



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
1<sup>η</sup> Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ  
Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»

Ν. Κηφισιά, 07-06-24

Επιτροπή σύνταξης Τεχνικών προδιαγραφών  
'Νοσοκομειακών κλινών'

Προς: Τμ. Προμηθειών

**Θέμα: Κατάθεση νέων αναδιαμορφωμένων τεχνικών προδιαγραφών**

Σχετ : 1) η με αρ. πρωτ. 9719/29-05-24 3<sup>η</sup> Δημόσια Διαβούλευση για τη σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών  
2) το με αρ. πρωτ. 10105/03-06-24 έγγραφό σας

Σε απάντηση του ανωτέρω (2) σχετικού εγγράφου σας και λαμβάνοντας υπόψη τις παρατηρήσεις που κατατέθηκαν στα πλαίσια της σχετικής (1) 3ης Δημόσιας Διαβούλευσης, σας καταθέτουμε τις νέες αναδιαμορφωμένες τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια Νοσοκομειακών κλινών (CPV: 33192120-9) και παρακαλούμε για τις δικές σας ενέργειες.

**Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ**

Ζησούλης Γεώργιος

Κάλφας Αθανάσιος

Παπαστεργίου Ελένη

**ΝΕΕΣ ΑΝΑΔΙΑΜΟΡΦΩΜΕΝΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ  
ΓΙΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΕΣ ΚΛΙΝΕΣ  
(CPV: 33192120-9)**

1. Οι διαστάσεις της κλίνης να είναι: οι εσωτερικές 200x90 cm περίπου  
οι εξωτερικές 215x97 cm περίπου
2. Η κλίνη να είναι μεταλλικής κατασκευής βαρέως τύπου, βαμμένη με ηλεκτροστατική βαφή. Ο εξωτερικός σκελετός να είναι ενιαίος και από σωλήνα 50x30x2 mm. Τα εσωτερικά να είναι ερεσείνωτα από σωλήνα 30x30 mm.
3. Η επιφάνεια ύπνου να είναι κατασκευασμένη από πλέγμα Φ5 σε καρέ Φ5x7 ή από καλουπωτό πλαστικό.
4. Να διαθέτει ενσωματωμένες μετώπες , από σωλήνα Φ32 INOX με εσωτερικά πάνελ από φαινοπλαστικό HPL, σε χρώμα της αρεσκείας μας ή από καλουπωτό πλαστικό, που να ταιριάζει σε κάγκελα όλων των τύπων. Να είναι προσθαφαιρούμενες για καθαρισμό και απολύμανση.
5. Η επιφάνεια κατάκλισης να αποτελείται από τέσσερα(4) τμήματα: τρία (3)κινητά (ποδιών-κεφαλής-γονάτων) και ενός (1) σταθερού. Οι κινήσεις των τμημάτων της κλίνης να εκτελούνται ηλεκτρικά και ως εξής  
-Ανύψωση πλάτης 0-80<sup>0</sup> περίπου  
-Γωνίωση ποδιών (fowler) έως 40<sup>0</sup>  
-Αυξομείωση ύψους του επιπέδου της κλίνης 55-80 cm τουλάχιστο  
Να εκτελείται επιπρόσθετη κίνηση ανάκλισης ποδιών χειροκίνητα με σκαλιέρα.
6. Η κλίνη να διαθέτει ανεξάρτητα μοτέρ για κάθε ηλεκτρική κίνηση.
7. Όλες οι ηλεκτρικές κινήσεις της κλίνης να εκτελούνται από ενσύρματο και εύχρηστο για τον ασθενή χειριστήριο.
8. Η κλίνη να φέρει τέσσερις(4) τροχούς Φ125 με κεντρικό σύστημα πέδησης.
9. Να δέχεται κάγκελα όλων των τύπων.
10. Να διαθέτει περιμετρικούς -στις τέσσερις (4) γωνίες- ελαστικούς προσκρουστήρες.
11. Να διαθέτει δύο(2) υποδοχές στατώ ορού με δυνατότητα αυξομείωσης ύψους, προσαρμοσμένα δεξιά και αριστερά της κλίνης. Να διαθέτει στατώ ορού δύο (2) θέσεων από ανοξείδωτο ατσάλι.
12. Να διαθέτει υποδοχή για στατώ έλξης.
13. Να διαθέτει στηρίγματα στρώματος.
14. Η κλίνη να συνοδεύεται από στρώμα πάχους 14 εκ. υψηλής ποιότητας, κατάλληλο για νοσοκομειακή χρήση.
15. Το στρώμα να αποτελείται από αφρώδες ελαστικό υλικό υψηλής πυκνότητας 40 kgf/m<sup>3</sup>, για την καλύτερη προσαρμογή του σώματος και τη διανομή βάρους του ασθενή.

16. Να είναι ελαφρύ, με δυνατότητα χρήσης και από τις δύο πλευρές.
17. Να καλύπτεται από οικολογικό ύφασμα stabilizer, για σταθεροποίηση.
18. Να συνοδεύεται από θήκη αδιάβροχη με φερμουάρ στις τρεις πλευρές. Να είναι δερματολογικά ελεγμένη, αντικαρική, αντιμυκητιακή, να παρεμποδίζει την ανάπτυξη μούχλας, αντιβακτηριδιακή, με αντιμικροβιακή επεξεργασία. Να είναι βιοσυμβατή, βραδύκαυστη και ανθεκτική στο σχίσιμο και στον εφελκυσμό.
19. Το στρώμα να προσαρμόζεται σε όλες τις κλίνες.
20. Το ασφαλές φορτίο λειτουργίας της κλίνης (βάρος ασθενή) να είναι 200 kg.

### **ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ**

1. Η κλίνη να φέρει σήμανση CE. Να κατατεθούν οι αντίστοιχες δηλώσεις κατασκευαστή και τα αντίστοιχα πιστοποιητικά εγγραφής στους αρμόδιους φορείς.
2. Οι συμμετέχουσες εταιρείες να διαθέτουν δείγματα των προσφερόμενων ειδών προς επίδειξη.
3. Οι εταιρείες να είναι πιστοποιημένες κατά EN ISO 9001, EN ISO 13485, EN ISO 14001, για διακίνηση και τεχνική υποστήριξη.  
Εάν οι προμηθεύτριες εταιρείες είναι οι ίδιες και κατασκευάστριες, να είναι πιστοποιημένες και κατά ISO 27001, ISO 27701, EN 45001.  
Να είναι εγγεγραμμένες στο μητρώο παραγωγών ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού, βάσει του Νόμου 2939/2001 και του Προεδρικού Διατάγματος 117/2004.  
Οι εταιρείες που δεν είναι οι ίδιες κατασκευάστριες των ειδών αλλά διακινητές αυτών, εκτός των παραπάνω δικαιολογητικών που απαιτούνται για τους ίδιους και τις κατασκευάστριες εταιρείες που αντιπροσωπεύουν, πρέπει να συμμορφώνονται σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ/8Δ/ΓΠ1348/2004 (ΦΕΚ 328/16-01-24) περί διακίνησης Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού. Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.
4. Οι εταιρείες να είναι εγγεγραμμένες σε οργανισμό Ανακύκλωσης.
5. Να παρέχεται εργοστασιακή εγγύηση καλής λειτουργίας για τρία (3) έτη τουλάχιστον και τεχνικής υποστήριξης ανταλλακτικών για δεκαπέντε (15) έτη τουλάχιστον.

### **Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ**

Ζησούλης Γεώργιος

Κάλφας Αθανάσιος

Παπαστεργίου Ελένη