιευτική, ΤΕΙ, ΤΕΠ για γυναικολογικές επεμβατικές πράξεις ή και διαγνωστικές τραχηλικές και κολπικές εξετάσεις. Σκοπός είναι η ασφαλής και υγιεινή απροσπλάστη απεικόνιση και πρόσβαση στον τράχηλο της μήτρας και στον κόλπο για αποτελεσματική διενέργεια της εξέτασης και της λήψης δειγμάτων. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν, για χρήση σε ενήλικες γυναίκες με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, latex free, υποαλλεργικό, από διαφανές πλαστικό ιατρικής ποιότητας πολυμερές π.χ. πολυστυρένιο ή πολυκαρβονικό ή ισοδύναμο για μέγιστη ορατότητα οπτικού ελέγχου του τραχήλου και του κοιλιακού σωλήνα, να διαθέτει εργονομικό σχεδιασμό για εύκολη εισαγωγή και σταθεροποίηση, να εξασφαλίζει ατραυματική εφαρμογή χωρίς αιχμηρά άκρα για αποφυγή ερεθισμού των ιστών, με μηχανισμό σταθερής συγκράτησης/κλειδώματος locking mechanism για διατήρηση θέσης, να επιτρέπει επαρκή διάνοιξη για γυναικολογική εξέταση, για λήψη κυτταρολογικού επιχρίσματος Pap test, διενέργεια μικρών επεμβατικών/διαγνωστικών πράξεων, να μην ολισθαίνει κατά τη χρήση, να μην προκαλεί παραμόρφωση ή πίεση των ιστών, με εύκολη ρύθμιση τοποθέτηση και απελευθέρωση/αφαίρεση. Κατάλληλο για επαφή με βλεννογόνους, δερματολογικά ασφαλές να πληροί ISO 10993 βιοσυμβατότητα, latex και DEHP free, από υλικά ιατρικής χρήσης μη τοξικά ή άλλες ερεθιστικές ουσίες. Αποστειρωμένο με εγκεκριμένη μέθοδο ΕΟ ή ισοδύναμη, μ.χ., μη επαναποστειρώσιμο, για πλήρη αποφυγή επιμόλυνσης cross contamination, και να διατηρεί την αποστείρωση μέχρι την ημερομηνία λήξης. Ατομική αποστειρωμένη συσκευασία τύπου peel open που προστατεύει από υγρασία και μηχανικές καταπονήσεις, και αναγράφει τα στοιχεία που έχουμε αναφέρει και στα υπόλοιπα υλικά. Συμβατό με τυπικές γυναικολογικές εξεταστικές διαδικασίες για χρήση με φωτισμό εξεταστικού ιατρείου ή εξωτερικών πηγών φωτισμού και να χρησιμοποιείται σε screening και διαγνωστικά πρωτόκολλα.	TEMAXIO
27.	2502-0015917	ΜΗΤΡΟΣΚΟΠΙΑ Μ.Χ. ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ SMALL	Αποστειρωμένο μητροσκόπιο μ.χ. Hysteroscopes /speculums ανάλογα με την ορολογία χρήσης του νοσοκομείου μεγέθους Small για χρήση σε Μαιευτική, ΤΕΙ, ΤΕΠ για γυναικολογικές επεμβατικές πράξεις ή και διαγνωστικές τραχηλικές και κολπικές εξετάσεις. Σκοπός είναι η ασφαλής και υγιεινή απροσπλάστη απεικόνιση και πρόσβαση στον τράχηλο της μήτρας και στον κόλπο για αποτελεσματική διενέργεια της εξέτασης και της λήψης δειγμάτων. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν, για χρήση σε ενήλικες γυναίκες με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, latex free, υποαλλεργικό, από διαφανές πλαστικό ιατρικής ποιότητας πολυμερές π.χ. πολυστυρένιο ή πολυκαρβονικό ή ισοδύναμο για μέγιστη ορατότητα οπτικού ελέγχου του τραχήλου και του κοιλιακού σωλήνα, να διαθέτει εργονομικό σχεδιασμό για εύκολη εισαγωγή και σταθεροποίηση, να εξασφαλίζει ατραυματική εφαρμογή χωρίς αιχμηρά άκρα για αποφυγή ερεθισμού των ιστών, με μηχανισμό σταθερής συγκράτησης/κλειδώματος locking mechanism για διατήρηση θέσης, να επιτρέπει επαρκή διάνοιξη για γυναικολογική εξέταση, για λήψη κυτταρολογικού επιχρίσματος Pap test, διενέργεια μικρών επεμβατικών/διαγνωστικών πράξεων, να μην ολισθαίνει κατά τη χρήση, να μην προκαλεί παραμόρφωση ή πίεση των ιστών, με εύκολη ρύθμιση τοποθέτηση κα απελευθέρωση /αφαίρεση. Κατάλληλο για επαφή με βλεννογόνους, δερματολογικά ασφαλές να πληροί ISO	TEMAXIO

			10993 βιοσυμβατότητα, latex και DEHP free, από υλικά ιατρικής χρήσης μη τοξικά ή άλλες ερεθιστικές ουσίες. Να είναι αποστειρωμένο με εγκεκριμένη μέθοδο ΕΟ ή ισοδύναμη, μ.χ., μη επαναποστειρώσιμο, για πλήρη αποφυγή επιμόλυνσης cross contamination, και να διατηρεί την αποστείρωση μέχρι την ημερομηνία λήξης. Ατομική αποστειρωμένη συσκευασία τύπου peel open που προστατεύει από υγρασία και μηχανικές καταπονήσεις, και αναγράφει τα στοιχεία που έχουμε αναφέρει και στα υπόλοιπα υλικά. Συμβατό με τυπικές γυναικολογικές εξεταστικές διαδικασίες για χρήση με φωτισμό εξεταστικού ιατρείου ή εξωτερικών πηγών φωτισμού και να χρησιμοποιείται σε screening και διαγνωστικά πρωτόκολλα.	
28.	2502-0013964	ΕΝΔΟΜΗΤΡΙΟ ΣΠΕΙΡΑΜΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ [Αντισυλληπτικό (Σχήμα Τ) χαλκού οικογενειακού προγραμματισμού]	Ενδομήτριο αποστειρωμένο αντισυλληπτικό σπείραμα Intrauterine Devices IUDs σχήματος Τ, με χαλκό για χρήση σε οικογενειακό προγραμματισμό μακράς διάρκειας αντισύλληψη σε Μαιευτικές κλινικές και γυναικολογικά ιατρεία ΤΕΙ και μονάδες οικογενειακού προγραμματισμού. Να είναι ιατροτεχνολογικό προϊόν μ.χ. αποστειρωμένο σε ατομική συσκευασία με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, latex free, υποαλλεργικό, τύπου Multiload ή ισοδύναμου με σκελετό σε σχήμα Τ, κατάλληλο για ενδομήτρια τοποθέτηση για μακράς διάρκειας αντισύλληψη. Να διαθέτει εύκαμπτο πλαίσιο σε σχήμα Τ (T-shape frame) για σταθερή ενδομήτρια τοποθέτηση στην κοιλότητα, να φέρει σύρμα χαλκού copper wire ή sleeves υψηλής καθαρότητας. Να διαθέτει ραδιοσκεπρό στοιχείο για τυχόν απεικονιστικό έλεγχο όπου απαιτείται. Η συνολική επιφάνεια χαλκού να εξασφαλίζει υψηλή αντισυλληπτική αποτελεσματικότητα >98-99%, να διαθέτει εύκαμπτους πλευρικούς βραχίονες flexible arms για προσαρμογή στη μήτρα και σχεδιασμένο για ελαχιστοποίηση αποβολής expulsion, συμβατό με τυπικό σύστημα εισαγωγής insertion tube. Το σπείραμα χαλκού να δρα μέσω τοπικής απελευθέρωσης ιόντων χαλκού, πρόκλησης σπερματοτοξικής και αντι-ωοθυλακικής δράσης. Το σύστημα τοποθέτησης να συνοδεύεται από αποστειρωμένο σύστημα εισαγωγής μ.χ. που να επιτρέπει ελεγχόμενη τοποθέτηση και ασφαλή ατραυματική εφαρμογή, σωστό προσανατολισμό εντός της μήτρας και να διαθέτει μηχανισμό προώθησης με ένδειξη βάθους τοποθέτησης. Νήματα αφαίρεσης: να διαθέτει νήματα εξαγωγής removal threads υψηλής αντοχής ακίνδυνα για τον τράχηλο και τον κόλπο, να επιτρέπει εύκολη και ασφαλή αφαίρεση από τον ιατρό, να παραμένει σταθερό και ορατό για κλινικό έλεγχο. Κατασκευασμένο από βιοσυμβατά υλικά σύμφωνα με ISO 10993, latex και DEHP free, από υλικά ιατρικής χρήσης μη τοξικά ή άλλες ερεθιστικές ουσίες, να έχει χαμηλό κίνδυνο διάτρησης μήτρας, φλεγμονής, αποβολής. Να έχει διάρκεια δράσης ανάλογα με τον τύπο συνήθως 3-5 έτη, σταθερή απόδοση καθ' όλη τη διάρκεια χρήσης. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία και να αναγράφει τον τύπο σπειράματος Multiload/copper IUD, καθώς και τα στοιχεία που έχουμε αναφέρει και στα υπόλοιπα υλικά.	TEMAXIO
29.	2407-0000000	ΧΑΡΤΙ ΗΛΙΟΤΡΟΠΙΟΥ (ΠΕΧΑΜΕΤΡΙΚΟ) ΣΕ stick (ΚΛΙΜΑΚΑ 6,4-8,0)	Χαρτί Ηλιοτροπίου pH indicator paper, εργαστηριακό αναλώσιμο μ.χ., κατάλληλο για ποιοτική ή ημιποσοτική μέτρηση Ph, για αξιόπιστη ένδειξη στην περιοχή pH 6,4-8,0, για χρήση σε νοσοκομειακά εργαστήρια, ΜΕΘ, και κλινικές εφαρμογές και να συνοδεύεται από χρωματική κλίμακα αναφοράς color chart. Ανάλυση κλίμακας τουλάχιστον 0,2-0,3 pH μονάδες ανά χρωματική διαβάθμιση, χρόνος αντίδρασης άμεσος εντός δευτερολέπτων, να παρέχει καθαρή και ευδιάκριτη χρωματική αλλαγή χωρίς ασάφειες, να είναι σταθερό και ανθεκτικό σε υγρασία πριν τη χρήση. Ακρίβεια και αξιοπιστία: να παρουσιάζει υψηλή επαναληψιμότητα αποτελεσμάτων, βαθμονομημένο με διεθνή πρότυπα pH indicators, να εξασφαλίζει ελάχιστη απόκλιση εντός του εύρους 6,4-8,0, κατάλληλο για συγκριτική ανάγνωση με χρωματολογική κλίμακα. Κατασκευαστικά να αποτελείται από χημικά επεξεργασμένο χαρτί εμποτισμένο με δείκτες pH, απαλλαγμένο από τοξικές ή επικίνδυνες ουσίες, να εξασφαλίζει σταθερότητα των αντιδραστηρίων κατά την αποθήκευση. Να διατίθεται σε ασφαλή συσκευασία που προστατεύει από την υγρασία και το φως κατάλληλη για εργαστηριακή αποθήκευση, και να αναγράφεται εκτός των άλλων στοιχείων όπως και στα υπόλοιπα είδη, το εύρος pH 6,4-8,0. Να μην απαιτεί ειδικό εξοπλισμό για ανάγνωση αποτελεσμάτων οδηγίες για σωστή ερμηνεία χρωματικής κλίμακας και να απορρίπτεται ως εργαστηριακό απόβλητο μετά τη χρήση	TEMAXIO
30.	2502-0018576	ΦΙΑΛΙΔΙΟ ΓΙΑ TEST PAP 20ml (υγρής φάσης)	Αποστειρωμένο ή μη αποστειρωμένο φιαλίδιο συλλογής και συντήρησης δείγματος για εξέταση Pap test κυταρολογική εξέταση τραχήλου και μήτρας, χωρητικότητας 20ml για εργαστήρια κυταρολογίας, ΤΕΙ, Μ/Γ ιατρεία, προγράμματα προσυμπτωματικού ελέγχου. Να είναι ιατροτεχνολογικό αναλώσιμο μ.χ., κατάλληλο για συλλογή, μεταφορά και διατήρηση	TEMAXIO

			βιολογικού/κυτταρολογικού δείγματος 20ml (±10%). Συμβατό με μεθόδους υγρής φάσης κυτταρολογίας liquid based cytology- LBC. Κατασκευασμένο από ιατρικό πλαστικό υψηλής αντοχής π.χ πολυπροπυλένιο ή ισοδύναμο. Να είναι διαφανές ή ημιδιαφανές ώστε να επιτρέπει οπτικό έλεγχο του περιεχομένου, ανθεκτικό σε χημικά συντηρητικά διαλύματα, απαλλαγμένο από latex και τοξικές ουσίες. Τεχνικά να διαθέτει στεγανό πώμα ασφαλείας leak proof screw cap, να αποτρέπει διαρροές κατά τη μεταφορά, συμβατό με cytobrush/spatula δειγματοληψίας, με συστήματα LBC όπου απαιτείται και να επιτρέπει εύκολη επισήμανση labeling με στοιχεία ασθενούς και barcode. Κατάλληλο για υγρής φάσης κυτταρολογία thinPrep ή ισοδύναμα συστήματα. Να διαθέτει συντηρητικό υγρό κατάλληλο για κυτταρολογική ανάλυση, σταθερό για το χρονικό διάστημα μεταφοράς/αποθήκευσης, συμβατό με αυτοματοποιημένα συστήματα ανάλυσης όπου απαιτείται. Κατάλληλο για επαφή με βιολογικά δείγματα, να πληροί απαιτήσεις ISO 10993 βιοσυμβατότητας, να μην αλληλεπιδρά με το δείγμα ή το συντηρητικό υγρό και να μειώνει τον κίνδυνο διαρροής και επιμόλυνσης. Να διατίθεται σε ατομική ή ομαδική συσκευασία προστατευόμενη από υγρασία, φως, μηχανική καταπόνηση, να αναγράφει τα στοιχεία όπως και στα άλλα είδη, και να είναι κατάλληλο για νοσοκομειακή αποθήκευση και εργαστηριακή χρήση.	
31.	2502-0000600	ΒΟΥΡΤΣΑΚΙΑ TEST-PAP (ΣΥΜΒΑΤΑ ΜΕ ΤΑ ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΓΙΑ TEST-PAP)	Αποστειρωμένο βουρτσάκι λήψης ενδοτραχηλικού και εξωτραχηλικού κυτταρολογικού δείγματος cytobrush/Pap test brushes για M/Γ ιατρεία, Μαιευτικές κλινικές, ΤΕΙ, προγράμματα προσυμπτωματικού ελέγχου τραχήλου μήτρας. Να είναι ιατροτεχνολογικό αναλώσιμο μ.χ., μη επαναποστειρώσιμο, latex free και υποαλλεργικό, να είναι αποστειρωμένο με εγκεκριμένη μέθοδο (ΕΟ ή ισοδύναμη), να διατηρεί την αποστείρωση μέχρι τη χρήση, να αποτρέπεται η επιμόλυνση μεταξύ ασθενών, πλήρως συμβατό με συστήματα Thin Prep, SurePath ή ισοδύναμα συστήματα υγρής κυτταρολογίας (όπου απαιτείται), με σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR, κατάλληλο για λήψη βιολογικού/κυτταρολογικού δείγματος από τον τράχηλο της μήτρας. Να διαθέτει εργονομική λαβή για εύκολο χειρισμό από το γιατρό, να φέρει μαλακές, εύκαμπτες ίνες bristles κατάλληλες για ατραυματική λήψη επαρκούς κυτταρικού υλικού από εξωτράχηλο και ενδοτράχηλο. Να επιτρέπει πλήρη απελευθέρωση του δείγματος στο φιαλίδιο συντήρησης, να είναι συμβατό με σπείρα ή κεφαλή συλλογής τύπου brush ή broom ανά σχεδιασμό. Να είναι πλήρως συμβατό με φιαλίδιο υγρής κυτταρολογίας χωρητικότητας ± 20 ml, να επιτρέπει την άμεση εμβάπτιση του βουρτσακιού στο συντηρητικό υγρό, να εξασφαλίζει αποτελεσματική αποδέσμευση κυττάρων και μη αλλοίωση δείγματος, να μην αλληλεπιδρά με το συντηρητικό διάλυμα, να είναι συμβατό με εργαστηριακή επεξεργασία LCB processors. Κλινική τεκμηρίωση συμβατότητας με LBC συστήματα όπου υπάρχει. Κατασκευαστικά να έχει λαβή από ιατρικού τύπου πλαστικό π.χ. πολυπροπυλένιο ή ισοδύναμο, ίνες βουρτσίματος από μαλακό μη απορροφητικό υλικό, απαλλαγμένο από τοξικές ουσίες, κατάλληλο για επαφή με βλεννογόνους, ISO 10993 βιοσυμβατότητα, ατραυματικό κατά τη χρήση να ελαχιστοποιεί την ενόχληση της ασθενούς, να μειώνει κίνδυνο ανεπαρκούς δειγματοληψίας, να εξασφαλίζει υψηλή ποιότητα κυτταρολογικού δείγματος για διάγνωση HPV, δυσπλασιών και νεοπλασιών. Να διατίθεται σε συσκευασία προστατευόμενη από υγρασία, φθορά, μηχανική καταπόνηση, να αναγράφει τα στοιχεία όπως και στα άλλα είδη, και να είναι κατάλληλο για νοσοκομειακή αποθήκευση και εργαστηριακή χρήση με οδηγίες για σωστή λήψη ενδοτραχηλικού δείγματος Σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία peel open.	TEMAXIO
32.	2502-0006474	SPREY TEST-PAP	Spray Fixative για test pap Cytology Spray Fixative σταθεροποιητικός ψεκασμός για χρήση σε Pap test συμβατικής κυτταρολογίας και/ή υγρής φάσης κυτταρολογίας όπου εφαρμόζεται, με σκοπό την άμεση μονιμοποίηση κυτταρικών επιχρισμάτων από τον τράχηλο της μήτρας και την αποφυγή αλλοιώσεων air drying artifacts, ιατροτεχνολογικό ή εργαστηριακό αναλώσιμο κατάλληλο για κυτταρολογική χρήση σε αεροζόλ ή μη αεροζόλ τύπου ψεκασμού για χρήση σε γυναικολογική κυτταρολογία Pap test και μη γυναικολογικά δείγματα όπου απαιτείται. Να εξασφαλίζει άμεση σταθεροποίηση του επιχρίσματος μετά τη λήψη, κατάλληλο για νοσοκομειακά κυτταρολογικά εργαστήρια, να περιέχει	TEMAXIO

			αλκοολούχο βάση π.χ. ισοπροπυλική αλκόολη ή αιθανόλη ή ισοδύναμο κυτταρολογικό fixative. Στη σύνθεση και τις ιδιότητες το είδος να περιέχει πρόσθετα σχηματισμού προστατευτικής μεμβράνης π.χ. πολυαιθυλενογλυκόλη-PEG, όπου εφαρμόζεται, να σχηματίζει λεπτοπροστατευτικό φιλμ πάνω στο επίχρισμα για διατήρηση κυτταρικής μορφολογίας, να μην προκαλεί παραμόρφωση κυτταρικών πυρήνων ή κυτταροπλάσματος και να επιτρέπει μετέπειτα χρώση με Papanicolaou stain χωρίς αλλοιώσεις. Λειτουργικά να εξασφαλίζει άμεση μονιμοποίηση instant fixation του δείγματος. Να μειώνει ή να εξαλείφει air drying artifacts, κυτταρική αποδόμηση, αλλοιώσεις πυρήνων. Να είναι κατάλληλο για αντικειμενοφόρους πλάκες slides. Να εξασφαλίζει ομοιόμορφη κάλυψη του επιχρίσματος. Οδηγίες χρήσης λειτουργική απαίτηση: ο ψεκασμός να γίνεται άμεσα μετά τη λήψη του επιχρίσματος, να επιτρέπει γρήγορη εξάτμιση του διαλύτη χωρίς να επηρεάζεται η μορφολογία των κυττάρων και σε περίπτωση μεταφοράς, να εξασφαλίζει σταθερότητα δείγματος έως την επεξεργασία στο εργαστήριο. Ασφάλεια: να μην είναι τοξικό σε συνθήκες συνήθους χρήσης, κατάλληλο για χρήση σε κλειστούς χώρους εργαστηρίων, να συμμορφώνεται με πρότυπα ασφάλειας χημικών προϊόντων π.χ. CLP/GHS όπου εφαρμόζεται, να μην περιέχει απαγορευμένες ουσίες υψηλής επικινδυνότητας και να συνοδεύεται από Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας SDS. Συμβατότητα: πλήρως συμβατό με συμβατικό Pap smear, κυτταρολογική χρώση Papanicolaou, να μην επηρεάζει την αξιολόγηση κυτταρικών μορφολογικών χαρακτηριστικών και να είναι συμβατό με συστήματα ανάλυσης κυτταρολογίας χειροκίνητα ή αυτοματοποιημένα. Η συσκευασία να διατίθεται σε φιάλη με εργονομικό spray dispenser, να εξασφαλίζει ομοιόμορφο ψεκασμό fine mist και να περιλαμβάνει όγκο περιεχομένου π.χ. 100ml-500 ml ή σύμφωνα με προσφορά, να αναγράφει όλα εκείνα τα στοιχεία όπως έχουν αναφερθεί και στα υπόλοιπα είδη και να είναι ανθεκτική σε εργαστηριακή χρήση και αποθήκευση. Παροχή ενημέρωσης για χρόνο ψεκασμού και απόσταση εφαρμογής και υποστήριξη για επίλυση τεχνικών προβλημάτων π.χ. επικάλυψη δείγματος.	
33.	2502-0016266	ΥΠΟΣΕΝΔΟΝΑ ΕΝΙΣΧΥΜΕΝΑ ΠΕΡΙΝΕΟΥ ΜΕ ΣΑΚΟΥΛΑ	Υποσένδονα Ενισχυμένα Περινέου με Σακούλα συλλογής υγρών absorbent Underpads with Collection Pouch μιας χρήσης σε όλες τις κλινικές που χρειάζεται, με σκοπό την προστασία κλινών και τη συλλογή/διαχείριση σωματικών υγρών με υγιεινό και ασφαλή τρόπο. Να είναι ιατρονοσηλευτικό αναλώσιμο μ.χ. για ασθενείς με ακράτεια, κατακλίσεις, περιορισμένη κινητικότητα ή κλινήρεις, με ενισχυμένο απορροφητικό πυρήνα, να διαθέτει ενσωματωμένη περινεϊκή σακούλα /Λεκάνη συλλογής υγρών, latex free, υποαλλεργικό και κατάλληλο για παρατεταμένη χρήση σε κλινικό περιβάλλον. Τεχνικά: διαστάσεις επαρκείς για κάλυψη νοσοκομειακής κλίνης ενδεικτικά 60x90 cm ή μεγαλύτερο, ανά απαίτηση. Επάνω στρώμα: μαλακό, μη υφασμένο υλικό non woven, φιλικό προς το δέρμα. Ενδιάμεσος πυρήνας υψηλής απορροφητικότητας κυτταρίνη ή υπέρ-απορροφητικό πολυμερές SAP. Κάτω στρώμα: αδιάβροχη μεμβράνη πολυαιθυλενίου, αντιολισθητική ή σταθεροποιητική επιφάνεια. Η περινεϊκή σακούλα συλλογής να είναι ενσωματωμένη ή προσαρτώμενη στο υποσένδονο, να επιτρέπει συλλογή και διοχέτευση υγρών, ούρα, εκκρίσεις χωρίς διαρροή, κατασκευασμένη από αδιάβροχο ιατρικό πλαστικό, να διαθέτει κατάλληλο άνοιγμα για ανατομική εφαρμογή στην περινεϊκή περιοχή και να εξασφαλίζει υγιεινή διαχείριση υγρών και μείωση ανάγκης συχνής αλλαγής κλινοσκεπασμάτων. Απορροφητικότητα: υψηλή κατάλληλη για μέτρια έως βαριά ακράτεια, γρήγορη απορρόφηση υγρών για αποφυγή επιφανειακής υγρασίας, επαρκής συγκράτηση υγρών χωρίς επιστροφή στην επιφάνεια dry surface effect, ανθεκτικότητα σε πολλαπλές εκκρίσεις εντός μικρού χρονικού διαστήματος. Δερματολογικά ελεγμένο, υποαλλεργικό για μείωση κινδύνου δερματικών ερεθισμών και κατακλίσεων, να επιτρέπει αναπνοή του δέρματος breathable layers όπου εφαρμόζεται, κατάλληλο για παρατεταμένη επαφή με το δέρμα. Να είναι μ.χ., μη επαναχρησιμοποιούμενο, να απορρίπτεται ως ιατρικό απόβλητο μετά τη χρήση, να εξασφαλίζει αποφυγή διασταυρούμενων λοιμώξεων, να είναι εύκολο στην τοποθέτηση και αντικατάσταση από το νοσηλευτικό προσωπικό. Να διατίθεται σε ασφαλή συσκευασία είτε σε ατομική συσκευασία είτε σε δεσμίδες, να προστατεύεται από υγρασία και ρύπανση να αναγράφει την απορροφητικότητα όπου δηλώνεται, καθώς και όλα τα στοιχεία εκείνα όπως αναφέρεται και στα υπόλοιπα είδη άνωθεν και είναι κατάλληλο για νοσοκομειακή αποθήκευση.	TEMAXIO

Συνολικά χαρακτηριστικά

Τα είδη να είναι ιατροτεχνολογικά προϊόντα μιας χρήσης ή πολλαπλών, όπου απαιτείται, όπως και αποστειρωμένα (και να εξασφαλίζουν διατήρηση αποστείρωσης μέχρι τη χρήση), ή μη όπου απαιτείται, ή έτοιμα προς χρήση (sterile /ready to use). Να φέρουν σήμανση CE σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 MDR ή IVD. **MDR (ΕΕ) 2017/745:** αφορά γενικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα π.χ. χειρουργικά εργαλεία, εμφυτεύματα, επιδέσμους, ψηφιακές ιατρικές συσκευές. **IVDR (ΕΕ) 2017/746:** Αφορά αποκλειστικά τα *in vitro* διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα (π.χ. αντιδραστήρια, κιτ δοκιμών για εργαστήρια, τεστ αυτοελέγχου. Να διασφαλίζουν την μείωση κινδύνου διασταυρούμενων λοιμώξεων (cross contamination). Να διατίθενται σε ασφαλή ατομική συσκευασία ή σε πολυσυσκευασία αποστειρωμένη ή μη ανάλογα, που να προστατεύει από υγρασία και σκόνη, ή φώς όπου απαιτείται, ανθεκτικά στις φθορές και τα αντισηπτικά διαλύματα, εύκολα αποθηκεύσιμα στις νοσοκομειακές αποθήκες με αναγραφόμενα στοιχεία ημερομηνία παραγωγής και λήξης, στοιχεία του κατασκευαστή παραγωγού και διανομέα/εισαγωγέα του είδους, στοιχεία του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου στην Ε.Ε. όπου απαιτείται, τις διαστάσεις, το μέγεθος, τον αριθμό παρτίδας: LOT number, Serial Number σειριακό αριθμό, REF, κωδ. GMDN ή EMDN και κωδικό ΕΟΦ, σαφείς ενδείξεις χρήσης. Να μην προκαλούν αλλεργικές αντιδράσεις ή ερεθισμούς, να είναι υποαλλεργικά απαλλαγμένα από latex, BPA, DEHP, να συμμορφώνονται με τις σύγχρονες ισχύουσες ευρωπαϊκές οδηγίες για υλικά που έρχονται σε επαφή με το δέρμα με δερματολογικές δοκιμές (safety data), κατάλληλα για χρήση σε νοσοκομειακό περιβάλλον υψηλής υγιεινής, από υλικά φιλικά προς το περιβάλλον κατά την απόρριψή τους. Σε περίπτωση σερ υλικού ομαδοποιημένου να αναγράφονται σαφώς τα συναποτελούμενα μέρη. Να τηρούνται προδιαγραφές σύμφωνα με διεθνή πρωτόκολλα.

Οι προμηθευτές να είναι σε θέση να προσκομίσουν τα απαιτούμενα Πιστοποιητικά όπως CE MDR πιστοποίηση, δήλωση συμμόρφωσης κατασκευαστή, ISO 13485 (σύστημα ποιότητας κατασκευαστή), ISO 10993 (βιοσυμβατότητα), τεχνικό φυλλάδιο προϊόντος (datasheets), οδηγίες χρήσης Ελληνικά ή Αγγλικά. Να πληρούν τις απαιτήσεις για ιατρονοσηλευτικά αναλώσιμα. Οι προμηθευτές να είναι σε θέση να παρέχουν δωρεάν Εκπαίδευση του υγειονομικού προσωπικού σε όλα τα τμήματα, κλινικές όπου χρησιμοποιούνται τα είδη για ορθή χρήση και εφαρμογή του εκάστοτε είδους. Ο ανάδοχος να διαθέτει τεχνικό τμήμα υποστήριξης στην Ελλάδα, να παρέχει Υποστήριξη για χρήση σε επείγοντα και μη περιστατικά, υποστήριξη για χρήση barcode και μηχανογραφικού συστήματος όπου εφαρμόζεται, τεχνική υποστήριξη για τεχνικά ερωτήματα ή επιπλοκές του εξοπλισμού και άμεση αντικατάσταση ελαττωματικών παρτίδων ή αστοχίας υλικού ή αντικατάσταση σε περίπτωση βλάβης, με χρόνο ανταπόκρισης τεχνικής υποστήριξης εντός 24 ωρών, διαθεσιμότητα ανταλλακτικών για τουλάχιστον 10 έτη. Διασφάλιση συνεχούς διαθεσιμότητας του προϊόντος όπως σε περιπτώσεις πολεμικών συρράξεων, πανδημιών, έκτακτων φυσικών καταστροφών. Δωρεάν συντήρηση τυχόν συνοδού εξοπλισμού. Οι ανάδοχοι υποχρεούνται να καταθέσουν αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης με σαφείς παραπομπές στα τεχνικά φυλλάδια του κατασκευαστή. Μη τεκμηριωμένη συμμόρφωση οδηγεί σε απόρριψη προσφοράς. Προσφορές που δεν τεκμηριώνουν πλήρως τη συμμόρφωση με τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές μέσω επίσημων εγγράφων του κατασκευαστή δύναται να απορρίπτονται ως τεχνικά μη αποδεκτές. Απαιτείται ιδιαίτερη προσοχή στη συμβατότητα των ειδών σε σχέση με υφιστάμενα συστήματα/μηχανήματα του νοσοκομείου, όπου αυτό κρίνεται αναγκαίο.

Τα παραπάνω καταγεγραμμένα ως υπόδειγμα, είναι κατάλληλα για χρήση σε δημόσιο νοσοκομείο και είναι διατυπωμένα με τρόπο που δεν ενισχύουν μεροληπτικές τακτικές και φωτογραφικές αναφορές υπέρ συγκεκριμένων κατασκευαστών, εταιρειών, επιχειρήσεων ή αυτόνομων επαγγελματιών, προάγοντας ταυτόχρονα υψηλό επίπεδο κλινικών και ποιοτικών απαιτήσεων για την διασφάλιση της καλύτερης δυνατής παροχής υπηρεσιών Υγείας που σχετίζονται με τους ίδιους τους λειτουργούς Υγείας αλλά και το σεβασμό στον τελικό και κύριο αποδέκτη τον Ασθενή και στην αποκατάσταση της Υγείας του.