



9

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
4^η Υ.ΠΕ. ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ ΚΑΙ ΘΡΑΚΗΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ
"ΑΓΙΟΣ ΠΑΥΛΟΣ"

Εθν. Αντίστασης 161 ΤΚ 55134 ΘΕΣ/ΝΙΚΗ
Τμήμα Οικονομικό
Γραφείο Διαχείρισης Υλικού
Πληροφορίες Αγαπίδου Άννα
Τηλ: 231330415
Fax: 2313304481
e-mail: sylloges@agpavlos.gr

Θεσσαλονίκη 02-10-23

Αρ.πρωτ.: ΔΔ405/3-10-2023

Έρευνα αγοράς που αφορά

Προκειμένου να καλυφθούν τρέχουσες ανάγκες , το ΓΝΘ Άγιος Παύλος πρόκειται να προβεί στην προμήθεια των ειδών που αναφέρονται στον πίνακα που ακολουθεί, με τη διαδικασία της δημοσίευσης στο διαδίκτυο και τη συλλογή προσφορών με κριτήριο τη χαμηλότερη τιμή , η οποία δεν μπορεί να υπερβαίνει το τρέχον Παρατηρητήριο Τιμών της Ε.Π.Υ Ν.3846/2010 άρθρο 24.

Τα προσφερόμενα είδη πρέπει να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των διεθνών & Ευρωπαϊκών προτύπων και να φέρουν την προβλεπόμενη σήμανση CE. Στις προσφορές θα πρέπει να αναφέρονται απαραίτητα οι αριθμοί Μητρώου του Παρατηρητηρίου με τους οποίους αντιστοιχίζονται τα αιτούμενα υλικά. Οι προμηθευτές θα πρέπει να αναφέρουν επίσης τον κωδικό **GMDN** και τον κωδικό **ΕΚΑΠΤΥ** των προσφερομένων ειδών ,αλλά και τον χρόνο παράδοσης τους.

Οι προσφορές θα γίνονται δεκτές στο γραφείο Διαχ/σης Υλικού μέσω fax, e-mail ή ταχυδρομικώς. Η ημερομηνία και ώρα παράδοσης θα προκύπτουν από την ημερομηνία εκτύπωσης του fax (για προσφορές που κατατίθενται με τηλεμοιοτυπία) και για προσφορές που κατίνονται μέσω ταχυδρομείου, από την ημερομηνία και ώρα κατάθεσης της προσφοράς που θα αναφέρει το αποδεικτικό επίδοσης του φακέλου. Οι προσφορές που θα προσκομίζονται ιδιοχείρως θα κατατίθενται προηγουμένως στην υπηρεσία πρωτοκόλλου του Νοσοκομείου. Οι προσφορές που θα κατατίθενται στην υπηρεσία πέρα της καταληκτικής ημερομηνίας και ώρας, θα απορρίπτονται ως εκπρόθεσμες. Σε περίπτωση που ζητηθεί δείγμα, κρίνεται απαραίτητη η προσκόμισή του.

Καταληκτική ημερομηνία 05-10-2023

Καταληκτική ώρα : 15.00

Οι προσφορές παρακαλούμε να έχουν ισχύ έως 6 μήνες

3. ΥΓΡΟ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ - ΔΑΠΕΔΩΝ - ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΧΩΡΩΝ ΥΨΗΛΟΥ ΚΙΝΔΥΝΟΥ (ΧΕΙΡΟΥΡΓΕΙΑ - ΜΕΘ). (ΚΩΔ. ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ: 60902125010024).

με τα εξής τεχνικά χαρακτηριστικά:

Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό - καθαριστικό επιφανειών, χώρων και εξοπλισμού (δάπεδα, τοίχοι σε θαλάμους ασθενών, Μονάδες Εντατικής Θεραπείας, μηχανήματα χειρουργείου κτλ.

- Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες και χλώριο.
- Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους.
- Να είναι άοσμο ή με ήπια, ευχάριστη οσμή.
- δραστικό έναντι gram (+) & (-) βακτηριδίων σύμφωνα με την EN 13727, EN 13697 και EN 16615
- δραστικό έναντι μυκήτων σύμφωνα με την EN 13624, EN 13697 και EN 16615
- δραστικό έναντι ιών (HIV, HBV, HCV, ROTA) σύμφωνα με την EN 14476
- φυματιοκτόνο σύμφωνα με την EN 14348
- δραστικό έναντι των ανθεκτικών στελεχών MRSA, Acinetobacter baumannii και Klebsiella pneumoniae (η κατάθεση μελετών θα συνεκτιμηθεί).
- Ο χρόνος για το παραπάνω ζητούμενο φάσμα να μην υπερβαίνει τα 15'-30' λεπτά.
- Να προσφέρεται για οικονομική αξιολόγηση το κόστος ανά λίτρο διαλύματος για όλο το φάσμα δράσης που ζητείται σε χρόνο 15' - 30' λεπτά, η αραιώση του σκευάσματος για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στους παραπάνω ζητούμενους χρόνους, καθώς και το κόστος του αραιωμένου λίτρου διαλύματος.
- Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι, Inox, μελαμίνες, monitors κλπ.
- Σε συσκευασία μέχρι 5 λίτρα και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο.

Στην προσφορά του κάθε συμμετέχων οικονομικός φορέας θα πρέπει να συμπεριλάβει:

- Φυλλάδιο με τα χαρακτηριστικά του σκευάσματος στην αγγλική γλώσσα και πιστή μετάφραση του φυλλαδίου στην ελληνική γλώσσα.
- Άδεια κυκλοφορίας από τον Ελληνικό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΟΦ).
- Καταχώρηση στο ΕΜΧΠ.
- Βιβλιογραφική τεκμηρίωση του σκευάσματος.
- Το ισχύον CE του προϊόντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό.
- Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες ανεξάρτητων φορέων.
- Να κατατεθούν τα δελτία δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό, το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος με την πιστή ελληνική του μετάφραση και η βιβλιογραφική τεκμηρίωση του σκευάσματος.
- Μελέτες (αν υπάρχουν) που να αποδεικνύουν τη δραστηριότητα του προσφερόμενου σκευάσματος έναντι των στελεχών MRSA, Acinetobacter baumannii και Klebsiella pneumoniae.

