



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ
ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ
ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
Αρμόδια: Α. ΚΟΥΛΕΡΗ
Δ/ση: Νουφάρων και Τιμίου Σταυρού 14
14564 Καλυφτάκη, Κηφισιά
Τηλ.: 2103501545

**ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΥΓΕΙΑ, ΕΣΗΔΗΣ & ΣΤΗΝ
ΙΣΤΟΣΕΛΙΔΑ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ**

**ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑ 3^{ης} ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΩΝ ΚΛΙΝΩΝ» CPV:
33192120-9.**

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^ο) Συνεδρίαση της ΕΚΑΠΥ σχετικά με την «Εισαγωγή σε διαδικασία διαβούλευσης των τεχνικών προδιαγραφών για το ΠΠΥΥ 2012 και εφεξής»
4. Τις αποφάσεις της Ολομέλειας της ΕΚΑΠΥ που ελήφθησαν κατά την υπ' αριθ. 68/14-12-2015 (θέμα 6^ο) και υπ' αριθ. 88/07-09-2016 συνεδρίασή της (θέμα 3^ο, 4ο και 5ο) αναφορικά με τη διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων.
5. Την υπ' αριθ. 3512/14-9-2015 εγκύκλιο της ΕΚΑΠΥ «Διευκρινήσεις αναφορικά με την διαδικασία και τις απαιτήσεις της σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων»
6. Την υπ' αριθ. 5657/28-11-2016 εγκύκλιο της ΕΚΑΠΥ «Εγκύκλιος – Για την εναρμόνιση των τεχνικών προδιαγραφών και των κριτηρίων ανάθεσης με τις διατάξεις της κείμενης νομοθεσίας περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων»
7. Την υπ' αριθ. 7320/17.04.2024 (ΑΔΑ: 6ΝΜ7469ΗΔΖ-3ΣΧ) Απόφαση του Διοικητή περί ορισμού μελών επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών.
8. Το υπ' αριθ. 7448/18.04.2024 πρακτικό της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με το οποίο καταθέτει τις τεχνικές προδιαγραφές..
9. Την υπ' αριθ. 7510/19.04.2024 1^η Δημόσια Διαβούλευση Τεχνικών Προδιαγραφών.
10. Το υπ' αριθ. 8466/08.05.2024 διαβιβαστικό έγγραφο της Υπηρεσίας προς την Επιτροπή Σύνταξης προδιαγραφών με τις παρατηρήσεις των εταιριών: ΛΕΩΝΙΔΑΣ ΨΗΛΙΑΚΟΣ ΚΑΙ ΣΙΑ ΕΠΕ και ΜΑΜΑΛΙΓΚΑΣ Γ. & ΣΙΑ Ε.Ε.
11. Το υπ' αριθ. 8714/13.05.2024 πρακτικό της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με το οποίο καταθέτουν τις νέες τροποποιημένες τεχνικές προδιαγραφές.
12. Την υπ' αριθ. 8765/14.05.2024 2^η Δημόσια Διαβούλευση Τεχνικών Προδιαγραφών.
13. Το υπ' αριθ. 9295/22.05.2024 διαβιβαστικό έγγραφο της Υπηρεσίας προς την Επιτροπή Σύνταξης προδιαγραφών με τις παρατηρήσεις των εταιριών: ΜΑΜΑΛΙΓΚΑΣ Γ. & ΣΙΑ Ε.Ε., ΙΑΤΡΙΚΗ ΜΕΡΙΜΝΑ & ΥΓΕΙΑ ΑΕ και ΕnaMed ΙΑΤΡΙΚΑ ΕΙΔΗ Μ/ΠΗ ΕΠΕ.
14. Το υπ' αριθ. 9655/28.05.2024 πρακτικό της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με το οποίο καταθέτουν τις νέες τροποποιημένες τεχνικές προδιαγραφές

15. Το γεγονός ότι δεν έχουν αναρτηθεί ενιαίες τεχνικές προδιαγραφές από την ΕΚΑΠΥ για την προμήθεια «ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΩΝ ΚΛΙΝΩΝ» CPV: 33192120-9.

Π Ρ Ο Κ Η Ρ Υ Σ Σ Ο Υ Μ Ε

3^η Δημόσια διαβούλευση για τη σύνταξη των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «**ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΩΝ ΚΛΙΝΩΝ**» CPV: 33192120-9, 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 (Τμήμα Προμηθειών-Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών).

Η διάρκεια της διαβούλευσης ορίζεται σε τέσσερις (4) ημερολογιακές ημέρες από την ημέρα ανάρτησης στο ΕΣΗΔΗΣ.

Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να αποστείλουν τις παρατηρήσεις τους από την επόμενη της ανάρτησης 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, 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 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, 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 (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 παραδεδεγμένες 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 (Τμήμα Προμηθειών-Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών).

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ
ΘΕΟΔΩΡΟΣ ΤΣΟΥΡΟΥΛΑΣ

.



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
1^η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»

Ν. Κηφισιά, 28-05-24

Επιτροπή σύνταξης Τεχνικών προδιαγραφών
'Νοσοκομειακών κλινών'

Προς: Τμ. Προμηθειών

Θέμα: Κατάθεση νέων αναδιαμορφωμένων τεχνικών προδιαγραφών

Σχετ : 1) η με αρ. πρωτ. 8765/14-05-24 2^η Δημόσια Διαβούλευση για τη σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών
2) το με αρ. πρωτ. 9295/22-05-24 έγγραφό σας

Σε απάντηση του ανωτέρω (2) σχετικού εγγράφου σας και λαμβάνοντας υπόψη τις παρατηρήσεις που κατατέθηκαν στα πλαίσια της σχετικής (1) 2ης 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 0-80⁰ περίπου
-Γωνίωση ποδιών (fowler) έως 40⁰
-Αυξομείωση ύψους του επιπέδου της κλίνης 55-85 cm
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 ανοξειδωτο 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 kg/m³, 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, αντικαρκινική, 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.
Οι κατασκευάστριες εταιρείες 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