

387807-2026 - Διαγωνισμός

Βέλγιο – Καθετήρες – Raamovereenkomst: aankoop van perifere intraveneuze katheters

OJ S 107/2026 05/06/2026

Προκήρυξη σύμβασης ή σύμβασης παραχώρησης — τυποποιημένο καθεστώς - Γνωστοποίηση αλλαγών

Αγαθά

1. Αγοραστής

1.1. Αγοραστής

Επίσημη ονομασία: vzw Jessa Ziekenhuis

Email: chantal.stas@jessazh.be

Νομική μορφή αγοραστή: Δημόσια επιχείρηση

Δραστηριότητα της αναθέτουσας αρχής: Υγεία

2. Διαδικασία

2.1. Διαδικασία

Τίτλος: Raamovereenkomst: aankoop van perifere intraveneuze katheters

Περιγραφή: Raamovereenkomst: aankoop van perifere intraveneuze katheters

Αναγνωριστικό διαδικασίας: b5e1edf9-f5b8-47ee-8331-acda9310e06a

Εσωτερικό αναγνωριστικό: PPP0LQ-712/6169/CS-2026-004

Είδος διαδικασίας: Ανοικτή

Η διαδικασία επιταχύνεται: όχι

2.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cpv): 33141200 Καθετήρες

2.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

2.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

2.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

2.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

2.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

2.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

2.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

2.1.3. Αξία

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 582 798,00 EUR

Μέγιστη αξία της συμφωνίας-πλαισίου: 1 170 600,00 EUR

2.1.4. Γενικές πληροφορίες

Νομική βάση:

Οδηγία 2014/24/ΕΕ

2.1.5. Όροι δημοσίων συμβάσεων

Όροι υποβολής:

Μέγιστος αριθμός παρτίδων για τις οποίες ένας προσφέρων μπορεί να υποβάλει προσφορές: 6

Όροι της σύμβασης:

Μέγιστος αριθμός παρτίδων για τις οποίες μπορούν να ανατεθούν συμβάσεις σε έναν προσφέροντα: 6

2.1.6. Λόγοι αποκλεισμού

Πηγές των λόγων αποκλεισμού: Έγγραφο σύμβασης

5. Παρτίδα

5.1. Παρτίδα: LOT-0001

Τίτλος: Perifere IV veiligheidskatheter - met bloedcontrole

Περιγραφή: De intraveneuze katheter moet aan volgende kenmerken voldoen: - veiligheidsmechanisme ter voorkoming van prik-, snij-, en spatongevallen: * moet voorzien zijn van een drukknop-geactiveerd veiligheidssysteem dat de naald automatisch afschermt; * de veiligheid moet worden geactiveerd zonder impact op de inbrengtechniek of het gebruiksgemak; * na activering moet de naald volledig en onomkeerbaar worden afgeschermd door een intern veermechanisme; * het systeem moet aantoonbaar bijdragen aan een significante reductie van needlestick-incidenten ($\pm 95\%$) ten opzichte van niet-veilige katheters. - Naald en katheter: * de katheter moet compatibel zijn met Luer-Lok™-aansluitingen of gelijkwaardig; * de naaldpunt moet voorzien zijn van een geoptimaliseerd slijp- en penetratieprofiel dat de kans op succesvolle insertie verhoogt; * de naald moet voorzien zijn van een slijmvliestvriendelijke punttechnologie die de inbreng vergemakkelijkt en vaattrauma minimaliseert. * de naald een vloeiende toegang tot de ader bieden en ontworpen zijn voor een hoge eerste-insertiesuccesratio. * de naald kan gedeeltelijk in- en uit getrokken worden zonder dat de katheter zelf meekomt; * de katheter is voorzien zijn van bloedcontroletechnologie om lekkage van bloed uit katheterhub te vermijden; * beschikbaar in katheter diameters: 22G, 20G, 18G en 16G; * de lengte van de naald volgens de richtafmetingen in omschrijving per artikel; * de katheter is met systeem om bloed-gecontroleerd te werken; * de hub is zo klein mogelijke ter preventie van drukletsels; * de katheter is doorzichtig zijn voor gemakkelijke observatie van flashback; * de katheter is zonder bijspuitpunt; * de katheter is voorzien van kleurcodering volgens ISO-norm; * de katheter is zonder leiding; * de katheter is voorzien van vleugels voor goede fixatie De inschrijver drukt in uren uit hoelang de katheter geplaatst mag blijven bij een patiënt die gemakkelijk aangeprikt werd en die geen noemenswaardige antecedenen heeft. Staving hiervan d.m.v. attesten,

certificering of wetenschappelijke onderbouwing in de vorm van literatuur- of publicatie. Lijst is wenselijk.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: CS-2024-011_1

5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cpv): 33141200 Καθετήρες

5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Ταχυδρομική διεύθυνση: Ekkelgaarden 14

Πόλη: Hasselt

Ταχυδρομικός κώδικας: 3500

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

Πρόσθετες πληροφορίες: Extern centraal magazijn

5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια

Ημερομηνία έναρξης: 01/09/2026

Ημερομηνία λήξης διάρκειας: 31/08/2030

5.1.5. Αξία

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 517 485,00 EUR

Μέγιστη αξία της συμφωνίας-πλαίσιου: 1 040 000,00 EUR

5.1.6. Γενικές πληροφορίες

Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Πρέπει να αναφέρονται τα ονόματα και τα επαγγελματικά προσόντα του προσωπικού στο οποίο έχει ανατεθεί η εκτέλεση της σύμβασης: Δεν απαιτείται

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): ναι

Πρόσθετες πληροφορίες: maximale hoeveelheden is de vermoedelijke hoeveelheid van de inventaris x2.

5.1.9. Κριτήρια επιλογής

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Χρηματοοικονομικός δείκτης

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De aanbestedende overheid zal de financiële situatie van de kandidaten beoordelen aan de hand van de neergelegde jaarrekeningen van de laatste drie beschikbare jaren, die opgevraagd zullen worden via de website van de NBB. Volgende ratio's worden berekend door de aanbestedende overheid op basis van de codes in de jaarrekeningen: - Eigen vermogen = (code 10/15) Minimumeisen: Niet meer dan 1x een negatief eigen vermogen gedurende de laatste 3 neergelegde boekjaren.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver moet aantonen dat alle aangeboden referenties voldoen aan de bepalingen uit de MDR 2017/745 Minimumeisen: Aanleveren van een MDR readiness-statement (verklaring van de fabrikant dat de katheters conform de MDR klasse IIa zijn)

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver voegt bij zijn offerte de nodige vergunningen en certificaten die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen.

Minimumeisen: Bij vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België. - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving. - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen. - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De kandidaat beschikt over certificaten die door officieel erkende instituten of diensten voor kwaliteitscontrole zijn opgesteld en die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen. Minimumeisen: De kandidaat beschikt over volgende vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België; - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving; - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen; - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering en voldoen aan de Medical Device Directive waarvan kopie bij de offerte dient te worden toegevoegd.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Een lijst van de voornaamste gelijkaardige leveringen in de afgelopen vijf jaar werden verricht, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke instanties waarvoor zij bestemd waren. Minimumeisen: De kandidaat voegt minimaal twee (2) referenties toe van gelijkaardige opdrachten, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke Europese instanties waarvoor zij bestemd waren, waarbij enkel referenties in aanmerking worden genomen die op de in deze procedure vastgestelde uiterste datum voor de offerte niet ouder zijn dan vijf (5) jaar. Onder 'gelijkaardig' wordt begrepen minstens eenzelfde grootteorde.

Κριτήριο: Άλλες οικονομικές ή χρηματοοικονομικές απαιτήσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: * Het UEA, waarmee de ondernemer verklaart dat hij zich niet bevindt in een van de uitsluitingssituaties als bedoeld in de artikelen 67 tot 69 van de wet van 17 juni 2016. Artikel 70 van de wet van 17 juni 2016 betreffende de overheidsopdrachten is van toepassing. Voor de in artikel 67 van de wet bedoelde uitsluitingsgronden deelt de gegadigde of inschrijver op eigen initiatief mee of hij bij het begin van de procedure de in artikel 70, lid 1, bedoelde corrigerende maatregelen heeft genomen.

5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: kwaliteit

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Κόστος

Περιγραφή: Prijs

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρους: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Service en opleiding

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρους: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 10

5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://cloud.3p.eu/Downloads/1/712/LQ/2024>

5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://www.publicprocurement.be>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: ολλανδικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Περιγραφή της οικονομικής εγγύησης: Borgtocht (3 % van het geraamde bedrag van het perceel (excl. btw), afgerond naar het hogere tiental (€ 15.530,00))

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Υποχρεωτική

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

5.1.15. Τεχνικές

Συμφωνία-πλαίσιο:

Συμφωνία-πλαίσιο, χωρίς επανεκκίνηση διαγωνισμού

Μέγιστος αριθμός συμμετεχόντων: 1

Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Organisatie die informatie verstrekt over beroepsprocedures en bijhorende termijnen: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παροχής πρόσθετων πληροφοριών σχετικά με τη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων: vzw Jessa Ziekenhuis

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

5.1. Παρτίδα: LOT-0002

Τίτλος: Perifere IV veiligheidskatheter - met bijspuitpunt

Περιγραφή: De intraveneuze katheter moet aan volgende kenmerken voldoen: - veiligheidsmechanisme ter voorkoming van prik-, snij-, en spatongevallen: * moet voorzien zijn van een veiligheidssysteem dat de naald automatisch afschermt; * de veiligheid moet worden geactiveerd zonder impact op de inbrengtechniek of het gebruiksgemak; * na activering moet de naald volledig en onomkeerbaar worden afgeschermd door een intern veermechanisme; * het systeem moet aantoonbaar bijdragen aan een significante reductie van needlestick-incidenten ($\pm 95\%$) ten opzichte van niet-veilige katheters. - Naald en katheter: * de katheter moet compatibel zijn met Luer-Lok™-aansluitingen of gelijkwaardig; * de naaldpunt moet voorzien zijn van een geoptimaliseerd slijp- en penetratieprofiel dat de kans op succesvolle insertie verhoogt; * de naald moet voorzien zijn van een slijmvliesvriendelijke punttechnologie die de inbreng vergemakkelijkt en vaattrauma minimaliseert. * de naald een vloeiende toegang tot de ader bieden en ontworpen zijn voor een hoge eerste-insertiesuccesratio. * de naald kan gedeeltelijk in- en uit getrokken worden zonder dat de katheter zelf meekomt; * beschikbaar in katheter diameters: 22G; * de lengte van de naald volgens de richtafmetingen in omschrijving per artikel; * de katheter is zonder systeem om bloed-gecontroleerd te werken; * de hub is zo klein mogelijk ter preventie van drukletsels; * doorzichtig zijn voor gemakkelijke observatie van flashback; * de katheter voorzien van een bijspuitpunt; * voorzien van kleurcodering volgens ISO-norm; * de katheter is zonder leiding; * de katheter heeft met vleugels voor goede fixatie. De inschrijver drukt in uren uit hoelang de katheter geplaatst mag blijven bij een patiënt die gemakkelijk aangeprikt werd en die geen noemenswaardige antecedenen heeft. Staving hiervan d.m.v. attesten, certificering of wetenschappelijke onderbouwing in de vorm van literatuur- of publicatie. Lijst is wenselijk.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: CS-2024-011_2

5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cpv): 33141200 Καθετήρες

5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Ταχυδρομική διεύθυνση: Ekkelgaarden 14

Πόλη: Hasselt

Ταχυδρομικός κώδικας: 3500

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

Πρόσθετες πληροφορίες: Extern centraal magazijn

5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια

Ημερομηνία έναρξης: 01/09/2026

Ημερομηνία λήξης διάρκειας: 31/08/2030

5.1.5. Αξία

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 3 036,00 EUR

Μέγιστη αξία της συμφωνίας-πλαισίου: 6 000,00 EUR

5.1.6. Γενικές πληροφορίες

Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Πρέπει να αναφέρονται τα ονόματα και τα επαγγελματικά προσόντα του προσωπικού στο οποίο έχει ανατεθεί η εκτέλεση της σύμβασης: Δεν απαιτείται
Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ
Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): ναι
Πρόσθετες πληροφορίες: maximale hoeveelheden is de vermoedelijke hoeveelheid van de inventaris x2.

5.1.9. Κριτήρια επιλογής

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Χρηματοοικονομικός δείκτης

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De aanbestedende overheid zal de financiële situatie van de kandidaten beoordelen aan de hand van de neergelegde jaarrekeningen van de laatste drie beschikbare jaren, die opgevraagd zullen worden via de website van de NBB. Volgende ratio's worden berekend door de aanbestedende overheid op basis van de codes in de jaarrekeningen: - Eigen vermogen = (code 10/15) Minimumeisen: Niet meer dan 1x een negatief eigen vermogen gedurende de laatste 3 neergelegde boekjaren.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver moet aantonen dat alle aangeboden referenties voldoen aan de bepalingen uit de MDR 2017/745 Minimumeisen: Aanleveren van een MDR readiness-statement (verklaring van de fabrikant dat de katheters conform de MDR klasse IIa zijn)

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver voegt bij zijn offerte de nodige vergunningen en certificaten die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen.

Minimumeisen: Bij vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België. - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving. - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen. - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De kandidaat beschikt over certificaten die door officieel erkende instituten of diensten voor kwaliteitscontrole zijn opgesteld en die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen. Minimumeisen: De kandidaat beschikt over volgende vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België; - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving; - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen; - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering en voldoen aan de Medical Device Directive waarvan kopie bij de offerte dient te worden toegevoegd.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Een lijst van de voornaamste gelijkaardige leveringen in de afgelopen vijf jaar werden verricht, met vermelding van de datum en van de publiek- of

privaatrechtelijke instanties waarvoor zij bestemd waren. Minimumeisen: De kandidaat voegt minimaal twee (2) referenties toe van gelijkaardige opdrachten, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke Europese instanties waarvoor zij bestemd waren, waarbij enkel referenties in aanmerking worden genomen die op de in deze procedure vastgestelde uiterste datum voor de offerte niet ouder zijn dan vijf (5) jaar. Onder 'gelijkaardig' wordt begrepen minstens eenzelfde grootteorde.

Κριτήριο: Άλλες οικονομικές ή χρηματοοικονομικές απαιτήσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: * Het UEA, waarmee de ondernemer verklaart dat hij zich niet bevindt in een van de uitsluitingssituaties als bedoeld in de artikelen 67 tot 69 van de wet van 17 juni 2016. Artikel 70 van de wet van 17 juni 2016 betreffende de overheidsopdrachten is van toepassing. Voor de in artikel 67 van de wet bedoelde uitsluitingsgronden deelt de gegadigde of inschrijver op eigen initiatief mee of hij bij het begin van de procedure de in artikel 70, lid 1, bedoelde corrigerende maatregelen heeft genomen.

5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Kwaliteit

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Κόστος

Περιγραφή: Prijs

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Service en opleiding

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 10

5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://cloud.3p.eu/Downloads/1/712/LQ/2024>

5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://www.publicprocurement.be>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: ολλανδικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης:
Όχι
Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Υποχρεωτική
Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι
Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

5.1.15. Τεχνικές

Συμφωνία-πλαίσιο:

Συμφωνία-πλαίσιο, χωρίς επανεκκίνηση διαγωνισμού

Μέγιστος αριθμός συμμετεχόντων: 1

Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Organisatie die informatie verstrekt over beroepsprocedures en bijhorende termijnen: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παροχής πρόσθετων πληροφοριών σχετικά με τη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων: vzw Jessa Ziekenhuis

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παραλαβής αιτήσεων συμμετοχής: vzw Jessa Ziekenhuis

5.1. Παρτίδα: LOT-0003

Τίτλος: Perifere IV veiligheidskatheter - zonder bloedcontrole

Περιγραφή: De intraveneuze katheter moet aan volgende kenmerken voldoen: -

veiligheidsmechanisme ter voorkoming van prik-, snij-, en spatongevallen: * moet voorzien zijn van een veiligheidssysteem dat de naald automatisch afschermt; * de veiligheid moet worden geactiveerd zonder impact op de inbrengtechniek of het gebruiksgemak; * na activering moet de naald volledig en onomkeerbaar worden afgeschermd door een intern veermechanisme; * het systeem moet aantoonbaar bijdragen aan een significante reductie van needlestick-incidenten ($\pm 95\%$) ten opzichte van niet-veilige katheters. - Naald en katheter: * de katheter moet compatibel zijn met Luer-Lok™-aansluitingen of gelijkwaardig; * de naaldpunt moet voorzien zijn van een geoptimaliseerd slijp- en penetratieprofiel dat de kans op succesvolle insertie verhoogt; * de naald moet voorzien zijn van een slijmvliesvriendelijke punttechnologie die de inbreng vergemakkelijkt en vaattrauma minimaliseert. * de naald een vloeiende toegang tot de ader bieden en ontworpen zijn voor een hoge eerste-insertiesuccesratio. * de naald kan gedeeltelijk in- en uit getrokken worden zonder dat de katheter zelf meekomt; * beschikbaar in katheter diameters: 14G, 20G, 22G en 24G; * de lengte van de naald volgens de richtafmetingen in omschrijving per artikel; * de katheter is zonder systeem om bloed-gecontroleerd te werken; * de hub is zo klein mogelijk ter preventie van drukletsels; * de katheter is doorzichtig zijn voor gemakkelijke observatie van flashback; * de katheter is zonder bijspuitpunt; * de katheter is voorzien van kleurcodering volgens ISO-norm; * de katheter is zonder leiding; De inschrijver drukt in uren uit hoelang de katheter geplaatst mag blijven bij een patiënt die gemakkelijk aangeprikt werd en die geen noemenswaardige antecedenen heeft. Staving hiervan d.m.v. attesten, certificering of wetenschappelijke onderbouwing in de vorm van literatuur- of publicatie. Lijst is wenselijk.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: CS-2024-011_3

5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά
Κύρια ταξινόμηση (cpv): 33141200 Καθετήρες

5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Ταχυδρομική διεύθυνση: Ekkelgaarden 14
Πόλη: Hasselt
Ταχυδρομικός κώδικας: 3500
Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)
Χώρα: Βέλγιο
Πρόσθετες πληροφορίες: Extern centraal magazijn

5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια

Ημερομηνία έναρξης: 01/09/2026
Ημερομηνία λήξης διάρκειας: 31/08/2030

5.1.5. Αξία

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 6 351,00 EUR
Μέγιστη αξία της συμφωνίας-πλασίου: 12 600,00 EUR

5.1.6. Γενικές πληροφορίες

Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Πρέπει να αναφέρονται τα ονόματα και τα επαγγελματικά προσόντα του προσωπικού στο οποίο έχει ανατεθεί η εκτέλεση της σύμβασης: Δεν απαιτείται

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): ναι

Πρόσθετες πληροφορίες: maximale hoeveelheden is de vermoedelijke hoeveelheid van de inventaris x2.

5.1.9. Κριτήρια επιλογής

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Χρηματοοικονομικός δείκτης

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De aanbestedende overheid zal de financiële situatie van de kandidaten beoordelen aan de hand van de neergelegde jaarrekeningen van de laatste drie beschikbare jaren, die opgevraagd zullen worden via de website van de NBB. Volgende ratio's worden berekend door de aanbestedende overheid op basis van de codes in de jaarrekeningen: - Eigen vermogen = (code 10/15) Minimumeisen: Niet meer dan 1x een negatief eigen vermogen gedurende de laatste 3 neergelegde boekjaren.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver moet aantonen dat alle aangeboden referenties voldoen aan de bepalingen uit de MDR 2017/745 Minimumeisen: Aanleveren van een MDR readiness-statement (verklaring van de fabrikant dat de katheters conform de MDR klasse IIa zijn)

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver voegt bij zijn offerte de nodige vergunningen en certificaten die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen.

Minimumeisen: Bij vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België. - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving. - ISO 13485 certificering medische

hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen. - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De kandidaat beschikt over certificaten die door officieel erkende instituten of diensten voor kwaliteitscontrole zijn opgesteld en die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen. **Minimumeisen:** De kandidaat beschikt over volgende vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België; - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving; - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen; - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering en voldoen aan de Medical Device Directive waarvan kopie bij de offerte dient te worden toegevoegd.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Een lijst van de voornaamste gelijkaardige leveringen in de afgelopen vijf jaar werden verricht, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke instanties waarvoor zij bestemd waren. **Minimumeisen:** De kandidaat voegt minimaal twee (2) referenties toe van gelijkaardige opdrachten, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke Europese instanties waarvoor zij bestemd waren, waarbij enkel referenties in aanmerking worden genomen die op de in deze procedure vastgestelde uiterste datum voor de offerte niet ouder zijn dan vijf (5) jaar. Onder 'gelijkaardig' wordt begrepen minstens eenzelfde grootteorde.

Κριτήριο: Άλλες οικονομικές ή χρηματοοικονομικές απαιτήσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: * Het UEA, waarmee de ondernemer verklaart dat hij zich niet bevindt in een van de uitsluitingssituaties als bedoeld in de artikelen 67 tot 69 van de wet van 17 juni 2016. Artikel 70 van de wet van 17 juni 2016 betreffende de overheidsopdrachten is van toepassing. Voor de in artikel 67 van de wet bedoelde uitsluitingsgronden deelt de gegadigde of inschrijver op eigen initiatief mee of hij bij het begin van de procedure de in artikel 70, lid 1, bedoelde corrigerende maatregelen heeft genomen.

5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Kwaliteit

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Κόστος

Περιγραφή: Prijs

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Service en opleiding

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://cloud.3p.eu/Downloads/1/712/LQ/2024>

5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://www.publicprocurement.be>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: ολλανδικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Υποχρεωτική

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

5.1.15. Τεχνικές

Συμφωνία-πλαίσιο:

Συμφωνία-πλαίσιο, χωρίς επανεκκίνηση διαγωνισμού

Μέγιστος αριθμός συμμετεχόντων: 1

Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Organisatie die informatie verstrekt over beroepsprocedures en bijhorende termijnen: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παροχής πρόσθετων πληροφοριών σχετικά με τη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων: vzw Jessa Ziekenhuis

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παραλαβής αιτήσεων συμμετοχής: vzw Jessa Ziekenhuis

5.1. Παρτίδα: LOT-0004

Τίτλος: Perifere IV katheter - Pediatrisch

Περιγραφή: De intraveneuze katheter moet aan volgende kenmerken voldoen: - geen veiligheidsmechanisme ter voorkoming van prik-, snij-, en spatongevallen aanwezig - Naald en katheter: * de katheter moet compatibel zijn met Luer-Lok™-aansluitingen of gelijkwaardig; * de naaldpunt moet voorzien zijn van een geoptimaliseerd slijp- en penetratieprofiel dat de kans op succesvolle insertie verhoogt; * de naald moet voorzien zijn van een

slijmvliesvriendelijke punttechnologie die de inbreng vergemakkelijkt en vaattrauma minimaliseert. * de naald een vloeiende toegang tot de ader bieden en ontworpen zijn voor een hoge eerste-insertiesuccesratio. * de naald kan gedeeltelijk in- en uit getrokken worden zonder dat de katheter zelf meekomt; * beschikbaar in katheter diameters: 24G, 26G; * de lengte van de naald volgens de richtafmetingen in omschrijving per artikel; * de katheter is zonder systeem om bloed-gecontroleerd te werken; * de hub is zo klein mogelijke ter preventie van drukletsels; * de katheter is doorzichtig zijn voor gemakkelijke observatie van flashback; * de katheter is zonder bijspuitpunt; * de katheter is voorzien van kleurcodering volgens ISO-norm; * de katheter is zonder leiding; * de katheter heeft wel of geen vleugels, volgens info uit inventaris, voor een goede fixatie. De inschrijver drukt in uren uit hoelang de katheter geplaatst mag blijven bij een patiënt die gemakkelijk aangeprikt werd en die geen noemenswaardige antecedenen heeft. Staving hiervan d.m.v. attesten, certificering of wetenschappelijke onderbouwing in de vorm van literatuur- of publicatie. Lijst is wenselijk. Deze katheter zal op de pediatrie gebruikt worden voor de bloedafname van de baby.
Εσωτερικό αναγνωριστικό: CS-2026-004_4

5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά
Κύρια ταξινόμηση (cpv): 33141200 Καθετήρες

5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Ταχυδρομική διεύθυνση: Ekkelgaarden 14
Πόλη: Hasselt
Ταχυδρομικός κώδικας: 3500
Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)
Χώρα: Βέλγιο
Πρόσθετες πληροφορίες: Extern centraal magazijn

5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια

Ημερομηνία έναρξης: 01/09/2026
Ημερομηνία λήξης διάρκειας: 31/08/2030

5.1.5. Αξία

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 14 136,00 EUR
Μέγιστη αξία της συμφωνίας-πλαίσιου: 28 000,00 EUR

5.1.6. Γενικές πληροφορίες

Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.
Πρέπει να αναφέρονται τα ονόματα και τα επαγγελματικά προσόντα του προσωπικού στο οποίο έχει ανατεθεί η εκτέλεση της σύμβασης: Δεν απαιτείται
Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ
Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): ναι
Πρόσθετες πληροφορίες: maximale hoeveelheden is de vermoedelijke hoeveelheid van de inventaris x2.

5.1.9. Κριτήρια επιλογής

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη
Κριτήριο: Χρηματοοικονομικός δείκτης
Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De aanbestedende overheid zal de financiële situatie van de kandidaten beoordelen aan de hand van de neergelegde jaarrekeningen van de laatste drie beschikbare jaren, die opgevraagd zullen worden via de website van de NBB. Volgende ratio's

worden berekend door de aanbestedende overheid op basis van de codes in de jaarrekeningen: - Eigen vermogen = (code 10/15) Minimumeisen: Niet meer dan 1x een negatief eigen vermogen gedurende de laatste 3 neergelegde boekjaren.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver moet aantonen dat alle aangeboden referenties voldoen aan de bepalingen uit de MDR 2017/745 Minimumeisen: Aanleveren van een MDR readiness-statement (verklaring van de fabrikant dat de katheters conform de MDR klasse IIa zijn)

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver voegt bij zijn offerte de nodige vergunningen en certificaten die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen.

Minimumeisen: Bij vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België. - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving. - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen. - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De kandidaat beschikt over certificaten die door officieel erkende instituten of diensten voor kwaliteitscontrole zijn opgesteld en die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen. Minimumeisen: De kandidaat beschikt over volgende vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België; - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving; - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen; - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering en voldoen aan de Medical Device Directive waarvan kopie bij de offerte dient te worden toegevoegd.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Een lijst van de voornaamste gelijkaardige leveringen in de afgelopen vijf jaar werden verricht, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke instanties waarvoor zij bestemd waren. Minimumeisen: De kandidaat voegt minimaal twee (2) referenties toe van gelijkaardige opdrachten, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke Europese instanties waarvoor zij bestemd waren, waarbij enkel referenties in aanmerking worden genomen die op de in deze procedure vastgestelde uiterste datum voor de offerte niet ouder zijn dan vijf (5) jaar. Onder 'gelijkaardig' wordt begrepen minstens eenzelfde grootteorde.

Κριτήριο: Άλλες οικονομικές ή χρηματοοικονομικές απαιτήσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: * Het UEA, waarmee de ondernemer verklaart dat hij zich niet bevindt in een van de uitsluitingssituaties als bedoeld in de artikelen 67 tot 69 van de wet van 17 juni 2016. Artikel 70 van de wet van 17 juni 2016 betreffende de overheidsopdrachten

is van toepassing. Voor de in artikel 67 van de wet bedoelde uitsluitingsgronden deelt de gegadigde of inschrijver op eigen initiatief mee of hij bij het begin van de procedure de in artikel 70, lid 1, bedoelde corrigerende maatregelen heeft genomen.

5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Kwaliteit

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Κόστος

Περιγραφή: Prijs

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Service en opleiding

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 10

5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://cloud.3p.eu/Downloads/1/712/LQ/2024>

5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://www.publicprocurement.be>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: ολλανδικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Υποχρεωτική

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

5.1.15. Τεχνικές

Συμφωνία-πλαίσιο:

Συμφωνία-πλαίσιο, χωρίς επανεκκίνηση διαγωνισμού

Μέγιστος αριθμός συμμετεχόντων: 1

Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Organisatie die informatie verstrekt over beroepsprocedures en bijhorende termijnen: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παροχής πρόσθετων πληροφοριών σχετικά με τη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων: vzw Jessa Ziekenhuis

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παραλαβής αιτήσεων συμμετοχής: vzw Jessa Ziekenhuis

5.1. Παρτίδα: LOT-0005

Τίτλος: Perifere IV katheter - zonder bloedcontrole

Περιγραφή: De intraveneuze katheter moet aan volgende kenmerken voldoen: - geen veiligheidsmechanisme ter voorkoming van prik-, snij-, en spatongevallen aanwezig - Naald en katheter: * de katheter moet compatibel zijn met Luer-Lok™-aansluitingen of gelijkwaardig; * de naaldpunt moet voorzien zijn van een geoptimaliseerd slijp- en penetratieprofiel dat de kans op succesvolle insertie verhoogt; * de naald moet voorzien zijn van een slijmvliesvriendelijke punttechnologie die de inbreng vergemakkelijkt en vaattrauma minimaliseert. * de naald een vloeiende toegang tot de ader bieden en ontworpen zijn voor een hoge eerste-insertiesuccesratio. * de naald kan gedeeltelijk in- en uit getrokken worden zonder dat de katheter zelf meekomt; * beschikbaar in katheter diameters: 24G, 22G, 20G, 14G; * de lengte van de naald volgens de richtafmetingen in omschrijving per artikel; * de katheter is zonder systeem om bloed-gecontroleerd te werken; * de hub is zo klein mogelijke ter preventie van drukletsels; * de katheter is doorzichtig zijn voor gemakkelijke observatie van flashback; * de katheter is zonder bijspuitpunt; * de katheter is voorzien van kleurcodering volgens ISO-norm; * de katheter is zonder leiding; * de katheter heeft wel of geen vleugels, volgens info uit inventaris, voor een goede fixatie. De inschrijver drukt in uren uit hoelang de katheter geplaatst mag blijven bij een patiënt die gemakkelijk aangeprikt werd en die geen noemenswaardige antecedenen heeft. Staving hiervan d.m.v. attesten, certificering of wetenschappelijke onderbouwing in de vorm van literatuur- of publicatie. Lijst is wenselijk. Deze katheters zullen op de spoedafdeling en het operatiekwartier gebruikt worden voor moeilijk te prikken venen. Op de pediatrie zal deze katheter gebruikt worden voor de bloedafname

Εσωτερικό αναγνωριστικό: CS-2024-011_5

5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cpv): 33141200 Καθετήρες

5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Ταχυδρομική διεύθυνση: Ekkelgaarden 14

Πόλη: Hasselt

Ταχυδρομικός κώδικας: 3500

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

Πρόσθετες πληροφορίες: Extern centraal magazijn

5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια

Ημερομηνία έναρξης: 01/09/2026

5.1.5. Αξία

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 12 990,00 EUR

Μέγιστη αξία της συμφωνίας-πλαίσιου: 26 000,00 EUR

5.1.6. Γενικές πληροφορίες

Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Πρέπει να αναφέρονται τα ονόματα και τα επαγγελματικά προσόντα του προσωπικού στο οποίο έχει ανατεθεί η εκτέλεση της σύμβασης: Δεν απαιτείται

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): ναι

Πρόσθετες πληροφορίες: maximale hoeveelheden is de vermoedelijke hoeveelheid van de inventaris x2.

5.1.9. Κριτήρια επιλογής

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Χρηματοοικονομικός δείκτης

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De aanbestedende overheid zal de financiële situatie van de kandidaten beoordelen aan de hand van de neergelegde jaarrekeningen van de laatste drie beschikbare jaren, die opgevraagd zullen worden via de website van de NBB. Volgende ratio's worden berekend door de aanbestedende overheid op basis van de codes in de jaarrekeningen: - Eigen vermogen = (code 10/15) Minimumeisen: Niet meer dan 1x een negatief eigen vermogen gedurende de laatste 3 neergelegde boekjaren.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver moet aantonen dat alle aangeboden referenties voldoen aan de bepalingen uit de MDR 2017/745 Minimumeisen: Aanleveren van een MDR readiness-statement (verklaring van de fabrikant dat de katheters conform de MDR klasse IIa zijn)

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver voegt bij zijn offerte de nodige vergunningen en certificaten die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen.

Minimumeisen: Bij vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België. - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving. - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen. - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De kandidaat beschikt over certificaten die door officieel erkende instituten of diensten voor kwaliteitscontrole zijn opgesteld en die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen. Minimumeisen: De kandidaat beschikt over volgende vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België; - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving; - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de

toepasbare producten in alle percelen; - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering en voldoen aan de Medical Device Directive waarvan kopie bij de offerte dient te worden toegevoegd.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Een lijst van de voornaamste gelijkaardige leveringen in de afgelopen vijf jaar werden verricht, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke instanties waarvoor zij bestemd waren. **Minimumeisen:** De kandidaat voegt minimaal twee (2) referenties toe van gelijkaardige opdrachten, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke Europese instanties waarvoor zij bestemd waren, waarbij enkel referenties in aanmerking worden genomen die op de in deze procedure vastgestelde uiterste datum voor de offerte niet ouder zijn dan vijf (5) jaar. Onder 'gelijkaardig' wordt begrepen minstens eenzelfde grootteorde.

Κριτήριο: Άλλες οικονομικές ή χρηματοοικονομικές απαιτήσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: * Het UEA, waarmee de ondernemer verklaart dat hij zich niet bevindt in een van de uitsluitingssituaties als bedoeld in de artikelen 67 tot 69 van de wet van 17 juni 2016. Artikel 70 van de wet van 17 juni 2016 betreffende de overheidsopdrachten is van toepassing. Voor de in artikel 67 van de wet bedoelde uitsluitingsgronden deelt de gegadigde of inschrijver op eigen initiatief mee of hij bij het begin van de procedure de in artikel 70, lid 1, bedoelde corrigerende maatregelen heeft genomen.

5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Kwaliteit

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Κόστος

Περιγραφή: Prijs

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Service en opleiding

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 10

5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://cloud.3p.eu/Downloads/1/712/LQ/2024>

5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://www.publicprocurement.be>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: ολλανδικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Υποχρεωτική

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

5.1.15. Τεχνικές

Συμφωνία-πλαίσιο:

Συμφωνία-πλαίσιο, χωρίς επανεκκίνηση διαγωνισμού

Μέγιστος αριθμός συμμετεχόντων: 1

Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Organisatie die informatie verstrekt over beroepsprocedures en bijhorende termijnen: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παροχής πρόσθετων πληροφοριών σχετικά με τη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων: vzw Jessa Ziekenhuis

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παραλαβής αιτήσεων συμμετοχής: vzw Jessa Ziekenhuis

5.1. Παρτίδα: LOT-0006

Τίτλος: Perifere lange IV katheter

Περιγραφή: De intraveneuze katheter moet aan volgende kenmerken voldoen: De intraveneuze katheter moet aan volgende kenmerken voldoen: - veiligheidsmechanisme ter voorkoming van prik-, snij-, en spatongevallen: * moet voorzien zijn van een veiligheidssysteem dat de naald automatisch afschermt; * de veiligheid moet worden geactiveerd zonder impact op de inbrengtechniek of het gebruiksgemak; * na activering moet de naald volledig en onomkeerbaar worden afgeschermd; * het systeem moet aantoonbaar bijdragen aan een significante reductie van needlestick-incidenten ($\pm 95\%$) ten opzichte van niet-veilige katheters. - Naald en katheter: * de katheter moet compatibel zijn met Luer-Lok™-aansluitingen of gelijkwaardig; * de naaldpunt moet voorzien zijn van een geoptimaliseerd slijp- en penetratieprofiel dat de kans op succesvolle insertie verhoogt; * de naald moet voorzien zijn van een slijmvliesvriendelijke punttechnologie die de inbreng vergemakkelijkt en vaattrauma minimaliseert. * de naald een vloeiende toegang tot de ader bieden en ontworpen zijn voor een hoge eerste-insertiesuccesratio. * de naald kan gedeeltelijk in- en uit getrokken worden zonder dat de katheter zelf meekomt; * de naald is voorzien van versterkte tip ter verbetering en behoud van een consistente aspiratiesnelheid zonder dat de katheter inklappt; * de ingekeepte naald maakt visuele controle van terugvloeiing mogelijk voordat het de terugstroomkamer bereikt; * de katheter is beschikbaar in katheter diameters: 18G, 20G, 22G;

* de lengte van de naald volgens de richtafmetingen in omschrijving per artikel; * de dop is met systeem om bloed-gecontroleerd te werken; * de hub is zo klein mogelijke ter preventie van drukletsels; * de katheter is doorzichtig zijn voor gemakkelijke observatie van flashback; * de katheter is zonder bijspuitpunt; * de katheter is voorzien van kleurcodering volgens ISO-norm; * de katheter is zonder leiding; * de katheter is niet voorzien van vleugels; * de katheter kan gedurende meerdere dagen blijven steken; * de katheter wordt geleverd met een geïntegreerde nitinol voerdraad om lastig aanprikken te helpen verminderen en om scherpe inbrenghoeken mogelijk te maken; * de behuizing is van polyurethaan dewelke zachter wordt bij lichaamstemperatuur, waardoor beschadiging van de vaatwand tot een minimum wordt beperkt; * via de katheter kunnen contrastmiddelen voor CT-scans worden geïnjecteerd met de volgende maximale stroomsnelheden: 18G: 7 ml/sec 20G: 5 ml/sec 22G: 2 ml/sec De inschrijver drukt in uren uit hoelang de katheter geplaatst mag blijven bij een patiënt die gemakkelijk aangeprikt werd en die geen noemenswaardige antecedenen heeft. Staving hiervan d.m.v. attesten, certificering of wetenschappelijke onderbouwing in de vorm van literatuur- of publicatie. Lijst is wenselijk.

Εσωτερικό αναγνωριστικό: CS-2026-004_6

5.1.1. Σκοπός

Χαρακτήρας της σύμβασης: Αγαθά

Κύρια ταξινόμηση (cpv): 33141200 Καθετήρες

5.1.2. Τόπος εκτέλεσης

Ταχυδρομική διεύθυνση: Ekkelgaarden 14

Πόλη: Hasselt

Ταχυδρομικός κώδικας: 3500

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

Πρόσθετες πληροφορίες: Extern centraal magazijn

5.1.3. Εκτιμώμενη διάρκεια

Ημερομηνία έναρξης: 01/09/2026

Ημερομηνία λήξης διάρκειας: 31/08/2030

5.1.5. Αξία

Εκτιμώμενη αξία χωρίς ΦΠΑ: 28 800,00 EUR

Μέγιστη αξία της συμφωνίας-πλαίσιου: 58 000,00 EUR

5.1.6. Γενικές πληροφορίες

Κατ' αποκλειστικότητα συμμετοχή:

Δεν παραχωρείται συμμετοχή.

Πρέπει να αναφέρονται τα ονόματα και τα επαγγελματικά προσόντα του προσωπικού στο οποίο έχει ανατεθεί η εκτέλεση της σύμβασης: Δεν απαιτείται

Έργο δημόσιων συμβάσεων που δεν χρηματοδοτείται από τα ταμεία της ΕΕ

Η δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τη συμφωνία για τις δημόσιες συμβάσεις (ΣΔΣ): ναι

Πρόσθετες πληροφορίες: maximale hoeveelheden is de vermoedelijke hoeveelheid van de inventaris x2.

5.1.9. Κριτήρια επιλογής

Πηγές των κριτηρίων επιλογής: Προκήρυξη

Κριτήριο: Χρηματοοικονομικός δείκτης

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De aanbestedende overheid zal de financiële situatie van de kandidaten beoordelen aan de hand van de neergelegde jaarrekeningen van de laatste drie

beschikbare jaren, die opgevraagd zullen worden via de website van de NBB. Volgende ratio's worden berekend door de aanbestedende overheid op basis van de codes in de jaarrekeningen: - Eigen vermogen = (code 10/15) Minimumeisen: Niet meer dan 1x een negatief eigen vermogen gedurende de laatste 3 neergelegde boekjaren.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver moet aantonen dat alle aangeboden referenties voldoen aan de bepalingen uit de MDR 2017/745 Minimumeisen: Aanleveren van een MDR readiness-statement (verklaring van de fabrikant dat de katheters conform de MDR klasse IIa zijn)

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De inschrijver voegt bij zijn offerte de nodige vergunningen en certificaten die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen.

Minimumeisen: Bij vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België. - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving. - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen. - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering.

Κριτήριο: Πιστοποιητικά από ινστιτούτα ελέγχου ποιότητας

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: De kandidaat beschikt over certificaten die door officieel erkende instituten of diensten voor kwaliteitscontrole zijn opgesteld en die hem toelaten zijn producten in België op de markt te brengen. Minimumeisen: De kandidaat beschikt over volgende vergunningen en certificaten: - zijn productie en/of distributievergunningen van het FAGG voor productie en/of distributie van medische hulpmiddelen in België; - de registratie van zijn aangeboden producten bij het FAGG voor wat betreft alle producten toepasbaar onder de geneesmiddelenwetgeving; - ISO 13485 certificering medische hulpmiddelen voor de toepasbare producten in alle percelen; - de inschrijver moet aantonen via certificaten opgesteld door een notified body dat alle aangeboden referenties beschikken over een CE-markering en voldoen aan de Medical Device Directive waarvan kopie bij de offerte dient te worden toegevoegd.

Κριτήριο: Αναφορές σε καθορισμένες παραδόσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: Een lijst van de voornaamste gelijkaardige leveringen in de afgelopen vijf jaar werden verricht, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke instanties waarvoor zij bestemd waren. Minimumeisen: De kandidaat voegt minimaal twee (2) referenties toe van gelijkaardige opdrachten, met vermelding van de datum en van de publiek- of privaatrechtelijke Europese instanties waarvoor zij bestemd waren, waarbij enkel referenties in aanmerking worden genomen die op de in deze procedure vastgestelde uiterste datum voor de offerte niet ouder zijn dan vijf (5) jaar. Onder 'gelijkaardig' wordt begrepen minstens eenzelfde grootteorde.

Κριτήριο: Άλλες οικονομικές ή χρηματοοικονομικές απαιτήσεις

Περιγραφή του κριτηρίου επιλογής: * Het UEA, waarmee de ondernemer verklaart dat hij zich niet bevindt in een van de uitsluitingssituaties als bedoeld in de artikelen 67 tot 69 van de wet van 17 juni 2016. Artikel 70 van de wet van 17 juni 2016 betreffende de overheidsopdrachten is van toepassing. Voor de in artikel 67 van de wet bedoelde uitsluitingsgronden deelt de

gegadigde of inschrijver op eigen initiatief mee of hij bij het begin van de procedure de in artikel 70, lid 1, bedoelde corrigerende maatregelen heeft genomen.

5.1.10. Κριτήρια ανάθεσης

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Kwaliteit

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Κόστος

Περιγραφή: Prijs

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 45

Κριτήριο:

Είδος: Ποιότητα

Περιγραφή: Service en opleiding

Κατηγορία του κριτηρίου ανάθεσης βάρος: Στάθμιση (μόρια, ακριβές)

Αριθμός κριτηρίου ανάθεσης: 10

5.1.11. Έγγραφα δημοσίων συμβάσεων

Διεύθυνση των εγγράφων της δημόσιας σύμβασης: <https://cloud.3p.eu/Downloads/1/712/LQ/2024>

5.1.12. Όροι δημοσίων συμβάσεων

Όροι υποβολής:

Ηλεκτρονική υποβολή: Υποχρεωτική

Διεύθυνση για υποβολή: <https://www.publicprocurement.be>

Γλώσσες στις οποίες μπορούν να υποβληθούν οι προσφορές ή οι αιτήσεις συμμετοχής: ολλανδικά

Ηλεκτρονικός κατάλογος: Δεν επιτρέπεται

Παραλλαγές: Δεν επιτρέπεται

Περιγραφή της οικονομικής εγγύησης: Borgtocht (3 % van het geraamde bedrag van het perceel (excl. btw), afgerond naar het hogere tiental (€ 870,00))

Προθεσμία παραλαβής των προσφορών: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Διάρκεια κατά την οποία πρέπει να παραμένει ισχύουσα η προσφορά: 180 Ημέρες

Πληροφορίες σχετικά με τη δημόσια αποσφράγιση:

Ημερομηνία αποσφράγισης: 10/07/2026 09:30:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Όροι της σύμβασης:

Η σύμβαση πρέπει να εκτελείται στο πλαίσιο προγραμμάτων προστατευόμενης απασχόλησης: Όχι

Ηλεκτρονική τιμολόγηση: Υποχρεωτική

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική παραγγελία: όχι

Θα χρησιμοποιηθεί ηλεκτρονική πληρωμή: όχι

5.1.15. Τεχνικές

Συμφωνία-πλαίσιο:

Συμφωνία-πλαίσιο, χωρίς επανεκκίνηση διαγωνισμού

Μέγιστος αριθμός συμμετεχόντων: 1

Πληροφορίες σχετικά με το δυναμικό σύστημα αγορών:

Κανένα δυναμικό σύστημα αγορών

5.1.16. Περαιτέρω πληροφορίες, διαμεσολάβηση και προσφυγή

Οργανισμός προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Πληροφορίες σχετικά με τις προθεσμίες επανεξέτασης: Organisatie die informatie verstrekt over beroepsprocedures en bijhorende termijnen: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παροχής πρόσθετων πληροφοριών σχετικά με τη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων: vzw Jessa Ziekenhuis

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Οργανισμός παραλαβής αιτήσεων συμμετοχής: vzw Jessa Ziekenhuis

8. Οργανισμοί

8.1. ORG-0001

Επίσημη ονομασία: vzw Jessa Ziekenhuis

Αριθμός καταχώρισης: BE 0821 142 117

Ταχυδρομική διεύθυνση: Salvatorstraat 20

Πόλη: Hasselt

Ταχυδρομικός κώδικας: 3500

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

Πρόσωπο επικοινωνίας: Chantal Stas

Email: chantal.stas@jessazh.be

Τηλέφωνο: +32 11335893

Ηλεκτρονική διεύθυνση: <http://www.jessazh.be/>

Ρόλοι αυτού του οργανισμού:

Αγοραστής

Οργανισμός παροχής πρόσθετων πληροφοριών σχετικά με τη διαδικασία δημοσίων συμβάσεων

Οργανισμός παραλαβής αιτήσεων συμμετοχής

8.1. ORG-0002

Επίσημη ονομασία: Rechtbank van eerste aanleg Limburg, afdeling Hasselt

Αριθμός καταχώρισης: BE 0308.357.753

Ταχυδρομική διεύθυνση: Parklaan 25/2

Πόλη: Hasselt

Ταχυδρομικός κώδικας: 3500

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Hasselt (BE224)

Χώρα: Βέλγιο

Email: rechtbank@hasselt.be

Τηλέφωνο: +32 11374154

Ηλεκτρονική διεύθυνση: <https://www.rechtbanken-tribunaux.be/nl/rechtbanken-hoven/rechtbank-van-eerste-aanleg/rechtbank-eerste-aanleg-limburg>

Ρόλοι αυτού του οργανισμού:

Οργανισμός προσφυγής

Οργανισμός παροχής περισσότερων πληροφοριών των διαδικασιών προσφυγής

8.1. ORG-0003

Επίσημη ονομασία: 3P - Aanbieder van diensten / Prestataire de services

Αριθμός καταχώρισης: BE 0475.480.736

Πόλη: Antwerpen / Anvers

Ταχυδρομικός κώδικας: 2000

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. Antwerpen (BE211)

Χώρα: Βέλγιο

Email: info@3p.eu

Τηλέφωνο: +32 3 294 30 51

Ρόλοι αυτού του οργανισμού:

Πάροχος υπηρεσιών προμηθειών

8.1. **ORG-0004**

Επίσημη ονομασία: FPS Policy and Support

Αριθμός καταχώρισης: BE 0671.516.647

Πόλη: Brussels

Ταχυδρομικός κώδικας: 1000

Υποδιαίρεση χώρας (NUTS): Arr. de Bruxelles-Capitale/Arr. Brussel-Hoofdstad (BE100)

Χώρα: Βέλγιο

Email: e.proc@publicprocurement.be

Τηλέφωνο: +32 2 740 80 00

Ρόλοι αυτού του οργανισμού:

TED eSender

10. Αλλαγή

Η έκδοση της προηγούμενης προκήρυξης πρέπει να τροποποιηθεί

:

1e3aba09-996b-4c77-849a-db026fd86fb5-01

Κύριος λόγος της αλλαγής

:

Ενημερωμένες πληροφορίες

Περιγραφή

:

De opdrachtdocumenten zijn aangepast op 03/06/26. Hierbij werden de technische bepalingen aangepast van de percelen voor de veiligheidssuitvoeringen. Hierbij laten we de inschrijver vrij in te dienen met een actief of passief veiligheidssysteem i.p.v. dat het soort veiligheidssysteem door het Jessa Ziekenhuis op te leggen. PROCEDURE - De uiterste datum voor indiening offertes is aangepast naar 10/07/26 (9.30).

10.1. **Αλλαγή**

Αναγνωριστικό τμήματος: LOT-0003

Αναγνωριστικό τμήματος: LOT-0002

Αναγνωριστικό τμήματος: LOT-0001

Αναγνωριστικό τμήματος: LOT-0004

Αναγνωριστικό τμήματος: LOT-0006

Αναγνωριστικό τμήματος: LOT-0005

Αναγνωριστικό τμήματος: PROCEDURE

Πληροφορίες προκήρυξης

Αναγνωριστικό/έκδοση προκήρυξης: 89f0aaa0-9e95-4371-bf3e-5a1bfcdbf309 - 01

Είδος εντύπου: Διαγωνισμός

Είδος προκήρυξης: Προκήρυξη σύμβασης ή σύμβασης παραχώρησης — τυποποιημένο καθεστώς

Υποείδος προκήρυξης: 16

Ημερομηνία αποστολής της προκήρυξης: 03/06/2026 00:00:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Ημερομηνία αποστολής προκήρυξης/γνωστοποίησης (από τον eSender): 03/06/2026 00:00:00 (UTC+02:00) Ώρα Ανατολικής Ευρώπης, θερινή ώρα Κεντρικής Ευρώπης

Γλώσσες στις οποίες διατίθεται επίσημα η παρούσα προκήρυξη: ολλανδικά

Αριθμός δημοσίευσης της προκήρυξης: 387807-2026

Αριθμός τεύχους EE S: 107/2026

Ημερομηνία δημοσίευσης: 05/06/2026