



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ  
Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»  
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ  
ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ  
ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Αρμόδια: Ε. Βλάχου

Δ/ση: Νουφάρων και Τιμίου Σταυρού 14

14564 Καλυφτάκι, Ν.Κηφισιά

Τηλ.: 210 35.01.545

Φαξ: 210 80.03.298

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΥΓΕΙΑ, ΕΣΗΔΗΣ & ΣΤΗΝ  
ΙΣΤΟΣΕΛΙΔΑ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ

301 / 09.01.2020

**ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑ 2<sup>ης</sup> ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΤΩΝ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ  
«ΕΝΟΣ (1) ΜΙΚΡΟΤΟΜΟΥ» CPV: 33100000-1**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Ν.3329/2005 «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις» (ΦΕΚ 81 / Α /4-4-05) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα.
2. Τις διατάξεις του ν. 4412/2016(ΦΕΚ Α 147/8-8-2016) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα.
3. Την υπ' αριθ. 17/03-12-13 (θέμα 3<sup>ο</sup>) Συνεδρίαση της ΕΠΥ σχετικά με την «Εισαγωγή σε διαδικασία διαβούλευσης των τεχνικών προδιαγραφών για το ΠΠΥΥ 2012 και εφεξής»
4. Τις αποφάσεις της Ολομέλειας της ΕΠΥ που ελήφθησαν κατά την υπ' αριθ. 68/14-12-2015 (θέμα 6<sup>ο</sup>) και υπ' αριθ. 88/07-09-2016 συνεδρίασή της (θέμα 3<sup>ο</sup>, 4ο και 5ο) αναφορικά με τη διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων.
5. Την υπ' αριθ. 3512/14-9-2015 εγκύκλιο της ΕΠΥ «Διευκρινήσεις αναφορικά με την διαδικασία και τις απαιτήσεις της σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων»
6. Την υπ' αριθ. 5657/28-11-2016 εγκύκλιο της ΕΠΥ «Εγκύκλιος – Για την εναρμόνιση των τεχνικών προδιαγραφών και των κριτηρίων ανάθεσης με τις διατάξεις της κείμενης νομοθεσίας περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων»
7. Την υπ' αριθ. 14173/30.08.2019 Ανακοίνωση του Νοσοκομείου σχετικά με την σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «ΕΝΟΣ (1) ΜΙΚΡΟΤΟΜΟΥ» CPV: 33100000-1
8. Την υπ' αριθ. 15062/16.09.2019 (ΑΔΑ: ΩΝΗΣ469ΗΔΖ-63Ζ) Απόφαση Διοικήτριας ορισμού της Επιτροπής Σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «ΕΝΟΣ (1) ΜΙΚΡΟΤΟΜΟΥ» CPV: 33100000-1
9. Το υπ' αριθ. 18301/07.11.2019 έγγραφο της Επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με το οποίο καταθέτει τις τεχνικές προδιαγραφές.
10. Την υπ' αριθ. 18315/07.11.2019 (ΑΔΑ: Ω6ΒΙ469ΗΔΖ-Ε0Ρ) Διακήρυξη 1<sup>ης</sup> Δημόσιας Διαβούλευσης
11. Τις παρατηρήσεις των εταιριών SAFEBLOOD BIOANALYTICA A.E, ΒΙΟΔΥΝΑΜΙΚΗ Α.Ε
12. Το υπ' αριθ. 21107/20.12.2019 έγγραφο της επιτροπής, με αναθεωρημένες τεχνικές προδιαγραφές
13. Το γεγονός ότι δεν έχουν αναρτηθεί ενιαίες τεχνικές προδιαγραφές από την ΕΚΑΠΥ για την προμήθεια «ΕΝΟΣ (1) ΜΙΚΡΟΤΟΜΟΥ» CPV: 33100000-1

## Π Ρ Ο Κ Η Ρ Υ Σ Σ Ο Υ Μ Ε

**2<sup>η</sup> Δημόσια διαβούλευση** των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «**ΕΝΟΣ (1) ΜΙΚΡΟΤΟΜΟΥ**» CPV: **33100000-1** για την κάλυψη των αναγκών του Νοσοκομείου.

Οι ενδιαφερόμενοι δύνανται να λάβουν γνώση των τεχνικών προδιαγραφών: α. από τον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) στο σύνδεσμο «Διαβουλεύσεις» (<http://www.eprocurement.gov.gr>) και β. από τον ιστότοπο του Νοσοκομείου [www.gonkhosp.gr](http://www.gonkhosp.gr) (Τμήμα Προμηθειών-Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών).

Η διάρκεια της διαβούλευσης ορίζεται σε επτά (7) ημερολογιακές ημέρες από την ημέρα ανάρτησης στο ΕΣΗΔΗΣ, ενώ σε περίπτωση τροποποίησης των τεχνικών προδιαγραφών, ως αποτέλεσμα της διαβούλευσης, θα αναρτηθούν οι αναδιαμορφωμένες προδιαγραφές για επιπλέον τέσσερις (4) ημερολογιακές ημέρες.

Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να αποστείλουν τις παρατηρήσεις τους από την **Πέμπτη, 09/01/2020 έως και Τετάρτη, 15/01/2020** στην πλατφόρμα διαβουλεύσεων του ΕΣΗΔΗΣ.

Τα σχόλια για τη διαβούλευση μπορούν να υποβληθούν για το σύνολο της διαβούλευσης άμεσα και αυτόματα, μέσω της πλατφόρμας ΕΣΗΔΗΣ με την επιλογή «Καταχώρηση σχολίου» και εισαγωγή κειμένου με πληκτρολόγηση ή με αντιγραφή για κάθε παράγραφο ή άρθρο ή για το σύνολο των τεχνικών προδιαγραφών. Με την επιλογή αυτή και γενικότερα στην πλατφόρμα διαβουλεύσεων του ΕΣΗΔΗΣ δεν γίνεται επισύναψη αρχείων.

Αρχεία μπορούν να αποσταλούν στο e-mail: [diavoulefsi@eprocurement.gov.gr](mailto:diavoulefsi@eprocurement.gov.gr), μόνο σε εξαιρετικές περιπτώσεις στοιχείων που δεν μπορούν να ενσωματωθούν ως κείμενο στην «Καταχώρηση σχολίου» και είναι σημαντικά για τη διαβούλευση (π.χ. χάρτες, φωτογραφίες κ.λπ.). Κάθε αποστολή στο e-mail : [diavoulefsi@eprocurement.gov.gr](mailto:diavoulefsi@eprocurement.gov.gr) θα αξιολογείται. Σε περίπτωση που διαπιστωθεί ότι η καταχώρηση των σχολίων μπορεί να γίνει με εισαγωγή κειμένου στο πεδίο «Καταχώρηση σχολίου», τότε δε θα γίνεται ανάρτηση των εν λόγω σχολίων από τον διαχειριστή των διαβουλεύσεων, αλλά θα ενημερώνεται ο αποστολέας για τη χρησιμοποίηση της επιλογής αυτής, εφόσον επιθυμεί την ανάρτηση των σχολίων του. Σε κάθε περίπτωση τα σχόλια που έρχονται στο e-mail : [diavoulefsi@eprocurement.gov.gr](mailto:diavoulefsi@eprocurement.gov.gr), αποστέλλονται στην αναθέτουσα αρχή που επιθυμεί τη διαβούλευση.

Μετά το πέρας της προθεσμίας για τη διενέργεια της Δημόσιας Διαβούλευσης, θα αναρτηθεί σχετική ανακοίνωση στην ιστοσελίδα [www.gonkhosp.gr](http://www.gonkhosp.gr) (Τμήμα Προμηθειών-Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών). με τα στοιχεία των οικονομικών φορέων που συμμετείχαν στη διαδικασία και θα αναρτώνται οι παρατηρήσεις που υποβλήθηκαν. Επισημαίνεται ότι τα καταχωρημένα σχόλια των οικονομικών φορέων, αναρτώνται αυτούσια στην ηλεκτρονική φόρμα του ΕΣΗΔΗΣ, ως σχόλια της ανακοίνωσης διενέργειας της Δημόσιας Διαβούλευσης.

Το Νοσοκομείο δεν δεσμεύεται να υιοθετήσει τις προτάσεις αυτές και θα αποφασίσει για την οριστικοποίηση αυτών με αντικειμενικά κριτήρια ώστε να επιτευχθεί η μέγιστη δυνατή συμμετοχή προμηθευτών, εξασφαλίζοντας όμως ταυτόχρονα την ποιότητα των παρεχομένων υπηρεσιών μας.

Η τελική απόφαση της επιτροπής προδιαγραφών πρέπει να διαλαμβάνει, για να είναι νομίμως αιτιολογημένη, διάλογο των συντακτών της με τουλάχιστον τα εξής έξι (6) στοιχεία : 1) Το υλικό που της παραδίδεται από το Τμήμα Προμηθειών. 2) Τις εν γένει διεθνείς παραδεχόμενες τεχνικές προδιαγραφές και πρότυπα. 3) Τις παραδοχές της επιστήμης. 4) Την εμπειρία. 5) Τυχόν κοινωνικές απαιτήσεις. 6) Τα αποτελέσματα της διαβούλευσης που προηγήθηκε επί του τελικού σχεδίου των τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων. Κατά τα λοιπά, ισχύουν οι αποφάσεις της ΕΚΑΠΥ, των οποίων το περιεχόμενο αναρτήθηκε στον επίσημο ιστότοπο αυτής.

Παρακαλείσθε για την ανταπόκριση και συμμετοχή σας στη διαδικασία της Δημόσιας Διαβούλευσης.

Η παρούσα ανακοίνωση θα αναρτηθεί στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) (<http://www.eprocurement.gov.gr>) στο σύνδεσμο «Διαβουλεύσεις» και στην ιστοσελίδα του [www.gonkhosp.gr](http://www.gonkhosp.gr) (Τμήμα Προμηθειών-Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών).

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ  
ΘΕΟΔΩΡΟΣ ΤΣΟΥΡΟΥΛΑΣ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
1η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΑΤΤΙΚΗΣ  
ΓΕΝΙΚΟ ΟΓΚΟΛΟΓΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΗΦΙΣΙΑΣ  
" ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ "  
ΚΑΛΥΦΤΑΚΙ - ΝΕΑ ΚΗΦΙΣΙΑ - Τ.Κ. 145 64

Νέα Κηφισιά, 20/12/2019

Αρ. πρωτ.

Προς: ΓΡΑΦΕΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

**Θέμα: Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «ΕΝΟΣ (1) ΜΙΚΡΟΤΟΜΟΥ», CPV:33100000-1**

Οι υπογράφωντες, ως μέλη της επιτροπής που ορίστηκε με την Απόφαση Διοικήτριας (αρ.πρ. 15570/25-09-2019), για την προμήθεια ενός μικροτόμου για το Παθολογοανατομικό Εργαστήριο (CPV: 33100000-1), επισυνάπτουμε τον παρακάτω πίνακα με τις αναθεωρημένες τεχνικές προδιαγραφές, λαμβάνοντας υπόψιν τις κατατεθειμένες παρατηρήσεις (αρ.πρ. 20557/11-12-2019) των δύο εταιριών:

A. SAFEBLOOD BIOANALYTICA ΑΕ και  
B. ΒΙΟΔΥΝΑΜΙΚΗ ΑΕ.

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ

- 1) Ησαϊάδης Δημήτριος
- 2) Μπρισιμιτζής Αντώνιος
- 3) Ζαχαριάς Κωνσταντίνος



1. Να είναι περιστροφικού τύπου και αυτόματης κοπής.
2. Να συνοδεύεται από φορέα λεπίδων μιας χρήσεως (χαμηλού και υψηλού προφίλ).
3. Να συνοδεύεται από φορέα δείγματος τύπου quick release.
4. Να έχει εύρος κοπής τομών από 0,5 μm έως 100 μm.
5. Να έχει εύρος κουρέματος έως 500 μm.
6. Να έχει εύρος κάθετης μετακίνησης του δείγματος τουλάχιστον 70 mm.
7. Να έχει συνολική οριζόντια προώθηση του δείγματος τουλάχιστον 24 mm.
8. Να διαθέτει υψηλή ταχύτητα αυτόματης κοπής τουλάχιστον 420 mm / sec, που να ρυθμίζεται μέσω περιστροφικού διακόπτη στην εξωτερική μονάδα ελέγχου του μικροτόμου, για ασφάλεια και ευκολία στον χειρισμό.
9. Να έχει δυνατότητα επαναφοράς (retraction) και δυνατότητα απενεργοποίησή της.
10. Να διαθέτει λειτουργία «Rock Mode», έτσι ώστε να μην απαιτείται η πλήρης περιστροφή του χειροτροχού.
11. Να διαθέτει σε εμφανές σημείο επί του μικροτόμου κουμπί έκτακτης διακοπής.
12. Να διαθέτει τουλάχιστον δύο (2) ανεξάρτητα συστήματα ασφάλισης του χειροτροχού (μηχανικό και ηλεκτρονικό).
13. Να διαθέτει λειτουργία μνήμης της θέσης του δείγματος και να είναι δυνατός ο προγραμματισμός του παραθύρου κοπής (cutting window).
14. Να διαθέτει μία (1) αποσπώμενη μονάδα ελέγχου και ρύθμισης όλων των παραμέτρων λειτουργίας του μικροτόμου για μεγαλύτερη ευελιξία και ευκολία στην χρήση με βάση τις ανάγκες του εκάστοτε χρήστη και να μπορεί να τοποθετηθεί αριστερά ή δεξιά από τον μικροτόμο.
15. Να συνοδεύεται από εγγύηση καλής λειτουργίας για τουλάχιστον δύο (2) έτη.
16. Να κατατεθεί βεβαίωση της εταιρείας περί διαθεσιμότητας ανταλλακτικών για τουλάχιστον δέκα (10) έτη.
17. Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά εκπαίδευσης του τεχνικού προσωπικού της εταιρείας σε ότι αφορά την τεχνική υποστήριξη του προσφερόμενου εξοπλισμού.
18. Να δέχεται ενσωματωμένο μεγεθυντικό φακό με φωτισμό.
19. Να είναι εγκεκριμένο για In Vitro διαγνωστική χρήση (σύμφωνα με της οδηγία 98/79 EC).
20. Να είναι δυνατή η επίδειξη στον χώρο του εργαστηρίου.
21. Να διαθέτει τουλάχιστον τρεις (3) μεθόδους αυτόματης κοπής (μεμονωμένη, συνεχή και βηματική).
22. Να μπορεί να δεχθεί προαιρετικά σύστημα ψυχόμενου υποδοχέα κασσετών που να τοποθετείται επί της κεφαλής και όχι εξωτερικά του μικροτόμου.
23. Να υπάρχει δυνατότητα άμεσης παράδοσης (εντός 30 ημερών) από την παραγγελία του Νοσοκομείου.