

# Κριτήρια αναζήτησης

## Μοναδικός Κωδικός

2026DIAB32665

Πληροφορίες του Μοναδικού Κωδικού Διαβούλευσης

## Ημερομηνία Δημοσίευσης Από



## Ημερομηνία Δημοσίευσης Έως



## Τίτλος

ΓΕΝΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ

Για να αναζητήσετε διαβουλευτικές χρηματοποιήσεις ως κριτήριο του τίτλου μπορείτε να εισάγετε τμήμα του τίτλου

Αναζήτηση

Τίτλος	Δημοσιεύθηκε	Τελευταία ανανίωση	Η/μια Αρχής	Μοναδικός Κωδικός	Πληθος Σχολίων	Πληθος Εν
ΓΕΝΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ ΚΑΝΩΝ ΤΟ ΑΠΟΣΤΡΕΦΤΟΣ ΔΙΑΒ Τ Π - Προμήθεια «καλωμάτων Αποκόλλησης»	08 Απριλίου 2026, 14:56:30	.	23 Απριλίου 2026, 23:59:59	2026DIAB32665	4	4

24/4/2026 - Γρ Προμηθειών  
- Επιτροπή Διαφο-  
ρικής Τεχνικών.

Δ/κη Διπρία

B \

## **1)ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε.**

**Σχόλιο**

**Όνομα**

ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε.

**Email**

germanos@xotenet.gr

**Δημοσιεύθηκε**

23 04 2026

**Λόγος**

ΣΧΟΛΙΑ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ 2026DIAB32665

Κύριοι ,

Λάβαμε γνώση των υπό διαβούλευση Τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «ΦΙΛΤΡΩΝ ΜΟΝΑΔΑΣ ΤΕΧΝΗΤΟΥ ΝΕΦΡΟΥ» και θέτουμε στην διάθεση σας τις τεχνικές προδιαγραφές των φίλτρων της εταιρείας μας τα οποία χρησιμοποιούνται σήμερα σε πολλά νοσοκομεία και ιδιωτικές κλινικές της Ελλάδος, με άριστα θεραπευτικά αποτελέσματα , μεταξύ αυτών και στο ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΑΝΙΩΝ «Ο ΑΓΙΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ».

Τα φίλτρα της εταιρείας μας εργοστασίου VITAL, κατασκευάζονται με την νέα εξελιγμένη μεμβράνη Πολυαιθερικής Σουλφόνης Amical™, ειδικά κατασκευασμένη για μεγαλύτερη αντοχή στις μηχανικές καταπονήσεις και με ομοιόμορφη κατανομή των τριχοειδικών της μεμβράνης. Η εξελιγμένη σύνθεση και η κορυφαία κατασκευή της μεμβράνης Amical™, προσδίδει στο φίλτρο άριστη βιοσυμβατότητα, με υψηλές , σταθερές αποδόσεις κάθαρσης για αποτελεσματικότερη θεραπεία.

Επιπλέον τα φίλτρα VITAL της νέας σειράς φίλτρων “V-series” , κατασκευάζονται με περίβλημα και καπάκια από πολυπροπυλένιο χωρίς δισφαινόλη (BPA-free), χωρίς φθαλικές ενώσεις (DEHP FREE), για ασφαλέστερη αιμοκάθαρση με υψηλή βιοσυμβατότητα.

Είμαστε στην διάθεση σας για την αποστολή αναλυτικών στοιχείων αποδόσεων κάθαρσης ή άλλων τεχνικών στοιχείων τα οποία κρίνονται απαραίτητα.

Τα φίλτρα VITAL διαθέτουν μεγάλο εύρος επιφανειών (1.4-2.4) High Flux & Low Flux και καλύπτουν απόλυτα τις απαιτήσεις και των τριών ζητούμενων κατηγοριών της εν λόγω διαβούλευσης A2, B1, B2.

Είμαστε στην διάθεση σας για οποιαδήποτε συμπληρωματική πληροφορία.

Με εκτίμηση,

ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε.

## **2)MEDIPRIME A.E.E**

ΕΧΘΛΟ

Όνομα

MEDIPRIME A.E.E

Email

info@mediprime.gr

Δημοσιεύθηκε

23-04-2026

Αρ.Φ.Π.

ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ ΕΠΙ ΤΗΣ Α' ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΜΕ ΑΔΑΜ 202601ΑΒ32665

Σε συνέχεια της (Α') Δημόσιας Διαβούλευσης για την προμήθεια «Διαλυμάτων Αιμοδιύλισης» (CPV 33692800-5) και «Διατάξεων Νεφρικής Υποστήριξης» (CPV 33181000-2) για τις ανάγκες του Γενικού Νοσοκομείου Χανίων» υποβάλλουμε τις παρατηρήσεις μας, ως εξής:

Επισημαίνεται ως ουσιώδης παράλειψη η μη συμπερίληψη της μεθόδου αποστείρωσης inline steam στις αποδεκτές τεχνολογίες.

Η εν λόγω μέθοδος αποτελεί διεθνώς αναγνωρισμένη και τεχνολογικά προηγμένη πρακτική, η οποία βασίζεται στη χρήση καθαρού ατμού, χωρίς την εμπλοκή χημικών αποστειρωτικών παραγόντων. Ως εκ τούτου, εξαλείφει τον κίνδυνο παρουσίας υπολειμμάτων, τα οποία έχουν συνδεθεί στη βιβλιογραφία με ανεπιθύμητες αντιδράσεις και μειωμένη βιοσυμβατότητα.

Η μη πρόβλεψη της συγκεκριμένης μεθόδου δεν αντανάκλα το επίπεδο της σύγχρονης τεχνολογίας στον τομέα της αιμοκάθαρσης, περιορίζει αδικαιολόγητα τη συμμετοχή προϊόντων υψηλής τεχνολογικής αξίας, ενδέχεται να δημιουργεί συνθήκες άνιση μεταχείρισης μεταξύ κατασκευαστών και τελικά δεν εξυπηρετεί το βέλτιστο συμφέρον των ασθενών.

Αντιθέτως, η αποστείρωση με inline steam διασφαλίζει υψηλό επίπεδο καθαρότητας χωρίς χημικά κατάλοιπα, διατήρηση των κρίσιμων ιδιοτήτων των μεμβρανών καθώς και αυξημένο προφίλ ασφάλειας και ανεκτικότητας για τον ασθενή.

Λαμβάνοντας υπόψη τα ανωτέρω, κρίνεται επιβεβλημένη η άμεση αναθεώρηση των τεχνικών προδιαγραφών, με τη ρητή συμπερίληψη της μεθόδου inline steam ως αποδεκτής μεθόδου αποστείρωσης, προς αποκατάσταση της τεχνολογικής ουδετερότητας και της διαφάνειας της διαδικασίας.

Με εκτίμηση

Για την Mediprime A.E.E.

Τμήμα Διαγωνισμών

### **3)DOCTORPHARMA O.E.**

**Σχόλιο**

**Όνομα**

DOCTORPHARMA O.E.

**Email**

tenders@doctum.gr

**Ημερομηνία**

23-04-2026

**Αριθμ**

ΕΧΟΛΙΑ ΕΓΓ ΤΗΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ

**Κύριοι,**

Όσον αφορά την προμήθεια φίλτρων αιμοκάθαρσης προτείνουμε στις προδιαγραφές σας να συμπεριληφθεί η τροποποιημένη “ΠΟΛΥΑΙΘΕΡΙΚΗ ΣΟΥΛΦΟΝΗ τύπου HepL (ή ισοδύναμο)” η οποία μέσω της ειδικής τροποποίησης SEMI-IPN (ημι-αλληλο-διαπλεκόμενα πολυμερικά δίκτυα) διαθέτει εντόνως υδρόφιλες & αντιθρομβωτικές ιδιότητες.

Διατίθεται σε επιφάνειες 1,8m<sup>2</sup> και 2,0m<sup>2</sup> σε High Flux και σε Low Flux.

Για την DOCTORPHARMA O.E.

Αγγελική Άννα Ζάβρα

Τμήμα Διαγωνισμών

#### **4) ΙΝΕΞ ΙΑΤΡΙΚΑ ΑΕ**

Σχόλιο

Όνομα

ΙΝΕΞ ΙΑΤΡΙΚΑ ΑΕ

Email

george.apostolou@inexmedical.gr

Δημοσιεύθηκε

22 04 2026

Λόγος

ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΔΙΑΛΥΜΑΤΩΝ ΑΙΜΟΔΥΛΙΣΗΣ

**Αγαπητά μέλη της επιτροπής διαβούλευσης,**

η εταιρεία μας τα τελευταία 3 χρόνια προμηθεύει το Νοσοκομείο σας με φίλτρα αιμοκάθαρσης με συνθετική μεμβράνη κατηγορίας A.2 , B1 και B2. Ενώ στον προηγούμενο διαγωνισμό οι προδιαγραφές επέτρεπαν στην εταιρεία μας να λάβει μέρος, μελετώντας τις προδιαγραφές του επικείμενου διαγωνισμού διαπιστώνουμε ότι οι προτεινόμενες προδιαγραφές σε ότι αφορά τον τύπο της μεμβράνης ουσιαστικά αποκλείουν την εταιρεία μας από την συμμετοχή της καθότι οι προδιαγραφές προτείνουν άλλων εταιρειών τις μεμβράνες. Στα πλαίσια της άριστης μέχρι τώρα συνεργασίας μας με την κλινική, την οποία την καλύψαμε ανά πάσα στιγμή ακόμα και όταν υπήρχε έκτακτη ανάγκη θα θέλαμε να κάνουμε τις παρακάτω προτάσεις ώστε η εταιρεία μας να μην αποκλειστεί από την δυνατότητα συμμετοχής στον επικείμενο διαγωνισμό. Συγκεκριμένα προτείνουμε:

Για τα είδη φίλτρων της κατηγορίας A2 με επιφάνεια μεμβράνης 2,1m<sup>2</sup> την τροποποίηση των υπαρχόντων προδιαγραφών με την προδιαγραφή μεμβράνη τύπου Purema

Για τα είδη φίλτρων της κατηγορίας B1 με επιφάνεια μεμβράνης 1,6m<sup>2</sup> την τροποποίηση των υπαρχόντων προδιαγραφών με την προδιαγραφή μεμβράνη τύπου Purema

Για τα είδη φίλτρων της κατηγορίας B2 με επιφάνεια μεμβράνης 1,8m<sup>2</sup> και 2m<sup>2</sup> την τροποποίηση των υπαρχόντων προδιαγραφών με την προδιαγραφή μεμβράνη τύπου Purema

Οι μεμβράνες τύπου Purema κατασκευάζονται από την εταιρεία 3M, είναι άριστης ποιότητας, κάτι που έχει αποδειχθεί και από την χρήση τους στο Νοσοκομείο και μάλιστα προτείνουμε οι συμμετέχουσες εταιρείες να προσκομίσουν πιστοποιητικό του εργοστασίου ότι οι μεμβράνες τους είναι Purema.

με εκτίμηση,

Γεώργιος Αποστόλου