

Χρήστης: Anonymous

Διαβουλεύσεις

► Αναζήτηση Διαβουλεύσεων ► Προβολή Στοιχείων Διαβούλευσης

ΓΝ ΚΕΡΚΥΡΑΣ ΤΠ "Πολυθρόνες Αιμοκάθαρσης"

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

Μοναδικός Κωδικός 19DIAB000004012

2 Σελίδα

6η Υ.Π.ε.
Γ.Ν.ΚΕΡΚΥΡΑΣ
ΑΡ.ΠΡΩΤ.: 2075
ΗΜ/ΝΙΑ: 30/01/2019Αναζήτηση
διαβουλεύσεων

Φορέα:

Επιστροφή

F.20 (ΝΙΚΟΚΑΒΟΥΡΑ)

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

6η Υ.Π.Ε. ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ-

Κέρκυρα, 10-01-2019

Αρ.Πρωτ: 563

ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ, ΗΠΕΙΡΟΥ

&

ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΣ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΕΡΚΥΡΑΣ

Τεχνική Υπηρεσία – Τμήμα Βιοϊατρικής

Ταχ. Δ/νση : Κοντόκαλι, Τ.Κ. 49100, Κέρκυρα
 Πληροφορίες : Κούστας Αντώνιος, Νικοκάβουρα 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 ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΤΗ
 ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΗΜΟΣΙΩΝ ΣΥΜΒΑΣΕΩΝ
 Δ/ΝΣΗ ΕΡΕΥΝΑΣ ΑΓΟΡΑΣ & ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ
 Ταχ. Δ/νση : Κάννιγος 20, 10181 Αθήνα
 Τηλέφωνο : 2131514293, 2131514551
 e-mail: diavoulefsi@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 13α/15-11-18».

Το Γενικό Νοσοκομείο Κέρκυρας ανακοινώνει ότι, κατ'εφαρμογή της υπ.αριθμ. 84η/13α/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 Ορθοδοντολογικού Τμήματος
 6. Πολυθρόνες Αιμοκάθαρσης
 7. Υπερήχου Γενικής Χρήσης
- Στο πλαίσιο αυτό, έχουν συνταχθεί οι Τεχνικές Προδιαγραφές από αρμόδιες επιτροπές, οι οποίες δύνανται 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 πιού πολιτική 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 συμμετέχουν 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 Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ)
 (<http://www.eprocurement.gov.gr>) στο σύνδεσμο Διαβουλεύσεις.

Ο Διοικητής

Κακαβίτσας Φοίβος - Ευάγγελος

Κατεβάστε το αρχείο

Σχόλια

'Όνομα Νέα ΕΠΙΜΕΝΤ Email

Άρθρο

6.

ΠΟΛΥΘΡΟΝΕΣ Ημ/νία

Κύριοι,

η εταιρεία μας ανταποκρίνεται 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°, επίσκας 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 μπορέσουν περισσότερες εταιρείες να συμμετέχουν στην διαγωνιστική διαδικασία και να έχει πραγματικά χρηστικά οφέλη το νοσοκομείο χωρίς να ανεβάζει 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°. Επιπρόσθετώς η πολυθρόνα να έρχεται σε θέση Trendelenburg με το πάτημα ενός κουμπού 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 ενωματωμένο μαξιλάρι κεφαλής.» Έτσι ώστε να μην περιορίζεται ο ανταγωνισμός και να συμμετέχουν περισσότερες εταιρείες στην διαγωνιστική διαδικασία όπως επίσης και για να μπορέσει να αυλάξει μεγαλύτερο πλήθος προσφορών το νοσοκομείο, γεγονός από το οποίο μπορεί μόνο να επωφεληθεί, προτείνουμε την τροποποίηση και την ενοποίηση των ως άνω προδιαγραφών ως εξής:

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

Με εκτίμηση,

Για την Νέα ΕΠΙΜΕΝΤ ΜΕΠΕ

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

Κύριοι,

Αναφέρομενοι στην ανωτέρω διαβούλευση, σας υποβάλλουμε τις ακόλουθες παραπρήσεις μας προκειμένου να ληφθούν υπόψη από τις αρμόδιες επιπρόπετρες 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 εποικήματος:

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

«Να διαθέτει διακόπη 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 χαρτού καθώς και θέσεις για τη στήριξη διαφόρων εξαρτημάτων (στατιώ 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 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 επίσκας 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.»

Παράγραφος 11, 14:

Προτείνεται η αντικατάσταση των ανωτέρω παραγράφων με την παρακάτω:

«Να φέρει επίσης ενωματωμένο 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 κατατεθεί βεβαίωσή του εργοστασίου κατασκευής επί ποινή απόρριψης).
- Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για τουλάχιστον δέκα (10) έτη μετά το πέρας της εγγύησης. (Να κατατεθεί βεβαίωσή 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/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/E.103. (Να

κατατέθουν τα απαραίτητα πιστοποιητικά

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

Με εκτίμηση

Παπαδόπουλος Βασίλης