

Χαλάνδρι 12 Μαΐου 2020

ΠΡΟΣ ΤΟ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ «Ο ΕΥΑΓΓΕΛΙΣΜΟΣ»

Υψηλάντου 45-47, ΤΚ 10676, ΑΘΗΝΑ.

E-mail : gdiax@evangelismos-hosp.gr

ΥΠΟΨΗ: ΚΟΥ Γ. ΘΕΟΚΛΗΤΟΥ

Α΄ ΦΑΣΗ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΤΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ
ΥΛΙΚΩΝ ΗΛΕΚΤΡΟΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ

ΗΜ. ΕΝΑΡΞΗΣ: 5-5-2020 ΚΑΙ ΛΗΞΗ: 14-5-2020

Αξιότιμοι κύριοι,

Αναφερόμενοι στην ανακοίνωση του Νοσοκομείου σας σχετικά με τη **Α΄ ΦΑΣΗ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ. ΠΡΟΔ/ΦΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΗΛΕΚΤΡΟΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ** με ημ. Έναρξης :5-5-2020 και λήξης 14-5-2020, σας στέλνουμε συνημμένως την πρόταση της εταιρείας μας προκειμένου να συμπεριλάβετε στις τεχνικές προδιαγραφές των ειδών στην ως άνω διαδικασία, και οι οποίες ευνοούν και δημιουργούν υγιή ανταγωνισμό.

Για οποιαδήποτε διευκρίνιση, μη διστάσετε να επικοινωνήσετε μαζί μας.

Με εκτίμηση,

Για την MEDICARE HELLAS A.E.

MEDICARE HELLAS A.E.
ΕΜΠΟΡΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΩΝ ΕΙΔΩΝ
ΚΑΛΒΟΥ 2 & ΠΑΛΛΑΙΟΛΟΓΟΥ - ΧΑΛΑΝΔΡΙ Τ.Κ. 152 32
ΤΗΛ.: 210 6080743 - FAX: 210 6003165
ΑΦΜ: 095367968 - ΔΟΥ: ΦΑΕ ΑΘΗΝΩΝ

ΥΛΙΚΑ ΗΛΕΚΤΡΟΦΥΣΙΟΛΟΓΙΑΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ

Αναφερόμενοι στους ΕΙΔΙΚΟΥΣ ΟΡΟΥΣ των προδιαγραφών θα θέλαμε να κάνουμε τις κατωτέρω παρατηρήσεις :

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

3. Ο Προμηθευτής θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:15 ή EN ISO 13485:16 με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:16 με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)

Παρακαλούμε όπως στον ως άνω όρο 3. να αφαιρεθεί το «**και EN ISO 13485:16 με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων**» καθώς το ISO 13485, αφορά πρότυπο του συστήματος διαχείρισης της ποιότητας του ιατρικού εξοπλισμού, για λειτουργικές διαδικασίες, όπως η παραγωγή ιατρικών συσκευών, με αποτέλεσμα να αποκλείει προμηθεύτριες εταιρείες οι οποίες δεν αποτελούν παραγωγοί / κατασκευαστές υλικών αλλά διαθέτουν σύστημα διαχείρισης ποιότητας ISO 9001 το οποίο είναι μια παγκοσμίως αποδεκτή μορφή συστήματος διαχείρισης ποιότητας που προβλέπει την αύξηση της ικανοποίησης του πελάτη, καλύπτοντας τις προσδοκίες των πελατών, τις ανάγκες και τις ρυθμιστικές απαιτήσεις.

Ο συνοδός εξοπλισμός αποτελεί ευθύνη της εταιρείας που θα τον παραχωρήσει και το Νοσοκομείο δεν φέρει καμία ευθύνη και μέριμνα για τη συντήρηση, επισκευή, ανταλλακτικά ή και αντικατάστασή του εφόσον κριθεί απαραίτητο.

Ως εκ τούτου να διαμορφωθεί :

3. Ο Προμηθευτής θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:15 ή EN ISO 13485:16 με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.