



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ
ΠΕΙΡΑΙΩΣ & ΑΙΓΑΙΟΥ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ «ΤΖΑΝΕΙΟ»
ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ: ΚΑΡΛΑΣΗ ΧΡΙΣΤΙΝΑ
ΤΗΛ: 210 - 4592158
Fax: 210 - 4592597
Email: mprom1@tzaneio.gov.gr

Αριθμ. Πρωτ. 2168

Πειραιάς: 12/02/2025

Δημόσια ανοικτή διαδικασία
συλλογής προσφορών υλικών

(ΕΝΖ. ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ & ΑΠΟΛΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ_ΔΙΑΧ.ΥΛΙΚΟΥ)

ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ - ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

ΕΙΔΟΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ	Ανοικτή
ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ	Η χαμηλότερη τιμή
ΧΡΟΝΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	17/02/2025
ΩΡΑ:	12:00 μ.μ.,
ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΩΝ	Όπως αναλυτικά αναφέρεται στα Παραρτήματα Α – Δ

ΤΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ «ΤΖΑΝΕΙΟ»

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις, όπως ισχύουν:

1.1. Του Ν. 4412/2016 «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών»

(ΦΕΚ 147 / 08-08-2016)

1.2. Του Ν. 3580/2007 «Προμήθειες Φορέων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις» (Φ.Ε.Κ. Α΄ 134 / 18-6-2007).

1.3. Του Ν. 2955/2001 «Προμήθειες Νοσοκομείων και λοιπών μονάδων υγείας των Πε.Σ.Υ. και άλλες διατάξεις» (Φ.Ε.Κ. Α΄ 256 / 2-11-2001), όπως τροποποιημένος ισχύει.

1.4. Του Ν. 2362/1995 «Περί Δημοσίου Λογιστικού, ελέγχου των δαπανών του Κράτους και άλλες διατάξεις» (Φ.Ε.Κ. Α΄ 247 / 27-11-1995), όπως ισχύει.

1.5. Του Ν. 4152 / 2013 (Φ.Ε.Κ. 107 Α΄ / 9-5-2013), Παράγραφος Ζ : Προσαρμογή της Ελληνικής Νομοθεσίας στην οδηγία 2011 / 7 της 16-2-2011 για την καταπολέμηση των καθυστερήσεων πληρωμών στις εμπορικές συναλλαγές.

1.6. Του Ν. 4605 / 01-04-2019 άρθρο 43, Παράγραφος 7 αγ.

ΠΡΟΣΚΑΛΕΙ

- 1.** Κάθε ενδιαφερόμενο, να καταθέσει προσφορά για προμήθεια υλικών με κριτήριο κατακύρωσης **τη χαμηλότερη τιμή η οποία θα είναι ίση ή μικρότερη του τελευταίου παρατηρητηρίου τιμών**, όπως αυτό αναρτάται στην ιστοσελίδα της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας.
- 2.** Δικαίωμα Συμμετοχής στη διαδικασία έχουν οι αναφερόμενοι κατωτέρω, εφόσον ασκούν εμπορική ή βιομηχανική ή βιοτεχνική δραστηριότητα συναφή με το αντικείμενο της προμήθειας: α) Όλα τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα, ημεδαπά ή αλλοδαπά. β) Ενώσεις προμηθευτών που υποβάλλουν κοινή προσφορά. γ) Συνεταιρισμοί.
- 3.** Περιγραφή των ζητούμενων κατηγοριών ειδών γίνεται στο **παράρτημα Α** της παρούσας και στο **παράρτημα Δ (Τεχνικές προδιαγραφές)**.
- 4.** Οι προσφορές μπορούν να κατατίθενται μέχρι και την ημερομηνία και ώρα της διαδικασίας **στο mail της Υπηρεσίας mprom1@tzaneio.gov.gr**
Σε περίπτωση που ο όγκος των δικαιολογητικών είναι μεγάλος , παρακαλείστε όπως κατατεθούν σε φάκελο στο Γραφείο Πρωτοκόλλου του Νοσοκομείου (με επισήμανση του αριθμού πρωτοκόλλου της ανάρτησης).

Κατά τα λοιπά, η διαδικασία θα διενεργηθεί και η προμήθεια θα υλοποιηθεί σύμφωνα με τα παρακάτω **ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ** που επισυνάπτονται στην παρούσα και αποτελούν αναπόσπαστο μέρος αυτής.

1. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΖΗΤΟΥΜΕΝΩΝ ΚΑΤΗΓΟΡΙΩΝ ΕΙΔΩΝ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄
2. ΟΡΟΙ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄
3. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΝΑΚΑ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ΄
4. ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ΄

Οι ενδιαφερόμενοι θα έχουν δυνατότητα ελεύθερης πρόσβασης στο πλήρες κείμενο αυτής (συμπεριλαμβανομένων όλων των παραρτημάτων της), σε ηλεκτρονική μορφή, στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου στο διαδίκτυο (ηλεκτρονική διεύθυνση: www.tzaneio.gov.gr).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄

Α/Ε	ΑΔΑ	ΕΙΔΟΣ	ΤΕΜΑΧΙΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΔΑΠΑΝΗ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΤΜΗΜΑ	ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ
577/08- 01-2025	9ΖΟΗ46906Κ- ΟΣΗ	15001166 - ΕΝΖΥΜΑΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ (ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ)	50 LT	400,00 €	ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΥΛΙΚΟΥ	Κα. ΠΕΤΡΗ ΤΗΛ. ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ 2104592157
		15001217 - ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ Μ.Χ. ΧΩΡΙΣ ΑΛΚΟΟΛ (ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ)	8000 ΤΕΜ	400,00 €		

*** ΟΙ ΠΡΟΣΦΟΡΕΣ ΔΕΝ ΘΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΞΕΠΕΡΝΟΥΝ ΤΑ ΤΕΣΣΕΡΑ ΔΕΚΑΔΙΚΑ ΨΗΦΙΑ.**

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄

(Αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα της διακήρυξης)

ΟΡΟΙ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

1. Η προσφορά θα πρέπει να έχει τη μορφή του πίνακα που επισυνάπτεται στο Παράρτημα Γ.
 2. Υποχρεωτικά να δηλώνονται κωδικός Παρατηρητηρίου Τιμών, GMDN και κωδικός ΕΟΦ.
 3. Η οικονομική προσφορά θα κατατίθεται αποκλειστικά σε **EURO**.
 4. Γλώσσα: **Ελληνική**
 5. Σε περίπτωση κατακύρωσης : α) η παράδοση θα γίνεται εντός τριών (3) εργασίμων ημερών από τη λήψη της παραγγελίας , εκτός αν ορίζεται διαφορετικά κατ'εξαίρεση, β) η παράδοση των ειδών θα γίνεται με φροντίδα και δαπάνες του Προμηθευτή, στις Αποθήκες της Υπηρεσίας μας.
 6. Πληρωμή: Η πληρωμή θα γίνεται σε ευρώ, μετά από προηγούμενη θεώρηση των χρηματικών ενταλμάτων πληρωμής.
Οι υποψήφιοι υποβάλλουν επί ποινή απόρριψης την προσφορά τους ηλεκτρονικά :
- Σε περίπτωση μη υποβολής ή μη προσήκουσας υποβολής των αναφερόμενων πιο πάνω, η προσφορά απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ ´
ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΝΑΚΑ

ΑΡΙΘΜΟΣ ΕΝΤΟΛΗΣ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΤΙΜΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ ΑΝΑ ΤΕΜΑΧΙΟ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΠΑΡΑΤΗΡΗΤΗΡΙΟΥ	ΤΙΜΗ ΠΑΡΑΤΗΡΗΤΗΡΙΟΥ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΕΜΠΟΡΙΟΥ	GMDN	ΚΩΔ. Ε.Ο.Φ .

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ ´

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΕΝΤΟΛΗ 577/08-01-2025

15001166: ΕΝΖΥΜΑΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ

Συμπυκνωμένο ενζυματικό υγρό με ουδέτερο ή ελαφρά αλκαλικό PH 9-11, κατάλληλο για χρήση με εμβάπτιση και σε πλυντήρια υπερήχων, χωρίς ιωδιούχα ή χλωριούχα παράγωγα. Να είναι χαμηλού αφρισμού, μη οξειδωτικό, μη διαβρωτικό, μη καυστικό. Να περιέχει αποσκληρυντική ουσία και να αναφέρεται ποια είναι αυτή. Να περιέχει καθαριστικές ουσίες και ένζυμα και να απομακρύνει αποτελεσματικά το βιοϋμένιο (biofilm). Να μη δημιουργεί βλάβες στον εξοπλισμό και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών εργαλείων και ενδοσκοπικών οργάνων. Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για βλεννογόνους και αναπνευστικό. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση Ε.Μ.Χ.Π. ή στο PCN. Να αναφέρεται το κόστος διαλύματος στη συνιστώμενη αραιώση και ο χρόνος δράσης. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο οδηγιών (prospectus).

15001217: ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ Μ.Χ. ΧΩΡΙΣ ΑΛΚΟΟΛ

Απολυμαντικά μαντηλάκια καθαρισμού και απολύμανσης ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού ευαίσθητου στις αλκοόλες (π.χ. θερμοευαίσθητες κεφαλές υπερήχων, monitors, συσκευές και οθόνες ΜΕΘ, θερμοκοιτίδες), και να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών που το πιστοποιούν, διαστάσεων περίπου 20 X 20 cm. Να μην σκίζονται και να μην αφήνουν ινίδια (non woven). Να μη περιέχουν αλκοόλες. Να είναι εμποτισμένα με συνδυασμό δύο ή περισσότερων απολυμαντικών ουσιών. Να μην ερεθίζουν τα μάτια, το δέρμα και το αναπνευστικό. Να προσφέρονται σε πρακτική συσκευασία με κλείστρο ασφαλείας (κλπ) που να επιτρέπει τη μεμονωμένη χρήση και να διασφαλίζει τη διατήρηση της υγρασίας και τη μη επιμόλυνση των υπολοίπων. Να έχουν ταχεία βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο δράση καθώς και δράση έναντι μυκοβακτηριδίων. Να έχουν συμβατότητα με τα υλικά του νοσοκομειακού εξοπλισμού. Να έχουν άδεια ΕΟΦ ή Ευρωπαϊκή άδεια βιοκτόνου και σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. Να προσφέρονται σε συσκευασία τουλάχιστον των 100 τεμαχίων.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ - ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΩΝ

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Όλα τα προϊόντα θα πρέπει να είναι εγκεκριμένα από τον κατά περίπτωση αρμόδιο οργανισμό (Ε.Ο.Φ για τα απολυμαντικά επιφανειών – χώρων όπως ορίζει το ΥΔ Υ1Β/ΟΙΚ 7723 , ΦΕΚ 961/23.12.94 και ο Κανονισμός ΕΕ 528/2012, όπως έχει εναρμονιστεί στην ελληνική νομοθεσία με την ΥΑ 4616/52519 ΦΕΚ 1367/2016, Ε.Μ.Χ.Π ή στο PCN (Poison Centre Notification) για προϊόντα που επισημαίνονται ως επικίνδυνα για τον άνθρωπο και το περιβάλλον. Αντίγραφο της εν ισχύ σήμανσης CE για τα ιατροτεχνολογικά ως εξής: α) της κατασκευάστριας εταιρείας για κάθε ένα από τα απορρυπαντικά σκευάσματα και β) από κοινοποιημένο οργανισμό για τα προϊόντα απολύμανσης. Επίσης να κατατεθεί και η καταχώρηση στο μητρώο των ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ για όσα εκ των προϊόντων είναι ιατροτεχνολογικά.
2. Να κατατεθούν τα ισχύοντα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας των κατασκευαστών ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 και το περιβαλλοντικό ISO 14001:2015.
3. Οι προμηθεύτριες εταιρείες να καταθέσουν εν ισχύ πιστοποιητικό ISO 9001:2015 καθώς και τα πιστοποιητικά για τη διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων ISO 13485:2016 και σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004.
4. Για όλα τα προϊόντα απαιτείται πιστοποιητικό της χημικής του σύνθεσης, να συνοδεύονται από οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και από πίνακες αποτελεσματικότητας κατά των μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες έγκυρων διαπιστευμένων εργαστηρίων.
5. Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Αγγλικά εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν και η πιστή μετάφραση στα Ελληνικά αυτού.
6. Για όλα τα προϊόντα να διατίθενται τα σχετικά αρχεία (οδηγίες χρήσης, φυλλάδιο, πίνακες αποτελεσματικότητας) στην Ελληνική γλώσσα και να συνοδεύονται από υπεύθυνη δήλωση ότι είναι πιστή μετάφραση των αντίστοιχων ξενόγλωσσων κειμένων.
7. Να κατατεθούν τα ξενόγλωσσα (Αγγλικά) και Ελληνικά Δελτία Δεδομένων Ασφαλείας σύμφωνα με την CLP 1907/2006. Επίσης να κατατεθούν οι ετικέτες των προϊόντων στα Αγγλικά με την μετάφραση τους στα Ελληνικά.
8. Για τα απολυμαντικά ενδοσκοπίων να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας από τους κατασκευαστές των ενδοσκοπίων.
9. Όσα από τα απορρυπαντικά προϊόντα προορίζονται για χρήση σε αυτόματα πλυντήρια και πλυντήρια υπερήχων πρέπει να διαθέτουν πιστοποίηση από τους κατασκευαστές των πλυντηρίων όσον αφορά την καταλληλότητα τους για συγκεκριμένη χρήση.
10. Βασικές γνώσεις του προγραμματισμού και της λειτουργίας των πλυντηρίων θεωρείται απαραίτητη από τον προμηθευτή.
11. Ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται να προμηθεύσει το νοσοκομείο με πλαστικοποιημένες ευανάγνωστες οδηγίες που θα αναρτηθούν στους χώρους χρήσης του συγκεκριμένου προϊόντος, στις οποίες πρέπει να αναφέρονται οι οδηγίες χρήσης (αραίωση κ.λπ.) και προφυλακτικά μέτρα για τον χρήστη. Να δηλώνεται από την προμηθεύτρια εταιρεία με υπεύθυνη δήλωση ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση να παρέχει εκπαιδεύσεις αναφορικά με την χρήση των προϊόντων στο προσωπικό του νοσοκομείου, σε συχνότητα που θα ορίζεται από την Επιτροπή Νοσοκομειακών Λοιμώξεων ή όποτε παραστεί ανάγκη μετά από συνεννόηση με τους Προϊστάμενους των τμημάτων και τη σύμφωνη γνώμη της Επιτροπής Νοσοκομειακών Λοιμώξεων (ΕΝΛ).

12. Τα προϊόντα πρέπει να συνοδεύονται από σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία.
13. Στα προϊόντα που χρησιμοποιούνται σε διάλυση να δίδεται η τιμή του συμπυκνωμένου υγρού ανά λίτρο ή σκόνη ανά Kgr και η τιμή ανά λίτρο του τελικού διαλύματος χρήσης έπειτα από την προτεινόμενη διάλυση.
14. Οι δοσολογίες που θα αξιολογηθούν, είναι αυτές, που αναφέρει ο κατασκευαστής και μόνο στο επίσημο κατασκευαστικό φυλλάδιο.
15. Να μην είναι ερεθιστικά για το αναπνευστικό, τα μάτια, το δέρμα και τους βλεννογόνους στις προτεινόμενες δοσολογίες και τρόπο χρήσης.
16. Να υπάρχει ημερομηνία παραγωγής και λήξεως.
17. Τα απολυμαντικά σκευάσματα θα πρέπει να είναι ελεγμένα με εργαστηριακές δοκιμές διαπιστευμένων εργαστηρίων όπως αυτές περιγράφονται στο εν ισχύ Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 14885 και στις μεθοδολογίες ελέγχου Phase2 Step1 και Phase2 Step2 για την ζητούμενη χρήση και ομάδα μικροοργανισμών (για εργαλεία, για επιφάνειες, βακτηριοκτονία, μυκητοκτονία, ιοκτονία κ.λπ.) στον ιατρικό τομέα.
18. Να κατατεθεί το ισχύον πιστοποιητικό-αποδεικτικό συμμετοχής του συμμετέχοντος οικονομικού φορέα σε σύστημα ανακύκλωσης των συσκευασιών, βάσει του Νόμου 2939/2001 (ΦΕΚ Α' 179/6.8.2001). Να κατατεθεί επίσης το ισχύον πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης, το οποίο συνοδεύεται υποχρεωτικά από τη Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών.
19. Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος, με αριθμητικές παραπομπές (1,2,3 κ.ο.κ.) σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «ναι», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Τεχνικών Προδιαγραφών, με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και αριθμητική παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο / προσπέκτους / τεχνικό δελτίο κ.λπ, καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης.
20. Σε περίπτωση που κάποιο προϊόν δεν συνοδεύεται από όλα τα παραπάνω θα αποκλείεται.