

16PROC005074520 2016-09-13



**ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ Κ.Η.Μ.Δ.Η.Σ.
ΔΙΑΥΓΕΙΑ ΚΑΙ ΙΣΤΟΣΕΛΙΔΑ ΤΟΥ
ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ**

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
1^η ΥΠΕ ΑΤΤΙΚΗΣ
**Γ.Ν.Α « Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ-
ΟΦΘΑΛΜΙΑΤΡΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ-
ΠΟΛΥΚΛΙΝΙΚΗ»**

Ν.Π.Δ.Δ
ΥΠΗΡΕΣΙΑ: ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗ
ΥΠΟΔ/ΝΣΗ: ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ
ΤΜΗΜΑ: ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ
ΓΡΑΦΕΙΟ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
Πληροφορίες: Χ. ΒΛΑΔΟΥ
Ταχ. Δ/ση: Υψηλάντου 45-47
Ταχ. Κώδικας: 106 76
Τηλέφωνο: 213 204 1641
Fax: 213 204 1838
E-mail: promithies@evangelismos-hosp.gr

ΑΘΗΝΑ 13/9/2016
ΑΡ. ΠΡΩΤ: 11/07/644/26988

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

**ΓΙΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗ ΣΤΟΝ ΥΠ' ΑΡΙΘΜ. 149/2016 ΣΥΝΟΠΤΙΚΟ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟ ΓΙΑ
ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΔΥΟ (2) ΠΑΛΜΙΚΩΝ ΟΞΥΜΕΤΡΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗ
ΜΟΝΑΔΑ**

Το Γ.Ν.Α. «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ-ΟΦΘΑΛΜΙΑΤΡΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ-ΠΟΛΥΚΛΙΝΙΚΗ» έχοντας υπόψη τις σχετικές διατάξεις του Ν. 2955/01, Ν. 3329/05, Ν. 3580/2007 και Ν. 4412/2016, όπως αυτές ισχύουν σήμερα, καθώς και την υπ' αριθμ. πρωτ. 21571/24-6-2015 Απόφαση Διοικητή περί έγκρισης σκοπιμότητας της εν λόγω προμήθειας, προκηρύσσει τον **Νο 149/2016 Συνοπτικό Διαγωνισμό** με κριτήριο κατακύρωσης την **πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά βάσει τιμής**, για την ανάδειξη χορηγητού-προμηθευτού για «**ΔΥΟ (2) ΠΑΛΜΙΚΑ ΟΞΥΜΕΤΡΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ**»

Προϋπολογισμού Δαπάνης: 3.600,00€ συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ

Απόφαση Δέσμευσης: 2016 1082 ΑΔΑ: 621Ε4690ΩΧ-ΜΕ0 (ΚΑΕ 7131)

Η παρούσα πρόσκληση είναι αναρτητέα στο Κ.Η.Μ.Δ.Η.Σ., ΔΙΑΥΓΕΙΑ και στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου <http://www.evangelismos-hosp.gr>.

Οι προσφορές αποστέλλονται στην πιο πάνω ταχυδρομική διεύθυνση συνταγμένες στην Ελληνική γλώσσα και γίνονται δεκτές έως τις **26/9/2016 ημέρα Δευτέρα** και ώρα **13:00μμ.** Κατατίθενται στη Γενική Γραμματεία του Νοσοκομείου – Πρωτόκολλο (Γραφείο 317).

Ο Διαγωνισμός θα διενεργηθεί στις 27/9/2016 ημέρα Τρίτη και ώρα 13:00μ.μ.

16PROC005074520-2016-09-13

Οι συμμετέχοντες θα καταθέσουν ενιαίο σφραγισμένο φάκελο με την ένδειξη «**ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» ο οποίος θα αναγράφει όλα τα στοιχεία τους καθώς και τα πλήρη στοιχεία του διαγωνισμού στον οποίο συμμετέχουν.

Εντός του ενιαίου φακέλου θα υπάρχει:

1) η «**ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» η οποία θα περιλαμβάνει **επί ποινή αποκλεισμού** όλα τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς (πρωτότυπο και αντίγραφο) και ειδικότερα:

α) **Πλήρη τεχνική περιγραφή** στην ελληνική γλώσσα, σε πλήρη ανταπόκριση-παραπομπή (ανά κεφάλαιο και παράγραφο) τόσο με τις συνημμένες τεχνικές προδιαγραφές όσο και τα συνυποβαλλόμενα prospectus (τεχνικά φυλλάδια του κατασκευαστή) ή δικαιολογητικά (σε πρωτότυπα ή αντίγραφα).

β) Τα κατατιθέμενα **εγχειρίδια (prospectus)**, τα οποία πρέπει να επαληθεύουν τα τεχνικά και ποιοτικά χαρακτηριστικά που αναγράφονται στις προσφορές. Πρέπει να είναι πρωτότυπα ή αντίγραφα του μητρικού κατασκευαστικού οίκου ή εκτυπώσεις από επίσημες τοποθεσίες του κατασκευαστή στο διαδίκτυο, η ακριβής ηλεκτρονική διεύθυνση των οποίων πρέπει να δηλώνεται στην προσφορά ή να προκύπτει σαφώς από τα υποβληθέντα στοιχεία. Πρέπει επίσης να είναι αυτά που χρησιμοποιεί ο οίκος κατασκευής που προϊόντος στο πλαίσιο της πολιτικής προώθησης των πωλήσεων του στις αγορές (ιδιωτικές και του Δημοσίου) του ενδιαφέροντος του

γ) **Πιστοποιητικά** από ανεξάρτητους οργανισμούς τα οποία βεβαιώνουν την τήρηση εκ μέρους του οικονομικού φορέα πρότυπων εξασφάλισης ποιότητας. Αυτά πρέπει να βασίζονται στα σχετικά ευρωπαϊκά ή διεθνή πρότυπα (π.χ. EN ISO 9000, EN ISO 22000, EN ISO 14001).

δ) Υπεύθυνη Δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α' 75) στην οποία ο προσφέρων θα δηλώνει την χώρα καταγωγής των προσφερόμενων ειδών. Ο Προσφέρων εφόσον κατασκευάζει ο ίδιος το τελικό προϊόν, πρέπει να δηλώνει στην προσφορά του την επιχειρηματική μονάδα στην θα κατασκευάσει το προσφερόμενο προϊόν καθώς και τον τόπο εγκατάστασης της.

Όταν οι προσφέροντες δεν θα κατασκευάσουν οι ίδιοι το τελικό προϊόν σε δική τους επιχειρηματική μονάδα στην προσφορά τους δηλώνουν της επιχειρηματική μονάδα στην οποία θα κατασκευαστεί το προσφερόμενο προϊόν και τον τόπο εγκατάστασης της. Επίσης στην προσφορά τους πρέπει να επισυνάψουν Υπεύθυνη Δήλωση τους προς το φορέα ότι η κατασκευή του τελικού προϊόντος θα γίνει από την επιχείρηση στην οποία ή η οποία εκμεταλλεύεται ολικά ή μερικά την μονάδα κατασκευής του τελικού προϊόντος και ότι ο νόμιμος εκπρόσωπος της επιχείρησης αυτής έχει αποδεχτεί έναντι τους την εκτέλεση της συγκεκριμένης προμήθειας σε περίπτωση κατακύρωσης στον ανάδοχο υπέρ του οποίου έγινε η αποδοχή

16PROC005074520-2016-09-13

ε) **Φύλλα Δεδομένων Ασφαλείας** σε έντυπη μορφή και σε ηλεκτρονική εάν αυτό είναι δυνατόν και Βεβαίωση καταχώρησης του Προϊόντος στο Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων, επί ποινή αποκλεισμού, (αφορά μόνο τις κατηγορίες των προϊόντων που υπάγονται στην υποχρέωση καταχώρησης στο Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων σύμφωνα με την υπ' αριθμ. πρωτ. 30/004/4204/5-12-2013 Εγκύκλιο της Γενικής Διεύθυνσης Γενικού Χημείου του Κράτους).

2) η «**ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» η οποία θα περιλαμβάνει όλα τα οικονομικά στοιχεία της προσφοράς (πρωτότυπο και αντίγραφο) σύμφωνα με το εξής υπόδειγμα:

Α/Α	ΕΙΔΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΕΙΔΟΥΣ	Μονάδα Μέτρησης	Ποσότητα	Τιμή Μονάδας χωρίς ΦΠΑ	Συνολική Τιμή Χωρίς ΦΠΑ	ΦΠΑ	Τελική Τιμή με ΦΠΑ	ΠΑΡ. ΤΙΜΩΝ

Οικονομική προσφορά που υπερβαίνει την προϋπολογισθείσα δαπάνη ή την αντίστοιχη τιμή όπως αυτή περιγράφεται στο Παρατηρητήριο Τιμών απορρίπτεται ως **απαράδεκτη** ενώ δεν επιτρέπονται οι αντιπροσφορές.

Η αποσφράγιση των προσφορών θα πραγματοποιηθεί από ειδική τριμελή επιτροπή (Επιτροπή Διενέργειας και Αξιολόγησης) η οποία συγκροτείται προς το σκοπό αυτό και διενεργεί όλα τα στάδια του διαγωνισμού. Η αποσφράγιση του ενιαίου φακέλου των τεχνικών και των οικονομικών προσφορών θα πραγματοποιηθούν σε μία δημόσια συνεδρίαση.

Οι προσφορές να ισχύουν για 240 ημέρες.

Επισυνάπτονται οι τεχνικές προδιαγραφές.

Η ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ
ΓΝΑ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ-ΟΦΘΑΛΜΙΑΤΡΕΙΟ
ΑΘΗΝΩΝ-ΠΟΛΥΚΛΙΝΙΚΗ»
Π. ΓΚΟΥΛΑΚΗ – ΜΗΤΣΑΚΗ

Θεωρήθηκε για την ακρίβεια
 Η Προϊσταμένη Γραμματείας

Ημερομηνία:

16PROC005074520 2016-09-13

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΠΑΛΜΙΚΟ ΟΞΥΜΕΤΡΟ

Α		ΓΕΝΙΚΑ		
		Παλμικό οξύμετρο, επιτραπέζιο κατάλληλο για την μη επεμβατική παρακολούθηση του λειτουργικού κορεσμού σε οξυγόνο της αρτηριακής αιμοσφαιρίνης (SpO2) και της συχνότητας των παλμών, για την κάλυψη των αναγκών της Ενδοσκοπικής Μονάδας. Να συμπεριλαμβάνει: • Αισθητήρα (μανταλάκι) πολλαπλών χρήσεων • Ενδιάμεσο καλώδιο πολλαπλών χρήσεων • Καλώδιο τροφοδοσίας ρεύματος • Επαναφορτιζόμενη μπαταρία • Φορτιστής επαναφορτιζόμενης μπαταρίας		
Β		ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ		
1.	Τελευταίας τεχνολογίας	Ναι, να αναφερθεί η ημερομηνία κατασκευής του συστήματος και η χρονολογία πρώτης κυκλοφορίας.		
2.	Διαστάσεις (ΜxΠxΥ) σε cm	Να αναφερθούν		
3.	Βάρος	<2kgr .Να αναφερθεί		
4.	Ρεύμα λειτουργίας	220V/50Hz		
5.	Πλήρως συμμορφωμένο με την οδηγία RoHs	Ναι		
6.	Αισθητήρα (μανταλάκι) πολλαπλών χρήσεων	Να αναφερθούν		
7.	Οθόνη	Ναι, να αναφερθεί		
8.	Μετρήσεις	Να διαθέτει το λιγότερο τις παρακάτω:		
		α.	Κορεσμός οξυγόνου	1% έως 100%. Με ακρίβεια σε χαμηλή περιφερειακή αιμάτωση από 70% έως 100%, ±2 ψηφία ,περίπου. Να αναφερθεί
		β.	Συχνότητας παλμών	20-250 bpm. Με ακρίβεια σε χαμηλή περιφερειακή αιμάτωση ± 3 ψηφία περίπου. Να αναφερθεί
9.	Επαναφορτιζόμενη μπαταρία	Να αναφερθεί ο τύπος της και η αυτονομία της		

16PROC005074520 2016-09-13

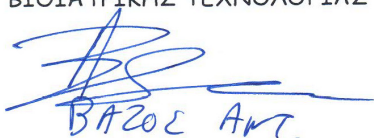
10.	Ενδιάμεσο καλώδιο πολλαπλών χρήσεων	Να έχει τουλάχιστον 2m μήκος λόγω ιδιαιτερότητας του χώρου και να αναφερθεί ο αριθμός χρήσεων														
11.	Συναγερμοί	Να διαθέτει το λιγότερο τους παρακάτω: <table border="1"> <tr> <td>α.</td> <td>Αποσύνδεση αισθητήρα</td> <td rowspan="3">Ναι, με οπτικό-ακουστική ένδειξη. Να περιγραφούν</td> </tr> <tr> <td>β.</td> <td>Ύπαρξη παρεμβολής</td> </tr> <tr> <td>γ.</td> <td>Χαμηλή στάθμη μπαταρίας</td> </tr> </table>		α.	Αποσύνδεση αισθητήρα	Ναι, με οπτικό-ακουστική ένδειξη. Να περιγραφούν	β.	Ύπαρξη παρεμβολής	γ.	Χαμηλή στάθμη μπαταρίας						
α.	Αποσύνδεση αισθητήρα	Ναι, με οπτικό-ακουστική ένδειξη. Να περιγραφούν														
β.	Ύπαρξη παρεμβολής															
γ.	Χαμηλή στάθμη μπαταρίας															
12.	Εργονομικός ,ανθεκτικός σχεδιασμός	Ναι ,να αναφερθεί														
13.	Αποτελεσματικές μετρήσεις ακόμα και σε συνθήκες υποβαθμισμένης ποιότητας σήματος	Ναι, να αναφερθεί														
14.	Εύκολη περιήγηση στις λειτουργίες του οξύμετρου	Να αναφερθεί ο τρόπος αναλυτικά														
ΟΘΟΝΗ																
1.	Τύπος	Να αναφερθεί														
2.	Διαστάσεις (ίντσες)	Να αναφερθούν														
3.	Απεικονίσεις	Να διαθέτει το λιγότερο τις παρακάτω: <table border="1"> <tr> <td>α.</td> <td>Κορεσμός σε οξυγόνο (SpO2)</td> <td rowspan="6">Ναι</td> </tr> <tr> <td>β.</td> <td>Παλμικός ρυθμός (PR)</td> </tr> <tr> <td>γ.</td> <td>Καμπύλη πληθισμογράφησης (Pleth)</td> </tr> <tr> <td>δ.</td> <td>Αναζήτηση παλμού</td> </tr> <tr> <td>ε.</td> <td>Κατάσταση μπαταρίας</td> </tr> <tr> <td>ζ.</td> <td>Σίγασης συναγερμών</td> </tr> </table>		α.	Κορεσμός σε οξυγόνο (SpO2)	Ναι	β.	Παλμικός ρυθμός (PR)	γ.	Καμπύλη πληθισμογράφησης (Pleth)	δ.	Αναζήτηση παλμού	ε.	Κατάσταση μπαταρίας	ζ.	Σίγασης συναγερμών
α.	Κορεσμός σε οξυγόνο (SpO2)	Ναι														
β.	Παλμικός ρυθμός (PR)															
γ.	Καμπύλη πληθισμογράφησης (Pleth)															
δ.	Αναζήτηση παλμού															
ε.	Κατάσταση μπαταρίας															
ζ.	Σίγασης συναγερμών															
ΕΠΙΠΡΟΣΘΕΤΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ																
1.	Πλήρως ρυθμιζόμενοι οπτικό-ακουστικοί συναγερμοί	Ναι, να αναφερθεί														
2.	Μεταφορά δεδομένων μνήμης	Ναι σε H/Y μέσω θύρας USB. Να αναφερθεί														
Γ ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ																
1.	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για τρία (3) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για επτά (7) έτη.															
2.	Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).															

16PROC005074520 2016-09-13

3.	Να κατατεθεί με την οικονομική προσφορά πλήρης τιμοκατάλογος των απαιτούμενων για τη λειτουργία της συσκευής αναλωσίμων, υλικών και ανταλλακτικών σταθερή τιμή για πέντε (5) έτη.
4.	Να αναφερθεί ο χρόνος παράδοσης.
5.	Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:08 ή EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
6.	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:08 και ISO 13485:03, το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
7.	Να διαθέτει διακριβωμένα όργανα για τον έλεγχο/συντήρηση/επισκευή του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που προσφέρεται. Να κατατεθεί επί ποινή αποκλεισμού κατάλογος οργάνων για όλους τους απαραίτητους ελέγχους κλπ, όπως αυτούς προκύπτουν από το εγχειρίδιο του κατασκευαστικού οίκου. Να κατατεθούν πιστοποιητικά διακρίβωσης των οργάνων ελέγχου με τα οποία θα εκτελούνται οι συντηρήσεις του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που προσφέρεται (επί ποινή αποκλεισμού).
8.	Εκπαίδευση για τους χρήστες (ιατρούς, νοσηλευτικό προσωπικό, κλπ) όπως και για τους τεχνικούς του Τμήματος Βιοϊατρικής Τεχνολογίας.
9.	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης

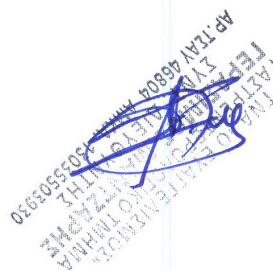
ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ

ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ



BAZOS ANT.

ΓΙΑ



ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ
ΑΡ. ΠΡΩΤ. 4690 ΩΧ
2016