



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

ΓΝΘ "ΑΓΙΟΣ ΠΑΥΛΟΣ"
Αριθμ. Πρωτ.: 11062
Ημ/νία: 30/08/2024

Εθν. Αντίστασης 161 ΤΚ 55134 ΘΕΣ/ΝΙΚΗ
Τμήμα Οικονομικό
Γραφείο Διαχείρισης Υλικού
Πληροφορίες Αγαπίδου Α
Τηλ: 2313304415
e-mail: a.agapidou@agpavlos.gr

Θεσσαλονίκη, 29-08-2024

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, e-mail ή ταχυδρομικώς. Η ημερομηνία και ώρα παράδοσης θα προκύπτουν από την ημερομηνία e-mail και για προσφορές που κατίθενται 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 03-09-2024

Καταληκτική ώρα : 15.00

Οι προσφορές παρακαλούμε να έχουν ισχύ έως 6 μήνες

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1. Με υπεροξικό οξύ
 2. Έτοιμο προς χρήση και σε περίπτωση που απαιτείται χρήση με προσθήκη ενεργοποιητή, αυτός να περιλαμβάνεται στη συσκευασία.
 3. Δραστικό έναντι:
 - Gram (+) και Gram (-) βακτηριδίων, σύμφωνα με την EN 13727 και EN 14561
 - Μυκήτων, σύμφωνα με την EN 13624 και EN 14562
 - Μυκοβακτηριδίων, σύμφωνα με την EN 14348 και EN 14563
 - Πλήρως ιοκτόνο έναντι ιών με περίβλημα και χωρίς (POLIO, ADENO, NORO) σύμφωνα με την EN 14476 και EN 17111
 - Σποροκτόνο σύμφωνα με την EN 17126
 4. Ο χρόνος για το παραπάνω ζητούμενο φάσμα να μην υπερβαίνει τα 5'-10' λεπτά max. Να κατατεθούν οι μελέτες αποτελεσματικότητας.
 5. Για θερμοευαίσθητα όργανα και εξοπλισμό (αναισθησιολογικού, ενδοσκόπια κ.α.)
 6. Συμβατό με τα ενδοσκόπια του νοσοκομείου.
 7. Με ουδέτερο pH (6,5 -7,5 ± 0,5) μετά την ενεργοποίηση.
 8. Ελεύθερο ερεθιστικών αναθυμιάσεων οξικού οξέος.
 9. Με σταθερότητα διαλύματος 14-28 ημερών, χωρίς περιορισμό εμβαπτίσεων στη χρήση.
 10. Η δραστηριότητα του απολυμαντικού θα ελέγχεται με δείκτες, οι οποίοι πρέπει:
 - Να είναι ελεγμένοι και πιστοποιημένοι από τον κατασκευαστή του διαλύματος ως προς τα ελάχιστα αποδεκτά όρια της δραστικής ουσίας μέσα στο απολυμαντικό διάλυμα (να κατατεθεί η μελέτη του παραγωγού).
 - Να είναι πρακτικοί στη χρήση τους, με εύκολο και ευανάγνωστο αποτέλεσμα (ενεργό - μη ενεργό) της δραστηριότητας του διαλύματος.
 - Να έχουν έντονη αλλαγή χρώματος ώστε να αντιλαμβάνεται ο χρήστης με σαφήνεια εάν το διάλυμα παραμένει ενεργό ή έχει απενεργοποιηθεί.
 - Να διαθέτουν CE mark.
 11. Σε συσκευασία πέντε λίτρων έως 5 λίτρα.
- Στην προσφορά του, κάθε συμμετέχων οικονομικός φορέας θα πρέπει να συμπεριλάβει:
- Φυλλάδιο με τα χαρακτηριστικά του απολυμαντικού υγρού, στην αγγλική και στην ελληνική γλώσσα (πιστή μετάφραση).
 - Την καταχώρηση του σκευάσματος στον ΕΟΦ στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
 - Τον αριθμό καταχώρησης στο ΕΜΧΠ.
 - Πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων.
 - Τη βιβλιογραφική τεκμηρίωση του σκευάσματος.
 - Το ισχύον πιστοποιητικό CE του προϊόντος από τον κοινοποιημένο Οργανισμό.
 - Το ξενόγλωσσο φυλλάδιο με τα χαρακτηριστικά των δεικτών του απολυμαντικού υγρού.
 - Πιστή μετάφραση του φυλλαδίου των δεικτών, στα ελληνικά.
 - Σχετική μελέτη ελέγχου και πιστοποίησης δεικτών από τον κατασκευαστή του διαλύματος.
 - Το ισχύον πιστοποιητικό CE των δεικτών του διαλύματος.

ΝΑ ΣΥΝΟΔΕΥΕΤΑΙ ΠΑΝΤΑ ΑΠΟ ΔΕΛΤΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ(MSDS)

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ

ΟΔΥΣΣΕΑΣ ΚΑΤΣΑΚΑΣ

30.08.2024 09:07:50
ΨΗΦΙΑΚΑ
ΥΠΟΓΡΑΜΜΕΝΟ
ΑΠΟ
ΟΔΥΣΣΕΑΣ
ΚΑΤΣΑΚΑΣ