



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΑΝΙΩΝ
«ΑΓΙΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ»

Χανιά 24 /05/2017
 Αριθμ. Πρωτ. 9202

Ταχ. Διεύθυνση : Μουρνιές Κυδωνίας
 Ταχ. Κωδ. : 73300
 Πληροφορίες : Ε. Κωνσταντουλάκης
 Τηλέφωνο : 28210- 22306
 FAX : 28210- 22369

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ Β ΦΑΣΗΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ

Το Γενικό Νοσοκομείο Χανίων «Ο ΑΓΙΟΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ» λαμβάνοντας υπ' όψιν :

- 1) Το με αριθμ. Πρωτ 3769/ 24-07-2014 έγγραφο της Ε.Π.Υ του Υπουργείου Υγείας
- 2) Το με αριθμ. Πρωτ 9312/30-07-2014 έγγραφο της 7^η ΥΠΕ Κρήτης
- 3) Το με αριθμ. πρωτ. 2891/ 24-07-2015 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Υποχρεωτική διαδικασία σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων για όλους τους δημοσίους φορείς υγείας».
- 4) Το με αριθμ. πρωτ. 3512/ 14-09-2015 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Διευκρινίσεις αναφορικά με τη διαδικασία και τις απαιτήσεις της σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων».
- 5) Το με αριθμ. πρωτ. 4978/ 15-12-2015 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Εγκύκλιο αναφορικά με τη διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων, όπως αυτή έχει καθορισθεί δυνάμει των αποφάσεων της Ολομέλειας της ΕΠΥ που ελήφθησαν κατά την υπ' αριθμ. 65/ 17.7.2015/21.7.2015 συνεδρίαση της (θέμα 1^ο), (ΑΔΑ Ψ11Η465ΦΥΟ-16Ψ) και την υπ' αριθμ. 67/ 19.11.2015/24.11.2015 συνεδρίαση της (θέμα 1^ο), (ΑΔΑ 73ΜΝ465ΦΥΟ-Φ0Η)».
- 6) Η με αριθμ. πρωτ. 236/19-01-2016 Οδηγία της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Αιτιολογία των τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων».
- 7) Το με αριθμ. πρωτ. 1349/ 03-03-2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Εγκύκλιο για την παράταση έως την 30^η Ιουνίου 2016 της προθεσμίας διενέργειας τακτικών διαγωνισμών από την Επιτροπή Προμηθειών Υγείας και τους δημόσιους φορείς υγείας βάσει τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων που εγκρίθηκαν, εγκρίνονται ή πρόκειται να εγκριθούν δυνάμει της παλαιάς διαδικασίας – Η αληθής έννοια των λέξεων «επίσημους φορείς πιστοποίησης της ημεδαπής και της αλλοδαπής» που περιλαμβάνονται στην περίπτωση (α) της παραγράφου 1 της εγκυκλίου της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας «Ενσωμάτωση σε ενιαίο κείμενο» (ΑΔΑ: Ω9ΗΘ465ΦΥΟ-41Ι).
- 8) Το με αριθμ. πρωτ. 2750/16-05-2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Εγκύκλιο για την απαγόρευση προμήθειας αντιδραστηρίων ή/ και αναλωσίμων υλικών που μπορούν να συνδυαστούν με ιατροτεχνολογικό μηχάνημα συγκεκριμένης μόνον εταιρείας ή συνδεδεμένων με αυτή εταιριών, του οποίου η χρήση λαμβάνεται δωρεάν».

- 9) Το με αριθμ. πρωτ. 2765/25-05-2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Εγκύκλιο για την παράταση έως την 31^η Δεκεμβρίου 2016 της προθεσμίας για τη διενέργεια προμηθειών από την ΕΠΥ και τους δημοσίους φορείς υγείας βάσει τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων που εγκρίθηκαν, εγκρίνονται ή πρόκειται να εγκριθούν δυνάμει της παλαιότερης διαδικασίας».
- 10) Το με αριθμ. πρωτ. 3944/20-07-2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Έγκριση τεχνικών προδιαγραφών προμηθειών που διενεργούνται δυνάμει του άρθρου 27§11 του Ν.3867/2010».
- 11) Το με αριθμ. πρωτ. 4662/14-09-2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Αρμοδιότητα της ΕΠΥ να εγκρίνει τεχνικές προδιαγραφές μετά τη θέση σε ισχύ του Ν.4412/2016».
- 12) Το με αριθμ. πρωτ. 5657/28-11-2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) σχετικά με «Εγκύκλιος για την εναρμόνιση των τεχνικών προδιαγραφών με τις διατάξεις της νομοθεσίας περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων».
- 13) Τη με αριθμ. 13/ πρκ. 15/ 18-05-2017 (ΑΔΑ 71Ψ146907Τ-ΓΦΙ) απόφαση Δ.Σ. του Νοσοκομείου Χανίων αναφορικά με έγκριση των προδιαγραφών Προϊόντα εμφάνισης ακτινογραφιών (κατηγορία CPV 24931230-0) X-ray developers κατόπιν της Α φάσης διαβούλευσης αυτών.

και εν αναμονή της έγκρισης του **ΠΠΥΥ 2015** προκειμένου να διενεργήσει διαγωνισμό για την προμήθεια Προϊόντα εμφάνισης ακτινογραφιών (κατηγορία CPV 24931230-0) X-ray developers με κριτήριο κατακύρωσης τη χαμηλότερη τιμή καλεί εντός αποκλειστικής προθεσμίας **δέκα (10) ημερών (και όχι πέραν της 06^{ης} - 06 -2017)** προμηθευτές, επίσημους φορείς ή και ενώσεις των ίδιων προμηθευτών, που δραστηριοποιούνται στο χώρο, να αποστείλουν στην Υπηρεσίας μας παρατηρήσεις επί των επισυναπτομένων τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια Προϊόντα εμφάνισης ακτινογραφιών (κατηγορία CPV 24931230-0) X-ray developers σε έντυπη και ψηφιακή μορφή, προκειμένου να προετοιμαστούν οι τελικές τεχνικές προδιαγραφές του διαγωνισμού.

Η υποβολή των τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων θα γίνεται στο e-mail : potamida@chaniahospital.gr από τους προμηθευτές και τους επίσημους φορείς ή/και ενώσεις αυτών και ταυτοχρόνως σε έντυπη και μαγνητική μορφή [με τη μορφή, ιδίως, είτε του ψηφιακού δίσκου (cd), είτε του ψηφιακού ευέλικτου δίσκου (dvd) είτε της κινητής μονάδας μνήμης ενιαίου σειριακού διαύλου (usb memory stick)].

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 ΕΠΥ, των οποίων το περιεχόμενο αναρτήθηκε στον επίσημο ιστότοπο αυτής.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ

ΜΗΝΑΣ ΒΟΥΛΓΑΡΙΔΗΣ

Εσωτερική διανομή:

Γραφείο Προμηθειών

Κοινοποίηση:

Ακτινολογικό Τμήμα

ΠΙΝΑΚΑΣ ΥΠΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΙΔΩΝ

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΟΡ-ΟΟ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ
1	ΦΙΛΜΣ ΞΗΡΑΣ ΕΚΤΥΠΩΣΗΣ ΤΥΠΟΥ DRYSTAR DT2B ΓΙΑ ΤΙΣ ΚΑΜΕΡΕΣ ΞΗΡΗΣ ΕΚΤΥΠΩΣΗΣ ΤΥΠΟΥ DRYSTAR 14" X 17" (35X43 CM)	207106	ΤΙΜΗ/ ΤΕΜ.
2	ΦΙΛΜΣ ΜΑΣΤΟΓΡΑΦΙΑΣ ΤΥΠΟΥ DRYSTAR DT2 ΜΑΜΜΟ 8" X10" (18 X 24 CM)	207120	ΤΙΜΗ/ ΤΕΜ.
3	ΦΙΛΜΣ ΜΑΣΤΟΓΡΑΦΙΑΣ ΤΥΠΟΥ DRYSTAR DT2 ΜΑΜΜΟ 10" X12" (24 X 30 CM)	207119	ΤΙΜΗ/ ΤΕΜ.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΦΙΛΜ ΑΚΤΙΝΟΓΡΑΦΙΩΝ ΞΗΡΑΣ ΕΚΤΥΠΩΣΗΣ

Να είναι σχεδιασμένο και κατασκευασμένο βασιζόμενο σε ειδικές τεχνικές ώστε να ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις οπτικής πυκνότητας και αντίθεσης της απεικόνισης εξετάσεων μέσω ψηφοποιητή:

- 1) Κλασικής ακτινολογίας
- 2) Μαστογραφίας
- 3) Υπερήχων
- 4) Πανοραμικής
- 5) Αξονικής Τομογραφίας
- 6) Τμήμα μαγνητικής τομογραφίας

Να καλύπτει τα παραπάνω τεχνικά χαρακτηριστικά:

1. Να καλύπτονται από πιστοποιητικά ποιότητας διεθνώς αναγνωρισμένα(π.χ. ISO)
2. Τα προϊόντα να φέρουν σήμανση CE σύμφωνα με την οδηγία 93/42/ΕΟΚ και να κατατεθεί αντίγραφο CE πιστοποιητικό.
3. Να έχουν ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 18 μήνες από την παράδοση
4. Για κάθε τύπο προσφερομένου FILM πρέπει να συνυποβάλλονται PROSPECTUS με όλα τα φωτογραφικά και φυσικά χαρακτηριστικά (όπως χαρακτηριστικές καμπύλες που προσδιορίζουν την ποιότητα και την απόδοση του FILM).
5. Να είναι ανθεκτικά στην αποθήκευση για ικανοποιητικό εύρος θερμοκρασίας και υγρασίας περιβάλλοντος
6. Η συσκευασία των films να είναι ανθεκτική, σε άριστη κατάσταση και άθικτη σφράγιση.
7. Να είναι ξηράς εκτύπωσης, κατάλληλα προς επεξεργασία και απεικόνιση για εκτυπωτή direct thermal.

8. Να είναι μονής επίστρωσης με φωτοευαίσθητο υλικό επί της μίας επιφάνειας.
9. Το υπόστρωμα βάσης να είναι πολυεστερικό, ανθεκτικό στις κακώσεις και στη θερμοκρασία.
10. Να έχουν τεχνικά χαρακτηριστικά που να επιτρέπουν υψηλή αντίθεση και υψηλή οπτική πυκνότητα.
11. Να αναγράφεται επάνω στο κουτί το εργοστάσιο κατασκευής με την ακριβή διεύθυνση του.
12. Η εταιρεία να διαθέτει σύστημα ιχνηλασιμότητας για την ανάκληση προβληματικών παρτίδων καθώς και βεβαίωση συμμετοχής στο σύστημα εναλλακτικής Διαχείρισης Ανακύκλωσης συσκευασιών βάσει του Ν.2939/01.
13. Να κατατεθεί δείγμα.
14. Οι προμηθευτές διακινητές των ανωτέρω ειδών να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις αποφάσεων περί διάθεσης ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Τα πιστοποιητικά συμμόρφωσης να κατατεθούν με την προσφορά.
15. Ο προμηθευτής να αναλάβει την ευθύνη με δική του οικονομική επιβάρυνση, για την περίοδο χρήσης των φιλμ, τον ποιοτικό έλεγχο και ρύθμιση των τεχνικών στοιχείων της εκτύπωσης(αμαύρωση, ευκρίνεια κ.λ.π.). Για τον σκοπό αυτό θα πρέπει να έχει κατάλληλα εκπαιδευμένο προσωπικό και να συνυποβάλλονται τα σχετικά πιστοποιητικά εκπαίδευσης.
16. Ο προμηθευτής θα πρέπει να διαθέτει films ετοιμοπαράδοτα για την άμεση διάθεση τους. Η δυνατότητα άμεσης παράδοσης των films θα εξασφαλίζεται με έγγραφη βεβαίωση του κατασκευαστικού οίκου ή του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου στην Ευρωπαϊκή Ένωση.