

Όνομα ΜΕDITRUST, Ε.ΓΑΒΑΛΑ-ΛΑΡΙΓΚΟΥ ΕΠΕ Email marmatt@meditrust.gr Άρθρο ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ
ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού ΕΣΠΑ 2014-2020, Είδος α/α 2 : ΦΩΤΟΘΕΡΑΠΕΙΑ ΝΕΟΓΝΩΝ ΟΠΤΙΚΩΝ ΙΝΩΝ
(τεμ.1, π/υ €8.500 με ΦΠΑ) 17ΔΙΑΒ000000986 Ημ/νία 09/05/2017

Προς

Ελληνική Δημοκρατία

Υπουργείο Υγείας

4η Υ.ΠΕ. Μακεδονίας & Θράκης

Γενικό Νοσοκομείο Κομοτηνής

«Σισμανόγλειο»

Σισμάνογλου 45

691 33 Κομοτηνή

Αθήνα, 09.05.2017

Θέμα : ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ για ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό τομέα στα πλαίσια του
ΕΣΠΑ 2014-2020.

Είδος α/α 2 : ΦΩΤΟΘΕΡΑΠΕΙΑ ΝΕΟΓΝΩΝ ΟΠΤΙΚΩΝ ΙΝΩΝ (τεμ.1, π/υ €8.500 με ΦΠΑ)

17ΔΙΑΒ000000986

Αξιότιμοι κύριοι,

Στα πλαίσια της παρούσας δημόσιας διαβούλευσης σας παραθέτουμε κατωτέρω τα σχόλιά μας.

Ομάδα Α'-Τεχνικές Προδιαγραφές Ποιότητας και Απόδοσης.

ΠΡΟΔ. 6 : " Η πηγή φωτισμού να είναι τεχνολογίας LED με διάρκεια ζωής μεγαλύτερη από 7000 ώρες λειτουργίας".

Προτείνουμε την αλλαγή της προδιαγραφής προς όφελος του νοσοκομείου σας ως εξής :

Η πηγή φωτισμού να είναι τεχνολογίας LED με διάρκεια ζωής μεγαλύτερη από 18.000 ώρες λειτουργίας

ΠΡΟΔ. 9 : "Να μπορεί να τοποθετηθεί κατευθείαν επάνω στο κάλυμμα της θερμοκοιτίδας ή της θερμαινόμενης κλίνης του νεογνού."

Η προδιαγραφή αυτή είναι ασαφής και προφανώς λανθασμένη, διότι η φωτοθεραπεία με οπτικές ίνες τοποθετείται κάτω από το νεογνό και συνεπώς δεν έχει νόημα η τοποθέτησή της πάνω στο κάλυμμα της θερμοκοιτίδας ή της θερμαινόμενης κλίνης.

Προτείνουμε ότι η παρούσα προδιαγραφή θα πρέπει να διαγραφεί.

ΠΡΟΔ 10 : "Να διαθέτει αθόρυβη λειτουργία. Να αναφερθούν τα db προς αξιολόγηση."

Προτείνουμε την διατύπωση αυτής της προδιαγραφής ως κάτωθι με σκοπό την βέλτιστη περίθαλψη των νεογνών.

«Να διαθέτει αθόρυβη λειτουργία έως 45db το μέγιστο».

Περαιτέρω, θα θέλαμε να σας ενημερώσουμε ότι οι προδιαγραφές στους ΕΙΔΙΚΟΥΣ ΟΡΟΥΣ σε όλα τα απαιτούμενα προς δημόσια διαβούλευση μηχανήματα, αφορούν μεγάλα συστήματα μηχανημάτων όπως μαγνητικούς τομογράφους, ακτινολογικά, κλπ. και όχι μικρότερα μηχανήματα (π.χ. θερμοκοιτίδες, φωτοθεραπείες, οξύμετρα, κλπ). Χαρακτηριστικό είναι ότι στο κείμενο αναφέρεται πολλαπλά η λέξη "συγκροτήμα" (π.χ. Θα προσφερθεί πρόγραμμα-προσφορά πλήρους υποστήριξης και συντήρησης όλου του συγκροτήματος,... Οι εργασίες εγκατάστασης του νέου συγκροτήματος, Αποκατάσταση όλων των οικοδομικών και Η/Μ φθορών που τυχόν θα απαιτηθούν για την εγκατάσταση του συγκροτήματος, καθώς., κλπ κλπ)

Συνεπώς θα πρέπει να επανεξετασθούν οι ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ όλων των προδιαγραφών και να γίνουν αντίστοιχα αλλαγές, ανάλογα με το υπό προμήθεια μηχάνημα, διότι διαφορετικά η συμμετοχή προμηθευτών θα είναι ελάχιστη και δεν θα υπάρχει ανταγωνισμός προς όφελος του Νοσοκομείου.

Ενδεικτικά αναφέρουμε κατωτέρω :

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ Β.5. : "Ο προμηθευτής υποχρεούται να εγγυηθεί την καλή λειτουργία των υπό προμήθεια ειδών για τουλάχιστον τέσσερα (4) χρόνια από την οριστική παραλαβή τους....."

Όλοι οι κατασκευαστικοί οίκοι, σύμφωνα με τις οδηγίες της ΕΕ, παρέχουν εγγύηση καλής λειτουργίας δύο (2) έτη. Τα επιπρόσθετα έτη εγγύησης ανεβάζουν το κόστος κτήσης του κάθε μηχανήματος. Συνεπώς, θα πρέπει να ζητούνται δύο έτη εγγύηση καλής λειτουργίας και πιθανώς προαιρετικά επιπρόσθετα έτη, ανάλογα με το είδος και την χρήση του μηχανήματος.

ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ Γ. 7. : "Η παραλαβή του μηχανήματος θα γίνει μετά την εγκατάσταση αυτού σε πλήρη λειτουργία. Ειδικότερα, για την οριστική παραλαβή του μηχανήματος πρέπει να προηγηθούν όλοι οι απαιτούμενοι έλεγχοι, οι μετρήσεις, η επίδειξη λειτουργίας και γενικά η επαλήθευση των τεχνικών του δυνατοτήτων και χαρακτηριστικών. Για τον λόγω αυτό, μετά την πλήρη σύνδεση και εγκατάστασή του θα ακολουθήσει δοκιμαστική λειτουργία του συγκροτήματος για διάστημα ενός (1) μηνός."

Η δοκιμαστική λειτουργία διαστήματος ενός (1) μηνός είναι υπερβολική για ένα συμβατικό "μικρό" μηχάνημα (π.χ. θερμοκοιτίδα, οξύμετρο, κλπ.) εφ' όσον το μηχάνημα καλύπτεται από εγγύηση.

Προτείνουμε την αλλαγή του χρονικού διαστήματος της δοκιμαστικής λειτουργίας το ανώτατο σε πέντε (5) ημέρες.

ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ Δ.6 : "..... Η προσφορά πρέπει να συνοδεύεται από πιστοποιητικό ISO σειράς 9000 του προμηθευτή, που αφορά στην διακίνηση, εγκατάσταση και συντήρηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων, καθώς επίσης και από έγκυρο πιστοποιητικό σειράς κατά ISO 9000 ή ισοδύναμο του οίκου κατασκευής με ποινή απόρριψης....."

Ο προμηθευτής αιτιολογημένα απαιτείται να διαθέτει ISO σειράς 9000. Οι οίκοι κατασκευής ιατροτεχνολογικών προϊόντων όμως υποχρεούνται να διαθέτουν ISO σειράς 13485 και προαιρετικά ISO σειράς 9000, διότι η διακίνηση των εμπορευμάτων γίνεται από τους αντιπροσώπους τους και όχι κατ' ευθείαν από αυτούς.

Προτείνουμε την αλλαγή του απαιτούμενου πιστοποιητικού ποιότητας ISO των οίκων κατασκευής σε υποχρεωτικά ISO σειράς 13485 και προαιρετικά ISO σειράς 9000.

ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ ΣΤ.2 : "Κατά τη διάρκεια της εγγύησης..... Η ανταπόκριση προς αποκατάσταση της βλάβης θα πρέπει να γίνεται την ίδια μέρα όταν ο προμηθευτής ειδοποιηθεί μέχρι την 10:00 π.μ. και το αργότερο το πρωί της επομένης ημέρας όταν ειδοποιηθεί μετά την 10:00 π.μ....."

Θεωρούμε υπέρ του δέοντος πιεστικό τον απαιτούμενο χρόνο προσέλευσης προς αποκατάσταση βλάβης, όταν το νοσοκομείο σας βρίσκεται σε απόσταση 250 χλμ από την Θεσσαλονίκη, όπου οι περισσότερες εταιρείες διαθέτουν υποκαταστήματα. Επίσης, με αυτό το σκεπτικό παραβλέπεται / ακυρώνεται εντελώς οιοδήποτε πιθανό τρέχον πρόγραμμα της εκάστοτε εταιρείας, βάζοντας ως πρώτη προτεραιότητα τις απαιτήσεις του νοσοκομείου σας.

Προτείνουμε την αλλαγή της προδιαγραφής : «... εντός 48 ωρών από λήψη της έγγραφης (μέσω φαξ ή E-Mail) ειδοποιήσεως».

Παρακαλούμε όπως επιληφθείτε των ανωτέρω σχολίων καθώς και των λοιπών αναφορών των προδιαγραφών σε απαιτήσεις "συγκροτημάτων" και προβείτε σε τροποποιήσεις των ΕΙΔΙΚΩΝ ΟΡΩΝ σε όλα τα αιτούμενα μηχανήματα (εκτός των "συγκροτημάτων").

Πάντα στην διάθεσή σας,

Με Εκτίμηση

MEDITRUST, Ε. ΓΑΒΑΛΑ-ΛΑΡΙΓΚΟΥ ΕΠΕ

Μαριλύ Ματθαίου

Τμήμα Διαγωνισμών