



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
1<sup>η</sup> Υ.Πε ΑΤΤΙΚΗΣ  
Γ.Ν. ΠΑΙΔΩΝ ΠΕΝΤΕΛΗΣ  
Ταχ. Δ/νση: Ιπποκράτους 8, π. Πεντέλη  
Υπηρεσία: Γραφείο Προμηθειών  
Πληροφ.: **ΚΩΣΤΟΥΛΑΣ ΣΠΥΡΙΔΩΝ**  
Τηλ . 213 2052 508 ή 518

Πεντέλη, 31/03/2026  
Αρ. Πρωτ : 3915

**ΘΕΜΑ : Πρόσκληση Υποβολής προσφορών για εξωσυμβατικό είδος.**

Το Γενικό Νοσοκομείο Παιδών Πεντέλης προτίθεται να προβεί στην προμήθεια των κάτωθι ειδών, με τη διαδικασία της δημοσίευσης στο διαδίκτυο, κατόπιν συλλογής προσφορών για,

- 1) ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ Μ.Χ. No LARGE, ποσότητα προς προμήθεια 40.000 ΤΜΧ.
- 2) ΓΑΝΤΙΑ ΕΞΕΤΑΣΤΙΚΑ Μ.Χ. No SMALL, ποσότητα προς προμήθεια 30.000 ΤΜΧ.

**\*\*\*ΕΠΙΣΥΝΑΠΤΟΝΤΑΙ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ\*\*\***

**ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑ ΤΗΛ 213-2052425-840**

**ΔΕΙΓΜΑ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΟ ΚΑΙ ΤΕΧΝΙΚΟ ΦΥΛΛΑΔΙΟ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΟ**

**Η ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΘΑ ΓΙΝΕΙ ΑΠΟ ΤΟΥΣ ΧΡΗΣΤΕΣ**

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ**

A/A	ΕΙΔΟΣ	Μονάδα μέτρησης	Τιμή Μονάδος χωρίς ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚή τιμή χωρίς ΦΠΑ	ΦΠΑ	Τελική Τιμή	Κωσικός Παρατηρητήριο	Τιμή Παρατηρηρίου	
1									

Το παραπάνω είδος πρέπει να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις των Διεθνών και Ευρωπαϊκών προτύπων και να φέρουν σήμανση CE.

Οι τιμές των προσφερομένων υλικών, δεν θα υπερβαίνουν τις αντίστοιχες ανώτατες τιμές (αν υπάρχουν), του Παρατηρητηρίου Τιμών της Ε. Π. Υ. . Οι οικονομικές προσφορές που είναι ανώτερες από τις κατά ανωτέρω παραδεκτές τιμές, απορρίπτονται. (Εγκύκλιος ΕΠΥ 2269/19.3.2012 ΑΔΑ: Β445Θ-ΩΩΒ)

Οι προσφορές δύναται να αποστέλλονται στο Γρ. Προμηθειών μέσω e-mail, [promitheion@paidon-pentelis.gr](mailto:promitheion@paidon-pentelis.gr)

**μέχρι και την ΔΕΥΤΕΡΑ 06/04/2026 και μέχρι τις 09:00**

**Η διαδικασία κατάθεσης των προσφορών ξεκινά από τη δημοσίευση του παρόντος. Να αναγράφεται στο θέμα του ηλεκτρικού μηνύματος ο αριθμός πρωτοκόλλου της πρόσκλησης**

**Η ΚΟΙΝΗ ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ**

**ΖΩΗ ΡΑΚΟΠΟΥΛΟΥ**

Από φυσικό λατέξ ή από συνθετικό λατέξ ή από διαλύματα φυσικού ή συνθετικού ελαστικού ή βινυλίου

## 1. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

- 1.1 Να εξασφαλίζουν και να διατηρούν κατά την χρήση τους απόλυτη προστασία από αντίστοιχη
- 1.2 επιμόλυνση και για τον ασθενή και για τον χρήστη των γαντιών.
- 1.3 Να έχουν άριστη εφαρμογή και σωστή αφή και να μην δημιουργούν ερεθισμούς στους χρήστες.
- 1.4 Να είναι κατασκευασμένα κατά τέτοιο τρόπο ώστε μειώνουν στο ελάχιστο τους βιολογικούς κινδύνους (π.χ. μολύνσεις, πυρετό, αλλεργικά φαινόμενα) που απορρέουν από ουσίες που ελευθερώνονται από αυτά και οι οποίες είναι γνωστές, με βάση τα τελευταία στοιχεία, ότι μπορεί να δημιουργήσουν παρενέργειες. Οι εν λόγω ουσίες διακρίνονται σε:
  - α) Χημικές ουσίες, όπως χημικά μέσα αποστείρωσης (βιοκτόνα) ή επικάλυψης, λιπαντικά, επιταχυντές πολυμερισμού κ.λ.π., οι οποίες ουσίες είτε προστίθενται είτε σχηματίζονται κατά την παραγωγική διαδικασία ή την αποθήκευση και εμφανίζονται στο τελικό προϊόν.
  - β) Ενδοτοξίνες, οι οποίες μπορούν να προέρχονται από τη βακτηριακή μόλυνση των πρώτων υλών ή του νερού που χρησιμοποιείται κατά την παραγωγική διαδικασία καθώς και από το χειρισμό των γαντιών με τα χέρια.
  - γ) Υδατοδιαλυτές πρωτεΐνες και πεπτιδία οι οποίες συνήθως είτε προέρχονται από λάτεξ του φυσικού ελαστικού ή από άλλα πολυμερή είτε προστίθενται κατά την παραγωγική διαδικασία (π.χ. καζεΐνη) και οι οποίες μπορούν να παραληφθούν από το τελικό προϊόν με εκχύλιση σε υδατικό μέσο (leachable proteins).
- 2.4. Τα ιατρικά γάντια μιας χρήσης πρέπει να ανταποκρίνονται:
  - 2.4.1. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-1 σχετικό με τις απαιτήσεις και τον έλεγχο για την ανίχνευση των οπών.
  - 2.4.2. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-2 που ορίζει τις απαιτήσεις και δίδει τις μεθόδους δοκιμών για τον έλεγχο των φυσικών ιδιοτήτων των γαντιών όπως τα κατώτατα όρια αντοχής σε θραύση ανά τύπο γαντιού (εξεταστικά ή χειρουργικά) και υλικό κατασκευής που φαίνονται στον συνημμένο πίνακα 1 καθώς και τα μεγέθη και οι αντίστοιχες διαστάσεις (πλάτος και ελάχιστο μήκος) πίνακας 2 και πίνακας 3, ανά τύπο γαντιού εξεταστικά ή χειρουργικά και τρόπο κατασκευής (με ραφή ή χωρίς ραφή).
  - 2.4.3. Στο Ευρωπαϊκό πρότυπο ΕΛΟΤ EN 455-3 που ορίζει τις απαιτήσεις για την αξιολόγηση της βιολογικής ασφάλειας των ιατρικών γαντιών μιας χρήσης και προβλέπει απαιτήσεις σχετικά με την επισήμανσή τους.
- 2.5. Τα ιατρικά γάντια θα πρέπει να φέρουν σήμανση πιστότητας CE, η οποία τοποθετείται στα ιατρικά γάντια σύμφωνα με τα προβλεπόμενα από την ΔΥ7/2480/1994 Κοινή Υπουργική Απόφαση, σε εναρμόνιση προς την οδηγία 93/42/Ε.Ε./14-6-1993.
- 2.6. Τα ιατρικά γάντια πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών από αυτή της παραλαβής