



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
ΔΙΟΙΚΗΣΗ 2<sup>ης</sup> ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ  
ΠΕΙΡΑΙΩΣ & ΑΙΓΑΙΟΥ  
Ε.Α.Ν.Π. «ΜΕΤΑΞΑ»  
ΜΠΟΤΑΣΗ 51- 18537 ΠΕΙΡΑΙΑΣ  
Τηλ: 213 2079100  
ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ  
ΥΠΟΔ/ΝΣΗ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ  
ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ  
Πληρ: Λεκαδίτη Χρ.  
Τηλ: 213 2079322-9764  
Φαξ: 210 4516237  
Email: diavouleusi\_metaxa@yahoo.com

ΑΡ.ΠΡΩΤ.:22004/22-10-18

ΠΡΟΣ: ΕΣΗΔΗΣ (ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΕΙΣ)  
[diavoulefsi@eprocurement.gov.gr](mailto:diavoulefsi@eprocurement.gov.gr)

**ΘΕΜΑ:** «Δημόσια διαβούλευση των τεχνικών προδιαγραφών για τη διενέργεια διαγωνισμού για την προμήθεια Γαντιών (CPV: 33141420-0)»

**ΣΧΕΤ.:** Α. Η υπ' αρ. 17707/28-8-18 απόφαση Διοικητή περί συγκρότησης Επιτροπής Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια Γαντιών (ΑΔΑ:ΨΔΦΔ4690ΩΖ-Η9Ω)

Β. Το υπ.αρ.20671/5-10-18 πρακτικό τεχνικών προδιαγραφών της ανωτέρω επιτροπής

Το Ειδικό Αντικαρκινικό Νοσοκομείο Πειραιά «Μεταξά», σε εφαρμογή των άρθρων 46 και 47 του Ν.4412/2016 «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)», προκειμένου να διενεργήσει διαγωνισμό για την προμήθεια Αεροστρωμάτων και θηκών στρωμάτων (CPV: 33141420-0) συνολικού εγκεκριμένου προϋπολογισμού 70.069,81€ (συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. 24%), καλεί όλους τους ενδιαφερόμενους οικονομικούς φορείς να υποβάλλουν σχόλια-παρατηρήσεις-απόψεις, επί των τεχνικών προδιαγραφών που τίθενται σε ανοιχτή Δημόσια Διαβούλευση.

Η διάρκεια της διαβούλευσης ορίζεται για χρονικό διάστημα 15 ημερολογιακών ημερών από την ανάρτηση της παρούσας ανακοίνωσης στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ). Μετά το πέρας της ανωτέρω προθεσμίας θα αξιολογηθούν οι εισηγήσεις-προτάσεις που θα κατατεθούν στον ιστότοπο του ΕΣΗΔΗΣ και θα γίνει η τελική διαμόρφωση των προδιαγραφών, οι οποίες θα ενσωματωθούν στο πλήρες σώμα της διακήρυξης, η οποία θα υπάρχει αναρτημένη:

- στον ιστότοπο του Νοσοκομείου: [www.metaxa-hospital.gr](http://www.metaxa-hospital.gr)
- στη διάγεια και
- στο ΕΣΗΔΗΣ

Οι απόψεις και οι εισηγήσεις που θα κατατεθούν στη δημόσια διαβούλευση οφείλουν να τηρούν τους όρους σχετικά με την υποβολή σχολίων, όπως αναγράφονται στην ιστοσελίδα του ΕΣΗΔΗΣ. Το νοσοκομείο δε δεσμεύεται να υιοθετήσει τις προτάσεις που θα υποβληθούν και θα αποφασίσει για την οριστικοποίηση αυτών με αντικειμενικά κριτήρια, ώστε να επιτευχθεί η μέγιστη δυνατή συμμετοχή προμηθευτών, εξασφαλίζοντας ταυτόχρονα την ποιότητα των υπό προμήθεια ειδών.

Μετά το πέρας της προθεσμίας της Δημόσιας Διαβούλευσης θα αναρτηθεί στην ιστοσελίδα του νοσοκομείου μας και συγκεκριμένα στη διαδρομή Προμήθειες-Διαβουλεύσεις-Γνωστοποίηση αποτελεσμάτων Τεχνικών Προδιαγραφών, σχετική ανακοίνωση με τα στοιχεία των οικονομικών φορέων που συμμετείχαν στη διαδικασία και τις παρατηρήσεις που κατέθεσαν. Σημειώνεται ότι τα σχόλια των οικονομικών φορέων αναρτώνται αυτούσια στην ηλεκτρονική φόρμα του ΕΣΗΔΗΣ.

Η παρούσα ανακοίνωση θα αναρτηθεί στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) (<http://www.promitheus.gov.gr>) στο σύνδεσμο Διαβουλεύσεις και στην ιστοσελίδα του Ειδικού Αντικαρκινικού Νοσοκομείου Πειραιά «Μεταξά» ([www.metaxa-hospital.gr](http://www.metaxa-hospital.gr)) ακολουθώντας την εξής διαδρομή: Προμήθειες-Διαβουλεύσεις-Προσκλήσεις.

Παραμένουμε στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε διευκρίνιση

Η ΔΙΕΥΘΥΝΤΡΙΑ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ

ΣΠΥΡΙΔΟΥΛΑ ΣΙΜΩΤΑ

ΣΥΝΗΜΜΕΝΑ

-Το β σχετ.

-Ο Πίνακας ειδών

## Α. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΧΕΙΡΟΚΤΙΩΝ (ΓΑΝΤΙΑ)

Α. ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ	
1. ΓΑΝΤΙΑ ΕΛΑΣΤΙΚΑ (LATEX) μ.χ SMALL	ΔΑΠΑΘ 010
2. ΓΑΝΤΙΑ ΕΛΑΣΤΙΚΑ (LATEX) μ.χ MEDIUM	ΔΑΠΑΘ Α10
3. ΓΑΝΤΙΑ ΕΛΑΣΤΙΚΑ (LATEX) μ.χ LARGE	ΔΑΠΑΘ Β10

### Τα ανωτέρω γάντια πρέπει:

- Να είναι από φυσικό latex ομοιόμορφα πουδραρισμένα με βιο-απορροφήσιμο άμυλο. **Απαγορεύεται να περιέχουν ή να είναι πουδραρισμένα με πυριτικό μαγνήσιο.**
- Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή στα δάχτυλα του κάθε χεριού και να μην πιέζουν στις άκρες των δακτύλων. Ανατομικά με τον αντίχειρα σε διαφορετικό επίπεδο από τα υπόλοιπα δάχτυλα.
- Να αποδεικνύεται ο έλεγχος της βιολογικής τους ασφάλειας σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-3.
- Να διαθέτουν σήμανση CE (συμμόρφωση με τις απαιτήσεις της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ «περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων») την οποία πρέπει να φέρουν σε ευκρινή θέση στον τελικό περιέκτη τους.
- Να αποδεικνύεται μέθοδος παραγωγής που εξασφαλίζει ανώτερο επίπεδο ποιότητας AQL (Accepted Quality Level) 1,5% σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-1 και έλεγχος για την ανίχνευση των οπών σύμφωνα με το ίδιο πρότυπο.
- Να αποδεικνύεται ότι έχει γίνει έλεγχος των φυσικών ιδιοτήτων του γαντιού, όπως τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση (πίνακας 1) σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2 και να υπάρχει συμφωνία μεγέθους και διαστάσεων γαντιού (πλάτος και ελάχιστο μήκος) όπως απαιτεί το ίδιο πρότυπο (πίνακας 2).

Πίνακας 1. Δύναμη θραύσης και αντοχή ραφής	Χειρουργικά γάντια		Εξεταστικά- Διαδικαστικά γάντια	
	Από latex <sup>1</sup>	Συνθετικό latex <sup>2</sup>	Από latex <sup>3</sup>	Από άλλα υλικά
Ελάχιστη δύναμη θραύσης <b>πριν</b> από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	10,5	7,5	7,5	3
Ελάχιστη δύναμη θραύσης <b>μετά</b> από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	7,5	5,5	5,5	3
Ελάχιστη αντοχή ραφής σε γάντια με ραφές <b>πριν</b> από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	10.5	7.5	7.5	3
Ελάχιστη αντοχή ραφής σε γάντια με ραφές <b>μετά</b> από επιταχυνόμενη γήρανση, σε Newtons	7,5	5,5	5,5	3
<b>1.</b> Απαιτήσεις για γάντια από φυσικό latex				

**Πίνακας 2 . Διαστάσεις εξεταστικών – διαδικαστικών γαντιών**

Μέγεθος	Ελάχιστο μήκος σε χιλιοστά		Πλάτος σε χιλιοστά <sup>1</sup>
	Γάντια με ραφή	Γάντια χωρίς ραφή	
Μικρό(small)	270	240	80 ± 10
Μεσαίο(medium)-Μεγάλο(large)	270	240	95 ± 10
Πολύ μεγάλο(extra large)	270	240	110± 10
			≥ 110

1. Απαιτήσεις ως προς το πλάτος για γάντια από φυσικό latex. Οι διαστάσεις αυτές ως προς το πλάτος, μπορεί να μην είναι κατάλληλες για γάντια από άλλα υλικά.

- Να είναι κατασκευασμένα κατά τέτοιο τρόπο, ώστε να μειώνουν στο ελάχιστο τους βιολογικούς κινδύνους (πχ μολύνσεις, πυρετό, αλλεργικά φαινόμενα) που απορρέουν από ουσίες που ελευθερώνονται από αυτά και οι οποίες μπορεί να είναι:

- Χημικές ουσίες, όπως χημικά μέσα αποστείρωσης (βιοκτόνα) ή επικάλυψης, λιπαντικά, επιταχυντές πολυμερισμού κλπ, οι οποίες ουσίες, είτε προστίθενται, είτε σχηματίζονται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
- Ενδοτοξίνες, οι οποίες μπορούν να προέρχονται από τη βακτηριακή μόλυνση των πρώτων υλών ή του νερού που χρησιμοποιείται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν. Στην περίπτωση που έχουν μικρή περιεκτικότητα σε ενδοτοξίνες αυτή δεν θα πρέπει να υπερβαίνει το όριο των 20 μονάδων ανά ζεύγος γαντιού.
- Υδατοδιαλυτές πρωτεΐνες και πεπτιδία, οι οποίες συνήθως, είτε προέρχονται από το latex του φυσικού ελαστικού ή από άλλα πολυμερή, είτε προστίθενται κατά την παραγωγική διαδικασία (πχ καζεΐνη) και οι οποίες μπορούν να παραληφθούν από το τελικό προϊόν με εκχύλιση σε υδατικό μέσο (leach able proteins).
- Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δηλώνει την περιεκτικότητα σε πρωτεΐνες αυτή δεν επιτρέπεται να είναι μικρότερη από 50 ng/g.

**Στην ετικέτα / συσκευασία πρέπει να αναγράφονται με ευκρινή και ευανάγνωστο τρόπο τουλάχιστον τα παρακάτω στοιχεία:**

- To όνομα ή η εμπορική επωνυμία και τη διεύθυνση του κατασκευαστή. Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει έδρα σε χώρα της ευρωπαϊκής ένωσης, η ετικέτα ή η συσκευασία πρέπει να περιλαμβάνουν επιπλέον το όνομα και τη διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του.
  - To υλικό κατασκευής του γαντιού
  - Ένδειξη αν το γάντι έχει ή όχι πούδρα
  - ο κωδικός της παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» (ή LOT)
  - η ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως, εκφραζόμενη σε έτος και μήνα
  - η ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνη χρήση
  - οι ειδικές συνθήκες αποθήκευσης
  - κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτέα προφύλαξη
- Οι ανωτέρω πληροφορίες μπορεί να παρέχονται υπό μορφή συμβόλων.
  - Να έχουν αναγραφή των ενδείξεων στα ελληνικά, σύμφωνα με την ΔΥΤ/2480/1994.
  - Να διαθέτουν αντίγραφα πιστοποιητικών ποιότητας και τήρησης των προηγούμενων προδιαγραφών.
  - Οι προμηθευτές οφείλουν να συμμορφώνονται με την Υπουργική Απόφαση Ε3/833/99 περί συστήματος διασφάλισης ποιότητας για τις εταιρείες διακίνησης ιατροτεχνολογικών προϊόντων, όπως αυτή τροποποιήθηκε και ισχύει.

- Να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτή της παραλαβής.

**Ουσιώδης διευκρίνιση:** Η τοποθέτηση των επισημάνσεων της συσκευασίας που αναφέρονται παραπάνω και θεωρούνται ουσιώδεις προϋποθέσεις για την αποδοχή των προσφερομένων προϊόντων ή όποιων άλλων επισημάνσεων πρέπει να έχει γίνει αποκλειστικά και μόνο από το πρόσωπο ή την επιχείρηση που θεωρείται κατασκευαστής των προϊόντων σύμφωνα με τις διατάξεις της οδηγίας 93/42/ΕΟΚ (ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ. 130648-ΦΕΚ 2198/τεύχος Β/02-10-09). Προσφορές των προϊόντων που φέρουν επισημάνσεις πάσης φύσεως που έχουν τοποθετηθεί σε οποιοδήποτε μέρος της συσκευασίας τους από τρίτους, ακόμη και αν οι τρίτοι αυτοί διαθέτουν την ιδιότητα του διανομέα, εισαγωγέα ή εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου απορρίπτονται ως απαράδεκτες. Τυχόν παράβαση του όρου αυτού κατά τη διάρκεια εκτέλεσης των συμβάσεων θα αποτελεί λόγο μη αποδοχής των παραδιδόμενων υλικών.

- Απαραίτητη η προσκόμιση δειγμάτων από το ανωτέρω προσφερόμενο είδος.

<b>ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΒΙΝΥΛΙΟΥ</b>	
<b>4. ΓΑΝΤΙΑ μ.χ ΒΙΝΥΛΙΟΥ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ SMALL</b>	<b>ΔΑΠΑΘ Γ10</b>
<b>5. ΓΑΝΤΙΑ μ.χ ΒΙΝΥΛΙΟΥ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ LARGE</b>	<b>ΔΑΠΑΘ Ζ10</b>
<b>6. ΓΑΝΤΙΑ μ.χ ΒΙΝΥΛΙΟΥ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ MEDIUM</b>	<b>ΔΑΠΑΘ Η10</b>

**Τα ανωτέρω γάντια πρέπει:**

Να είναι κατασκευασμένα από 100% συνθετικό βινύλιο, χωρίς την παρουσία πούδρας.

- Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή στα δάχτυλα του κάθε χεριού και να μην πιέζουν στις άκρες των δακτύλων. Ανατομικά με τον αντίχειρα σε διαφορετικό επίπεδο από τα υπόλοιπα δάχτυλα.
- Να είναι κατασκευασμένα κατά τέτοιο τρόπο, ώστε να μειώνουν στο ελάχιστο τους βιολογικούς κινδύνους, που απορρέουν από ουσίες (χημικές-ενδοτοξίνες-υδατοδιαλύτες).
- Κατάλληλα για άτομα που ενδέχεται να παρουσιάζουν αλλεργία στο λάτεξ ή υπερευαισθησία στην πούδρα γαντιών.
- Τα γάντια φέρουν σήμανση CE σύμφωνα με την ευρωπαϊκή οδηγία 93/42/ΕΟΚ για ιατροτεχνολογικά προϊόντα. Τα προϊόντα έχουν ταξινομηθεί ως ιατροτεχνολογικά προϊόντα κλάσης I και έχουν υποβληθεί σε αξιολόγηση συμμόρφωσης η οποία κατέδειξε ότι τα προϊόντα ικανοποιούν όλες τις απαιτήσεις της ως άνω οδηγίας. Ως εκ τούτου η χρήση τους να είναι ασφαλής και αποτελεσματική υπό την προϋπόθεση ότι χρησιμοποιούνται σύμφωνα με τα προβλεπόμενα.
- Πλήρης συμμόρφωση με τα πρότυπα, πληρούνται όλες οι απαιτήσεις του πρότυπου EN-455, μέρος 1-3 για τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης.
- Σύνθεση: Υλικό: Πολυβινυλοχλωρίδιο με αποσκληρυντικό παράγοντα και εσωτερικό επίχρισμα από πολυμερές.
- Απαιτήσεις Προϊόντος:
  - Μήκος: 240mm (ελάχ.)
  - Πλάτος: Από 75 mm έως 115 mm ανάλογα με το μέγεθος.

- ο Μανσέτα: 0,09 mm παλάμη 0,11 mm
- ο Άκρο δακτύλου 0,10 mm
- ο Αντοχή στο σχίσσιμο/δύναμη θραύσης:  $\geq 3,6N$  απαίτηση προτύπου EN 455-2

<b>7. ΓΑΝΤΙΑ ΠΛΑΣΤΙΚΑ μιας χρήσεως ΔΙΑΦΑΝΗ ΜΕΓΕΘΟΣ: L</b>	<b>ΔΑΠΑΘ 009</b>
---	------------------

- Να είναι μιας χρήσεως μη αποστειρωμένα .
- Να είναι διαφανή, καλής ποιότητας από πολυαιθυλένιο.
- Να φέρουν επιφάνεια σαγρέ .
- Να είναι ανθεκτικά και αντιδρωτικά .
- Να διαχωρίζονται εύκολα στη χρήση τους.
- Απαραίτητη η προσκόμιση δειγμάτων από το ανωτέρω προσφερόμενο είδος.

<b>Β. ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ</b>	
<b>1. ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ SMALL</b>	<b>ΔΑΠΑΘ 013</b>
<b>2. ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ MEDIUM</b>	<b>ΔΑΠΑΘ A13</b>
<b>3. ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ LARGE</b>	<b>ΔΑΠΑΘ B13</b>

Ισχύουν οι προδιαγραφές των ειδών A1 έως A3.

- Αποστειρωμένα σε γ ακτινοβολία χωρίς τοξικά κατάλοιπα
- Τα υλικά κατασκευής των αποστειρωμένων ιατρικών γαντιών μιας χρήσης να είναι αυτά που ορίζουν οι προδιαγραφές και οι μέθοδοι ελέγχου, όπως περιγράφονται στην Απόφαση του Υπουργείου Υγείας Πρόνοιας και Κοινοτικών Ασφαλίσεων Α.6.6404/8-8-1991 (ΦΕΚ 680, 8/8/91, τεύχος Β) για τα αποστειρωμένα ιατρικά βοηθήματα μιας χρήσης, όπως ισχύουν σήμερα.
- Απαραίτητη η προσκόμιση δειγμάτων από το ανωτέρω προσφερόμενο είδος.

<b>Γ. ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΑ</b>	
<b>1. ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ SMALL</b>	<b>ΔΑΠΑΘ 265</b>
<b>2. ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ Νο 7-7.5 ή MEDIUM</b>	<b>ΔΑΠΑΘ 268</b>
<b>3. ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ Νο 8-8.5 ή LARGE</b>	<b>ΔΑΠΑΘ 275</b>

Για προστασία κατά την παρασκευή κυτταροστατικών φαρμάκων.

Τα γάντια αυτά πρέπει:

- Να είναι φτιαγμένα από υψηλής ποιότητας φυσικό ελαστικό
- **Να είναι υποαλλεργικά και χωρίς πούδρα.** Η συγκέντρωση πρωτεΐνης να μην ξεπερνά τα 23 ng/g ASTM (d-57/12-95).
- **Να είναι φτιαγμένα** σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό Πρότυπο EN374 (πίνακας 4 ) ώστε να είναι ελεγμένης αντοχής στη διείσδυση των κυτταροστατικών φαρμάκων. Να αναφέρονται οι παράγοντες ως προς τους οποίους έχουν ελεγχθεί καθώς και ο χρόνος διείσδυσης. Να είναι τουλάχιστον Class 3
- Να είναι πιστοποιημένα βάση της οδηγίας 89/686/EEC . Να έχουν σήμανση CE .
- Απαραίτητη η προσκόμιση δειγμάτων από το ανωτέρω προσφερόμενο είδος.
- Να αυξάνει το πάχος τους διαδοχικά από τον καρπό προς τα δάκτυλα, για να είναι αδιαπέραστα από τους κυτταροστατικούς παράγοντες (άξονας 0,25-0,30mm, παλάμη 0,35-0,50 mm, δάκτυλα 0,40mm-0,45mm).
- **Το μήκος τους** να είναι τέτοιο (**275-290 mm**) που να καλύπτει πλήρως την μανσέτα της ποδιάς παρέχοντας μέγιστη ασφάλεια στο χρήστη.

Πίνακας 4.	
Χρόνος διείσδυσης	Χαρακτηρισμός γαντιού ως προς το επίπεδο προστασίας που παρέχει
>10 λεπτά	Class 1
>30 λεπτά	Class 2
>60 λεπτά	Class 3
>120 λεπτά	Class 4
> 240 λεπτά	Class 5
>480 λεπτά	Class 6

- Απαραίτητη η προσκόμιση δειγμάτων από το ανωτέρω προσφερόμενο είδος.

<b>Δ. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ</b>	
<b>1. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 6.5</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 185</b>
<b>2. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 186</b>
<b>3. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7.5</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 187</b>
<b>4. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 188</b>
<b>5. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8.5</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 189</b>
<b>6. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 6.5</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 190</b>
<b>7. ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 191</b>

<b>8.ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7.5</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 192</b>
<b>9.ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 193</b>
<b>10.ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8.5</b>	<b>ΔΑΧΕΙ 194</b>

**Τα παραπάνω γάντια πρέπει:**

1. Να είναι αποστειρωμένα με ακτίνες γ, χωρίς τοξικά κατάλοιπα με τριετή (3 χρόνια) ως και πενταετή (5 χρόνια) διάρκεια.
  2. Να αναγράφουν στη συσκευασία την ημερομηνία παραγωγής, τον τρόπο και τη λήξη της αποστείρωσης, τον αριθμό παρτίδας, τη χώρα και το εργοστάσιο κατασκευής.
  3. Να μην επηρεάζονται από τα λίπη.
  4. Να έχουν ανατομικό σχήμα για σωστή εφαρμογή.
  5. **Με μακριές μανσέτες (ως αναφέρονται στον πίνακα 3)** οι οποίες να έχουν ενισχυμένο πάχος για καλύτερη συγκράτηση στο βραχίονα (και άρα υψηλότερη ασφάλεια). Η καλύτερη συγκράτηση στο βραχίονα να αποδεικνύεται από τις περιγραφόμενες διαστάσεις (αυξημένο πάχος στο βραχίονα σε σχέση με την υπόλοιπη επιφάνεια του γαντιού) με ή χωρίς ρεβέρ.
  6. Να γράφουν το μέγεθος και δεξί /αριστερό σε κάθε γάντι.
  7. Οι διαστάσεις να ακολουθούν το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2, AQL 1,5% σύμφωνα με το πρότυπο EN 455-1.
  8. Με διπλή ανθεκτική συσκευασία ασφαλείας (εσωτερική σταθερή γαντοθήκη και εξωτερική αδιάβροχη θήκη).
  9. Στην ετικέτα / συσκευασία πρέπει να αναγράφονται με ευκρινή και ευανάγνωστο τρόπο τουλάχιστον τα παρακάτω στοιχεία:
    - i. Το όνομα ή η εμπορική επωνυμία και τη διεύθυνση του κατασκευαστή. Σε περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει έδρα σε χώρα της ευρωπαϊκής ένωσης, η ετικέτα ή η συσκευασία πρέπει να περιλαμβάνουν επιπλέον το όνομα και τη διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του.
    - ii. Το υλικό κατασκευής του γαντιού
    - iii. Ένδειξη αν το γάντι έχει ή όχι πούδρα
    - iv. Η ένδειξη «ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ»
    - v. Η μέθοδος αποστείρωσης
    - vi. ο κωδικός της παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» (ή LOT)
    - vii. η ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως, εκφραζόμενη σε έτος και μήνα
    - viii. η ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνη χρήση
    - ix. οι ειδικές συνθήκες αποθήκευσης
  - i. κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτά προφύλαξη
10. Οι ανωτέρω πληροφορίες μπορεί να παρέχονται υπό μορφή συμβόλων.
  11. Τα υλικά κατασκευής των αποστειρωμένων ιατρικών γαντιών μιας χρήσης να είναι αυτά που ορίζουν οι προδιαγραφές και οι μέθοδοι ελέγχου, όπως περιγράφονται στην Απόφαση του Υπουργείου Υγείας Πρόνοιας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων Α.6.6404/8-8-1991 (ΦΕΚ 680, 8/8/91, τεύχος Β) για τα αποστειρωμένα ιατρικά βοηθήματα μιας χρήσης, όπως ισχύουν σήμερα.
  12. Να έχουν μεγάλη αντοχή σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-2.
  13. Τραχείας επιφανείας για σωστή αφή και σε υγρό περιβάλλον.
  14. Σε συμφωνία με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 455-3, σε ό,τι αφορά τη βιολογική ασφάλεια.
  15. **Με έγκριση CE** από Κοινοποιημένο οργανισμό.
  16. Η ημερομηνία παραγωγής να είναι μικρότερη των 6 μηνών από την ημέρα παράδοσης.
  17. Απαραίτητη η προσκόμιση δειγμάτων από το ανωτέρω προσφερόμενο είδος.

1. Κάθε παρτίδα να συνοδεύεται από πιστοποιητικό στείρωσης και ελεύθερου πυρετογόνων, καθώς και εργαστηριακού ελέγχου, βάσει των απαιτήσεων των προτύπων EN 455-1, EN 455-2 & EN 455-3 και να υπάρχει συμφωνία μεγέθους και διαστάσεων γαντιού (πλάτος και ελάχιστο μήκος) όπως απαιτεί το ίδιο πρότυπο (πίνακας 3).

<b>Πίνακας 3. Διαστάσεις χειρουργικών γαντιών</b>		
Μέγεθος	Μήκος σε χιλιοστά	Πλάτος σε χιλιοστά <sup>1</sup>
6,5	270 ± 10	83 ± 4
7	270 ± 10	89 ± 5
7,5	280 ± 10	95 ± 5
8	290 ± 10	102± 6
8,5	290 ± 10	108± 6
9	290 ± 10	114± 6
9,5	290 ± 10	121± 6

1. Απαιτήσεις ως προς το πλάτος για γάντια από φυσικό latex.  
Οι διαστάσεις αυτές ως προς το πλάτος μπορεί να μην είναι κατάλληλες για γάντια από άλλα υλικά.

18. Να είναι πουδραρισμένα με βιο-απορροφήσιμο άμυλο (όχι πυριτικό μαγνήσιο)
19. Με χαμηλότερα επίπεδα χημικών αλλεργιογόνων ουσιών και πρωτεϊνών του latex πέραν των επιπέδων που καθορίζει το EN 455-3.
20. Ελεγμένα ηλεκτρονικά ένα προς ένα για μικροσπές.

- Να τηρούν τις παραπάνω προδιαγραφές (βλ. είδος Δ), επιπλέον τα αποστειρωμένα υποαλλεργικά χειρουργικά γάντια χωρίς πούδρα να είναι απαλλαγμένα από τα χημικά πρόσθετα του λατέξ, τα οποία προκαλούν δερματικούς ερεθισμούς και αλλεργίες και να μην έχουν γλιστερή εξωτερική επιφάνεια.

- Τα αποστειρωμένα υποαλλεργικά χειρουργικά γάντια με πούδρα να τηρούν τις παραπάνω προδιαγραφές (βλ. είδος Δ) αλλά να έχουν ελάχιστη πούδρα ( $\leq 10\text{mg/dm}^2$ ).

### **ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ**

Η Επιτροπή Διαγωνισμού-Ελέγχου-Παραλαβής πρέπει να ζητήσει από τον προμηθευτή όλα τα πιστοποιητικά ποιότητας και τήρησης των προηγούμενων προδιαγραφών, καθώς και πιστοποιητικά μικροσκοπικού ελέγχου, αντίγραφα εκθέσεων ελέγχου για την κάθε παρτίδα (υλικό κατασκευής, αντοχής, ημερομηνία παραγωγής).

Πιο συγκεκριμένα και σύμφωνα με οδηγίες **Κέντρου Ελέγχου & Πρόληψης Νοσημάτων (ΚΕ.ΕΛ.Π.ΝΟ.)** θα πρέπει να είναι μιας χρήσης κατασκευασμένα με τέτοιο τρόπο ώστε να πληρούν τα πρότυπα του ΕΛΟΤ και πιο συγκεκριμένα της Ευρωπαϊκής Νόρμες EN 455-1, EN 455-2 και EN 455-3 (2001). Οι προδιαγραφές των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης που αναλύονται σε αυτές τις οδηγίες είναι:

- Σήμανση CE στη συσκευασία.



- Απουσία οπών.
- Το αποδεκτό επίπεδο ποιότητας (AQL) πρέπει να είναι 1,5.
- Παροχή ικανοποιητικής προστασίας στο χρήστη από επιμόλυνση (μέγεθος και αντοχή).
- Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης πρέπει να παρέχουν βιολογική ασφάλεια στο χρήστη (να μην προκαλούν αλλεργικές αντιδράσεις).
- Οι παρακάτω ετικέτες πρέπει να τοποθετούνται τουλάχιστον στη πρωτογενή συσκευασία:
  - i. «Το προϊόν περιέχει φυσικό ελαστικό κόμμι, το οποίο δυνατόν να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις» αν τα γάντια προέρχονται κατευθείαν από φυσικό ελαστικό κόμμι.
  - ii. «ΠΡΟΣΟΧΗ: Η επιφανειακή σκόνη πρέπει να αφαιρείται, ιδιαιτέρως πριν από τις χειρουργικές διαδικασίες, για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου δυσμενών δερματικών αντιδράσεων» για γάντια επικαλυμμένα με σκόνη ταλκ.
  - iii. Εάν ο κατασκευαστής αναγράφει στην ετικέτα περιεκτικότητα πρωτεΐνης πρέπει να αναφέρει και το κατασκευαστικό όριο, το οποίο μετρήθηκε.
  - iv. Δεν πρέπει να χρησιμοποιείται η ένδειξη «υποαλλεργικότητας».

## ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ:

1. Οι συμμετέχοντες στον διαγωνισμό θα πρέπει **απαραίτητα** να καταθέσουν μαζί με την προσφορά τους και **δείγματα** (τουλάχιστον 3), με εξαίρεση δείγματα τα οποία λόγω της φύσης τους ή της αξίας δεν μπορούν να σταλούν. Στις περιπτώσεις της παραπάνω εξαίρεσης, να κατατεθεί σχετικό έγγραφο περί μη δυνατότητας αποστολής.
2. Τα είδη να έρχονται αποστειρωμένα όπου απαιτείται και στην συσκευασία να αναγράφεται η ένδειξη CE MARK.
3. Να κατατεθούν για κάθε προσφερόμενο είδος εκθέσεις δοκιμών από Οργανισμό αξιολόγησης της συμμόρφωσης (ή ισοδύναμο) ή πιστοποιητικό που έχει εκδοθεί από τέτοιον Οργανισμό (ή ισοδύναμο) ως αποδεικτικό μέσο συμμόρφωσης με απαιτήσεις ή κριτήρια που αναφέρονται στις τεχνικές προδιαγραφές, τα κριτήρια ανάθεσης ή τους όρους εκτέλεσης της σύμβασης (άρθρο 56 του Νόμου 4412/2016)
4. Σε όλα τα είδη επί ποινή απόρριψης να περιλαμβάνεται το πρωτότυπο φυλλάδιο οδηγιών του κατασκευαστικού οίκου στην ελληνική γλώσσα ή επίσημα μεταφρασμένο στην ελληνική γλώσσα.
5. Η ημερομηνία λήξεως των προϊόντων να είναι άνω των δύο ετών.
6. Υπεύθυνη δήλωση όπου θα δηλώνεται το εργοστάσιο και η χώρα κατασκευής και το εργοστάσιο και η χώρα συσκευασίας και διανομής (σε περίπτωση που είναι διαφορετικά).
7. Να κατατίθενται για κάθε προσφερόμενο είδος, σχετικό με την κατηγορία του, πιστοποιητικό συμμόρφωσης με την οδηγία 93/42ΕΟΚ.
8. Κάθε προσφερόμενο προϊόν πρέπει να συνοδεύεται από τις πληροφορίες εκείνες που είναι αναγκαίες για την χρησιμοποίηση του με πλήρη ασφάλεια και την αναγνώριση του κατασκευαστή (Οδηγία 93/42/ΕΟΚ παρ. 13 του παραρτήματος Ι της υπ. αρ. ΔΥ8δ/Γ.Π. οικ. 130648-ΦΕΚ 2198/Β/02-10-09).
9. Η προμηθεύτρια εταιρεία εφόσον δεν ταυτίζεται με τον κατασκευαστή του είδους θα πρέπει να τηρεί τις αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με την αρ. ΔΥ8δ/ΓΠ.οικ/1348/16-1-04 (ΦΕΚ 32Β) και να καταθέσει προς τούτο σχετική βεβαίωση.
10. Η παράδοση των ειδών να πραγματοποιείται εντός (5) πέντε εργάσιμων ημερών από την παραγγελία του αρμόδιου διαχειριστικού τμήματος και σύμφωνα με τα δείγματα που θα προσκομιστούν στον διαγωνισμό.
11. Τα έξοδα ελέγχου και τα δείγματα βαρύνουν τον προμηθευτή.

**Επιβάλλεται η δοκιμή δείγματος από τα μέλη της επιτροπής.**

Α. ΠΙΝΑΚΑΣ ΕΙΔΩΝ ΓΑΝΤΙΩΝ (CPV: 33141420-0)

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΥΛΙΚΟΥ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΠΑΡΑΤΗΡΗΤΗΡΙΟΥ ΤΙΜΩΝ	ΤΙΜΗ Π.Τ. Ή ΤΙΜΗ ΑΠΟ ΕΡΕΥΝΑ ΑΓΟΡΑΣ	ΣΥΝΟΛΟ	ΦΠΑ	ΠΟΣΟ ΦΠΑ	ΤΕΛΙΚΗ ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ
<b>A</b>	<b>ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ</b>									
1	ΓΑΝΤΙΑ ΕΛΑΣΤΙΚΑ μ.Χ. S	ΔΑΠΑΘ 010		ΤΕΜ.	7.3.16	0,0238	0	24%	0	0
2	ΓΑΝΤΙΑ ΕΛΑΣΤΙΚΑ μ.Χ. M	ΔΑΠΑΘ A10		ΤΕΜ.	7.3.16	0,0238	0	24%	0	0
3	ΓΑΝΤΙΑ ΕΛΑΣΤΙΚΑ μ.Χ. L	ΔΑΠΑΘ B10		ΤΕΜ.	7.3.16	0,0238	0	24%	0	0
4	ΓΑΝΤΙΑ μ.χ ΒΙΝΥΛΙΟΥ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ SMALL	ΔΑΠΑΘ Γ10		ΤΕΜ.	7.3.76	0,02	0	24%	0	0
5	ΓΑΝΤΙΑ μ.χ ΒΙΝΥΛΙΟΥ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ LARGE	ΔΑΠΑΘ Z10		ΤΕΜ.	7.3.76	0,02	0	24%	0	0
6	ΓΑΝΤΙΑ μ.χ ΒΙΝΥΛΙΟΥ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ MEDIUM	ΔΑΠΑΘ H10		ΤΕΜ.	7.3.76	0,02	0	24%	0	0
7	ΓΑΝΤΙΑ ΠΛΑΣΤΙΚΑ μ.Χ. ΔΙΑΦΑΝΗ LARGE	ΔΑΠΑΘ 009		ΤΕΜ.	7.3.80	0,0029	0	24%	0	0
<b>B</b>	<b>ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ</b>									0
1	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ S	ΔΑΠΑΘ 013		ΖΕΥΓ.		0,0978	0	24%	0	0

2	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ Μ	ΔΑΠΑΘ Α13		ΖΕΥΓ.		0,0978	0	24%	0	0
3	ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ L	ΔΑΠΑΘ Β13		ΖΕΥΓ.		0,0978	0	24%	0	0
<b>Γ</b>	<b>ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΑ</b>									0
1	ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤ Νο S	ΔΑΠΑΘ 265		ΖΕΥΓ.	7.3.79	1,36	0	24%	0	0
2	ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤ Νο 7- 7,5 ή Μ	ΔΑΠΑΘ 268		ΖΕΥΓ.	7.3.79	1,36	0	24%	0	0
3	ΓΑΝΤΙΑ ΧΗΜΕΙΟΠΡΟΣΤ Νο 8 -8,5 ή L	ΔΑΠΑΘ 275		ΖΕΥΓ.	7.3.79	1,36	0	24%	0	0
<b>Δ</b>	<b>ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ</b>									0
1	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 6,5	ΔΑΧΕΙ 185		ΖΕΥΓ.	7.3.73	0,1407	0	24%	0	0
2	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7	ΔΑΧΕΙ 186		ΖΕΥΓ.	7.3.73	0,1407	0	24%	0	0
3	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7,5	ΔΑΧΕΙ 187		ΖΕΥΓ.	7.3.73	0,1407	0	24%	0	0
4	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8	ΔΑΧΕΙ 188		ΖΕΥΓ.	7.3.73	0,1407	0	24%	0	0

5	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8,5	ΔΑΧΕΙ 189		ΖΕΥΓ.	7.3.73	0,1407	0	24%	0	0
6	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 6,5	ΔΑΧΕΙ 190		ΖΕΥΓ.		0,113	0	24%	0	0
7	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7	ΔΑΧΕΙ 191		ΖΕΥΓ.		0,113	0	24%	0	0
8	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 7,5	ΔΑΧΕΙ192		ΖΕΥΓ.		0,113	0	24%	0	0
9	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8	ΔΑΧΕΙ 193		ΖΕΥΓ.		0,113	0	24%	0	0
10	ΓΑΝΤΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΥΠΟΑΛΛΕΡΓΙΚΑ ΜΕ ΠΟΥΔΡΑ Νο 8,5	ΔΑΧΕΙ 194		ΖΕΥΓ.		0,1466	0	24%	0	0
	<b>ΣΥΝΟΛΟ</b>						<b>0</b>		<b>0</b>	<b>0</b>