



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
3η Υ.Π.Ε. ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
ΚΑΣΤΟΡΙΑΣ

ΓΡΑΦΕΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Ταχ. Δ/νση: Μαυριωτίσσης
Ταχ. Κώδικας: 52 100 Καστοριά
Πληροφορίες: Τερψίνα Ε
Τηλέφωνο: 24673 50621
e-mail: prom7@kastoriahospital.gr

Καστοριά 30 Δεκεμβρίου 2024

Αριθμ. Πρωτ: 15657

ΠΡΟΣ:

- Κάθε ενδιαφερόμενο στο συστημικό αριθμό 362824 ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ, μέσω της πλατφόρμας του ΕΣΗΔΗΣ
- BBD NIK. ΛΑΙΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ, μέσω της πλατφόρμας του ΕΣΗΔΗΣ

ΘΕΜΑ: Διευκρινίσεις επί του υποβληθέντος αιτήματος παροχής διευκρινίσεων της εταιρείας «BBD NIK. ΛΑΙΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ.», που αφορά το με αριθμό 14533/2024 τεύχος διακήρυξης του ανοικτού ηλεκτρονικού διαγωνισμού άνω των ορίων για την προμήθεια Ιατρικού Αναλωσίμου (υγειονομικού υλικού διάφορο) του Γ.Ν. Καστοριάς, μέσω ΕΣΗΔΗΣ με συστημικό αριθμό 362824.

ΣΧΕΤ.: 1. Το με αριθμό 14533/2024 τεύχος διακήρυξης του ανοικτού ηλεκτρονικού διαγωνισμού άνω των ορίων για την προμήθεια Ιατρικού Αναλωσίμου (υγειονομικού υλικού διάφορο) του Γ.Ν. Καστοριάς, μέσω ΕΣΗΔΗΣ με συστημικό αριθμό 362824.
2. Το από 23-12-2024 ηλεκτρονικό αίτημα παροχής διευκρινίσεων της εταιρείας «BBD NIK. ΛΑΙΝΙΩΤΗΣ ΑΕΒΕ

Σε συνέχεια των ανωτέρω σχετικών σας διευκρινίζουμε τα εξής:

Ερώτημα 1. Παρακαλώ όπως, μας επιβεβαιώσετε ότι, σύμφωνα με την παρ. 2.2.2.1 της διακήρυξης, η έκδοση της εγγυητικής συμμετοχής θα είναι μία κοινή και θα υπολογιστεί για όλους τους συστημικούς αριθμούς του ΕΣΗΔΗΣ, στους οποίους κάθε εταιρεία επιθυμεί να προσφέρει.

Απάντηση 1. Σύμφωνα με τα οριζόμενα της παρ. 2.2.2.1 της διακήρυξης, η έκδοση της εγγυητικής συμμετοχής θα είναι μία κοινή και θα υπολογιστεί για όλους τους συστημικούς αριθμούς του ΕΣΗΔΗΣ, στους οποίους κάθε εταιρεία επιθυμεί να προσφέρει. «.. Για τον έλεγχο των ύψους της εγγυητικής επιστολής, κατατίθεται δήλωση του συμμετέχοντα, όπου θα αναφέρονται τα τμήματα του διαγωνισμού (με τους αντίστοιχους κωδικούς α/α) για τα οποία καταθέτει προσφορά.»

Ερώτημα 2. Τα είδη με Α/Α 2-3-4-5-6 του πίνακα «ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ» της διακήρυξης (σελ. 78) δεν συμφωνούν με τις αναλυτικές τεχνικές προδιαγραφές του αντίστοιχου πίνακα «ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ» της διακήρυξης (σελ. 125). Παρακαλώ όπως, μας επιβεβαιώσετε ότι τα είδη με Α/Α 2-3-4-5-6 είναι ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΑ ΕΠΙΘΕΜΑΤΑ ΤΡΑΥΜΑΤΩΝ (σύμφωνα με τις αντίστοιχες τεχνικές προδιαγραφές κάθε Α/Α) και όχι ΔΙΑΦΑΝΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΕΠΙΘΕΜΑΤΑ ΚΑΛΥΨΗ ΣΥΓΚΡΑΤΗΣΗΣ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΩΝ.

Απάντηση 2. Τα είδη με Α/Α 2-3-4-5-6 του πίνακα «ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ» της διακήρυξης εκ παραδρομής καταγράφηκαν ως ΔΙΑΦΑΝΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΕΠΙΘΕΜΑΤΑ ΚΑΛΥΨΗΣ ΣΥΓΚΡΑΤΗΣΗΣ ΦΛΕΒΟΚΑΘΕΤΗΡΩΝ. Η ορθή ονομασία των εν λόγω ειδών σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές του αντίστοιχου πίνακα «ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ» της διακήρυξης είναι **Διαφανή αυτοκόλλητα επιθέματα τραυμάτων με απορροφητικό στρώμα στο μέσον του που δεν κολλά στο τραύμα.**

Ερώτημα 3. Το είδος με Α/Α: 1 του πίνακα «ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ» της διακήρυξης (σελ. 125), χαρακτηρίζεται ως επίθεμα γενικής χρήσης στερέωσης φλεβοκαθετήρα και όχι ως επίθεμα τραύματος. Επομένως, δε χρησιμοποιείται για την κάλυψη πληγών ή τραυμάτων, και η απαίτηση να πληροί όλες τις απαιτήσεις και μέρη του ISO 10993 και ειδικότερα του EN 13726 (αφορά σε επιδόσεις επιθεμάτων για πληγές, όπως η απορρόφηση υγρών, η ικανότητα προστασίας και η αερόβια/αντιβακτηριακή προστασία, πράγμα που δεν σχετίζεται με τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται για σταθεροποίηση) δεν βρίσκουν εφαρμογή στην περίπτωση αυτή. Ομοίως, και για τα είδη με Α/Α: 11 έως 17 του πίνακα «ΕΠΙΔΕΣΜΟΙ» της διακήρυξης (σελ. 125), οι απαιτήσεις του EN 13726 δεν ισχύουν για αυτά τα προϊόντα, καθώς είναι πρότυπο που αφορά σε επιθέματα για τραύματα και όχι σε προϊόντα όπως οι επιδέσμοι γυψώσεων ή οι επιδεσμικές ταινίες. Σύμφωνα με τα παραπάνω λοιπόν, παρακαλώ όπως μας επιβεβαιώσετε, ότι για τα είδη με Α/Α 1 & 11-17 δεν απαιτείται ή δεν είναι υποχρεωτική η πιστοποίηση βιοσυμβατότητας με βάση το ISO 10993 και η πιστοποίηση αναπνευστικότητας MVTR με βάση το EN 13726.

Απάντηση 3. Κατόπιν των διευκρινήσεων που μας ζητήσατε και επανελέγχου των ζητούμενων τεχνικών προδιαγραφών στους εν λόγω Α/Α, σας ενημερώνουμε ότι: Για το είδος με Α/Α 1 ισχύει κανονικά η απαίτηση για πιστοποιητικό βιοσυμβατότητας με βάση το ISO 10993 καθώς μας ενδιαφέρει η διάρκεια επαφής του επιθέματος με το δέρμα. Επίσης ισχύει η απαίτηση αναπνευστικότητας MVTR βάση του EN 13726 καθώς αξιολογεί τον ρυθμό μετάδοσης ατμών υγρασίας των επιθεμάτων τραυμάτων και στερέωσης στα διαπερατά φίλμ.

Τέλος, για τα είδη με Α/Α 11-17 δεν απαιτούνται τα ανωτέρω πιστοποιητικά.

