Όνομα**: ΜΑΜΑΛΙΓΚΑΣ Γ. & ΣΙΑ Ε.Ε.** Email: info@aimed.gr Δημοσιεύθηκε:31-05-2024

Άρθρο: 3η Διαβούλευση για προμήθεια «ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΩΝ ΚΛΙΝΩΝ»

Αξιότιμοι κκ!

Κατόπιν ανάγνωσης των προδιαγραφών της 3ΗΣ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΩΝ ΚΛΙΝΩΝ» με αρ. 2024DIAB28423, διαπιστώσαμε ότι παρακάτω τεχνικές προδιαγραφές είναι αδικαιολόγητες και ιδιαίτερα περιοριστικές του ανταγωνισμού με αποτέλεσμα να αποτρέπουν να επιτευχθεί η μέγιστη δυνατή συμμετοχή προμηθευτών και η ανάπτυξη συνθηκών υγειούς ανταγωνισμού στον διαγωνισμό.

Άρθρο 54 Τεχνικές προδιαγραφές παρ. 2:

«Οι τεχνικές προδιαγραφές εξασφαλίζουν ισότιμη πρόσβαση των οικονομικών φορέων στη διαδικασία σύναψης σύμβασης και δεν έχουν ως αποτέλεσμα τη δημιουργία αδικαιολόγητων εμποδίων στο άνοιγμα των δημόσιων συμβάσεων στον ανταγωνισμό».

Οι τεχνικές προδιαγραφές να καταρτίζονται με τέτοιον τρόπο, ώστε να αποφεύγεται ο τεχνητός περιορισμός του ανταγωνισμού μέσω απαιτήσεων που ευνοούν συγκεκριμένο οικονομικό φορέα, αντικατοπτρίζοντας βασικά χαρακτηριστικά των αγαθών, υπηρεσιών ή έργων που παρέχονται συνήθως από τον οικονομικό φορέα αυτόν.

Με άλλα λόγια, ο προσδιορισμός των τεχνικών προδιαγραφών θα πρέπει να γίνεται κατά τέτοιον τρόπο, ώστε ταυτόχρονα με την επίτευξη του ζητούμενου αποτελέσματος να διασφαλίζεται η προώθηση του ευρύτερου δυνατού ανταγωνισμού μεταξύ των οικονομικών φορέων.

Θα πρέπει, μάλιστα, οι τεχνικές απαιτήσεις να είναι διατυπωμένες με την αναγκαία ευελιξία, ώστε να επιτρέπουν και να καθιστούν αποδεκτές άλλες συμβατές, καινοτόμες και οικονομικές συμφέρουσες λύσεις, που ικανοποιούν τις ευρύτερες απαιτήσεις της σύμβασης.

 Με βάση τα παραπάνω και κατά την ανάγνωση των τεχνικών χαρακτηριστικών των Νοσοκομειακών Κλινών παρατηρήθηκε ότι οι συγκεκριμένες προδιαγραφές φωτογραφίζουν ένα συγκεκριμένο προϊόν και αποκλείουν ένα μεγάλο εύρος πολύ αξιόλογων μοντέλων.

 Για τον λόγο αυτό αιτούμεθα τον επαναπροσδιορισμό τους με σκοπό την ανάπτυξη υγειούς ανταγωνισμού μεταξύ των οικονομικών φορέων.

 **ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ 2:**

2. Η κλίνη να είναι μεταλλικής κατασκευής βαρέως τύπου, βαμμένη με ηλεκτροστατική βαφή. Ο εξωτερικός σκελετός να είναι ενιαίος και από σωλήνα 50x30x2 mm. Tα εσωτερικά να είναι ερεσείνωτα από σωλήνα 30x30 mm.

 Για την ευρύτερη συμμετοχή των εταιρειών προτείνουμε την εξής τροποποίηση:

 «2. Η κλίνη να είναι μεταλλικής κατασκευής βαρέως τύπου, βαμμένη με ηλεκτροστατική βαφή. Ο εξωτερικός σκελετός να είναι ενιαίος και από σωλήνα 50x30x2 mm περίπου. Tα εσωτερικά να είναι ερεσείνωτα από σωλήνα 30x30 mm περίπου.»

 **ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ 5:**

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 0-80ο περίπου

-Γωνίωση ποδιών (fowler) έως 40ο

-Αυξομείωση ύψους του επιπέδου της κλίνης 55-85 cm

Να εκτελείται επιπρόσθετη κίνηση ανάκλησης ποδιών χειροκίνητα με σκαλιέρα.

 Όσον αφορά την λειτουργία αυξομείωσης του ύψους του επιπέδου της κλίνης, προτείνουμε το ελάχιστο να ξεκινάει από τουλάχιστον 40 εκατοστά καθώς με την προσθήκη του στρώματος το ύψος φτάνει τα 52 εκατοστά τουλάχιστον, ενώ με ελάχιστο ύψος 55 εκατοστών, με το στρώμα φτάνει τα 57 εκατοστά και έτσι ασθενείς χαμηλού αναστήματος θα δυσκολευτούν πολύ να σηκωθούν από την κλίνη. Για την ευρύτερη συμμετοχή των εταιρειών προτείνουμε την εξής τροποποίηση:

 «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 0-80ο περίπου

 -Γωνίωση ποδιών (fowler) έως 40ο

 -Αυξομείωση ύψους του επιπέδου της κλίνης 40-80 cm

 Να εκτελείται επιπρόσθετη κίνηση ανάκλησης ποδιών χειροκίνητα με σκαλιέρα ή ηλεκτροκίνητα.»

 **ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ, ΟΡΟΣ 3:**

 Αιτούμεθα επίσης, την προαιρετική ζήτηση της πιστοποίησης κατά ISO 27001, ISO 27701, ISO 45001 διότι δεν έχει σχέση με την προμήθεια του συγκεκριμένου είδους, και γενικότερα με προμήθειες ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού σε δημόσιες συμβάσεις .

Συγκεκριμένα ο γενικός όρος Νο 3 αναφέρει:

3. Οι εταιρείες να είναι πιστοποιημένες κατά ΕΝ ΙSΟ 9001, ΕΝ ΙSΟ 13485, ΕΝ ΙSΟ 14001,για διακίνηση και τεχνική υποστήριξη.

Οι κατασκευάστριες εταιρείες να είναι πιστοποιημένες και κατά ΙSΟ 27001, ISO 27701, ΕΝ 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.

Η εταιρεία μας, ΜΑΜΑΛΙΓΚΑΣ Γ. & ΣΙΑ Ε.Ε. “AIMED MEDICAL E.E.”, έχει καθιερώσει και εφαρμόζει Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας με πιστοποίηση κατά τα πρότυπα ISO 9001:2015 και ISO 13485:2016 για διακίνηση και τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Επιπλέον, διαθέτει Σύστημα Περιβαλλοντικής Διαχείρισης με πιστοποίηση κατά το Πρότυπο ISO 14001:2015 και συμμορφώνεται σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ/8Δ/ΓΠ1348/04(ΦΕΚ 32Β/16-1-04) περί διακίνησης Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού

Επιπλέον, ο κατασκευαστικός οίκος είναι πιστοποιημένος κατά ΙSΟ 9001 και ΙSΟ 13485.

Αιτούμεθα να παραληφθεί ή άλλως ζητηθεί προαιρετικά ο συγκεκριμένος όρος για τις πιστοποιήσεις ISO 27701, ISO 27001 και ISO 45001. Διότι δεν έχει κανένα κλινικό όφελος, δεν είναι υποχρεωτικό για δημόσιες συμβάσεις ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού ούτε προσθέτει κάποιο πλεονέκτημα στον φορέα σας.

Οι αναθέτουσες αρχές αντιμετωπίζουν τους οικονομικούς φορείς ισότιμα και χωρίς διακρίσεις και ενεργούν με διαφάνεια, τηρώντας την αρχή της αναλογικότητας, της αμοιβαίας αναγνώρισης, της προστασίας του δημόσιου συμφέροντος, της προστασίας των δικαιωμάτων των ιδιωτών, της ελευθερίας του ανταγωνισμού και της προστασίας του περιβάλλοντος και της βιώσιμης και αειφόρου ανάπτυξης. Ο σχεδιασμός των διαδικασιών σύναψης συμβάσεων δεν γίνεται με σκοπό την εξαίρεσή τους ή τον τεχνητό περιορισμό του ανταγωνισμού. Ο ανταγωνισμός θεωρείται ότι περιορίζεται τεχνητά όταν οι διαδικασίες σύναψης συμβάσεων έχουν σχεδιαστεί με σκοπό την αδικαιολόγητα ευνοϊκή ή δυσμενή μεταχείριση ορισμένων οικονομικών φορέων.

Οι αναθέτουσες αρχές λαμβάνουν τα αναγκαία μέτρα ώστε να διασφαλίζεται η αποτελεσματικότητα των διαδικασιών σύναψης δημοσίων συμβάσεων και η χρηστή δημοσιονομική διαχείριση των διατιθέμενων προς το σκοπό αυτό δημοσίων πόρων για τους λόγους αυτούς αιτούμεθα την τροποποίηση του συγκεκριμένου όρου, διότι οι πιστοποιήσεις σύμφωνα με τα πρότυπα ISO 27701, ISO 27001 και ISO 45001 δεν έχουν σχέση με το αντικείμενο της συγκεκριμένης προμήθειας και προτείνουμε να απαλειφθεί η απαίτησή τους ή να ζητηθούν προαιρετικά.

Το ISO 27001 αποτελεί διεθνές πρότυπο για την ασφάλεια και προστασία των πληροφοριών ενός οργανισμού. Σκοπός του προτύπου είναι να εξασφαλίσει πως η επιχείρηση διατηρεί την εμπιστευτικότητα, ακεραιότητα και διαθεσιμότητα των πληροφοριών της, στο σύνολο των ενδιαφερόμενων μελών της, τόσο στο εσωτερικό όσο και στο εξωτερικό της περιβάλλον. Στο πρότυπο αυτό περιγράφονται οι απαιτήσεις για την εφαρμογή και συνεχή βελτίωση ενός Συστήματος Διαχείρισης Ασφάλειας Πληροφοριών, σε οργανισμούς και επιχειρήσεις ανεξαρτήτου μεγέθους και τομέα δραστηριοτήτων, που θέλουν να διασφαλίσουν τα δεδομένα τους (οικονομικά, τεχνογνωσία, στοιχεία εργαζομένων, πληροφορίες που ανταλλάσσουν με τρίτα μέρη).

Το διεθνές πρότυπο αποτελεί επέκταση των προτύπων ISO 27001 και ISO 27002 και σχεδιάστηκε, προκειμένου να ενισχύσει το υφιστάμενο σύστημα διαχείρισης ασφάλειας πληροφοριών με πρόσθετες απαιτήσεις, ώστε να αναπτυχθεί ένα ολοκληρωμένο Σύστημα Διαχείρισης Ασφάλειας Πληροφοριών και Προστασίας Προσωπικών Δεδομένων.

Το ISO 27701 ορίζει τις απαιτήσεις διαχείρισης των προσωπικών δεδομένων και παρέχει κατευθυντήριες οδηγίες για τους υπευθύνους επεξεργασίας και τους εκτελούντες την επεξεργασία δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα.

Εφαρμόζεται σε όλους τους οργανισμούς που επιθυμούν να διασφαλίσουν, παράλληλα με την ασφάλεια πληροφοριών, την προστασία των προσωπικών δεδομένων των εργαζομένων, των πελατών και των συνεργατών τους. Ήδη, στη χώρα μας, έχει τεθεί σχετικό θεσμικό πλαίσιο για την υποχρεωτική εφαρμογή του στον κλάδο εκπαίδευσης, το οποίο αναμένεται να επεκταθεί και σε υπόλοιπους κλάδους δραστηριοτήτων.

Τονίζεται ότι προκειμένου μία επιχείρηση να πιστοποιηθεί κατά ISO 27701, πρέπει να διαθέτει ήδη πιστοποίηση ISO 27001 ή να επιλέξει την παράλληλη πιστοποίησή της με βάση τα δύο πρότυπα.

Σύμφωνα με τα παραπάνω αντιλαμβάνεστε ότι η συγκεκριμένη σύμβαση δεν διαχειρίζεται προσωπικά δεδομένα ούτε ασθενών και ούτε του Φορέα, πέρα των δεδομένων που δημοσιοποιούνται στην ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

Το πρότυπο ISO 45001 παρέχει ένα πλαίσιο για τη διαχείριση των θεμάτων Υγείας & Ασφάλειας της Εργασίας, για την πρόληψη εργατικών ατυχημάτων και ασθενειών και τη διατήρηση ασφαλών και υγιεινών συνθηκών εργασίας σε μια επιχείρηση.

Προτείνουμε να αξιολογηθούν τα παραπάνω πρότυπα με βάση όσα αναφέρθηκαν ώστε να μπορεί να αναπτυχθεί ο ανταγωνισμός και να συμμετάσχουν περισσότερες εταιρείες. Για τους παραπάνω λόγους, αιτούμαστε τη διαγραφή της απαίτησης όσον αφορά τα προαναφερόμενα ISO (27001, 27701,45001). H διατήρηση της απαίτησης αυτής θα περιορίσει την συμμετοχή στον διαγωνισμό σε μία μόνο εταιρία.

Ομοίως άλλοι Δημόσιοι Φορείς πραγματοποιήσαν την συγκεκριμένη διόρθωση προς όφελος του δημοσίου συμφέροντος αλλά και της σύννομης διαδικασίας.

Με εκτίμηση,

Παναγιώτα Παπαδάκη

AIMED ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ

Ασημακοπούλου 31, Αγία Παρασκευή 15342, Αθήνα

Τ +302106009573

F +302106009223

E-mail info@aimed.gr