



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

6η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ

Γραφείο: ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ

Ταχ. Δ/ση: Πύργος Ταχ. Κώδ.: 27131

Πληροφ.: ΓΕΩΡΓΟΠΟΥΛΟΥ ΠΑΝΑΓΙΩΤΑ

Τηλ/νο: 2621361480

FAX: 2621361204

E-mail: diax.ylikoy.gnp2@gmail.com

Πύργος : 22/04/2024

Αριθμός πρωτ.:14302

Το Γενικό Νοσοκομείο Ηλείας – Νοσηλευτική Μονάδα Πύργου,

έχοντας υπόψη τις διατάξεις του Ν.4412/08.08.2016 Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ) & τις διατάξεις του Ν.3329/05.

ΑΝΑΚΟΙΝΩΝΕΙ

την πρόσκληση εκδήλωση ενδιαφέροντος για την προμήθεια των κάτωθι ειδών για τις ανάγκες της Διαχείρισης του Νοσοκομείου, με κριτήριο κατακύρωσης **την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής.**

ΖΗΤΟΥΜΕΝΑ ΕΙΔΗ (Υλικά)

<u>Α/Α</u>	<u>ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ</u>	<u>ΠΟΣΟΤΗΤΑ</u>	<u>ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ</u>
1	ΣΚΟΝΗ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΡΟΥΧΩΝ 15 ΚΙΛΩΝ	300 ΚΙΛΑ	

ΣΚΟΝΗ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟΥ ΡΟΥΧΩΝ

- ✓ Σκόνη πλυντηρίου ιματισμού για νοσοκομειακή χρήση για πλύση λευκού και χρωματιστού ιματισμού και για όλους τους τύπους υφασμάτων (βαμβακερά και συνθετικά).
- ✓ Να είναι σε κοκκώδη μορφή σκόνης και σε σακί έως 20kg.
- ✓ Να έχει ομοιόμορφη υφή, χωρίς συσσωματώσεις που δεν θραύονται με το χέρι
- ✓ Να διαλύεται εύκολα και να μην συσσωματώνεται ή επικάθεται κατά τη ροή του νερού
- ✓ Να περιέχει 15-30 % λευκαντικούς παράγοντες με βάση το οξυγόνο για την αποτελεσματική απομάκρυνση ρύπων πρωτεϊνικής φύσης και δύσκολων λεκέδων
- ✓ Να περιέχει 5-15 % Ανιονικά τασιενεργά, <5 % Ένζυμα, Μη ιονικά τασιενεργά, Λαμπρύνουσες ουσίες, Άρωμα, Φωσφονικές ενώσεις, Πολυκαρβοξυλικές ενώσεις, Σαπούνι

- ✓ **Χωρίς φωσφορικά άλατα και χλώριο.**
- ✓ Να μη φθείρει τα υφάσματα, να παρέχει υψηλά επίπεδα λεύκανσης, βιοδιασπώμενο.
- ✓ Να αποτρέπει την διάβρωση του εξοπλισμού (τις ηλεκτρολογικές εγκαταστάσεις του πλυντηρίου)
- ✓ Προϊόν χαμηλού αφρισμού, βιοδιασπώμενο και δραστικό σε σκληρά νερά.
- ✓ **Να δρα σε θερμοκρασίες από 40ο C.**
- ✓ Να έχει ουδέτερη οσμή ή ελαφρά αρωματισμένη και όχι δυσάρεστη που να μεταδίδεται στον καθαρό ιματισμό
- ✓ Να υπάρχει πίνακας προτεινόμενων δοσολογιών και να παρέχεται εξοπλισμός για ακριβή δοσομέτρηση όπως μεζούρες
- ✓ Σε περίπτωση που υπάρξει προϊόν με ενσωματωμένη απολυμαντική δράση θα πρέπει να είναι τεκμηριωμένη με μελέτες, να φέρει καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π (ΓΧΚ) και έγκριση του Ε.Ο.Φ.

Τεχνικές προδιαγραφές

- ➡ Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (ΕΕ 1907/2006 & κανονισμός ΕΚ 1272/CLP), στο οποίο θα πρέπει να περιλαμβάνονται:

1. Στοιχεία της Ουσίας /Σκευάσματος και της Εταιρείας
2. Σύνθεση /Πληροφορίες σχετικά με τη σύσταση του προϊόντος
3. Προσδιορισμός πιθανών βλαβών
4. Οι Α' Βοήθειες σε περίπτωση ατυχήματος (κατάποση ,εισπνοή κτλ)
5. Μέτρα αντιμετώπισης πυρκαγιών, πυρόσβεσης, προστατευτικός εξοπλισμός
6. Μέτρα για την αντιμετώπιση τυχαιάς έκλυσης :μέτρα ατομικής προστασίας μέθοδοι καθαρισμού.

7. Χειρισμός και αποθήκευση

8. Έλεγχος έκθεσης /Μέτρα ατομικής προστασίας (αναπνευστική , ματιών ,χεριών , σώματος κλπ)

9. Φυσικοχημικές ιδιότητες του προϊόντος

10. Η Σταθερότητα και η δραστητικότητα του

11. Τοξικολογικές πληροφορίες

12. Οικολογικές πληροφορίες

13. Πληροφορίες σχετικά με την μεταφορά

14. Εκτιμήσεις σχετικά με την απόρριψη /καταστροφή του προϊόντος

15. Νομοθετικές πληροφορίες

- ➡ Άδεια κυκλοφορίας από τον ΕΟΦ για απολυμαντικά επιφανειών και δαπέδων (ΚΥΑ Υ1β/ΟΙΚ7723, ΦΕΚ 961/23-12-94) & ΕΜΧΠ (πρώην ΓΧΚ) για προϊόντα και καθαριστικούς παράγοντες (εκτός καλλυντικών) που εμπίπτουν στη νέα νομοθεσία σύμφωνα με τις εγκυκλίους που έχει εκδώσει το ΓΧΚ.
- ➡ Πίνακας με τις μικροβιολογικές ιδιότητες του προϊόντος
- ➡ Πιστοποίηση της εταιρείας διακίνησης κατά ISO 9001 ή αντίστοιχο, σύμφωνα με την υπουργική απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004
- ➡ Πιστοποιητικά των κατασκευαστών (ISO 9001 ή 9002, 13485, 14001)
- ➡ Πιστοποιητικό –Αποδεικτικό του προμηθευτή σε σύστημα ανακύκλωσης συσκευασιών σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία.
- ➡ Να είναι ασφαλή για τον άνθρωπο και τον προτεινόμενο τρόπο χρήσης
- ➡ να διατηρούν την αξία των αντικειμένων δηλαδή να μην έχουν καταστρεπτικές για αυτά επιπτώσεις.
- ➡ Στο τεχνικό φυλλάδιο προϊόντος θα πρέπει να περιλαμβάνονται: · Περιγραφή προϊόντος στην Ελληνική Γλώσσα · Βασικές ιδιότητες /χαρακτηριστικά · Οδηγίες Χρήσεως · Τεχνικές πληροφορίες · Οδηγίες προφύλαξης και αποθήκευσης και οδηγίες χρήσεις και ασφάλειας . Συμβατότητα προϊόντος

- ➡ Τα χημικά / καθαριστικά / απολυμαντικά
- ➡ Θα πρέπει να είναι πάντοτε με έγκριση από το Γενικό Χημείο του Κράτους, να υπάρχουν τα Δελτία Ασφαλείας Δεδομένων Υλικών (MSDS) και να έχουν από τον παρασκευαστή Οδηγίες εφαρμογής ανά περίπτωση (εξοπλισμό και επιφάνεια).
- ➡ Τα χημικά / καθαριστικά / απολυμαντικά θα είναι σύμφωνα με την περιγραφή τους, αναγνωρισμένης μάρκας, και θα καλύπτουν τουλάχιστον τις παρακάτω προδιαγραφές.



➡ A. Τεχνικές προδιαγραφές

- ➡ 1. Η παραγωγή, σύνθεση και σήμανση τους θα είναι σύμφωνη με τους νόμους της Ευρωπαϊκής Ένωσης και της Ελληνικής Κυβέρνησης και η πώληση αυτών να επιτρέπεται χωρίς κανένα περιορισμό σε όλες τις χώρες μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης.
- ➡ 2. Θα φέρουν σήμανση CE και ετικέτες σύμφωνα με τα απαιτούμενα στους ευρωπαϊκούς κανονισμούς και θα είναι εγκεκριμένα από τις αρμόδιες αρχές.
- ➡ 3. Ειδικά , για τα απορρυπαντικά θα πρέπει να είναι σύμφωνα με την ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΚΑΙ ΕΘΝΙΚΗ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ : • Κανονισμός (ΕΚ) 648/2004 και Κανονισμός (ΕΚ) 907/2006 σχετικά με τα απορρυπαντικά (ΕΕ L 104/8.4.2004 και L 168/21.6.2006 αντίστοιχα) και οι τροποποιήσεις του. • Νομοθεσία σχετικά με την ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση επικινδύνων ουσιών και μειγμάτων (Καν. ΕΚ 1272/2008, και οδηγία 1999/45/ΕΚ όπως έχουν τροποποιηθεί και ισχύουν) . Η οδηγία 1999/45/ΕΚ έχει ενσωματωθεί στο ελληνικό Δίκαιο με την Υπουργική Απόφαση 265/2002 (ΦΕΚ1214/Β/19.9.2002) • Κ.Υ.Α. 1233/91 και 172/92 (ΦΕΚ 277/Β/20.4.1992), όπως τροποποιήθηκε από την Υπουργική Απόφαση 918/96 (ΦΕΚ 534/Β/30.6.1997) περί καθιέρωσης συστήματος καταχώρησης, σύμφωνα με το οποίο κάθε καθαριστικό προϊόν που πρόκειται να κυκλοφορήσει στην ελληνική αγορά πρέπει να φέρει αριθμό καταχώρησης του Μητρώου απορρυπαντικών και καθαριστικών προϊόντων που τηρείται στη Διεύθυνση Πρώτων Υλών και Βιομηχανικών Προϊόντων του ΓΧΚ.
- ➡ 4. Να έχουν καλή ικανότητα διαβροχής και διεύδυσης.
- ➡ 5. Να απομακρύνουν τη ρύπανση από τις επιφάνειες και να τη διατηρούν σε μορφή αιωρήματος ή διαλύματος.
- ➡ 6. Να χρησιμοποιούνται σε συγκεκριμένες αραιώσεις και θερμοκρασίες που προτείνονται από τον κατασκευαστή.
- ➡ 7. Να μην οξειδώνουν ή διαβρώνουν τον εξοπλισμό.
- ➡ 8. Να μην είναι τοξικά και να μην προκαλούν ερεθισμούς στα μάτια και στο δέρμα.
- ➡ 9. Να μη ρυπαίνουν το περιβάλλον.
- ➡ 10. Να μην επιτρέπουν στο σκληρό νερό να σχηματίζει αποθέσεις αλάτων.
- ➡ 11. Να διαλύονται καλά και εύκολα στο νερό.

- ➡ 12. Να ξεπλένονται εύκολα και να μην αφήνουν υπολείμματα.
- ➡ 13. Να μην αναδύουν δυσάρεστες οσμές και να μην είναι επιβλαβή για την υγεία του προσωπικού
- ➡ 14. Να είναι σφραγισμένα και να φέρουν ετικέτα αναγνώρισης, να φέρουν ετικέτα στα Ελληνικά ή και στα Αγγλικά όπου θα αναγράφονται η φράση “μακριά από παιδιά”, το τηλέφωνο του Κέντρου Δηλητηριάσεων και ο υπεύθυνος για τη διάθεση του προϊόντος στην αγορά.
- ➡ 15. Αν το προϊόν ταξινομείται ως επικίνδυνο, να φέρει το σύμβολο και την ένδειξη κινδύνου, τις φράσεις κινδύνου και τις οδηγίες ασφαλούς χρήσης
- ➡ 16. Στην περίπτωση που ταξινομούνται ή επισημαίνονται ως διαβρωτικά, να έχουν πώμα ασφαλείας και ανάγλυφη επισήμανση κινδύνου.
- ➡ 17. Να είναι δερματολογικά ελεγμένα, να αναφέρεται που παράγονται ή συσκευάζονται και να αναφέρεται η σύνθεση κάθε προϊόντος στη συσκευασία τους
- ➡ 18. Να έχουν βιοδιασπασιμότητα τουλάχιστον 90%
- ➡ 19. Το υλικό συσκευασίας των απορρυπαντικών – καθαριστικών να είναι φιλικό προς το περιβάλλον και ανακυκλώσιμο .
- ➡ 20. Τα προς προμήθεια είδη θα είναι εγκεκριμένων εταιριών ευρείας κατανάλωσης, θα προέρχονται από εργοστάσια που λειτουργούν νόμιμα και το κάθε προϊόν θα έχει αριθμό καταχώρησης στο Γενικό Χημείο του κράτους,

Ημερομηνία Λήξης Υποβολής Προσφορών: 25/04/2024 12:00 μμ

Όταν πρόκειται για ιατροτεχνολογικά προϊόντα, στις προσφορές θα βεβαιώνεται η πιστοποίηση των προσφερόμενων ιατροτεχνολογικών προϊόντων με την επισύναψη ή αναφορά των αντίστοιχων πιστοποιητικών προτύπων εξασφάλισης της ποιότητας CE MARK και ISO και έγκρισης ΕΚΑΠΤΥ σύμφωνα με τις οδηγίες της Ε.Ε. ή αντίστοιχων πιστοποιητικών που εκδίδονται από οργανισμούς εξασφάλισης της ποιότητας.

Παρακαλείσθε να συμμετάσχετε μόνο εφόσον έχετε ετοιμοπαράδοτο υλικό και άμεση παράδοση.

ΠΑΡΑΚΑΛΟΥΜΕ ΟΠΩΣ ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΣΑΣ ΝΑ ΑΝΑΦΕΡΟΝΤΑΙ ΤΑ ΚΑΤΩΘΙ:

1. Οι προμηθευτές θα πρέπει να αναφέρουν στην προσφορά τους τα κάτωθι στοιχεία απαραίτητα:
 1. Κωδικός αιτήματος του Νοσοκομείου
 2. Κωδικός είδους Νοσοκομείου
 3. Κωδικός είδους εταιρείας
 4. Κωδ. Κατασκευαστή
 5. Κατηγορία και περιγραφή υλικού
 6. REF Number
 7. Κατασκευαστικός οίκος

2. Στην προσφορά να αναγράφεται ο κωδικός παρατηρητηρίου είδους (εφόσον υπάρχει)(<http://84.205.248.47/front.php/simple/listing>) και η τιμή παρατηρητηρίου τιμών της ΕΠΥ ή να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση σε περίπτωση που δεν υπάγεται σε αυτό.
3. Στην προσφορά είδους να αναφέρεται ο κωδικός του ΕΚΑΠΤΥ (πρώην ΕΚΕΒΥΛ ΑΕ) και ο κωδικός GMDN απαραίτητα. Να κατατεθεί **υπεύθυνη δήλωση** σε περίπτωση που δεν υπάγεται σε αυτό.
4. Να δηλώνεται ότι όλα τα προσφερόμενα είδη φέρουν πιστοποιητικό καταλληλότητας CE.
5. Να αναφέρεται στην προσφορά ο χρόνος ισχύος προσφοράς και ο χρόνος παράδοσης των υλικών.
6. Εάν δεν υπάρχουν τα υλικά κατά το χρονικό διάστημα του αιτήματός μας, παρακαλούμε για έγγραφη ενημέρωση και από ποιο χρονικό διάστημα θα είναι αυτά διαθέσιμα από την εταιρεία σας. Σε περίπτωση μη δήλωσης εννοείται ότι υπάρχει ετοιμοπαράδοτο υλικό και κατ επέκταση άμεση παράδοση.
7. Παρακαλούμε όπως επισυνάψετε τα δικαιολογητικά κατακύρωσης (ΠΟΙΝΙΚΟ ΜΗΤΡΩΟ, ΑΣΦΑΛΙΣΤΙΚΗ ΚΑΙ ΦΟΡΟΛΟΓΙΚΗ ΕΝΗΜΕΡΟΤΗΤΑ, ΒΕΒΑΙΩΣΗ ΓΕΜΗ) κατά την υποβολή της προσφοράς σας

. Σε περίπτωση μη δυνατότητας προσκόμισης των παραπάνω δικαιολογητικών η αναθέτουσα αρχή δέχεται υπεύθυνη δήλωση, με τις έννομες συνέπειες του ν. 1599/1986 (Α'75), ως προκαταρκτική απόδειξη προς αντικατάσταση των πιστοποιητικών που εκδίδουν δημόσιες αρχές ή τρίτα μέρη, επιβεβαιώνοντας ότι ο εν λόγω οικονομικός φορέας πληροί τις προϋποθέσεις συμμετοχής όπως αυτές αναφέρονται στην έρευνα αγοράς υπό την αίρεση ότι ο οικονομικός φορέας στον οποίο θα γίνει η κατακύρωση θα τα προσκομίσει μετά την οικονομική αξιολόγηση των προσφορών ηλεκτρονικά μέσω mail στην γραμματέα της Έρευνας Αγοράς. Τα παραπάνω δεν εφαρμόζονται σε δημόσιες συμβάσεις με εκτιμώμενη αξία ίση ή κατώτερη των δύο χιλιάδων πεντακοσίων (2.500) ευρώ (χωρίς ΦΠΑ).

ΕΝΑΛΛΑΚΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΦΟΡΕΣ ΔΕΝ ΓΙΝΟΝΤΑΙ ΔΕΚΤΕΣ ΚΑΙ ΑΠΟΡΡΙΠΤΟΝΤΑΙ

Τιμή προσφοράς: Αναλυτικά σε ΕΥΡΩ και σταθερή μέχρι την οριστική παραλαβή των ειδών. Να δηλώνεται και ο ΦΠΑ που υπόκειται το είδος. Η τιμή της προσφοράς σας δεν θα πρέπει να υπερβαίνει την Τιμή Παρατηρητηρίου (όπου υπάρχει).

Προσφορές που αναγράφουν τιμές πάνω από το Π. Τ. της ΕΠΥ (άρθρο 24 του Ν. 3846/2010 θα απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

Ο προμηθευτής υπόκειται στις νόμιμες κρατήσεις. Ο ΦΠΑ βαρύνει το νοσοκομείο.

Χρόνος ισχύος προσφορών: Οι προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους προσφέροντες με την συμμετοχή τους για εκατόν είκοσι μέρες (120) ημέρες.

Τρόπος παράδοσης - παραλαβής:

- Τα υπό παραγγελία είδη θα παραδίδονται όλα μαζί και όχι τμηματικά και θα συνοδεύονται από τα ανάλογα τιμολόγια. Απαραίτητη προϋπόθεση στο τιμολόγιο του προμηθευτή να αναγράφεται ότι πρόκειται για υλικά της αίτησης, ο κωδικός του είδους του Νοσοκομείου, η επωνυμία, και σε κάθε παραστατικό αγοράς (δελτίο αποστολής και τιμολόγιο) κωδικός ΕΚΑΠΤΥ κ.τ.λ.

- Η παράδοση των υλικών, τα οποία θα πρέπει να είναι απολύτως κατάλληλα για την χρήση που προορίζονται, θα γίνεται με έξοδα και ευθύνη του Αναδόχου.
- Ο προμηθευτής υποχρεούται να παραδώσει τα είδη σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές. Σε περίπτωση απόρριψης ειδών εκ μέρους της Επιτροπής, εφ' όσον αυτά δεν πληρούν τις τεχνικές προδιαγραφές, θα αντικαθίστανται δωρεάν εντός 10 εργασίμων ημερών.

Ειδικοί Όροι συμμετοχής:

1. Ο Προμηθευτής με την συμμετοχή του δηλώνει ότι φέρει εις το ολόκληρον αλληλεγγύως και απεριορίστως την ευθύνη για την επίτευξη του σκοπού μετά των παρεπομένων αυτού υποχρεώσεων. Κατά τον αυτό τρόπο εγγυάται την εκτέλεση της υπό ανάθεση προμήθειας και επιβαρύνεται με τις ενδεχόμενες κυρώσεις ή εκπτώσεις σε περίπτωση μη παράδοσης των υλικών.
2. Η προμήθεια των ειδών που δεν εκτελεί η εταιρεία, στην οποία έγινε η αρχική κατακύρωση θα γίνεται από τον επόμενο μειοδότη της έρευνας και την διαφορά της τιμής που προκύπτει θα την επιβαρύνεται η εταιρεία στην οποία έγινε αρχικά η κατακύρωση / ανάθεση.
3. Ο Προμηθευτής με την συμμετοχή του δηλώνει ότι αποδέχεται πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους που αναφέρονται με τα οποία και συμφωνεί.