

Χρήστης: Anonymous

Διαβουλεύσεις

2 ΣΧΟΛΙΑ

6η Υ.Πε.
Γ.Ν.ΚΕΡΚΥΡΑΣ
ΑΡ.ΠΡΩΤ.: 2075
ΗΜ/ΝΙΑ: 30/01/2019

Φορέα

Επιστροφή

► Αναζήτηση Διαβουλεύσεων ► Προβολή Στοιχείων Διαβούλευσης

ΓΝ ΚΕΡΚΥΡΑΣ ΤΠ "Πολυθρόνες Αιμοκάθαρσης"

Δημοσιεύθηκε 11/01/2019 Τελευταία ανανέωση Ημ/νία Λήξης 25/01/2019

Μοναδικός Κωδικός 19DIAB000004012



Αναζήτηση
αβουλεύσεων

P-20 (ΝΙΚΟΚΑΒΟΥΡΑ)

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
6η Υ.ΠΕ. ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ-
&
ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΕΡΚΥΡΑΣ
Τεχνική Υπηρεσία - Τμήμα Βιοϊατρικής

Κέρκυρα, 10-01-2019
Αρ.Πρωτ: 563 ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ, ΗΠΕΙΡΟΥ

Ταχ. Δ/ση : Κοντόκαλι, Τ.Κ. 49100, Κέρκυρα
Πληροφορίες : Κούστας Αντώνιος, Νικακάβουρα Μαρία
Τηλέφωνο : 26613 60867, 60642
Fax : 26610 81086
e-mail : biotechno@gmail.com
website : http://www.gnkerkyras.gr

Προς:
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ & ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
ΓΕΝΙΚΗ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ ΕΜΠΟΡΙΟΥ &
ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΚΑΤΑΝΑΛΩΤΗ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΩΝ ΣΥΜΒΑΣΕΩΝ/
Δ/ΝΣΗ ΕΡΕΥΝΑΣ ΑΓΟΡΑΣ & ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ
Ταχ. Δ/ση : Κάνιγγος 20, 10181 Αθήνα
Τηλέφωνο : 2131514293, 2131514551
e-mail: diavouefsi@eprocurement.gov.gr

Θέμα: «1η Φάση Δημόσιας διαβούλευσης Τεχνικών Προδιαγραφών για τις ανάγκες προμήθειας Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού στο Γ.Ν.Κέρκυρας, βάση της Απόφασης 84η/θέμα 13ο/15-11-18».

Το Γενικό Νοσοκομείο Κέρκυρας ανακοινώνει ότι, κατ'εφαρμογή της υπ.αριθμ. 84η/13ο/15-11-18 Απόφασης του Διοικητικού Συμβουλίου Γ.Ν.Κέρκυρας, τίθενται σε ανοιχτή 1η Δημόσια Διαβούλευση οι τεχνικές προδιαγραφές για την "προμήθεια Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού":

1. Ηλεκτρικού Συστήματος DRILL
2. Αναλυτή Κυτταρομετρίας και Αναλυτή Χρωματογραφίας
3. Γυναικολογικού Υπερήχου
4. Μοτέρ Γναθοχειρουργικής
5. Εξοπλισμός Οφθαλμολογικού Τμήματος
6. Πολυθρόνες Αιμοκάθαρσης
7. Υπερήχου Γενικής Χρήσης

Στο πλαίσιο αυτό, έχουν συνταχθεί οι Τεχνικές Προδιαγραφές από αρμόδιες επιτροπές, οι οποίες δύναται να τροποποιηθούν κατά την αξιολόγηση των αποτελεσμάτων της Δημόσιας Διαβούλευσης, χωρίς ωστόσο το Νοσοκομείο να δεσμεύεται να υιοθετήσει τις προτάσεις και θα αποφασίσει για την οριστικοποίηση των Τεχνικών Προδιαγραφών με αντικειμενικά κριτήρια ώστε να επιτευχθεί η μέγιστη δυνατή συμμετοχή προμηθευτών, εξασφαλίζοντας όμως ταυτόχρονα την ποιότητα των παρεχόμενων μας.

Μετά το πέρας της προθεσμίας για τη διενέργεια της Δημόσιας Διαβούλευσης, θα αναρτηθεί σχετική ανακοίνωση στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου, με τα στοιχεία των οικονομικών φορέων που συμμετείχαν στην διαδικασία και θα αναρτώνται οι υποβληθείσες παρατηρήσεις.

Επισημαίνεται ότι τα σχόλια των οικονομικών φορέων, αναρτώνται αυτούσια στην ηλεκτρονική φόρμα του ΕΣΗΔΗΣ. Η διαβούλευση θα διαρκέσει για χρονικό διάστημα δεκαπέντε (15) ημερών από την ημερομηνία ανάρτησης.

Η παρούσα ανακοίνωση θα αναρτηθεί στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημόσιων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ)

(http://www.eprocurement.gov.gr) στο σύνδεσμο Διαβουλεύσεις,

Ο Διοικητής

Κακαβίτσας Φοίβος - Ευάγγελος

Κατεβάστε το αρχείο

Σχόλια

Όνομα **Νέα ΕΠΙΜΕΤ** Email Άρθρο **6.** **ΠΟΛΥΘΡΟΝΕΣ** Ημ/νία

Κύριοι,

η εταιρεία μας ανταποκρινόμενη στο αίτημά σας για υποβολή σχολίων και προτάσεων στο τμήμα 6. της πρόσκλησης σας υποβάλλει τα εξής:

• Σημείο 3: «Να καθαρίζεται και να απολυμαίνεται εύκολα. Για το λόγο αυτό ο μεταλλικός σκελετός να είναι εξ'ολοκλήρου καλυμμένος από καλουπωτό θερμοπλαστικό ABS και η επιφάνεια κατάκλισης να είναι από δερματίνη άριστης ποιότητας χωρίς ραφές κατά προτίμηση μπάκετ.»

Έτσι ώστε να μην περιορίζεται ο ανταγωνισμός και να μπορούν περισσότερες εταιρείες να συμμετέχουν στην διαγωνιστική διαδικασία, προτείνουμε την τροποποίηση της ως άνω προδιαγραφής ως εξής:

«Να καθαρίζεται και να απολυμαίνεται εύκολα. Για το λόγο αυτό ο μεταλλικός σκελετός να είναι εξ'ολοκλήρου καλυμμένος από καλουπωτό θερμοπλαστικό ABS ή εποξική βαφή η οποία σε κάθε περίπτωση θα καθιστά την επιφάνεια του σκελετού λεία και εύκολη στον καθαρισμό. Η επιφάνεια κατάκλισης να είναι από δερματίνη άριστης ποιότητας χωρίς ραφές, κατά προτίμηση μπάκετ.»

• Σημείο 10: «Η πολυθρόνα να διαθέτει τέσσερις κινητήρες με ενσύρματο χειριστήριο για ρύθμιση του ύψους κατά 35 εκατοστά, της θέσης TREND τουλάχιστον 10°, της πλάτης τουλάχιστον 80° και των ποδιών τουλάχιστον 40°, επίσης και ρύθμιση του στηρίγματος ποδιών ηλεκτρικά κατά 20cm τουλάχιστον. Το στήριγμα ποδιών να είναι από αφρώδες υλικό με κάλυμμα δερματίνης και επιπρόσθετα διαφανή μεμβράνη προστασίας.»

Για να μπορούσαν περισσότερες εταιρείες να συμμετέχουν στην διαγωνιστική διαδικασία και να έχει πραγματικά χρηστικά οφέλη το νοσοκομείο χωρίς να ανεβάσει το κόστος του προϊόντος προτείνουμε την τροποποίηση της ως άνω προδιαγραφής ως εξής:

«Η πολυθρόνα να διαθέτει τέσσερις κινητήρες με ενσύρματο χειριστήριο για ρύθμιση του ύψους από 56 έως 78 εκατοστά ώστε να καλύπτει τις ανάγκες για ασθενείς διαφορετικού ύψους, της πλάτης από 0° έως περίπου 70° και των ποδιών από -25° έως 2°. Επιπροσθέτως η πολυθρόνα να έρχεται σε θέση Trendelenburg με το πάτημα ενός κουμπιού και να υπάρχει δυνατότητα για ρύθμιση του στηρίγματος ποδιών ηλεκτρικά. Το στήριγμα των ποδιών να είναι από αφρώδες υλικό με κάλυμμα δερματίνης και επιπρόσθετα διαφανή μεμβράνη προστασίας.»

• Σημείο 11 και 14: «Να διαθέτει επιπρόσθετα χειροκίνητη ρύθμιση του τμήματος της κεφαλής.» και «Να διαθέτει ενσωματωμένο μαξιλάρι κεφαλής.»

Έτσι ώστε να μην περιορίζεται ο ανταγωνισμός και να συμμετέχουν περισσότερες εταιρείες στην διαγωνιστική διαδικασία όπως επίσης και για να μπορέσει να συλλέξει μεγαλύτερο πλήθος προσφορών το νοσοκομείο, γεγονός από το οποίο μπορεί μόνο να επωφεληθεί, προτείνουμε την τροποποίηση και την ενσωμάτωση των ως άνω προδιαγραφών ως εξής:

«Να διαθέτει ρυθμιζόμενο μαξιλάρι κεφαλής το οποίο να σταθεροποιείται στην επιθυμητή θέση, καλύπτοντας με αυτό τον τρόπο τις ανάγκες ασθενών διαφορετικού ύψους και επιτρέποντας τον ευκολότερο καθαρισμό της πολυθρόνας στο σημείο της κεφαλής.»

Με εκτίμηση,

Για την Νέα ΕΠΙΜΕΤ ΜΕΠΕ

Όνομα **MEDIC PLAN** - Email **v.papadopoulos@medic-plan.com** Άρθρο **A/A 6 - Πολυθρόνες** Ημ/νία **25/01/2019**
MEDIZINE TECHNIK **Αιμοκάθαρσης**

Κύριοι,

Αναφερόμενοι στην ανωτέρω διαβούλευση, σας υποβάλλουμε τις ακόλουθες παρατηρήσεις μας προκειμένου να ληφθούν υπόψη από τις αρμόδιες επιτροπές για την σύναψη των τελικών προδιαγραφών ώστε να επιτευχθεί η προμήθεια πλήρως αναβαθμισμένων πολυθρόνων αιμοκάθαρσης σύμφωνα με τις Ευρωπαϊκές Οδηγίες και τις τελευταίες εξελίξεις της επιστήμης:

Παράγραφος 5: Προτείνεται η βελτίωση της εν λόγω παραγράφου ως εξής:

«Να διαθέτει διακόπτη ή άλλο τρόπο άμεσης προσαρμογής των θεραπευτικών θέσεων:

- Faint Position
- Shock Position
- Reset Position
- Relax Position
- Bed Position»

Παράγραφος 8: Προτείνεται η βελτίωση της εν λόγω παραγράφου ως εξής: «Να διαθέτει λαβή οδήγησης, βάση στήριξης για ρολό χαρτιού καθώς και θέσεις για τη στήριξη διαφόρων εξαρτημάτων (στατώ ορού, τραπέζι συσκευών κ.α.).»

Παράγραφος 10: Προτείνεται η βελτίωση της εν λόγω παραγράφου ως εξής: «Η πολυθρόνα να διαθέτει πέντε (5) κινητήρες με ενσύρματο χειριστήριο για ρύθμιση του ύψους τουλάχιστον κατά 30 cm, της θέσης TREND τουλάχιστον 10°, της πλάτης τουλάχιστον 80°, των ποδιών τουλάχιστον 40°, της λεκάνης τουλάχιστον 20° για την άνετη παραμονή του ασθενή καθώς επίσης και ρύθμιση του στηρίγματος ποδιών ηλεκτρικά κατά 20 cm τουλάχιστον. Το στήριγμα ποδιών να είναι από αφρώδες υλικό με κάλυμμα δερματίνης και επιπρόσθετα διαφανή μεμβράνη προστασίας.»

Παράγραφοι 11, 14:

Προτείνεται η αντικατάσταση των ανωτέρω παραγράφων με την παρακάτω:

«Να φέρει επίσης ενσωματωμένο διαμορφωμένο προσκέφαλο / μαξιλάρι, ρυθμιζόμενου ύψους για την άνετη παραμονή του ασθενή.»

Τέλος προτείνεται να προστεθούν οι κάτωθι τεχνικές προδιαγραφές η οποίες είναι απαραίτητες για την διασφάλιση ποιότητας των ειδών:

- Η πολυθρόνα να υπόκειται στους Ευρωπαϊκούς και διεθνείς κανονισμούς ασφαλείας και αξιοπιστίας. Συγκεκριμένα να είναι ιατρική συσκευή class 1M with weighing system. Να εναρμονίζεται με το πρότυπο IEC 60601-1 και να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
- Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για τουλάχιστον δέκα (10) έτη μετά το πέρας της εγγύησης. (Να κατατεθεί βεβαίωση του εργοστασίου κατασκευής επί ποινή απόρριψης).
- Η προμηθεύτρια εταιρεία να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 13485 και ISO 9001, να πληροί τις απαιτήσεις της Υπουργικής Απόφασης ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ./1348/2004 (για την Ορθή Πρακτική Διανομής Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων) και να είναι ενταγμένη σε σύστημα εναλλακτικής διαχείρισης αποβλήτων ειδών ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΑΗΗΕ) σύμφωνα με το Ν.2939/2001 και την Κ.Υ.Α. με αριθμό Η.Π. 23615/651/Ε. 103. (Να

- Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με EN ISO 9001 και EN ISO 13485.

Παπαδόπουλος Βασίλης