



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
2^η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ
ΠΕΙΡΑΙΩΣ & ΑΙΓΑΙΟΥ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ-
Κ.Υ. ΛΗΜΝΟΥ

ΤΜΗΜΑ: ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ-Προμήθειες

Τηροφορίες: Τότου Ειρήνη

Ταχ. Δ/ση: Ηφαίστου 12

Τ.Κ. 81400, Μύρινα

Τηλέφωνο: 22543-50148

Fax: 22543-50126

e-mail: prom@1160.syzefxis.gov.gr

Μύρινα, 22-01-2021

Αριθμ. Πρωτ :625

ΘΕΜΑ: Πρόσκληση υποβολής προσφορών για την προμήθεια εξωσυμβατικών ειδών

Το Γενικό Νοσοκομείο-Κέντρο Υγείας Λήμνου προτίθεται να προβεί στην προμήθεια των κάτωθι ειδών με την διαδικασία της δημοσίευσης στο διαδίκτυο κατόπιν συλλογής προσφορών, με κριτήριο κατακύρωσης την χαμηλότερη τιμή, όπως αναγράφεται στο Παρατηρητήριο Τιμών για όσα υλικά υπάρχουν.

A/A	ΕΙΔΟΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ
1	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ	20 lit. (20 TEM.) (ΕΤΟΙΜΟΠΑΡΑΔΟΤΑ)
	ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ	60 lit. 60 (12τεμ X 5 lit) (ΕΤΟΙΜΟΠΑΡΑΔΟΤΑ)
	ΒΟΥΡΤΣΕΣ Μ.Χ. ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΕΣ (ΧΩΡΙΣ ΠΟΒΙΔΟΝΗ)	60 TEM. (ΕΤΟΙΜΟΠΑΡΑΔΟΤΑ)

	ΔΕΙΚΤΕΣ ΒΙΟΛΟΓΙΚΟΥ ΚΛΙΒΑΝΟΥ ΑΤΜΟΥ	300 ΤΕΜ. (3 ΚΟΥΤΙΑ) (ΕΤΟΙΜΟΠΑΡΑΔΟΤΑ)
	ΗΜΕΡΗΣΙΟ TEST ΚΛΙΒΑΝΟΥ ΑΤΜΟΥ (BOWIE-DICK)	100 ΤΕΜ. (ΕΤΟΙΜΟΠΑΡΑΔΟΤΑ)

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟΥ-ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟΥ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΓΙΑ ΟΛΑ ΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ

Για τα προσφερόμενα προϊόντα να κατατεθούν τα παρακάτω:

- Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης
- Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Αγγλικά, αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν (πρωτότυπο εργοστασιακό) και η Ελληνική πιστή μετάφραση
- Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος στα Ελληνικά σύμφωνα με οδηγία Ε.Ε. 1907/2006 και τον κανονισμό ΕΚ. 1272/2008 CLP
- Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. για τα απολυμαντικά επιφανειών/χώρων ή και Ε.Μ.Χ.Π. για προϊόντα με καθαριστική δράση σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία
- Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά σήμανσης CE α) της κατασκευάστριας εταιρείας για κάθε ένα από τα απορρυπαντικά και β) από κοινοποιημένο οργανισμό για τα προϊόντα απολύμανσης
- Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας ISO 9001 ή 9002, ISO13485 και ISO 14001 του εργοστασίου παρασκευής
- Οι δοσολογίες που θα αξιολογηθούν, είναι αυτές, που αναφέρει ο κατασκευαστής και μόνο στο επίσημο κατασκευαστικό φυλλάδιο

Μέτρο σύγκρισης θα είναι η δοσολογία για το ζητούμενο φάσμα δράσης, στον ζητούμενο χρόνο σύμφωνα με Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου phase 2 step 2 ή ισοδύναμο για την ζητούμενη χρήση π.χ. για τα απολυμαντικά εργαλείων το αντίστοιχο Ευρωπαϊκό πρότυπο ελέγχου ή ισοδύναμο για έλεγχο απολυμαντικού εργαλείων κ.ο.κ.

- Για τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται σε διάλυση να δίδεται η τιμή του συμπυκνωμένου προϊόντος ανά λίτρο και η τιμή του τελικού διαλύματος χρήσης έπειτα από την προτεινόμενη διάλυση
- Να κατατεθούν πίνακες με τις μικροβιολογικές ιδιότητες του προϊόντος (δοσολογία, πρότυπα ελέγχου και χρόνος επαφής ανά είδος μικροοργανισμού)

- Να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας
- Μετά την κατοχύρωση του διαγωνισμού, ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται να προμηθεύσει το νοσοκομείο με πλαστικοποιημένες ευανάγνωστες πινακίδες, που θα αναρτηθούν στους χώρους χρήσης του συγκεκριμένου προϊόντος. Στις πινακίδες πρέπει να αναφέρονται οι οδηγίες χρήσης, μέτρα προφύλαξης για το χρήστη, αραιώση κ.α.
- Τα προϊόντα που προτείνεται να χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία
- Να προσκομισθούν πιστοποιητικά συμβατότητας από τους κατασκευαστές (όχι αντιπροσώπους) των ενδοσκοπίων, εργαλείων, πλυντηρίων και γενικά όπου ζητείται
- Να διατεθούν δείγματα των προϊόντων αν ζητηθούν, σε πρωτότυπη συσκευασία
- Προϊόντα για τα οποία δηλώνονται ψευδή στοιχεία (δοσολογία, φάσμα δράσης κλπ) θα αποκλείονται από την αξιολόγηση
- Προς πιστοποίηση όλων των παραπάνω καθώς και συμμόρφωση των προσφερόμενων προϊόντων με τις τεχνικές προδιαγραφές να κατατεθεί Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τους Γενικούς όρους και τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με παραπομπές σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «ναι», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Γενικών και των Ειδικών Τεχνικών Προδιαγραφών με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο/τεχνικό δελτίο κ.α. καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης
- Εάν κάποιο προϊόν χρησιμοποιείται για πρώτη φορά και δεν υπάρχει εμπειρία, το νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προσβάλλει τη σύμβαση, αν παρουσιαστούν προβλήματα στη χρήση ή τη συνεργασία με την προμηθευτική εταιρεία
- Στην περίπτωση που το προϊόν δε συνοδεύεται με όλα τα παραπάνω πιστοποιητικά θα αποκλείεται του διαγωνισμού

1. ΠΡΟΪΟΝ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ-ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΜΕ ΑΛΚΟΟΛΕΣ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗ ΜΕ ΨΕΚΑΣΜΟ (πάγκοι, τροχήλατα, κλίνες)

- Υγρό καθαριστικό-απολυμαντικό μικρών επιφανειών για χρήση με ψεκασμό
- Να περιέχει συνδυασμό αλκοολών και άλλες δραστικές ουσίες
- Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο
- Να είναι μικροβιοκτόνο, (Gram + και Gram-) μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV, ROTA) και φυματοκτόνο
- Να είναι δραστικό έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών μικροβιακών στελεχών
- Να μην είναι τοξικό ούτε ερεθιστικό για το χρήστη
- Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος
- Να μην είναι οξειδωτικό ή διαβρωτικό για τις επιφάνειες

- Να είναι έτοιμο προς χρήση σε δοχείο ως 1 λίτρου με δωρεάν συσκευή ψεκασμού για κάθε δοχείο

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΥΓΡΟΥ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

Για τα προσφερόμενα προϊόντα να κατατεθούν τα παρακάτω:

- Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης
- Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Αγγλικά, αν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν (πρωτότυπο εργοστασιακό) και η Ελληνική πιστή μετάφραση
- Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος στα Ελληνικά σύμφωνα με οδηγία Ε.Ε. 1907/2006 και τον κανονισμό ΕΚ. 1272/2008 CLP
- Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. για τα απολυμαντικά επιφανειών/χώρων ή και Ε.Μ.Χ.Π. για προϊόντα με καθαριστική δράση σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία
- Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά σήμανσης CE α) της κατασκευάστριας εταιρείας για κάθε ένα από τα απορρυπαντικά και β) από κοινοποιημένο οργανισμό για τα προϊόντα απολύμανσης
- Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας ISO 9001 ή 9002, ISO13485 και ISO 14001 του εργοστασίου παρασκευής
- Οι δοσολογίες που θα αξιολογηθούν, είναι αυτές, που αναφέρει ο κατασκευαστής και μόνο στο επίσημο κατασκευαστικό φυλλάδιο

Μέτρο σύγκρισης θα είναι η δοσολογία για το ζητούμενο φάσμα δράσης, στον ζητούμενο χρόνο σύμφωνα με Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου phase 2 step 2 ή ισοδύναμο για την ζητούμενη χρήση π.χ. για τα απολυμαντικά εργαλείων το αντίστοιχο Ευρωπαϊκό πρότυπο ελέγχου ή ισοδύναμο για έλεγχο απολυμαντικού εργαλείων κ.ο.κ.

- Για τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται σε διάλυση να δίδεται η τιμή του συμπυκνωμένου προϊόντος ανά λίτρο και η τιμή του τελικού διαλύματος χρήσης έπειτα από την προτεινόμενη διάλυση
- Να κατατεθούν πίνακες με τις μικροβιολογικές ιδιότητες του προϊόντος (δοσολογία, πρότυπα ελέγχου και χρόνος επαφής ανά είδος μικροοργανισμού)
- Να κατατεθούν μελέτες αποτελεσματικότητας
- Να κατατεθούν πελατολόγια για τα συγκεκριμένα σκευάσματα
- Μετά την κατοχύρωση του διαγωνισμού, ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται να προμηθεύσει το νοσοκομείο με πλαστικοποιημένες ευανάγνωστες πινακίδες, που θα αναρτηθούν στους χώρους χρήσης του συγκεκριμένου προϊόντος. Στις πινακίδες πρέπει να αναφέρονται οι οδηγίες χρήσης, μέτρα προφύλαξης για το χρήστη, αραιώση κ.α.
- Τα προϊόντα που προτείνεται να χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία

- Να διατεθούν δείγματα των προϊόντων αν ζητηθούν, σε πρωτότυπη συσκευασία
- Προϊόντα για τα οποία δηλώνονται ψευδή στοιχεία (δοσολογία, φάσμα δράσης κλπ) θα αποκλείονται από την αξιολόγηση
- Προς πιστοποίηση όλων των παραπάνω καθώς και συμμόρφωση των προσφερόμενων προϊόντων με τις τεχνικές προδιαγραφές να κατατεθεί Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τους Γενικούς όρους και τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με παραπομπές σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «ναι», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Γενικών και των Ειδικών Τεχνικών Προδιαγραφών με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο/τεχνικό δελτίο κ.α. καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης
- Εάν κάποιο προϊόν χρησιμοποιείται για πρώτη φορά και δεν υπάρχει εμπειρία, το νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προσβάλλει τη σύμβαση, αν παρουσιαστούν προβλήματα στη χρήση ή τη συνεργασία με την προμηθευτική εταιρεία
- Στην περίπτωση που το προϊόν δε συνοδεύεται με όλα τα παραπάνω πιστοποιητικά θα αποκλείεται του διαγωνισμού

2. ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ

- Να περιέχει γλουταραλδεΐδη συγκέντρωσης 2%
- Να έχει βακτηριοκτόνο (συμπεριλαμβανομένου και του *Helicobacter pylori*), μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HCV, HIV, ROTA) και φυματιοκτόνο δράση
- Να έχει σποροκτόνο δράση εντός του αργότερου 1 ώρας
- Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 15 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος
- Να είναι το διάλυμα έτοιμο προς χρήση
- Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους
- Να μην είναι διαβρωτικό-οξειδωτικό
- Το διάλυμα να είναι σταθερό έως 1 μήνα και η δραστηριότητα του να επιδέχεται έλεγχο με δείκτες
- Να παρουσιάζει ευρεία συμβατότητα με πολλά υλικά καθώς και με ενδοσκόπια των κατασκευαστών που διαθέτει το νοσοκομείο μας (PENTAX, Olympus, Storz, Wolf) και να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας
- Να συνοδεύεται από δωρεάν αδρανοποιητική ουσία στην κατάλληλη ποσότητα για την ασφαλή απόρριψη του διαλύματος στο αποχετευτικό σύστημα, σύμφωνα με τους διεθνείς κανονισμούς και την ισχύουσα νομοθεσία

Τα παραπάνω είδη πρέπει να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των Διεθνών και Ευρωπαϊκών Προτύπων και να φέρουν σήμανση CE

Οι τιμές των προσφερομένων υλικών δεν θα υπερβαίνουν τις αντίστοιχες ανώτατες τιμές (αν υπάρχουν) του Παρατηρητήριου Τιμών της ΕΠΥ.

Οι οικονομικές προσφορές που είναι ανώτερες από τις τιμές του Παρατηρητήριου Τιμών απορρίπτονται. Δεκτές θα γίνουν όσες προσφορές υποβληθούν **έως 28-01-2021 και ώρα 15:00** μέσω e-mail στην ηλεκτρονική διεύθυνση : prom@1160.syzefxis.gov.gr ή fax:22543-50126.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΣ ΚΑΝΤΑΡΑΣ

ΘΕΩΡΗΘΗΚΕ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΚΡΙΒΕΙΑ