



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΔΙΟΙΚΗΣΗ 6<sup>ΗΣ</sup> ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ  
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΟΡΙΝΘΟΥ**

**Κόρινθος 27-08-2019**

**Αρ.πρωτ.21425**

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ : ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ  
ΤΜΗΜΑ : ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Ταχ. Δ/ση : Λεωφ. Αθηνών 53  
20131 Κόρινθος

ΠΡΟΣ : **Τμ. Πληροφορικής**

Πληροφορίες: ΤΖΑΝΑΒΑΡΑ ΚΩΝ/ΝΑ  
Τηλέφωνο : 2741-3- 61857  
FAX : 2741-0-20529

ΘΕΜΑ **«Ανάρτηση Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια πλυντηρίου ενδοσκοπίων πεπτικού CPV 33141620-2**

ΣΧΕΤ. α) Αρ.πρωτ.6507/11-12-2013 έγγραφο Ε.Π.Υ.  
β) Οι υπ.αρ.65/17.7.2015/21.7.2015 συνεδρίασή (θέμα 1ο) και την υπ' αριθμ. 67/19.11.2015/24.11.2015 συνεδρίαση (θέμα 1ο) της Ε.Π.Υ  
γ) Η υπ.αρ.4972/15-12-2015 και 11/05-01-2016 εγκύκλιος Ε.Π.Υ  
δ) Η αρ.πρ.21425/27-08-2019 απόφαση Διοικήτριας για συγκρότησης επιτροπής

ΚΟΙΝ: 1. Διοικήτρια  
2. Δ/ντή Δ/κού  
3. Υποδ/ντρια Δ/κής Υπηρεσίας  
4. Αν/τρια Πρ/νη Τμ. Οικ/κού  
5. Γρ. Προμηθειών

Κατ' εφαρμογήν της εγκύκλιου της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας αναφορικά με τη διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων, όπως αυτή έχει καθορισθεί δυνάμει των αποφάσεων της ίδιας Ολομέλειας που ελήφθησαν κατά την υπ' αριθμ.65/17.7.2015/21.7.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1ο) και την υπ' αριθμ.67/19.11.2015/24.11.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1ο) και ενόψει της σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και προκειμένου να γίνει δημόσια διαβούλευση επί των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια: **Πλυντηρίου Ενδοσκοπίων πεπτικού, CPV 33141620-2 (Ιατρικός εξοπλισμός).**

το Γενικό Νοσοκομείο Κορίνθου καλεί τους ενδιαφερόμενους προμηθευτές και τις ενώσεις αυτών να υποβάλουν, **κατά τα οριζόμενα στην ανωτέρω εγκύκλιο**, στο Γραφείο Προμηθειών προδιαγραφές και πρότυπα του ως άνω είδους, **εντός αποκλειστικής προθεσμίας είκοσι (20) ημερών, η οποία άρχεται από την επόμενη της ανάρτησης της παρούσας ανακοίνωσης στην ιστοσελίδα της, δηλαδή από την Τετάρτη 28 Αυγούστου 2019, ήτοι μέχρι την Δευτέρα 16 Σεπτεμβρίου 2019.**

Επομένως, οι ενδιαφερόμενοι προμηθευτές και οι ενώσεις αυτών δύνανται να προσκομίζουν τεχνικές προδιαγραφές και πρότυπα με βάση αυτό τον κωδικό CPV καθώς και με βάση οποιοσδήποτε άλλους κωδικούς CPV αντιστοιχούν στο είδος που αυτοί εμπορεύονται και εντάσσονται κατά την κρίση τους στην κατηγορία του πιο πάνω.

Η υποβολή των τεχνικών προδιαγραφών καθώς και αποστολή θα γίνει ταυτόχρονα σε έντυπη και μαγνητική μορφή (cd, dvd, usb memory stick).

Το σύνολο του υλικού που θα υποβληθεί στο Γραφείο του Προμηθειών θα παραδοθεί στην Επιτροπή Σύνταξης Προδιαγραφών.

Κάθε τελικό σχέδιο της Επιτροπής Σύνταξης Προδιαγραφών θα τεθεί σε δημόσια διαβούλευση.

## Announcement

Due to implementation of the regulation of the Greek Health Procurement Committee regarding the procedure of the technical specifications and standards approval, as this regulation has been determined through the Greek Health Procurement Committee's decisions No65/17-7-2015/21-7-2015 (1st topic) and No 67/19.11.2015/24.11.2015 (1st topic), and in view of composing technical specifications and standards for the procurement of «**DIPLOMA ENDOPHYS WASHING MACHINE**» **CPV 33141620-2**, the GENERAL HOSPITAL OF KORINTHOS invites all the interested suppliers and their associations to submit, according to the above regulation, technical specifications and standards for the aforementioned products to the Hospital Supplies Office within a strict deadline of twenty (20) days. This strict deadline starts from the following day after this specific notice has been posted on the Greek Health Procurement Commission's website, **which is Wednesday 28 August 2019**, That is until **Monday 16 September 2019**.

Therefore, the suppliers and their associations are able to submit technical specifications and standards based on the above CPV codes as well as on any others CPV codes, which correspond, from their point of view, to the products they trade and are included in the «Laboratory, hygienic or pharmaceutical glassware » category products except phakic and multifocal.

It is advised that the products should be submitted with a correlation to the codes of the Price Observatory of the Greek Health Procurement Committee or with the indication "without a correlation with the Price Observatory of the Greek Health Procurement Committee" according to the judgment of each supplier or his association.

It is clarified that the Greek Health Procurement Committee is not bound by the correlation, or not, between the products and the codes of the Price Observatory submitted by each supplier or his association.

Technical specifications should be submitted in paper and digital form((cd, dvd, usb memory stick).

All submissions will be delivered to the Appointed Specifications Committee.

The final draft of the Specifications Committee will be open to public consultation

Παρακαλούμε το Τμήμα Πληροφορικής να αναρτήσει στην ιστοσελίδα του νοσοκομείου μας τις συνημμένες τεχνικές προδιαγραφές.

Στις τεχνικές προδιαγραφές που θα αναρτηθούν να αναφέρεται προθεσμία υποβολής παρατηρήσεων μέχρι **16-09-2019** και να αναγράφεται η ηλεκτρονική διεύθυνση αποστολής των παρατηρήσεων: [prom@hospkorinthos.gr](mailto:prom@hospkorinthos.gr).

Για την ακρίβεια  
Η Γραμματέας

Η ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ

ΔΗΜ. ΚΑΛΟΜΟΙΡΗ

## **ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**

### **ΠΛΥΝΤΗΡΙΟ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ**

#### **ΠΡΟΟΡΙΣΜΟΣ : Γαστρεντερολογικό Ιατρείο (Τεμ. 1)**

Πλυντήριο κατάλληλο για χρήση με όλους τους τύπους των ενδοσκοπίων με τα κάτωθι τεχνικά χαρακτηριστικά :

1. Να παρέχει δυνατότητα απολύμανσης, τόσο της εξωτερικής επιφάνειας των ενδοσκοπίων, όσο και των καναλιών βιοψίας νερού και αέρα με πλήρη εμβάπτιση του ενδοσκοπίου.
2. Η διαδικασία απολύμανσης να μην περιέχει αλδεύδες αλλά να γίνεται με υπεροξικό διάλυμα.
3. Το σύστημα να είναι πλήρως αυτοματοποιημένο.
4. Να διαθέτει ενσωματωμένο computer με όσο το δυνατόν περισσότερα προγράμματα.
5. Να έχει απαραίτητα πιστοποιηθεί για την αποτελεσματικότητα & την ασφάλεια του βάσει των προδιαγραφών ISO 15883-1 & 4.
6. Το πάνελ χειρισμού να διαθέτει οθόνη αφής (touch screen) η οποία μας εξασφαλίζει την μη συσσώρευση ξένων σωμάτων και την αποφυγή διάδοσης μολυσμένου υλικού.
7. Όλες του οι ρυθμίσεις να γίνονται από την ενσωματωμένη οθόνη αφής (touch screen) στην οποία να εμφανίζονται μηνύματα της λειτουργίας του πλυντηρίου καθώς και της προόδου της απολύμανσης.
8. Να έχει απαραίτητα, την δυνατότητα εκτέλεσης ενός πλήρους προγράμματος απολύμανσης σε λιγότερο από 25 λεπτά. (Ο μικρότερος χρόνος θα θεωρηθεί σημαντικό πλεονέκτημα).
9. Να διαθέτει σύστημα επεξεργασίας του νερού που χρησιμοποιείται (bacteria free) έτσι ώστε να διαφυλάσσεται η ποιότητα της απολύμανσης και το οποίο να αναφερθεί.
10. Να διαθέτει σφραγισμένο χώρο για την σύνδεση του ενδοσκοπίου ώστε να είναι αδύνατη η επαφή του χρήστη με τα διαλύματα καθαρισμού και απολύμανσης καθώς και να μην είναι δυνατή η έξοδος οσμών από αυτό.
11. Να διαθέτει ενσωματωμένο εκτυπωτή και να παραδοθεί με ένα σετ συνδετικών κατάλληλο για τα υπάρχοντα ενδοσκόπια του τμήματος
12. Να διαθέτει, αυτόματο έλεγχο της στεγανότητας (leakage test) καθ' όλη την διάρκεια του κύκλου, για την πλήρη ασφάλεια του ενδοσκοπίου

13. Η μέγιστη θερμοκρασία να μην ξεπερνά τους 40°C για την πλήρη ασφάλεια του ενδοσκοπίου.
14. Να έχει την δυνατότητα εκτέλεσης κύκλου μόνο απολύμανσης του ενδοσκοπίου στην αρχή της ημέρας ή μετά από την αποθήκευση του ενδοσκοπίου χωρίς την χρήση καθαριστικού διαλύματος για την διασφάλιση του ασθενούς.
15. Να έχει την δυνατότητα να εκτελεί κύκλο αυτό-απολύμανσης για την ασφάλεια του συστήματος, ο οποίος να πραγματοποιείται στο τέλος κάθε ημέρας
16. Να έχει την δυνατότητα απόλυτης συνεργασίας με ενδοσκόπια όλων των οίκων και τύπων το οποίο να τεκμηριώνεται με έντυπα του κατασκευαστή.
17. Η μονάδα να λειτουργεί με ρεύμα τάσης 220V/50HZ
18. Το προσφερόμενο μηχάνημα πρέπει να φέρει σήμανση CE σύμφωνα με την οδηγία 93/42/EEC και ISO 15883-1 & 4.
19. Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δυο (2) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για τουλάχιστον δέκα (10) έτη.
20. Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).
21. Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει πιστοποίηση κατά ISO 9001 και ISO 13485 για εμπορία, εγκατάσταση και τεχνική υποστήριξη. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά).

## **ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑ**