

**Επιτροπή σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών
για Υδροφόλο Βαμβάκι**

Αθήνα: 19.04.2017

Αρ. πρωτ.: 1835 /05.05.2017

Προς:

την Επιτροπή Προμηθειών Υγείας

Τμήμα Προδιαγραφών, Τιμών και Ποιότητας

Θέμα: «Διαβίβαση σχεδίου τεχνικών προδιαγραφών για το είδος Υδροφόλο Βαμβάκι για την 2^η
(4ήμερη) δημόσια διαβούλευση»

ΒΑΜΒΑΚΙ ΥΔΡΟΦΙΛΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ

A. ΑΙΤΙΟΛΟΓΗΣΗ ΕΠΙ ΤΩΝ ΣΧΟΛΙΩΝ ΤΗΣ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ

Στην 1^η δημόσια διαβούλευση επί του σχεδίου των τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων για την προμήθεια υδροφίλου βαμβακιού η οποία αναρτήθηκε στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Διοικητικής Ανασυγκρότησης (<http://www.opengov.gr/epy/?p=6317>) για το χρονικό διάστημα από Παρασκευή 31 Μαρτίου 2017 έως Τρίτη 11 Απριλίου 2017 δεν κατατέθηκαν σχόλια ή παρατηρήσεις επί των αναρτημένων προς δημόσια διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών.

B. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Περιγραφή:

Το υδροφόλο βαμβάκι θα είναι άριστης ποιότητας σύμφωνα με τις απαιτήσεις της Ελληνικής Φαρμακοποιίας IV. Βάμβαξ απορροφητικός βάρους 1000 γρ.

Χαρακτηριστικά:

Είναι λευκός και αποτελείται από ίνες μέσου μήκους όχι μικρότερο από 10 mm και δεν περιέχει παρά μόνο ίχνη και υπολείμματα φύλλων, περικάρπια ή περιβλήματα σπερμάτων ή άλλες προσμίξεις. Παρουσιάζει σημαντική αντίσταση στην τάση. Όταν ανακινείται ήπια δεν αδύνηι σημαντική ποσότητα σκόνης.

Συσκευασία:

Η συσκευασία θα είναι εντός πλαστικού στεγανού περιβλήματος που θα προστατεύει το περιεχόμενο από υγρασία και σκόνη. Επί της συσκευασίας θα αναγράφονται το είδος του

περιεχομένου, το καθαρό βάρος, τα στοιχεία του κατασκευαστή και τη σήμανση πιστοποίησης CE. Οι ατομικές συσκευασίες θα είναι σε μορφή αναδίπλωσης ZIK ZAK, τοποθετημένες σε πλαστικές διαφανείς σακούλες κατάλληλες για την αποθήκευση του προϊόντος.

Γ. ΕΠΙΜΕΡΟΥΣ ΟΡΟΙ

Υποχρεώσεις προμηθευτών:

Οι συμμετέχοντες στον διαγωνισμό πρέπει να δηλώσουν στην τεχνική τους προσφορά, το εργοστάσιο κατασκευής και συσκευασίας του βαμβακιού καθώς και τον τόπο εγκατάστασης του, σύμφωνα με το άρθρο 18 του Π.Δ. 934/96 επί ποινής απόρριψης.

Να καταθέσουν βεβαίωση εγγραφής στο Μητρώο Κατασκευαστών Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων σύμφωνα με την οποία τα προϊόντα φαρμακευτικού βάμβακος της κατασκευάστριας εταιρίας μπορούν να κυκλοφορούν στο εμπόριο φέροντας τη σήμανση CE ή βεβαίωση κοινοποιημένου Οργανισμού.

Δείγματα συμμετοχής:

Οι προμηθευτές να καταθέσουν δύο αυτοτελείς συσκευασίες (δείγμα – αντιδείγμα) τα οποία κατά την αξιολόγηση θα εξεταστούν στα μακροσκοπικά από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού και μικροσκοπικά στα αρμόδια εργαστήρια (Γ.Χ.Κ. και Ε.Ο.Φ.) σύμφωνα με τα αναφερόμενα στην Ελληνική Φαρμακοποιία IV)

Η Επιτροπή

Μαρία Γκομούζα

Γεσθημανή Παπαδοπούλου

Ευτυχία Κουλουκάκου

Χρυσούλα Κυριακίδου

Μενεξία Ασημάκη