



ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΩΝ ΑΣΦΑΛΙΣΕΩΝ
1η Υ. ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
ΠΑΙΔΩΝ ΠΕΝΤΕΛΗΣ
ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ : ANNA ΡΙΣΤΑ
ΤΗΛ.: 213-2052518
ΦΑΞ : 213-2052441
Email: promitheion@paidon-pentelis.gr

Ημερομηνία	12/2/2020
Αρ. Πρωτ. :	1977/19-2-2020

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ - ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ

ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΕΠΙ ΤΟΥ ΣΧΕΔΙΟΥ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΚΑΙ ΠΡΟΤΥΠΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΔΥΟ «ΑΠΙΝΙΔΩΤΩΝ» (CPV 33182100-0) ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΥ 16.000,00€ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΥ ΦΠΑ 24% .

Το ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΑΙΔΩΝ ΠΕΝΤΕΛΗΣ

Ανακοινώνει την διαβούλευση επί του σχεδίου των τεχνικών προδιαγραφών, σχετικά με την προμήθεια δυο «Απινιδωτών» για την κάλυψη των αναγκών του Νοσοκομείου.

1. Η διάρκεια της διαβούλευσης ορίζεται σε πέντε (5) ημέρες από την επομένη της ανάρτησης τους στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου ([www.paidon-pentelis.gr/ΠΡΟΜΗΘΕΙΕΣ/ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΕΙΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ](http://www.paidon-pentelis.gr/ΠΡΟΜΗΘΕΙΕΣ/ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΕΙΣ_ΤΕΧΝΙΚΩΝ_ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ)) .
2. Οι ενδιαφερόμενοι αφού λάβουν γνώση των τεχνικών προδιαγραφών οι οποίες έχουν αναρτηθεί στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου , μπορούν να αποστείλουν εμπρόθεσμα τις παρατηρήσεις τους στην ηλεκτρονική διεύθυνση promitheion@paidon-pentelis.gr
3. Το Νοσοκομείο δε 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 και την ποιότητα της προμήθειας.
4. Μετά την οριστικοποίηση των τεχνικών προδιαγραφών, θα προκηρυχθεί Συνοπτικός Διαγωνισμός για την προμήθεια του ανωτέρω είδους, προϋπολογισμού 16.000,00€ συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ, μετά την επαύξηση του ΠΠΥΥ2015 .

Ο ΚΟΙΝΟΣ ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΗΛΙΑΣ ΔΑΛΑΪΝΑΣ

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Η επιτροπή που ορίστηκε για τη σύνταξη νέων τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια δύο απινιδωτών (Απόφ ΔΣ. 39/1/11/2019) και αφορά τον υπ αριθμό Π/36/19 Επαναληπτικό Συνοπτικό Διαγωνισμό, συνεδρίασε σήμερα 23/01/20 και καταθέτει τις παρακάτω Τεχνικές προδιαγραφές :

1. Να είναι διφασικής ενέργειας και να εκτελεί συγχρονισμένη, ασύγχρονη, χειροκίνητη και αυτόματη απινίδωση .
2. Να διαθέτει μονάδα διαθωρακικής βηματοδότησης (demand & fixed) με παροχή 40-170 παλμών /min.
3. Να παρέχει διφασική ενέργεια με ελεύθερη αριθμητική επιλογή Joules
4. Η διάρκεια και η τάση της κυματομορφής απινίδωσης να μεταβάλλονται αυτόματα από το σύστημα ανάλογα με την διαθωρακική αντίσταση του ασθενούς.
5. Να δύναται να χρησιμοποιηθεί τόσο σε ενήλικες όσο και σε παιδιά και να περιλαμβάνονται paddles & αυτοκόλλητα pads κατάλληλα και για παιδιά.
6. Να είναι σύγχρονης τεχνολογίας- η πρώτη κυκλοφορία του μοντέλου που προσφέρεται να έχει γίνει εντός των τελευταίων δύο ετών.
7. Να είναι φορητού τύπου με βάρος εως 6,5 Kg
8. Να λειτουργεί με ρεύμα δικτύου 220V/50Hz και επαναφορτιζόμενη μπαταρία η οποία σε πλήρη φόρτιση να αποδίδει τουλάχιστον εκατό απινιδώσεις στη μέγιστη ενέργεια ή τουλάχιστον 120λεπτά συνεχούς λειτουργίας monitoring
9. Να διαθέτει οπτική ένδειξη του υπολοίπου της μπαταρίας
10. Η διάρκεια φόρτισης του απινιδωτή στη μέγιστη ενέργεια να μην ξεπερνά τα 8 δευτερόλεπτα
11. Το ΗΚΓ να λαμβάνεται είτε μέσω τριπολικού ή πενταπολικού καλωδίου είτε μέσω ηλεκτροδίων απινίδωσης
12. Απινίδωση και βηματοδότηση να γίνεται και μέσω αυτοκόλλητων Pads

13. Να διαθέτει έγχρωμη οθόνη υψηλής ανάλυσης, διαγωνίου τουλάχιστον πέντε ιντσών.
14. Να περιλαμβάνει εκτυπωτή για εκτύπωση καταγραφής με ταχύτητα 25mm/sec .
15. Να διαθέτει οπτικούς και ηχητικούς συναγερμούς για όλες τις μετρήσιμες παραμέτρους
16. Να συνοδεύεται: από καλώδιο ρεύματος, τριπολικό ή πενταπολικό καλώδιο ηλεκτροκαρδιογραφήματος, paddles εξωτερικής απινίδωσης κατάλληλα για ενήλικες και paddles κατάλληλα για παιδιά
Αυτοκόλλητα pads ενηλίκων- παιδών για εξωτερική απινίδωση/βηματοδότηση /ηλεκτοκαρδιογράφημα. Και συνδετικό καλώδιο για αυτά.
17. Χαρτί εκτυπωτή, τζέλ απινίδωσης, και όλα τα παρελκόμενα που είναι απαραίτητα για τη λειτουργία του.
18. Να συνοδεύεται από εγχειρίδιο λειτουργίας στην ελληνική γλώσσα και από service manual.
19. Να είναι σύμφωνος με όλες τις Ευρωπαϊκές προδιαγραφές ασφαλείας (CE, ISO). Να προσκομιστούν πιστοποιητικά : EN ISO 9001: 2008 ή EN ISO 13485:2003 ή νεότερα και ισοδύναμα για τη διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων ,EN ISO 13485: 2003 για την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων .
20. Ο κατασκευαστικός οίκος θα πρέπει να διαθέτει πιστοποίηση σύμφωνα με το πρότυπο 13485 :2003
21. Βεβαίωση συμμόρφωσης με την ΔΥ8δ/ΓΠ οικ.1348 απόφαση του υπουργού Υγείας και Πρόνοιας «αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων
22. Η προμηθεύτρια εταιρεία να διαθέτει οργανωμένο τμήμα servis
Η επάρκεια του service να αποδεικνύεται με τα πιστοποιητικά εκπαίδευσης των τεχνικών της εταιρίας επί του προσφερόμενου μοντέλου.
23. Ο προμηθευτής να διαθέτει διακριβωμένα όργανα για τον έλεγχο – συντήρηση – επισκευή του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που προσφέρεται. Να κατατεθούν κατάλογος οργάνων για όλους τους

απαραίτητους ελέγχους , όπως προκύπτουν από το εγχειρίδιο του κατασκευαστή και πρόσφατα πιστοποιητικά διακρίβωσης τους

24. Να συνοδεύεται από εγγύηση καλής λειτουργίας για τουλάχιστον τρία έτη και δέσμευση παροχής ανταλλακτικών και τεχνικής υποστήριξης για τουλάχιστον δέκα έτη με έγγραφη δέσμευση από τον κατασκευαστή

25. Κατά τη διάρκεια της εγγύησης το Νοσοκομείο δεν θα ευθύνεται για οποιαδήποτε βλάβη του υπό προμήθεια είδους προερχόμενη από τη συνήθη και ορθή χρήση του και δεν θα επιβαρύνεται με κανένα ποσό για εργατικά ,ανταλλακτικά και λοιπά έξοδα αποκατάστασης της βλάβης εξαιρουμένων των αναλώσιμων τα οποία να προσδιορίζονται αναλυτικά.

26. Να γίνει επίδειξη των μοντέλων που προσφέρονται .Για την τελική επιλογή θα προσμετρηθεί σημαντικά η ταχύτητα, και η ευκολία χειρισμού που θα αξιολογηθούν κατά την επίδειξη

Τα μέλη της Επιτροπής