

ΓΝ ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ ΤΠ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜ. «ΥΛΙΚΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ ΩΜΟΥ»

Δημοσιεύθηκε	21/03/2019	Τελευταία ανανέωση	Ημ/νία Λήξης	16/04/2019
Μοναδικός Κωδικός	19ΔΙΑΒ000004346			

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ Κομοτηνή 20-03-2019 4η Δ.Υ.ΠΕ. ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ & ΘΡΑΚΗΣ Αρ.πρωτ.: 4372 ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ "ΣΙΣΜΑΝΟΓΛΕΙΟ" ΤΜΗΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ
Διεύθυνση: Σισμάνογλου 45 Τ.Κ.: 69 100 Κομοτηνή Πληροφορίες: Μαντάκη Δήμητρα Τηλ.: 25313 51351 Fax: 2531351535 Email: promithies@komotini-hospital.gr Δ/νση διαδικτύου: <http://www.komotini-hospital.gr/> ΠΡΟΣ: ΕΣΗΔΗΣ (Διαβουλεύσεις) email.: diavoulefsi@eprocurement.gov.gr ΕΣΩΤΕΡΙΚΗ ΔΙΑΝΟΜΗ - Γρ. Διαγωνισμών - ΔΔΥ Θέμα: «Ανακοίνωση Πρόσκληση Δημόσιας Διαβούλευσης» Το Γ.Ν. Κομοτηνής ανακοινώνει ότι τίθενται σε ανοιχτή Δημόσια Διαβούλευση, οι τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια «ΥΛΙΚΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ ΩΜΟΥ» (CPV 33141750-2)», για τη διενέργεια διαγωνισμού. Στο πλαίσιο αυτό, έχουν συνταχθεί Τεχνικές Προδιαγραφές από αρμόδια επιτροπή, οι οποίες δύναται να μεταβληθούν κατά την αξιολόγηση των αποτελεσμάτων της Δημόσιας Διαβούλευσης. Μετά το πέρας της προθεσμίας για τη διενέργεια της Δημόσιας Διαβούλευσης Τεχνικών Προδιαγραφών, θα αναρτηθεί σχετική ανακοίνωση στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου, με τα στοιχεία των οικονομικών φορέων που συμμετείχαν στη διαδικασία και θα αναρτώνται οι παρατηρήσεις που υποβλήθηκαν. Επισημαίνεται ότι τα καταχωρημένα σχόλια των οικονομικών φορέων, αναρτώνται αυτούσια στην ηλεκτρονική φόρμα του ΕΣΗΔΗΣ, ως σχόλια της ανακοίνωσης διενέργειας της Δημόσιας Διαβούλευσης. Η Διαβούλευση θα διαρκέσει από την 21η-3-2019 έως και την 16η-4-2018. Η παρούσα ανακοίνωση θα αναρτηθεί στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) (<http://www.eprocurement.gov.gr>) στο σύνδεσμο Διαβουλεύσεις, στην ιστοσελίδα του Γ.Ν. Κομοτηνής (<http://www.komotini-hospital.gr/>). Παρακαλείσθε για την ανταπόκριση και συμμετοχή σας στη διαδικασία της Δημόσιας Διαβούλευσης Τεχνικών Προδιαγραφών. Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΤΟΥ Γ.Ν. ΚΟΜΟΤΗΝΗΣ ΦΙΛΙΠΠΙΔΗΣ ΓΕΩΡΓΙΟΣ Συνημμένα: 1 αρχείο pdf τεχνικές προδιαγραφές «ΥΛΙΚΑ ΠΑΘΗΣΕΩΝ ΩΜΟΥ» (CPV 33141750-2)».

[Αναζήτηση Διαβουλεύσεων](#)

[Κατεβάστε το αρχείο](#)

Σχόλια

Όνομα	Email	Άρθρο ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΥΛΙΚΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ ΩΜΟΥ	Ημ/νία
ΚΟΠΕΡ ΑΕ	Zacharatou@koper.gr		12/04/2019

Σε συνέχεια της πρόσκλησης της Δημόσιας Διαβούλευσης Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια για «Υλικών Παθήσεων Όμου», παραθέτουμε τα σχόλια της εταιρείας μας για τις τεχνικές προδιαγραφές, στο πλαίσιο της διασφάλισης της ευρύτητας συμμετοχής, της ανάπτυξης ανταγωνισμού, της υψηλής ποιότητας υλικών και της καλύτερης κάλυψης των αναγκών των ασθενών Για το είδος Α/Α1 Γ) Συνθετικό οστικό μοσχευμα απο Υδροξυαπατιπη κρυσταλικο ΒΤCΡ σε μορφες putty, τζελ, τριμματων 1cc,5cc,10cc,15cc,20cc,30cc Για το είδος

A/A 4 Άγκυρες οστών από peek ,knotless ,με προφορτωμένα ραμμата και εργαλεία τοποθέτησης διαμέτρων 2,5, 3,5 5,5 χιλ Με εκτίμηση για την εταιρεία ΚΟΠΕΡ ΑΕ Ζαχαράτου Εφη

Όνομα ΤΑΥΛΑΡΙΔΟΥ ΜΑΡΙΑ	Email pharmagenesis2@gmail.com	Άρθρο ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΥΛΙΚΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ ΩΜΟΥ	Ημ/νία 15/04/2019
--------------------------------------	--	---	-----------------------------

Σε απάντηση της πρόσκλησης Δημόσιας Διαβούλευσης με αρ. Πρωτ. 4372 σχετικά με τις τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια Υλικών Παθήσεων Ώμου, παραθέτουμε τα εξής σχόλια: A/A 1 A) Ανθρώπινα οστικά μοσχεύματα από απομεταλλωμένη μεσοκυττάρια οστική ουσία με οστεοεπαγωγικό ή οστεογεννητικό συστατικό (τρίμματα). Τα μοσχεύματα είναι επεξεργασμένα και εμποτισμένα με τις εξής αντιβιοτικές ουσίες: Batitracin Ipolymyxin B Sulfate or Gentamicin . Διατίθενται σε μορφή των 10cc, 15cc, 30cc. B) Ανθρώπινα οστικά μοσχεύματα από απομεταλλωμένη μεσοκυττάρια οστική ουσία με οστεοεπαγωγικό ή οστεογεννητικό συστατικό (τρίμματα). Τα μοσχεύματα είναι επεξεργασμένα και εμποτισμένα με τις εξής αντιβιοτικές ουσίες: Batitracin Ipolymyxin B Sulfate or Gentamicin . Διατίθενται σε μορφή των 5cc, 10cc. Γ) Οστικό μόσχευμα φωσφορικού ασβεστίου-υδροξυαπατίτη με δυνατότητα πρόσμιξης αντιβιοτικών όλων των τύπων διαμορφώσιμο (block 10cc, granules 15cc) A/A 4 A) Άγκυρες τύπου σφήνας διαμέτρων 3.0 και 5.0 από συνδυασμό PLLA και TCP ή HA B) Άγκυρες καθήλωσης ιστών διαμέτρου 3.0 (με ένα προφορτωμένο ράμμα) και 5.0 (με δύο προφορτωμένα ράμματα) μεταλλικές από κράμα τιτανίου Γ) Άγκυρες συγκράτησης μαλακών μορίων χωρίς κόμπους "knotless" 3.5, 4.5, 5.5 E) Αναλώσιμο συρραφής ιστών σε αρθροσκοπική χρήση μιας χρήσης τύπου βελόνας Με εκτίμηση, για την Pharmagenesis Ταυλαρίδου Μαρία

Όνομα ΕΛΕΥΘΕΡΙΑ ΓΕΩΡΓΟΥΛΗ	Email georgouli@biogenesys.gr	Άρθρο ΣΧΟΛΙΑ ΕΠΙ ΤΗΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ "ΥΛΙΚΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ ΩΜΟΥ"	Ημ/νία 04/04/2019
---	---	---	-----------------------------

Επωνυμία εταιρείας "Biogenesys IKE" Σε συνέχεια της υπ' αριθμόν πρωτοκόλλου 4372/21-03-2019 πρόσκλησης της Δημόσιας Διαβούλευσης Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια για «Υλικών Παθήσεων Ώμου», παραθέτουμε τα σχόλια της εταιρείας μας για τις τεχνικές προδιαγραφές, στο πλαίσιο της διασφάλισης της ευρύτητας συμμετοχής, της ανάπτυξης ανταγωνισμού, της υψηλής ποιότητας υλικών και της καλύτερης κάλυψης των αναγκών των ασθενών. Για το είδος A/A 1. A) ΞΗΡΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΑ ΜΟΣΧΕΥΜΑΤΑ ΦΛΟΙΟΣΠΟΓΓΩΔΗ ΤΜΗΜΑΤΑ ΟΓΚΟΥ ΕΩΣ 15cc-30cc. Προτείνουμε να προστεθούν: Ξηρά Ανθρώπινα οστικά μοσχεύματα επεξεργασμένα με νέες τεχνικές μη λυοφιλοποιημένα, σε ενυδατωμένη μορφή έτοιμα προς χρήση (να μην χρειάζονται ενυδάτωση). Η αποστείρωσή τους να γίνεται με χαμηλή δόση γ ακτινοβολίας. Να διατίθενται σε μορφή Τριμμάτων (Σπογγώδη και Φλοιοσπογγώδη) από 0,1-8mm των 5,10 και 15cc, σπογγωδών κύβων διαστάσεων 5x5x5mm των 5 και 15cc και εύκαμπτου σπόγγου μόνο. Να φέρουν πιστοποιητικό FDA, AATB και ISO της τράπεζας οστών. Να μην έχει γίνει ανάκληση προϊόντος, κωδικού ή παρτίδας από το FDA. Η εταιρεία που τα προσφέρει να διαθέτει άδεια εισαγωγής, αποθήκευσης, διάθεσης και διανομής ανθρώπινων οστικών μοσχευμάτων από τον ΕΟΜ και το Υπουργείο Υγείας, βάσει του άρθρου 53 του ν. 3984/2011. Για το είδος A/A 1. B) ΑΝΘΡΩΠΙΝΑ ΟΣΤΙΚΑ ΜΟΣΧΕΥΜΑΤΑ ΑΠΟ ΑΠΟΜΕΤΑΛΛΩΜΕΝΗ ΜΕΣΟΚΥΤΤΑΡΙΑ ΟΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ ΜΕ ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ (ΦΟΡΕΑ) ΕΩΣ 5-10cc Προτείνουμε να προστεθούν: Ανθρώπινα οστικά μοσχεύματα από 100% απομεταλλωμένη μεσοκυττάρια οστική ουσία (DBM) με φορέα ανθρώπινο παράγοντα και αυξητικούς παράγοντες. Αποστειρωμένα και επεξεργασμένα με νέες τεχνικές, χωρίς να είναι υδατοδιαλυτά, σε μορφή Putty. Να είναι οστεοεπαγωγικά και οστεοκαθοδηγητικά ταυτόχρονα. Με κατάλοιπο ασβεστίου 1-4% και να διατίθενται μόνο σε σύριγγα. Να φέρουν πιστοποιητικό FDA, AATB και ISO της τράπεζας οστών. Να μην έχει γίνει ανάκληση προϊόντος, κωδικού ή παρτίδας από το FDA. Η εταιρεία που τα προσφέρει να διαθέτει άδεια εισαγωγής, αποθήκευσης, διάθεσης και διανομής

ανθρώπινων οστικών μοσχευμάτων από τον ΕΟΜ και το Υπουργείο Υγείας, βάσει του άρθρου 53 του ν. 3984/2011. Για το είδος Α/Α 1. Γ) ΦΟΣΦΩΡΙΚΟ ΑΣΒΕΣΤΙΟ – ΥΔΡΟΞΥΑΠΑΤΙΤΗΣ ΑΝΤΙΚΑΤΑΣΤΑΤΟ Προτείνουμε να προστεθούν: Συνθετικό υποκατάστατο οστού σε μορφή πάστας. Να αποτελείται από κόκκους φωσφορικού ασβεστίου και υδροξυαπατίτη με βάση τη Χιτοζάνη (C6H11O4N) η (Chitosan). Η διφασική σύνθεση να παρέχει μια πιο αποτελεσματική ανάπτυξη των οστών, έτσι ώστε να βελτιώνεται ο ρυθμός απορρόφησης και να έχουμε σχηματισμό νέου οστού. Να είναι βιοσυμβατό, ακτινοσκιερό και με μικρή διάρκεια επέμβασης. Να διευκολύνει την εφαρμογή του και την πλήρωση των οστικών ελλειμμάτων. Να προορίζεται για χρήση ως πληρωτικό σε κοιλότητες με κενό και να είναι ένα έτοιμο προς χρήση προϊόν χάρη στη συνεκτικότητα της πάστας. Να φέρει πιστοποιητικά ISO και CE και κωδικοποίηση ΕΚΑΠΤΥ. Να διατίθεται σε έτοιμες προς χρήση σύριγγες. Για το είδος Α/Α 2. Α) ΤΕΝΟΝΤΙΑ ΑΛΛΟΜΟΣΧΕΥΜΑΤΑ ΗΜΙΤΕΝΩΔΗΣ, ΙΣΧΝΟΣ, ΠΡΟΣΘΙΟΣ-ΟΠΙΣΘΙΟΣ ΚΝΗΜΙΑΙΟΣ, ΑΧΙΛΛΕΙΟΣ Προτείνουμε να προστεθούν: Κατεψυγμένα (FRESH FROZEN) ανθρώπινα μοσχεύματα, τα οποία να επεξεργάζονται και αποστειρώνονται σύμφωνα με τα πρότυπα του AATB (American Association of Tissue Banks) από Διαπιστευμένη Τράπεζα οστών-ιστών. Να υπάρχει η δυνατότητα επιλογής του κατάλληλου μοσχεύματος ανά ασθενή βάσει των ατομικών του ιατρικών δεδομένων. Να λαμβάνονται από πτωματικούς ανθρώπινους δότες, μέσα σε διάστημα 24 ωρών, των οποίων το ιατρικό ιστορικό να ελέγχεται για καταλληλότητα. Όλοι οι δότες μοσχευμάτων να εξετάζονται για μεταδοτικές ασθένειες. Να είναι ελεύθερα από τους κάτωθι ιούς: Ηπατίτιδα Β, C, AIDS και Σύφιλη. Να καθαρίζονται από τους μαλακούς ιστούς και να ξεπλένονται από το αίμα σε αποστειρωμένη διαδικασία. Τα μοσχεύματα να αποθηκεύονται και να συντηρούνται σε καταψύκτες βαθιάς κατάψυξης έως -86°C. Να διακινούνται σε ξηρό πάγο για διατήρηση της αποστείρωσης έως τη λήξη της. Η εταιρεία που τα προσφέρει να διαθέτει καταψύκτη βαθιάς κατάψυξης (-86°C), ώστε να μπορεί να ανταποκριθεί στην άμεση ζήτηση. Να φέρει όλα τα απαιτούμενα πιστοποιητικά (ISO, EATB ή AATB, FDA) και να διαθέτει άδεια εισαγωγής, αποθήκευσης, διάθεσης και διανομής ανθρώπινων οστικών μοσχευμάτων από τον ΕΟΜ και το Υπουργείο Υγείας, βάσει του άρθρου 53 του ν. 3984/2011. Να διατίθενται σε ατομικές αποστειρωμένες συσκευασίες σε σακουλάκι. Για το είδος Α/Α 2. Β) ΠΛΑΤΕΙΑ ΠΕΡΙΤΟΝΙΑ Προτείνουμε να προστεθούν: Ανθρώπινη Πλατεία Περιτονία (FASCIA LATA), για αντικατάσταση μήνιγγας, ομοιομοσχεύματα μη λυοφιλοποιημένα, να διατίθενται σε ενυδατωμένη μορφή έτοιμα προς χρήση. Να είναι αποστειρωμένα με νέες τεχνικές, μη πυρετογόνες, που υπερκαλύπτουν το FDA, σε χαμηλή δόση γ ακτινοβολίας. Να φέρουν πιστοποιητικά ISO, AATB, FDA και παγκόσμια βιβλιογραφία. Να μην έχει γίνει ανάκληση προϊόντος, κωδικού ή παρτίδας από το FDA. Η εταιρεία που τα προσφέρει να διαθέτει άδεια εισαγωγής, αποθήκευσης, διάθεσης και διανομής ανθρώπινων οστικών μοσχευμάτων από τον ΕΟΜ και το Υπουργείο Υγείας, βάσει του άρθρου 53 του ν. 3984/2011., και σε διαστάσεις 2,5x5,5cm, 6x6cm και 6x10cm. Με εκτίμηση για την Biogenesys I.K.E. Ελευθερία Γεωργούλη

Καταχώρηση Σχολίου

* Όνομα
α

* Email

* Άρθρο
ο

* Σχόλιο
ο

[Καταχώρηση](#)