

Αρτα: 09/02/2016

Προς  
Γραφείο Προμηθειών  
Γ. Ν. Αρτας

**ΘΕΜΑ :** Τεχνικές Προδιαγραφές Φίλτρων Αιμοκάθαρσης

Κύριοι

Σας αποστέλουμε τις Τεχνικές Προδιαγραφές των Φίλτρων Αιμοκάθαρσης για τις κατηγορίες A2 και B2 (παροχή αίματος 300 ml/min και διαλύματος 500 ml/min).

**Κατηγορία A2** (Φίλτρα με συνθετικές μεμβράνες) in vitro  $K_{uf} > 20$  ml/mmHg/h/1.0 m<sup>2</sup> και επιφάνεια μεμβράνης  $> 1.5$  m<sup>2</sup>

**Κατηγορία B2** (φίλτρα με συνθετικές μεμβράνες) in vitro  $K_{uf} < 20$  ml/mmHg/h/1.0 m<sup>2</sup> και επιφάνεια μεμβράνης  $> 1.5$  m<sup>2</sup>

#### Γενικοί Όροι

1. Η επιλογή θα γίνεται με βάση τη χαμηλότερη τιμή των φίλτρων των ιδίων κατηγοριών και υποκατηγοριών ταξινομούμενων με βάση το είδος της μεμβράνης του φίλτρου που αποτελεί χαρακτηριστικό κάθε φίλτρου λαμβάνοντας υπόψη για την ίδια κατηγορία τον υψηλότερο KoA, τον μεγαλύτερο συντελεστή διαβατότητας (SC) για την β2 μικροσφαιρίνη καθώς και το μεγαλύτερο φάσμα επιλογής σε επιφάνειες.
2. Κάθε φίλτρο θα συνοδεύεται υποχρεωτικά από αρτηριακή και φλεβικά γραμμή, κατάλληλη για τα μηχανήματα αιμοκάθαρσης κάθε Μονάδας Τεχνητού Νεφρού.

3. Τα φίλτρα Τεχνητού Νεφρού και οι αρτηριοφλεβικές γραμμές πρέπει να φέρουν σήμανση CE, όπως προβλέπεται από την εκάστοτε ελληνική Νομοθεσία.
4. Οι προσφέροντες θα πρέπει να καταθέσουν, αν ζητηθούν, πλήρη τεχνικά στοιχεία, στην Ελληνική γλώσσα, με τα χαρακτηριστικά και τις επιδόσεις των φίλτρων, όπως αυτά αναφέρονται στα επίσημα ενημερωτικά φυλλάδια («prospectus») των κατασκευαστικών οίκων, τα οποία θα συνυποβάλλονται υποχρεωτικά.
5. Οι προσφέροντες θα πρέπει να καταθέτουν/δηλώνουν στοιχεία σχετικά με τη τεχνολογία παραγωγής των φίλτρων, τη χώρα παραγωγής τους (σε χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, των Ηνωμένων Πολιτειών της Αμερικής και την Ιαπωνίας), καθώς και την ύπαρξη αναφορών-μελετών στη διεθνή βιβλιογραφία σχετικά με τα προσφερόμενα φίλτρα.

Παρακαλούμε για τις δικές σας ενέργειες

Η Επιτροπή

**Κατωπόδης Κων/νος**

**Δήμου σοφία**

**Φελέκη Αντιγόνη**