

**ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ
ΚΑΤΑΧΩΡΙΣΤΕΑ ΣΤΟ ΚΗΜΔΗΣ**



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

7^η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΚΡΗΤΗΣ

Γ. Ν. ΛΑΣΙΘΙΟΥ-Γ. Ν.-Κ.Υ. ΝΕΑΠΟΛΕΩΣ

«ΔΙΑΛΥΝΑΚΕΙΟ»

(Οργανική Μονάδα της Έδρας, Άγιος Νικόλαος)

Άγιος Νικόλαος 27/1/2022

Αρ.πρωτ. Δ.Σ. 163

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο Κοινός Διοικητής του Γ.Ν.Λασιθίου- Γ.Ν.-ΚΥ Νεαπόλεως “Διαλυνάκειο” έχοντας υπόψη:

1. Την με αρ.πρωτ. 836/26-1-2022 αναφορά του Οικονομικού Τμήματος της Οργανικής Μονάδας Έδρας Αγίου Νικολάου με θέμα “Αλλαγή εγγράφων σύμβασης του ανοικτού άνω του ορίου διαγωνισμού «ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΟΥ-ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΑΜΕΣΗΣ ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗΣ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΩΝ COVID-19 ΓΙΑ ΤΙΣ 3 ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΕΣ ΜΟΝΑΔΕΣ Γ.Ν. ΛΑΣΙΘΙΟΥ, ΜΕ ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ ΤΗΝ ΧΑΜΗΛΟΤΕΡΗ ΤΙΜΗ» (ΥΠΟΕΡΓΟ 1 ΕΣΠΑ), παροχή διευκρινίσεων.”
2. Την με αρ. πρωτ. 11655/7-12-2021 διακήρυξη ανοικτού άνω του ορίου διαγωνισμού.
3. Το με αρ. πρωτ. 426/14-1-2022 έγγραφο του συντάκτη των τεχνικών προδιαγραφών του Τμήματος 1.3 ΑΝΤΛΙΕΣ ΕΓΧΥΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
4. Την υπ’ αρ. 218/26-3-2021 απόφαση του Δ.Σ. των Διασυνδεδεμένων Νοσοκομείων Γ.Ν. Λασιθίου και Γ.Ν.-Κ.Υ. Νεάπολης «Διαλυνάκειο» με ΑΔΑ: ΨΥΣΝ469045-Α2Χ περί έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών.
5. Την μεταγενέστερη υπ’ αρ. 1/18-1-2022 απόφαση Δ.Σ., με την οποία τροποποιήθηκαν οι τεχνικές προδιαγραφές του είδους 1.3 Αντλίες έγχυσης φαρμάκων, που προορίζονται για χρήση στην ΜΕΘ και στην ΜΕΘ COVID (15 τεμάχια εκτιμώμενης αξίας 19.500,00 ευρώ πλέον Φ.Π.Α.
6. Τις από 11/1/2022 και 20/1/2022 διευκρινιστικές ερωτήσεις που τέθηκαν έως σήμερα από τους οικονομικούς φορείς.
7. Το με αρ. πρωτ. 801/25-1-2022 έγγραφο του Γ.Ν.-Κ.Υ. Ιεράπετρας.
8. Το με αρ. πρωτ. 816/26-1-2022 έγγραφο του Διευθυντή της Ιατρικής Υπηρεσίας του Γ.Ν. Αγίου Νικολάου, σύμφωνα με το οποίο χρήζουν τροποποίησης οι τεχνικές προδιαγραφές του είδους 1.2 MONITOR ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ ΖΩΤΙΚΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΩΝ ΜΕ ΕΜΦΑΣΗ ΣΤΗΝ ΑΝΑΝΗΨΗ /MONITOR ΒΑΣΙΚΩΝ ΠΑΡΑΜΕΤΡΩΝ ΜΕ ΚΑΠΝΟΓΡΑΦΟ.
9. Το με αρ. πρωτ. 817/26-1-2022 έγγραφο του Τμήματος Βιοϊατρικής Τεχνολογίας του Γ.Ν. Αγίου Νικολάου.
10. Τις νέες από 26/1/2022 νέες τεχνικές προδιαγραφές για το είδος 1.2 Μόνιτορ παρακολούθησης ζωτικών λειτουργιών.
11. Την υπ’ αριθμ. 64233/08.06.2021 (Β’2453/ 09.06.2021) Κοινή Απόφαση των Υπουργών Ανάπτυξης και Επενδύσεων και Ψηφιακής Διακυβέρνησης με θέμα «Ρυθμίσεις τεχνικών ζητημάτων που αφορούν την ανάθεση των Δημοσίων Συμβάσεων Προμηθειών και Υπηρεσιών με χρήση των επιμέρους εργαλείων και διαδικασιών του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ)».
12. Την υπ’ αρ. 6/26-1-2022 απόφαση Δ.Σ.
13. Τις διατάξεις του Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ. 147 Α) , και ιδίως τα αρ. 27 και 60.
14. Τους γενικούς κανόνες του μη περιορισμού του ανταγωνισμού, της ισότιμης μεταχείρισης των οικονομικών φορέων, της τήρησης της διαφάνειας, της αρχής της αναλογικότητας, της αμοιβαίας αναγνώρισης, της προστασίας του δημόσιου συμφέροντος, της προστασίας των

δικαιωμάτων των ιδιωτών, της ελευθερίας του ανταγωνισμού στις διαδικασίες σύναψης δημοσίων συμβάσεων.

15. Την υπ' αριθμ. Αριθ. Γ4β/Γ.Π.οικ.1107/9-1-2020 Απόφαση Υπουργού Υγείας για το διορισμό Κοινού Διοικητή στα διασυνδεδεμένα Γ.Ν. ΛΑΣΙΘΙΟΥ και Γενικό Νοσοκομείο-Κ.Υ. Νεαπόλεως «ΔΙΑΛΥΝΑΚΕΙΟ», αρμοδιότητας 7ης Υ.ΠΕ. ΚΡΗΤΗΣ. (ΦΕΚ 12/τ. ΥΟΔΔ/13-1-2020).

ΑΠΟΦΑΣΙΖΕΙ

Σχετικά με την με αρ. Πρωτ. 11655/7-12-2021 διακήρυξη ανοικτού άνω του ορίου διαγωνισμού «ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΟΥ-ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΑΜΕΣΗΣ ΑΝΤΙΜΕΤΩΠΙΣΗΣ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΩΝ COVID-19 ΓΙΑ ΤΙΣ 3 ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΕΣ ΜΟΝΑΔΕΣ Γ.Ν. ΛΑΣΙΘΙΟΥ, ΜΕ ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ ΤΗΝ ΧΑΜΗΛΟΤΕΡΗ ΤΙΜΗ» (ΥΠΟΕΡΓΟ 1 ΕΣΠΑ)”.
Α. Τροποποιούνται οι τεχνικές προδιαγραφές που εγκρίθηκαν με την υπ' αρ. 218/26-3-2021 απόφαση του Δ.Σ. των Διασυνδεδεμένων Νοσοκομείων Γ.Ν. Λασιθίου και Γ.Ν.-Κ.Υ. Νεάπολης «Διαλυνάκειο» με ΑΔΑ: ΨΥΣΝ469045-Λ2Χ για τα τμήματα 1.2 MONITOR ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ ΖΩΤΙΚΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΩΝ ΜΕ ΕΜΦΑΣΗ ΣΤΗΝ ΑΝΑΝΗΨΗ /MONITOR ΒΑΣΙΚΩΝ ΠΑΡΑΜΕΤΡΩΝ ΜΕ ΚΑΠΝΟΓΡΑΦΟ και 1.3 ΑΤΑΙΕΣ ΕΓΧΥΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ, και διαμορφώνονται ως εξής:

1.2 MONITOR ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗΣ ΖΩΤΙΚΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΩΝ ΜΕ ΕΜΦΑΣΗ ΣΤΗΝ ΑΝΑΝΗΨΗ /MONITOR ΒΑΣΙΚΩΝ ΠΑΡΑΜΕΤΡΩΝ ΜΕ ΚΑΠΝΟΓΡΑΦΟ.

1. Να είναι κατασκευασμένο σύμφωνα με τις τελευταίες εξελίξεις της τεχνολογίας, κατάλληλο για νοσοκομειακή χρήση ώστε να παρέχει τη δυνατότητα συνεχούς παρακολούθησης των ζωτικών παραμέτρων ασθενών όλων των ηλικιών (ενήλικες, παιδιά και νεογνά).

2. Να είναι κατάλληλο και για μεταφορές. Για το λόγο αυτό να διαθέτει ειδικό άγκιστρο για τοποθέτηση σε φορείο και με βάρος έως 6 κιλά.

3. Να διαθέτει ενσωματωμένη έγχρωμη οθόνη αφής τουλάχιστον 12”, υψηλής ανάλυσης, με δυνατότητα απεικόνισης έως οκτώ (8) κυματομορφών ταυτόχρονα και δυνατότητα απεικόνισης μεγάλων ψηφίων.

Το λογισμικό πρόγραμμα να είναι στην Ελληνική γλώσσα σε όλα τα βοηθητικά μενού, οθόνες, ενδείξεις και συναγερμούς.

4. Να λειτουργεί με τάση δικτύου 220V/50Hz και να διαθέτει ενσωματωμένη μπαταρία με τουλάχιστον 3 ώρες αυτονομίας.

5. Να προσφερθεί με δυνατότητα παρακολούθησης:

5.α. Ηλεκτροκαρδιογράφημα (ΗΚΓ)

- Να δέχεται 3-πολικό και 5-πολικό καλώδιο ηλεκτροκαρδιογραφήματος.

- Να απεικονίζει ευδιάκριτα την καρδιακή συχνότητα, ακόμη και στις περιπτώσεις κακής σύνδεσης ή διακοπής ηλεκτροδίου ΗΚΓ.

- Να δίνει δυνατότητα επιλογής για συνεχή απεικόνιση οποιασδήποτε από τις απαγωγές, καθώς και να απεικονίζει ταυτόχρονα, τουλάχιστον δύο απαγωγές που επιλέγονται από το χειριστή.

- Να έχει τη δυνατότητα ανίχνευσης βηματοδότη με απεικόνιση στην κυματομορφή.

- Να έχει τη δυνατότητα ανίχνευσης αρρυθμιών και ανάλυσης του ST διαστήματος.

- Να έχει τη δυνατότητα απεικόνισης της κυματομορφής της αναπνοής και να υπάρχει ψηφιακή ένδειξη της συχνότητας των αναπνοών και ρυθμιζόμενο συναγερμό άπνοιας.

- Σε περίπτωση αποκόλλησης του ηλεκτροδίου να έχει τη δυνατότητα να μεταπηδά σε άλλη απαγωγή αυτόματα ώστε να μη διακόπτεται η παρακολούθηση του ασθενούς.

5.β. Μη επεμβατική μέτρηση αρτηριακής πίεση (NIBP)

- Να γίνεται με τη κλασσική μέθοδο της περιχειρίδας.
- Να διαθέτει λειτουργία χειροκίνητης και αυτόματης εκκίνησης της μέτρησης σε προκαθορισμένα χρονικά διαστήματα (από 1 έως 60 λεπτά που θα καθορίζει ο χρήστης).
- Να απεικονίζονται οι τιμές συστολικής, διαστολικής και μέσης αρτηριακής πίεσης, με ξεχωριστά όρια συναγερμού για κάθε μία από αυτές.

5.γ. Παλμική Οξυμετρία (SpO2)

- Να μετρά με αναίμακτη μέθοδο τον κορεσμό της αιμοσφαιρίνης σε οξυγόνο μέσω αισθητήρα δακτύλου (probe) πολλαπλών χρήσεων (για όλες τις ηλικίες)
- Να απεικονίζει ψηφιακά τον κορεσμό % οξυγόνου, την πληθυσμογραφική καμπύλη SpO2 και τον αριθμό της καρδιακής συχνότητας.

5.δ. Θερμοκρασία

- Να έχει τη δυνατότητα μέτρησης της θερμοκρασίας σε διάφορα σημεία του σώματος με αντίστοιχη ένδειξη και να υπάρχουν οι αντίστοιχοι αισθητήρες (δέρματος, ορθού-οισοφάγου) που θα παρέχονται με τη συσκευή.
 - Να έχει την δυνατότητα μέτρησης της θερμοκρασίας σε δύο διαφορετικά σημεία του σώματος (T1, T2), ταυτόχρονα, σε περίπτωση που χρησιμοποιηθούν δύο αισθητήρες.
- Στην παραπάνω περίπτωση να υπολογίζει και να αναδεικνύει τη διαφορά θερμοκρασίας μεταξύ των δύο σημείων (ΔΤ).

5.ε. Επεμβατική Μέτρηση της Αρτηριακής Πίεσης (IBP)

- Να μετράει ταυτόχρονα δύο πιέσεις, σε δύο κανάλια T1, T2.
- Οι αιματηρές πιέσεις να μετρώνται με ειδικούς μετατροπείς (transducers) με δυνατότητα μέτρησης πιέσεων πνευμονικής αρτηρίας και πίεσης ενσφήνωσης.
- Να απεικονίζει την συστολική, διαστολική και μέση τιμή της πίεσης, καθώς και τις αντίστοιχες κυματομορφές τόσο σε διαφορετικές όσο και σε κοινή κλίμακα (με υπέρθεση).

5.στ. Μέτρηση τελοεκπνευστικού CO2 (Καπνογράφος)

- Η τεχνολογία λειτουργίας του καπνογράφου να είναι είτε τεχνολογίας sidestream, είτε mainstream, κατάλληλη για χρήση σε διασωληνωμένους και μη ασθενείς.
- Να έχει τη δυνατότητα απεικόνισης του καπνογραφήματος και ταυτόχρονη ένδειξη του αριθμού του τελοεκπνευστικού διοξειδίου.

6. Να δύναται να δεχθεί ανεξάρτητες βισματούμενες μονάδες για μέτρηση και άλλων παραμέτρων, όπως **BIS, CCO/SvO2**, επί πλέον κανάλια IBP.

7. Ο χειρισμός και οι ρυθμίσεις του μόνιτορ να γίνονται μέσω της οθόνης αφής και του πλήκτρου πλοήγησης και επιλογής (navigator).

8. Να διαθέτει πλήκτρα άμεσης πρόσβασης στις κυριότερες λειτουργίες.

9. Να διαθέτει σύστημα διαχείρισης συναγερμών με οπτικοακουστικές ενδείξεις και πρόγραμμα αυτόματης ρύθμισης ορίων συναγερμών, με διαχωρισμό φυσιολογικών και τεχνητών συναγερμών και διαχωρισμό προτεραιοτήτων.

10. Να απεικονίζονται τα άνω και κάτω όρια του συναγερμού δίπλα σε κάθε παράμετρο.

11. Να διαθέτει μνήμη trends χρονικής διάρκειας **72** ωρών τουλάχιστον, όλων των παραμέτρων που παρακολουθεί υπό μορφή πινάκων και γραφημάτων.

12. Να διαθέτει τρία τουλάχιστον διαφορετικά επίπεδα ιατρικού συναγερμού (διαφορετικό ήχο), άνω και κάτω ορίων προγραμματιζόμενα από τον χρήστη ανάλογα με την σπουδαιότητα της παραμέτρου.
13. Να παρέχεται η δυνατότητα αρχειοθέτησης συμβάντων συναγερμού με δυνατότητα ανάκλησης.

14. Να φέρει φίλτρα απόρριψης παρασίτων δικτύου, προσδιορισμού παλμών βηματοδότη και προστασία κατά απινιδώσεων και διαθερμιών.

15. Να διαθέτει υποδοχές για τη σύνδεση περιφερικών συσκευών (εκτυπωτές, πληκτρολόγιο).

16. Να έχει τη δυνατότητα να αναβαθμιστεί με ενσωματωμένο σύστημα H/Y.

17. Να μπορεί να συνδεθεί με Κεντρικό Σταθμό EDAN ή να επικοινωνεί με άλλα μόνιτορ (bed to bed).

18. Όλος ο προσφερόμενος εξοπλισμός να είναι κατασκευασμένος σύμφωνα με τις διεθνείς ευρωπαϊκές προδιαγραφές ασφαλείας και να διαθέτει σήμανση CE. Να διατίθεται από αντιπρόσωπο που διαθέτει πιστοποίηση ISO 9001:2000 και ISO 13485:2003 σύμφωνα με την Υ.Α ΔΥ8δ/1348/04 που αφορά στη διακίνηση και την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

19. Να δοθεί εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη.

20. Να βεβαιώνεται εγγράφως από τον κατασκευαστικό οίκο η διάθεση ανταλλακτικών για μία δεκαετία.

21. Οι συμμετέχοντες να διαθέτουν μόνιμα οργανωμένο τμήμα τεχνικής υποστήριξης (να αναφερθεί η πόλη όπου εδρεύει), καθώς και κατάλληλα εκπαιδευμένο προσωπικό, με πιστοποιητικό εκπαίδευσης από τον κατασκευαστικό οίκο για τη συντήρηση των προσφερομένων ειδών.

Οι ειδικοί όροι παραμένουν ως έχουν.

1.3 ΑΤΛΙΕΣ ΕΓΧΥΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

- 1) Να έχει μικρό όγκος και βάρος με ακρίβεια χορήγησης .
- 2) Δυνατότητα προεπιλογής Ρυθμού χορήγησης από 0,1 μέχρι τουλάχιστον 999,9 ml/h, όγκου από 0,1 μέχρι 9999 ml, και χρόνου έγχυσης από 00h01m μέχρι 99h59m.
- 3) Αυτόματος υπολογισμός του ρυθμού χορήγησης όταν καθορίζεται ο όγκος και ο χρόνος έγχυσης με δυνατότητα αλλαγής του χωρίς διακοπή της έγχυσης.
- 4) Να διαθέτει σύστημα διατήρησης της φλέβας ανοικτής.
- 5) Να λειτουργεί με σύριγγες 10, 20, 30, 50 ml με αυτόματη αναγνώριση του μεγέθους της.
- 6) Να έχει την δυνατότητα χορήγησης Bolus από 0,1 μέχρι 1800 ml.
- 7) Να υπολογίζει την δόση φαρμάκων (dosage calculation).
- 8) Να διαθέτει λειτουργία "Standby mode" (κατάσταση αναμονής).
- 9) Να διαθέτει σύστημα προστασίας από την ελεύθερη ροή με ρυθμιζόμενη πίεση απόφραξης σε πολλά επίπεδα.
- 10) Να λειτουργεί με ρεύμα 220-240 V 50/60 Hz και μπαταρία με την μεγαλύτερη δυνατή διάρκεια για τον μεγαλύτερο δυνατό ρυθμό χορήγησης.
- 11) Να διαθέτει οπτικοακουστικούς συναγερμούς (με σαφή ένδειξη στην οθόνη της αιτίας) για:
 - Υψηλής πίεσης έγχυσης
 - Απόφραξης της γραμμής
 - Εσφαλμένης τοποθέτησης της σύριγγας, ή αλλαγής της, ενώ γίνεται χορήγηση.
 - Αδειάσματος της σύριγγας.
 - Άδειας σύριγγας.
 - Χαμηλή τάσης μπαταρίας κτλ.
 - Κατάστασης αναμονής.
 - Διάγνωσης εσωτερικής βλάβης
 - Λειτουργίας Bolus χορήγησης.

Οι ειδικοί όροι παραμένουν ως έχουν.

Β. Δίνονται οι κάτωθι διευκρινίσεις σχετικά με τους ειδικούς όρους των τεχνικών προδιαγραφών του Τμήματος 1.5 ΦΟΡΗΤΟ ΑΚΤΙΝΟΛΟΓΙΚΟ ΜΗΧΑΝΗΜΑ:

Σε περίπτωση που τα τεχνικά χαρακτηριστικά του προς προμήθεια εξοπλισμού είναι διαφορετικά από αυτά που αναφέρονται σε οποιοδήποτε επίσημο πρωτότυπο φυλλάδιο του κατασκευαστικού οίκου ή επικυρωμένο φωτοαντίγραφο αυτού, τότε πρέπει να προσκομιστεί μία βεβαίωση του κατασκευαστικού οίκου ούτως ώστε να θεωρηθεί ότι ο προσφερόμενος εξοπλισμός συμφωνεί με την εκάστοτε τεχνική προδιαγραφή.

Σε περίπτωση που τα τεχνικά χαρακτηριστικά του προς προμήθεια εξοπλισμού δεν αναφέρονται σε οποιοδήποτε επίσημο πρωτότυπο φυλλάδιο του κατασκευαστικού οίκου ή επικυρωμένο φωτοαντίγραφο αυτού, τότε πρέπει να προσκομιστεί μία βεβαίωση του κατασκευαστικού οίκου ούτως ώστε να θεωρηθεί ότι ο προσφερόμενος εξοπλισμός συμφωνεί με την εκάστοτε τεχνική προδιαγραφή.

Να σημειωθεί ότι ο εξοπλισμός κατά την παράδοση θα ελέγχεται από την επιτροπή παραλαβής ότι συμφωνεί με τις εκάστοτε τεχνικές προδιαγραφές και σε περίπτωση που δεν τις πληροί με οποιονδήποτε τρόπο τότε θα πραγματοποιηθούν οι ενέργειες οι οποίες απαιτούνται για την διασφάλιση της ποιότητας του ζητούμενου εξοπλισμού.

Γ. Παρατείνεται η προθεσμία υποβολής προσφορών έως 28/3/2022 ημέρα Δευτέρα και ώρα 15:00 και μετατίθεται αντίστοιχα η ημερομηνία αποσφράγισης του (υπό)φακέλου «Δικαιολογητικά Συμμετοχής-Τεχνική Προσφορά» και του (υπό)φακέλου «Οικονομική Προσφορά» για τις 1/4/2022, ημέρα Παρασκευή και ώρα 10:30.

Δ. Διευκρινίζεται ότι ο χρόνος ισχύος των προσφορών που βάσει του αρ. 2.4.5 της διακήρυξης, ορίστηκε για διάστημα 12 μηνών από την επόμενη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής προσφορών λογίζεται αργότερος από την νέα καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών.

Ε. Τροποποιείται το αρ. 2.2.2.1. της οικείας διακήρυξης και ορίζεται εκ νέου χρόνος ισχύος της εγγυητικής επιστολής συμμετοχής έως 27/4/2023.

ΣΤ. Εξουσιοδοτείται ο χειριστής του διαγωνισμού να προβεί στην απόσυρση τυχόν ήδη υποβληθεισών προσφορών των οικονομικών φορέων που θα το αιτηθούν σύμφωνα με τους όρους του αρ. 15 της υπ' αριθμ. 64233/08.06.2021 (Β'2453/09.06.2021) Κοινής Απόφασης των Υπουργών Ανάπτυξης και Επενδύσεων και Ψηφιακής Διακυβέρνησης με θέμα «Ρυθμίσεις τεχνικών ζητημάτων που αφορούν την ανάθεση των Δημοσίων Συμβάσεων Προμηθειών και Υπηρεσιών με χρήση των επιμέρους εργαλείων και διαδικασιών του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ)».

Η παρούσα απόφαση Διοικητή να αναρτηθεί στην ΔΙΑΥΓΕΙΑ, στο ΚΗΜΔΗΣ, στον ηλεκτρονικό χώρο του διαγωνισμού ΟΠΣ ΕΣΗΔΗΣ, στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου και περίληψής της να δημοσιευθεί στις εφημερίδες ΝΕΑ ΕΠΑΡΧΙΑ και ΑΝΑΤΟΛΗ.

***Ο Κοινός Διοικητής
Εμμανουήλ Ανδρεαδάκης***

***Εσωτερική Διανομή
Οικονομικό Τμήμα ΓΝΑΝ***