



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

2^Η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ

«ΤΖΑΝΕΙΟ»

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑ

ΥΠΟΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

ΓΡΑΦΕΙΟ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Ταχ. Δ/ση: Αφεντούλη & Ζαννή

Τ.Κ.: 185 36

Αρ. Διακήρυξης: 2/2017

Αριθμ. πρωτ. 6053 / 30-04-2020

Πληροφορίες: ΓΡΗΓΟΡΙΟΥ ΜΑΡΙΑ /

ΔΗΜΟΣΙΟΣ ΔΙΕΘΝΗΣ ΑΝΟΙΚΤΟΣ

ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΣ ΕΣΗΔΗΣ 90049

Τηλέφωνο: 210-4592157

Φαξ: 210 – 45 92 597

Email: grigoriou@tzaneio.gr

ΘΕΜΑ: «Διακήρυξη Δημόσιου Διεθνή Ανοιχτού Ηλεκτρονικού Διαγωνισμού για την προμήθεια ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ, (CPV 33696500-0) με κριτήριο κατακύρωσης τη συμφερότερη προσφορά βάσει χαμηλότερης τιμής, προϋπολογισμού «410.000,00» συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α (πλέον 10% εφόσον ασκηθεί το δικαίωμα προαίρεσης) για δύο (2) χρόνια»

ΑΠΟΦΑΣΗ

Το Γενικό Νοσοκομείο Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ»

Έχοντας υπόψη:

- 1. Το Ν.4412/2016 (Α' 147) «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)» όπως ισχύει**
- 2. Του Ν. 4270/2014 (Α' 143) «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) – δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις»**
- 3. Το Ν. 4250 / 2014 (Α' 74) 'Διοικητικές Απλουστεύσεις –Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών Προσώπων και Υπηρεσιών του Δημοσίου Τομέα-Τροποποίηση διατάξεων του Π.Δ 318/1992 (Α' 161) και λοιπές ρυθμίσεις»**

4. Της παρ. Ζ του Ν. 4152/2013 (Α' 107) «Προσαρμογή της ελληνικής νομοθεσίας στην Οδηγία 2011/7 της 16.2.2011 για την καταπολέμηση των καθυστερήσεων πληρωμών στις εμπορικές συναλλαγές».
5. Του Ν. 4013/2011 (ΦΕΚ 204/Α/2011) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων – Αντικατάσταση του έκτου κεφαλαίου του ν. 3588/2007 (πτωχευτικός κώδικας) Προπτωχευτική διαδικασία εξυγίανσης και άλλες διατάξεις» με τις τροποποιήσεις του.
6. Το Ν.4155/2013 (ΦΕΚ 120/Α'/29.05.2013) «Εθνικό Σύστημα Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων και άλλες διατάξεις» με τις τροποποιήσεις του
7. Το Ν.3861/2010 «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο «Πρόγραμμα Διαύγεια» και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 112/Α' /13.07.2012).
8. Το Ν. 3548/2007 (Α' 68) «Καταχώρηση δημοσιεύσεων των φορέων το Δημοσίου στο νομαρχιακό και τοπικό Τύπο και άλλες διατάξεις».
9. Το Ν. 3310/05 (ΦΕΚ/30/Α/05) «Περί μέτρων διασφάλισης της διαφάνειας..», όπως τροποποιήθηκε με το Ν.3414/05 (ΦΕΚ 279/Α/05)
10. Το Ν.2955/2001 (Φ.Ε.Κ. 256/τ.Α'/02-11-2001) «Προμήθειες Νοσοκομείων και λοιπών μονάδων υγείας των Πε.Σ.Υ. και άλλες διατάξεις» όπως ισχύει.
11. Το Ν.2889/2001 (Φ.Ε.Κ. 37/τ.Α'/02-03-2001) «Βελτίωση και εκσυγχρονισμός του Εθνικού Συστήματος Υγείας και Άλλες διατάξεις» όπως ισχύει.
12. Το ν.2859/2000 «περί Φ.Π.Α.», (ΦΕΚ 248/Α'/07.11.2000) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
13. Το Ν.2690/1999 «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 45/Α'/09.03.1999) όπως ισχύει.
14. το Π.Δ 28 / 2015 (Α'34) Κωδικοποίηση διατάξεων για την πρόσβαση σε δημόσια έγγραφα
15. το ν. 4129 / 2013 (Α' 52) Κύρωση του Κώδικα Νόμων για το Ελεγκτικό Συνέδριο
16. το ν. 4254 / 2014 παραγρ. Γ ,συμπλήρωση άρθρου 35 Ν. 4129 / 2013
17. Το ν. 4497 / 2017 άρθρο 107 τροποποιήσεις στον ν.4412/2016
18. Το ν.4605 /2019 άρθρο 43 τροποποιήσεις στον ν.4412/2016
19. Το ν. 4608 / 2019 άρθρο 33 τροποποιήσεις στον ν.4412/2016
20. Το ν.4609 / 2019 άρθρο 56 τροποποιήσεις στον ν.4412/2016
21. του άρθρου 4 του Π.Δ. 118/07 (Α' 150)
22. Το Π.Δ. 80/2016 (Α' 145) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους διατάκτες όπως ισχύει»
23. Την υπ. αρ. Π1/ 2380/18.12.2012 (ΦΕΚ 3400/Β/20.12.2012) Κ.Υ.Α «Ρύθμιση των ειδικότερων θεμάτων λειτουργίας και διαχείρισης του Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων του Υπουργείου Ανάπτυξης, Ανταγωνιστικότητας, Υποδομών, Μεταφορών και Δικτύων».
24. Την με αριθμ. 56902/215 Υ.Α (Φ.Ε.Κ 1924/02-06-2017 τ. 2) «τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ)

25. Τη με αριθμ. 57654 (Β' 178/23-05-2017) Ρύθμιση ειδικών θεμάτων λειτουργίας-διαχείρισης ΚΗΜΔΗΣ
26. Το με αριθμ. πρωτοκ. 2756 / 23-05-2017 έγγραφο-διευκρινίσεις της Ε.Α.Α.ΔΗ.ΣΥ σχετικά με Κατευθυντήρια Οδηγία 12 της Ε.Α.ΔΗ.ΣΥ
27. Το Π.Δ 39/04-05-2017 Κανονισμός εξέτασης προδικαστικών προσφυγών
28. Το άρθρο 107 του Ν.4497/2017 (τ. Α' 171/13-11-2017) Τροποποιήσεις του Ν.4412 / 2016
29. Το άρθρο 47 του Ν. 4472 / 2017 τροποποίηση διατάξεων του ν.4412 / 2016
30. Το άρθρο 39 του Ν. 4488 / 2017 αποκλεισμός από δημόσιες συμβάσεις και χρηματοδοτήσεις λόγω παραβάσεων της εργατικής νομοθεσίας
31. Το άρθρο 49 του Ν. 4456 / 2017 τροποποίηση του ν. 4412/2016
32. Την με αριθμ. 6484 (ΦΕΚ 3693/Β/31-12-2014) Κοινή Απόφαση του Υφυπουργού υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και του Υπουργού Οικονομικών περί: «Ορισμού Φορέα Διενέργειας για την υλοποίηση του Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων Υγείας (Π.Π.Υ.Φ.Υ.) έτους 2014, πιστώσεις 2015, εξουσιοδότηση για τη συγκρότηση συλλογικών οργάνων για την διεξαγωγή διαγωνισμών – Παράταση του Προγράμματος Προμηθειών και Υπηρεσιών Υγείας (Π.Π.Υ.Φ.Υ.) των ετών 2010, 2011, και 2013.
33. Την με αριθμ. 5804 (ΦΕΚ 3261/Β'/04.12.14) Κοινή Απόφαση του Υφυπουργού Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και του Υπουργού Οικονομικών περί: «Έγκρισης Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων των Μονάδων Υγείας και Εποπτευόμενων Φορέων, έτους 2014, με χρηματοδότηση από τον τακτικό προϋπολογισμό, το Πρόγραμμα Δημοσίων Επενδύσεων, τις λοιπές πηγές».
34. Την με αριθμ. 27409/16.07.15 Απόφαση της 2ης Υγειονομικής Περιφέρειας Πειραιώς & Αιγαίου σχετικά με τον καθορισμό φορέων διενέργειας διαγωνισμών για την υλοποίηση του ΠΠΥΥ 2014 για την προμήθεια υλικών, υπηρεσιών και φαρμάκων.
35. Την με αριθμ. 4658/15-09-2016 Κ.Υ.Α Έγκρισης Π.Π.Υ.Φ.Υ 2015
36. Τα με αριθμ. 4747/20-09-2016,4963/05-10-2016 και 4972/06-10-2016 έγγραφα Ε.Π.Υ
37. Την με αριθμ. 18/19.05.16 (Θέμα 10^ο) Απόφαση του Δ.Σ. του Νοσοκομείου, με την οποία εγκρίθηκε η προκήρυξη των δημόσιων διαγωνισμών ΠΠΥΥ έτους 2014.
38. την με αριθμ. 15/01-06-2017 θ. Ε.Η.Δ 5^ο απόφαση Δ.Σ ματαίωσης διαγωνισμών του ΠΠΥΥ 2014, επαναπροκήρυξης διαγωνισμών του ΠΠΥΥ 2014 και προκήρυξης δημόσιων διαγωνισμών των ΠΠΥΥ 2014 & ΠΠΥΥ 2015
39. Την με αριθμ. 7998/12-06-2017 ανακοίνωση ματαίωσης διαγωνισμών του ΠΠΥΥ 2014
40. Την με αριθμ. πρωτ. 8863/29-06-2017 προκήρυξη στην εφημερίδα της Ε.Ε
41. Την 8910 / 30-06-2017 προκήρυξη στην Ελλάδα
42. τη με αριθμ. 27/26-10-2017 θ. 25 απόφαση Δ.Σ μετάθεσης ημερομηνίας διενέργειας δημόσιων διαγωνισμών
43. τη με αριθμ 15084/06-11-2017 Ανακοίνωση μετάθεσης σε ιστοσελίδα Νοσοκομείου

44. τη με αριθμ. 31/11-09-2019 θ. 14 απόφαση Δ.Σ. έγκρισης πρότυπου τεύχους διακήρυξης σε δημόσιο διαγωνισμό
45. τη με αριθμ. 2020/S 040-094274 προκήρυξη στην εφημερίδα της Ε.Ε.
46. τη με αριθμ. 2020/S 065-155202 Διορθωτική της αρχικής προκήρυξης στην εφημερίδα της Ε.Ε.
47. τη με αριθμ. πρωτ. 6053/30-04-2020 προκήρυξη στην Ελλάδα
48. Το με αριθμ. 20REQ006684537 Αριθμό Διαδικτυακής Ανάρτησης Μητρώου(ΑΔΑΜ) Εγκεκριμένου αιτήματος

ΠΡΟΚΗΡΥΣΣΟΥΜΕ

1. Δημόσιο Διεθνή Ανοικτό Ηλεκτρονικό Διαγωνισμό για την προμήθεια **ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ** όπως αναφέρεται στο Παράρτημα Ι της παρούσας και αποτελεί αναπόσπαστο μέρος αυτής, με κριτήριο κατακύρωσης **τη συμφερότερη προσφορά βάσει χαμηλότερης τιμής.**
2. Ο συνολικός προϋπολογισμός της υπηρεσίας ανέρχεται στο ποσό των **# 410.000,00 # € (ΤΕΤΡΑΚΟΣΙΩΝ ΔΕΚΑ ΧΙΛΙΑΔΩΝ ΕΥΡΩ)** συμπεριλαμβανομένου του αναλογούντος ΦΠΑ. Η δαπάνη θα βαρύνει τις πιστώσεις του τακτικού προϋπολογισμού του Νοσοκομείου και ειδικότερα των ΚΑΕ 1359 και 1311
3. Το Νοσοκομείο **διατηρεί το δικαίωμα προαίρεσης ίσο με το 10% του συνολικού προϋπολογισμού της παρούσας διακήρυξης**, δηλαδή ίσο με #41.000,00 # € (ΣΑΡΑΝΤΑ ΜΙΑ ΧΙΛΙΑΔΕΣ ΕΥΡΩ) το οποίο θα ασκηθεί κατόπιν σχετικής απόφασης του Δ.Σ του Νοσοκομείου πριν από τη λήξη της παρούσας σύμβασης σύμφωνα με το άρθρο 132 του Ν.4412 / 2016
4. Η διάρκεια της προμήθειας ορίζεται σε **είκοσι τέσσερις (24) μήνες** από την υπογραφή της σύμβασης με δικαίωμα παράτασης έως την εξάντληση των συμβατικών ποσοτήτων κατόπιν απόφασης του Διοικητικού Συμβουλίου (ΔΣ) της Αναθέτουσας Αρχής και όχι πέραν των δώδεκα(12) μηνών

Η ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ
του Γ.Ν.Π «ΤΖΑΝΕΙΟ»

ΜΑΡΙΑ ΑΡΒΑΝΙΤΗ

Π Ε Ρ Ι Ε Χ Ο Μ Ε Ν Α

1. ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ ΚΑΙ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ (1.1- 1.7)

2. ΓΕΝΙΚΟΙ ΚΑΙ ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ (2.1 - 2.4)

3. ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ-ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ(3.1 – 3.6)

4. ΟΡΟΙ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ (4.1 – 4.5)

5.ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ (5.1 – 5.3)

6. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ (6.1 – 6.4)

7. ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ (I-IX)

I. ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΦΥΣΙΚΟΥ & ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

II. ΕΙΔΗ ΚΑΙ ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΙ

III. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ - ΦΥΛΛΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

IV. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

V. Ε.Ε.Ε.Σ (Ε.Ε.Ε.Π)

VI. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

VII. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

VIII. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

IX. ΣΧΕΔΙΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

1. ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ ΚΑΙ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

1.1 Στοιχεία Αναθέτουσας Αρχής

Επωνυμία	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ «ΤΖΑΝΕΙΟ»
Ταχυδρομική διεύθυνση	ΑΦΕΝΤΟΥΛΗ ΚΑΙ ΖΑΝΝΗ
Πόλη	ΠΕΙΡΑΙΑΣ
Ταχυδρομικός Κωδικός	185 36
Χώρα	ΕΛΛΑΔΑ
Κωδικός NUTS	GR 30
Τηλέφωνο	210 4592157
Φαξ	210 4592597
Ηλεκτρονικό Ταχυδρομείο	grigoriou@tzaneio.gr
Αρμόδιος για πληροφορίες	ΓΡΗΓΟΡΙΟΥ ΜΑΡΙΑ
Γενική Διεύθυνση στο διαδίκτυο (URL)	www.tzaneio.gr

Είδος Αναθέτουσας Αρχής

Η Αναθέτουσα Αρχή είναι Νοσοκομείο και ανήκει στην 2η Υγειονομική Περιφέρεια

Κύρια δραστηριότητα Α.Α.

Η κύρια δραστηριότητα της Αναθέτουσας Αρχής είναι η παροχή υπηρεσιών υγείας (πρωτοβάθμιας και δευτεροβάθμιας)

Εφαρμοστέο εθνικό δίκαιο είναι το ελληνικό δίκαιο όπως αυτό ισχύει κατά την ημερομηνία διακήρυξης του διαγωνισμού και αναφέρεται αναλυτικά στην απόφαση της Διοίκησης.

Στοιχεία Επικοινωνίας

- α) Τα έγγραφα της σύμβασης είναι διαθέσιμα για ελεύθερη, πλήρη, άμεση & δωρεάν ηλεκτρονική πρόσβαση στην διεύθυνση www.tzaneio.gr (ΠΡΟΜΗΘΕΙΕΣ-ΔΙΑΚΗΡΥΞΕΙΣ-ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΙ) και μέσω της διαδικτυακής πύλης <http://www.eprocurement.gov.gr> του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ- αριθμ. Συστήματος 90049
- β) Οι προσφορές πρέπει να υποβάλλονται ηλεκτρονικά στην διεύθυνση: <http://www.eprocurement.gov.gr>

- γ) Περαιτέρω πληροφορίες είναι διαθέσιμες από την προαναφερθείσα διεύθυνση: www.tzaneio.gr και κατόπιν σχετικού αιτήματος μέσω της ενέργειας «Επικοινωνία», του διαγωνισμού με αριθμό συστήματος: **90049**

1.2 Στοιχεία Διαδικασίας-Χρηματοδότηση

Είδος διαδικασίας

Ο διαγωνισμός θα διεξαχθεί με την ανοικτή διαδικασία του άρθρου 27 του ν. 4412/16.

Χρηματοδότηση της σύμβασης

Φορέας χρηματοδότησης της παρούσας σύμβασης είναι το Γενικό Νοσοκομείο Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ» , Η δαπάνη για την σύμβαση βαρύνει τις με Κ.Α. : 1359 και 1311 σχετικές πιστώσεις του προϋπολογισμού του οικονομικού έτους 2020 του Φορέα

1.3 Συνοπτική Περιγραφή φυσικού και οικονομικού αντικείμενου της σύμβασης

Αντικείμενο της σύμβασης είναι η προμήθεια **ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ (CPV 33696500-0)** για δύο (2) χρόνια κι έως εξάντλησης της συμβατικής ποσότητας, προϋπολογισθείσας δαπάνης **410.000.00 €** συμπ/νου ΦΠΑ με κριτήριο ανάθεσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά με βάση την τιμή (χαμηλότερη τιμή), στο πλαίσιο εκτέλεσης του **ΠΠΥΥ 2014-2015 (2/2017/ΕΣΗΔΗΣ: 90049)**.

Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα προαίρεσης ίσο με το 10% του συνολικού προϋπολογισμού της παρούσας διακήρυξης, το οποίο θα ασκηθεί κατόπιν σχετικής απόφασης του Δ.Σ του Νοσοκομείου πριν από τη λήξη της παρούσας σύμβασης σύμφωνα με το άρθρο 132 του Ν.4412 / 2016

Προσφορές υποβάλλονται για το σύνολο της προκηρυχθείσας ποσότητας, για όλα τα είδη ή για μέρος των ειδών.

1.4 Θεσμικό πλαίσιο

Η ανάθεση και εκτέλεση της σύμβασης διέπεται από την κείμενη νομοθεσία και τις κατ' εξουσιοδότηση αυτής εκδοθείσες κανονιστικές πράξεις, όπως ισχύουν και αναφέρονται στην Απόφαση της Διακήρυξης.

1.5 Προθεσμία παραλαβής προσφορών και διενέργεια διαγωνισμού

Η καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών είναι η **17/06/2020** ημέρα **ΤΕΤΑΡΤΗ** και ώρα **14.00**.

Η διαδικασία (ηλεκτρονική αποσφράγιση) θα διενεργηθεί με χρήση της πλατφόρμας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.), μέσω της Διαδικτυακής πύλης <http://www.eprocurement.gov.gr> του ως άνω συστήματος, την **23-06-2020**, ημέρα **ΤΡΙΤΗ** και ώρα **11:00**

1.6 Δημοσιότητα

A. Δημοσίευση στην Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης

Προκήρυξη της παρούσας σύμβασης απεστάλη με ηλεκτρονικά μέσα για δημοσίευση στις 25-02-2020 στην Υπηρεσία Εκδόσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης. (εσωτερικός αριθμός αναφοράς Id 20-097778-001 - αριθ. προκήρυξης **2020/S 040-094274 – 26-02-2020**). Διορθωτική προκήρυξη της παρούσας σύμβασης απεστάλη με ηλεκτρονικά μέσα για δημοσίευση στις **30-03-2020** στην Υπηρεσία Εκδόσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης. (εσωτερικός αριθμός αναφοράς Id 20-158618-001- αριθ. προκήρυξης **2020/S 065-155202 – 01-04-2020**).

B. Δημοσίευση σε εθνικό επίπεδο

Το πλήρες κείμενο της παρούσας Διακήρυξης καταχωρήθηκε στο Κεντρικό Ηλεκτρονικό Μητρώο Δημοσίων Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ). (αριθμ. εγκεκρ. Αιτήματος 20REQ006684537)

Το πλήρες κείμενο της παρούσας Διακήρυξης καταχωρήθηκε ακόμη και στη διαδικτυακή πύλη του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. : <http://www.eprocurement.gov.gr>, όπου έλαβε Συστημικό Αριθμό : **90049**

Προκήρυξη (περίληψη της παρούσας Διακήρυξης) δημοσιεύεται και στον τοπικό Τύπο, σύμφωνα με το άρθρο 66 του Ν. 4412/2016 : «Η ΦΩΝΗ ΤΩΝ ΠΕΙΡΑΙΩΤΩΝ (ημερομηνία) **07-05-2020**».

Η προκήρυξη (περίληψη της παρούσας Διακήρυξης) όπως προβλέπεται στην περίπτωση 16 της παραγράφου 4 του άρθρου 2 του Ν. 3861/2010, αναρτήθηκε στο διαδίκτυο, στον ιστότοπο <http://et.diavgeia.gov.gr/> (ΠΡΟΓΡΑΜΜΑ ΔΙΑΥΓΕΙΑ)

Η Διακήρυξη καταχωρήθηκε στο διαδίκτυο, στην ιστοσελίδα της αναθέτουσας αρχής, στη διεύθυνση (URL): www.tzaneio.gr στην διαδρομή: Προμήθειες ► Διακηρύξεις - Διαγωνισμοί

Γ. Έξοδα δημοσιεύσεων

Η δαπάνη των δημοσιεύσεων στον Ελληνικό Τύπο βαρύνει την Αναθέτουσα Αρχή, σύμφωνα με το άρθρο 77, παρ. 5 του Ν. 4270/2014.

1.7 Αρχές εφαρμοζόμενες στη διαδικασία σύναψης

Οι οικονομικοί φορείς δεσμεύονται ότι:

α) τηρούν και θα εξακολουθήσουν να τηρούν κατά την εκτέλεση της σύμβασης, εφόσον επιλεγούν, τις υποχρεώσεις τους που απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας καθώς και νομοθεσίας που αφορά στην προστασία των προσωπικών δεδομένων, που έχουν θεσπιστεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α του ν. 4412/2016. Η τήρηση των εν λόγω υποχρεώσεων ελέγχεται και βεβαιώνεται από τα όργανα που επιβλέπουν την εκτέλεση των δημοσίων συμβάσεων και τις αρμόδιες δημόσιες αρχές και υπηρεσίες που ενεργούν εντός των ορίων της ευθύνης και της αρμοδιότητάς τους

β) δεν θα ενεργήσουν αθέμιτα, παράνομα ή καταχρηστικά καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας ανάθεσης, αλλά και κατά το στάδιο εκτέλεσης της σύμβασης, εφόσον επιλεγούν

γ) λαμβάνουν τα κατάλληλα μέτρα για να διαφυλάξουν την εμπιστευτικότητα των πληροφοριών που έχουν χαρακτηριστεί ως τέτοιες.

2.1 Γενικές Πληροφορίες

2.1.1 Έγγραφα της σύμβασης

Τα έγγραφα της παρούσας διαδικασίας σύναψης είναι τα ακόλουθα:

- η προκήρυξη της Σύμβασης, όπως αυτή έχει δημοσιευτεί από την Υπηρεσία Εκδόσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης, 2020/S 040-094274 (αριθμός δημοσίευσης στην TED) και διορθωτική προκήρυξη, όπως αυτή έχει δημοσιευτεί από την Υπηρεσία Εκδόσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης, 2020/S 065-155202 (αριθμός δημοσίευσης στην TED)
- η παρούσα με αριθμ. 2/ 2017 Διακήρυξη με τα Παραρτήματα I-IX που αποτελούν αναπόσπαστο μέρος αυτής
 1. ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΦΥΣΙΚΟΥ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ I
 2. ΕΙΔΗ ΚΑΙ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΙ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II
 3. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ-ΦΥΛΛΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III
 4. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV
 5. Ε.Ε.Ε.Σ (Ε.Ε.Ε.Π) ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V
 6. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VI
 7. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VII
 8. ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VIII
 9. ΣΧΕΔΙΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IX

2.1.2 Επικοινωνία - Πρόσβαση στα έγγραφα της Σύμβασης

Όλες οι επικοινωνίες σε σχέση με τα βασικά στοιχεία της διαδικασίας σύναψης της σύμβασης, καθώς και όλες οι ανταλλαγές πληροφοριών, ιδίως η ηλεκτρονική υποβολή, εκτελούνται με τη χρήση της πλατφόρμας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ), μέσω της Διαδικτυακής πύλης <http://www.eprocurement.gov.gr> του παραπάνω συστήματος.

2.1.3 Παροχή Διευκρινίσεων

Τα σχετικά αιτήματα παροχής διευκρινίσεων υποβάλλονται ηλεκτρονικά, το αργότερο δέκα (10) ημέρες πριν την καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφορών και απαντώνται αντίστοιχα στο δικτυακό τόπο του διαγωνισμού μέσω της Διαδικτυακής πύλης <http://www.eprocurement.gov.gr>, του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. Αιτήματα παροχής συμπληρωματικών πληροφοριών – διευκρινίσεων υποβάλλονται από εγγεγραμμένους στο σύστημα οικονομικούς φορείς, δηλαδή από εκείνους που διαθέτουν σχετικά διαπιστευτήρια που τους έχουν χορηγηθεί (όνομα χρήστη και κωδικό πρόσβασης) και απαραίτητα το ηλεκτρονικό αρχείο με το κείμενο των ερωτημάτων είναι ψηφιακά υπογεγραμμένο. Αιτήματα παροχής διευκρινίσεων που υποβάλλονται είτε με άλλο τρόπο είτε το ηλεκτρονικό αρχείο που τα συνοδεύει δεν είναι ψηφιακά υπογεγραμμένο, δεν εξετάζονται.

Η αναθέτουσα αρχή μπορεί να παρατείνει την προθεσμία παραλαβής των προσφορών, ούτως ώστε όλοι οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς να μπορούν να λάβουν γνώση όλων των αναγκαίων πληροφοριών για την κατάρτιση των προσφορών στις ακόλουθες περιπτώσεις:

- α) όταν, για οποιονδήποτε λόγο, πρόσθετες πληροφορίες, αν και ζητήθηκαν από τον οικονομικό φορέα έγκαιρα, δεν έχουν παρασχεθεί το αργότερο έξι (6) ημέρες πριν από την προθεσμία που ορίζεται για την παραλαβή των προσφορών,
- β) όταν τα έγγραφα της σύμβασης υφίστανται σημαντικές αλλαγές.

Η διάρκεια της παράτασης θα είναι ανάλογη με τη σπουδαιότητα των πληροφοριών ή των αλλαγών.

Όταν οι πρόσθετες πληροφορίες δεν έχουν ζητηθεί έγκαιρα ή δεν έχουν σημασία για την προετοιμασία κατάλληλων προσφορών, δεν απαιτείται παράταση των προθεσμιών.

2.1.4 Γλώσσα

Τα έγγραφα της σύμβασης έχουν συνταχθεί στην ελληνική γλώσσα. Τυχόν ενστάσεις ή προδικαστικές προσφυγές υποβάλλονται στην ελληνική γλώσσα.

Οι προσφορές και τα περιλαμβανόμενα σε αυτές στοιχεία συντάσσονται στην ελληνική γλώσσα ή συνοδεύονται από επίσημη μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα.

Τα αποδεικτικά έγγραφα συντάσσονται στην ελληνική γλώσσα ή συνοδεύονται από επίσημη μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα. Στα αλλοδαπά δημόσια έγγραφα και δικαιολογητικά εφαρμόζεται η Συνθήκη της Χάγης της 5.10.1961, που κυρώθηκε με το ν. 1497/1984 (Α' 188).

Ειδικότερα, όλα τα αλλοδαπά δημόσια έγγραφα που θα κατατεθούν από τους προσφέροντες στην παρούσα διαδικασία, θα είναι νόμιμα επικυρωμένα και θα συνοδεύονται από μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα. Η μετάφραση των εν λόγω εγγράφων μπορεί να γίνει είτε από τη μεταφραστική υπηρεσία του ΥΠ.ΕΞ., είτε από το αρμόδιο προξενείο, είτε από δικηγόρο κατά την έννοια των άρθρων 454 του Κ.Πολ.Δ. και 53 του Κώδικα περί Δικηγόρων, είτε από ορκωτό μεταφραστή της χώρας προέλευσης, αν υφίσταται στη χώρα αυτή τέτοια υπηρεσία.

Επιτρέπεται αντίστοιχα η κατάθεση οιαδήποτε δημόσιου εγγράφου και δικαιολογητικού που αφορά αλλοδαπή Επιχείρηση με τη μορφή επικυρωμένης φωτοτυπίας προερχόμενης είτε από το νόμιμο επικυρωμένο έγγραφο από το αρμόδιο Προξενείο της χώρας του προσφέροντος, είτε από το πρωτότυπο έγγραφο με την σφραγίδα "Apostile" σύμφωνα με την συνθήκη της Χάγης της 05-10-61. Η επικύρωση αυτή πρέπει να έχει γίνει από δικηγόρο κατά την έννοια των άρθρων 454 του Κ.Π.Δ. και 53 του Κώδικα περί Δικηγόρων.

Ενημερωτικά και τεχνικά φυλλάδια και άλλα έντυπα -εταιρικά ή μη- με ειδικό τεχνικό περιεχόμενο μπορούν να υποβάλλονται στην αγγλική γλώσσα, χωρίς να συνοδεύονται από μετάφραση στην ελληνική. Αλλοδαπά ιδιωτικά έγγραφα πρέπει να συνοδεύονται από μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα επικυρωμένη είτε από πρόσωπο αρμόδιο κατά τις διατάξεις της εθνικής νομοθεσίας είτε από πρόσωπο κατά νόμο αρμόδιο της χώρας στην οποία έχει συνταχθεί το έγγραφο

Κάθε μορφής επικοινωνία με την αναθέτουσα αρχή, καθώς και μεταξύ αυτής και του αναδόχου, θα γίνονται υποχρεωτικά στην ελληνική γλώσσα.

2.1.5 Εγγυήσεις

Οι εγγυητικές επιστολές των παραρτημάτων VII και VIII εκδίδονται από πιστωτικά ιδρύματα που λειτουργούν νόμιμα στα κράτη - μέλη της Ένωσης ή του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου ή στα κράτη-μέλη της ΣΔΣ και έχουν, σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις, το δικαίωμα αυτό. Μπορούν, επίσης, να εκδίδονται από το Ε.Τ.Α.Α. - Τ.Σ.Μ.Ε.Δ.Ε. ή να παρέχονται με γραμμάτιο του Ταμείου Παρακαταθηκών και Δανείων με παρακατάθεση σε αυτό του αντίστοιχου χρηματικού ποσού. Αν συσταθεί παρακαταθήκη με γραμμάτιο παρακατάθεσης χρεογράφων στο Ταμείο Παρακαταθηκών και Δανείων, τα τοκομερίδια ή μερίσματα που λήγουν κατά τη διάρκεια της εγγύησης επιστρέφονται μετά τη λήξη τους στον υπέρ ου η εγγύηση οικονομικό φορέα.

Οι εγγυητικές επιστολές εκδίδονται κατ' επιλογή των οικονομικών φορέων από έναν ή περισσότερους εκδότες της παραπάνω παραγράφου.

Οι εγγυήσεις αυτές περιλαμβάνουν κατ' ελάχιστον τα ακόλουθα στοιχεία: α) την ημερομηνία έκδοσης, β) τον εκδότη, γ) την αναθέτουσα αρχή προς την οποία απευθύνονται, δ) τον αριθμό της εγγύησης, ε) το ποσό που καλύπτει η εγγύηση, στ) την πλήρη επωνυμία, τον Α.Φ.Μ. και τη διεύθυνση του οικονομικού φορέα υπέρ του οποίου εκδίδεται η εγγύηση (στην περίπτωση ένωσης αναγράφονται όλα τα παραπάνω για κάθε μέλος της ένωσης), ζ) τους όρους ότι: αα) η εγγύηση παρέχεται ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, ο δε εκδότης παραιτείται του δικαιώματος της διαιρέσεως και της διζήσεως, και ββ) ότι σε περίπτωση κατάρτησης αυτής, το ποσό της κατάρτησης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον τέλος χαρτοσήμου, η) τα στοιχεία της σχετικής διακήρυξης και την ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού, θ) την ημερομηνία λήξης ή τον χρόνο ισχύος της εγγύησης, ι) την ανάληψη υποχρέωσης από τον εκδότη της εγγύησης να καταβάλει το ποσό της εγγύησης ολικά ή μερικά εντός πέντε (5) ημερών μετά από απλή έγγραφη

ειδοποίηση εκείνου προς τον οποίο απευθύνεται και ια) στην περίπτωση των εγγυήσεων καλής εκτέλεσης και προκαταβολής, τον αριθμό και τον τίτλο της σχετικής σύμβασης.

Υποδείγματα Εγγυητικών Επιστολών Συμμετοχής και Καλής Εκτέλεσης παρατίθενται στα Παραρτήματα VII και VIII της παρούσας.

2.2 Δικαίωμα Συμμετοχής – Δικαιολογητικά συμμετοχής-

2.2.1 Δικαιούμενοι συμμετοχής

1. Δικαίωμα συμμετοχής στη διαδικασία σύναψης της παρούσας σύμβασης έχουν φυσικά ή νομικά πρόσωπα και, σε περίπτωση ενώσεων οικονομικών φορέων, τα μέλη αυτών, που είναι εγκατεστημένα σε:

α) κράτος-μέλος της Ένωσης,

β) κράτος-μέλος του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (Ε.Ο.Χ.),

γ) τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει και κυρώσει τη ΣΔΣ, στο βαθμό που η υπό ανάθεση δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τα Παραρτήματα 1, 2, 4 και 5 και τις γενικές σημειώσεις του σχετικού με την Ένωση Προσαρτήματος Ι της ως άνω Συμφωνίας, καθώς και

δ) σε τρίτες χώρες που δεν εμπίπτουν στην περίπτωση γ' της παρούσας παραγράφου και έχουν συνάψει διμερείς ή πολυμερείς συμφωνίες με την Ένωση σε θέματα διαδικασιών ανάθεσης δημοσίων συμβάσεων.

2. Οι ενώσεις οικονομικών φορέων, συμπεριλαμβανομένων και των προσωρινών συμπράξεων, δεν απαιτείται να περιβληθούν συγκεκριμένη νομική μορφή για την υποβολή προσφοράς. Σε περίπτωση που η ένωση αναδειχθεί ανάδοχος η νομική της μορφή πρέπει να είναι τέτοια που να εξασφαλίζεται η δυνατότητα σύναψης σύμβασης.

3. Στις περιπτώσεις υποβολής προσφοράς από ένωση οικονομικών φορέων, όλα τα μέλη της ευθύνονται έναντι της αναθέτουσας αρχής αλληλέγγυα και εις ολόκληρον.

2.2.2 ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

2.2.2 i ΕΓΓΥΗΣΗ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

1. Για την έγκυρη συμμετοχή στη διαδικασία σύναψης της παρούσας σύμβασης, κατατίθεται από τους συμμετέχοντες οικονομικούς φορείς (προσφέροντες), εγγυητική επιστολή συμμετοχής, που ανέρχεται στο ποσό των **6.728,58** ευρώ (Έξι χιλιάδων επτακοσίων είκοσι οχτώ ευρώ και πενήντα οχτώ λεπτών) σε περίπτωση που η προσφορά αφορά στο σύνολο των ειδών του Διαγωνισμού. Σε περίπτωση που η προσφορά αφορά σε μέρος των ειδών του Διαγωνισμού το ύψος της εγγύησης συμμετοχής αντιστοιχεί στο 2% της αξίας του συνόλου των ειδών αυτών χωρίς το Φ.Π.Α, όπως αυτά έχουν προϋπολογισθεί στη Διακήρυξη. Στο παραπάνω ποσοστό(2%) δεν συνυπολογίζονται διακρίσματα προαίρεσης και παράτασης της σύμβασης.

Στην περίπτωση ένωσης οικονομικών φορέων, η εγγύηση συμμετοχής περιλαμβάνει και τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των οικονομικών φορέων που συμμετέχουν στην ένωση.

Η εγγύηση συμμετοχής πρέπει να ισχύει τουλάχιστον για τριάντα (30) ημέρες μετά τη λήξη του χρόνου ισχύος της προσφοράς του άρθρου 2.5.5 της παρούσας, άλλως η προσφορά απορρίπτεται. Η αναθέτουσα αρχή μπορεί, πριν τη λήξη της προσφοράς, να ζητά από τον προσφέροντα να παρατείνει, πριν τη λήξη τους, τη διάρκεια ισχύος της προσφοράς και της εγγύησης συμμετοχής.

2. Η εγγύηση συμμετοχής επιστρέφεται στον ανάδοχο με την προσκόμιση της εγγύησης καλής εκτέλεσης.

Η εγγύηση συμμετοχής επιστρέφεται στους λοιπούς προσφέροντες σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 72 του Ν. 4412/ 2016 όπως τροποποιήθηκε από την περίπτωση 4 του άρθρου 107 του Ν. 4497 / 2017 και την παρ. 5 του άρθρου 43 του Ν.4605/2019

3. Η εγγύηση συμμετοχής καταπίπτει, αν ο προσφέρων αποσύρει την προσφορά του κατά τη διάρκεια ισχύος αυτής, παρέχει ψευδή στοιχεία ή πληροφορίες που αναφέρονται στο άρθρα 2.2.3, δεν προσκομίζει

εγκαιρώς τα προβλεπόμενα από την παρούσα δικαιολογητικά ή δεν προσέλθει εγκαίρως για υπογραφή της σύμβασης.

2.2.2.ii Ε.Ε.Ε.Σ – Ε.Ε.Ε.Π

Προς προκαταρκτική απόδειξη ότι οι προσφέροντες οικονομικοί φορείς δε βρίσκονται σε μία από τις καταστάσεις του άρθρου 73§1,2 και 4 του Ν.4412/2016 όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 107 του Ν. 4497/2017 και πληρούν τα σχετικά κριτήρια επιλογής, προσκομίζουν κατά την υποβολή της προσφοράς τους ως δικαιολογητικό συμμετοχής, το προβλεπόμενο από το άρθρο 79 παρ. 1 και 3 του ν. 4412/2016 και όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 107 του Ν. 4497/2017 και παρ.6 του άρθρου 43 του Ν.4605/2019. Ευρωπαϊκό Ενιαίο Έγγραφο Σύμβασης (Ε.Ε.Ε.Σ-Ε.Ε.Ε.Π), σύμφωνα με το αναφερόμενο στην παρούσα Παράρτημα V το οποίο αποτελεί ενημερωμένη υπεύθυνη δήλωση, με τις συνέπειες του ν. 1599/1986.

Το ΕΕΕΣ καταρτίζεται βάσει του τυποποιημένου εντύπου του Παραρτήματος 2 του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/7 και συμπληρώνεται από τους προσφέροντες οικονομικούς φορείς σύμφωνα με τις οδηγίες του Παραρτήματος V. Όταν η σύμβαση υποδιαιρείται σε τμήματα στα οποία τα κριτήρια επιλογής διαφέρουν από τμήμα σε τμήμα θα πρέπει να συμπληρώνεται ένα Ε.Ε.Σ.Σ(Ε.Ε.Ε.Π) για κάθε τμήμα. ΔΕΝ ΙΣΧΥΕΙ ΣΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ. Το ΕΕΕΣ πρέπει να φέρει ημερομηνία υπογραφής του μετά την ημερομηνία έναρξης του διαγωνισμού (για διαγωνισμούς άνω των ορίων ημερομηνία έναρξης θεωρείται η ημερομηνία τελευταίας αποστολής του στην εφημερίδα της Ε.Ε, για διαγωνισμούς κάτω των ορίων και συνοπτικούς η ημερομηνία ανάρτησης της διακήρυξης στο ΚΗΜΔΗΣ)

2.3 Κριτήρια Ανάθεσης

Κριτήριο ανάθεσης της Σύμβασης είναι η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά βάσει χαμηλότερης τιμής.

2.4 Κατάρτιση - Περιεχόμενο Προσφορών

2.4.1 Γενικοί όροι υποβολής προσφορών

Οι προσφορές, όσον αφορά στο περιεχόμενό τους, υποβάλλονται με βάση τις τεχνικές προδιαγραφές και το σχετικό φύλλο συμμόρφωσης της Διακήρυξης, τους τυχόν ειδικούς όρους και τον πίνακα της οικονομικής προσφοράς της Διακήρυξης.

Δεν επιτρέπονται εναλλακτικές προσφορές.

Η ένωση οικονομικών φορέων υποβάλλει κοινή προσφορά, η οποία υπογράφεται υποχρεωτικά ψηφιακά είτε από όλους τους οικονομικούς φορείς που αποτελούν την ένωση, είτε από εκπρόσωπό τους νομίμως εξουσιοδοτημένο. Στην προσφορά, απαραίτητως πρέπει να προσδιορίζεται η έκταση και το είδος της συμμετοχής του (συμπεριλαμβανομένης της κατανομής αμοιβής μεταξύ τους) κάθε μέλους της ένωσης, καθώς και ο εκπρόσωπος/συντονιστής αυτής.

2.4.2 Χρόνος και Τρόπος υποβολής προσφορών (σχετ. Ν. 4412/2016 άρθρα 96, 36 & 37, Υ.Α 56902/215-Φ.Ε.Κ 1924/02-06-2017)

2.4.2.1. Οι προσφορές υποβάλλονται από τους ενδιαφερόμενους ηλεκτρονικά, μέσω της διαδικτυακής πύλης <http://www.eprocurement.gov.gr> του ΕΣΗΔΗΣ, μέχρι την καταληκτική ημερομηνία και ώρα που ορίζει η παρούσα διακήρυξη, στην Ελληνική Γλώσσα, σε ηλεκτρονικό φάκελο, σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο ν.4412/2016, ιδίως άρθρα 36 και 37 και την Υπουργική Απόφαση 56902/215 (Φ.Ε.Κ 1924/02-06-2017 τ.2) «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ)».

Για τη συμμετοχή στο διαγωνισμό οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς απαιτείται να διαθέτουν, εγκεκριμένη προηγμένη ηλεκτρονική υπογραφή ή προηγμένη ηλεκτρονική υπογραφή που υποστηρίζεται από εγκεκριμένο πιστοποιητικό το οποίο χορηγήθηκε από έναν εγκεκριμένο πάροχο υπηρεσιών πιστοποίησης, ο οποίος περιλαμβάνεται στον κατάλογο εμπιστευσης που προβλέπεται στην απόφαση 2009/767/ΕΚ και σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΕ) 910/2014 και τις διατάξεις της Υ.Α 56902/215 (02-06-2017) «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ)» και να εγγραφούν στο ηλεκτρονικό σύστημα (ΕΣΗΔΗΣ-Διαδικτυακή πύλη <http://www.eprocurement.gov.gr>) ακολουθώντας την διαδικασία εγγραφής του άρθρου 5 της ίδιας Υ.Α

2.4.2.2. Ο χρόνος υποβολής της προσφοράς και οποιαδήποτε ηλεκτρονική επικοινωνία μέσω του συστήματος βεβαιώνεται αυτόματα από το σύστημα με υπηρεσίες χρονοσήμανσης, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 37 του ν. 4412/2016 και τα άρθρο 6 και 9 της παραπάνω υπουργικής απόφασης.

Μετά την παρέλευση της καταληκτικής ημερομηνίας και ώρας, δεν υπάρχει η δυνατότητα υποβολής προσφοράς στο Σύστημα. Σε περιπτώσεις τεχνικής αδυναμίας λειτουργίας του ΕΣΗΔΗΣ, η αναθέτουσα αρχή θα ρυθμίσει τα της συνέχειας του διαγωνισμού με σχετική ανακοίνωσή της.

Ωστόσο, οι ενδιαφερόμενοι παρακαλούνται να μην αφήνουν την υποβολή της προσφοράς τους για το τέλος της προθεσμίας υποβολής των προσφορών, προκειμένου να είναι δυνατή η έγκαιρη αντιμετώπιση των όποιων τεχνικών προβλημάτων του συστήματος που ενδεχομένως να προκύψουν κατά το διάστημα αυτό.

2.4.2.3. Οι οικονομικοί φορείς υποβάλλουν με την προσφορά τους τα ακόλουθα:

(α) έναν (υπο)φάκελο με την ένδειξη «Δικαιολογητικά Συμμετοχής –Τεχνική Προσφορά» στον οποίο περιλαμβάνονται τα κατά περίπτωση απαιτούμενα δικαιολογητικά και η τεχνική προσφορά σύμφωνα με τις διατάξεις της κείμενης νομοθεσίας και την παρούσα.

(β) έναν (υπο)φάκελο με την ένδειξη «Οικονομική Προσφορά» στον οποίο περιλαμβάνεται η οικονομική προσφορά του οικονομικού φορέα και τα κατά περίπτωση απαιτούμενα δικαιολογητικά.

Από τον προσφέροντα σημαίνονται με χρήση του σχετικού πεδίου του συστήματος τα στοιχεία εκείνα της προσφοράς του που έχουν εμπιστευτικό χαρακτήρα, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 21 του ν. 4412/16 . Εφόσον ένας οικονομικός φορέας χαρακτηρίζει πληροφορίες ως εμπιστευτικές, λόγω ύπαρξης τεχνικού ή εμπορικού απορρήτου, στη σχετική δήλωσή του, αναφέρει ρητά όλες τις σχετικές διατάξεις νόμου ή διοικητικές πράξεις που επιβάλλουν την εμπιστευτικότητα της συγκεκριμένης πληροφορίας.

Δεν χαρακτηρίζονται ως εμπιστευτικές πληροφορίες σχετικά με τις τιμές μονάδος, τις προσφερόμενες ποσότητες, την οικονομική προσφορά και τα στοιχεία της τεχνικής προσφοράς που χρησιμοποιούνται για την αξιολόγησή της.

2.4.2.4. Οι οικονομικοί φορείς συντάσσουν την τεχνική και οικονομική τους προσφορά συμπληρώνοντας τις αντίστοιχες ειδικές ηλεκτρονικές φόρμες του συστήματος. Στην συνέχεια το σύστημα παράγει τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία τα οποία υπογράφονται ψηφιακά και υποβάλλονται από τον προσφέροντα. Τα στοιχεία που περιλαμβάνονται στην ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος και του παραγόμενου ηλεκτρονικού αρχείου pdf (το οποίο θα υπογραφεί ηλεκτρονικά) πρέπει να ταυτίζονται. Σε αντίθετη περίπτωση το σύστημα παράγει σχετικό μήνυμα και ο προσφέρων καλείται να παράγει εκ νέου το ηλεκτρονικό αρχείο pdf).

Εφόσον η οικονομική προσφορά και οι οικονομικοί όροι δεν έχουν αποτυπωθεί στο σύνολό τους στις ειδικές ηλεκτρονικές φόρμες του συστήματος, ο προσφέρων επισυνάπτει ψηφιακά υπογεγραμμένα τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία.

2.4.2.5. Ο χρήστης - οικονομικός φορέας υποβάλλει τους παραπάνω υποφακέλους μέσω του Συστήματος, όπως περιγράφεται παρακάτω:

Τα στοιχεία και δικαιολογητικά για τη συμμετοχή του οικονομικού φορέα στη διαδικασία υποβάλλονται από αυτόν ηλεκτρονικά σε μορφή αρχείων τύπου .pdf και εφόσον έχουν συνταχθεί/παραχθεί από τον ίδιο, φέρουν, εγκεκριμένη προηγμένη ηλεκτρονική υπογραφή ή προηγμένη ηλεκτρονική υπογραφή με χρήση εγκεκριμένων πιστοποιητικών, χωρίς να απαιτείται θεώρηση γνησίου της υπογραφής.

Από το σύστημα εκδίδεται ηλεκτρονική απόδειξη υποβολής προσφοράς, η οποία αποστέλλεται στον οικονομικό φορέα με μήνυμα ηλεκτρονικού ταχυδρομείου.

Στις περιπτώσεις που με την προσφορά υποβάλλονται ιδιωτικά έγγραφα, αυτά γίνονται αποδεκτά είτε κατά τα προβλεπόμενα στις διατάξεις του Ν. 4250/2014 (Α' 94) είτε και σε απλή φωτοτυπία, εφόσον συνυποβάλλεται υπεύθυνη δήλωση, στην οποία βεβαιώνεται η ακρίβειά τους και η οποία φέρει υπογραφή μετά την έναρξη της διαδικασίας σύναψης της παρούσας σύμβασης

Εντός τριών (3) εργασίμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή των παραπάνω στοιχείων και δικαιολογητικών προσκομίζονται υποχρεωτικά από τον οικονομικό φορέα στην αναθέτουσα αρχή, σε έντυπη μορφή και σε σφραγισμένο φάκελο, τα στοιχεία της ηλεκτρονικής προσφοράς τα οποία απαιτείται να προσκομισθούν σε πρωτότυπη μορφή σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 11 παρ. 2 του Ν. 2690/1999 'Κώδικας Διοικητικής Διαδικασίας, όπως τροποποιήθηκε με τις διατάξεις του άρθρου 1 παρ. 2 του ν. 4250/2014. Τέτοια στοιχεία και δικαιολογητικά είναι ενδεικτικά η εγγυητική επιστολή συμμετοχής, τα πρωτότυπα έγγραφα τα οποία έχουν εκδοθεί από ιδιωτικούς φορείς και δεν φέρουν επικύρωση από δικηγόρο, καθώς και τα έγγραφα που φέρουν τη Σφραγίδα της Χάγης (Apostille). Δεν προσκομίζονται σε έντυπη μορφή στοιχεία και δικαιολογητικά τα οποία φέρουν ψηφιακή, ηλεκτρονική υπογραφή, τα ΦΕΚ, τα τεχνικά φυλλάδια και όσα προβλέπεται από το ν. 4250/2014 ότι οι φορείς υποχρεούνται να αποδέχονται σε αντίγραφα των πρωτοτύπων.

Η αναθέτουσα αρχή μπορεί να ζητεί από προσφέροντες και υποψήφιους σε οποιοδήποτε χρονικό σημείο κατά την διάρκεια της διαδικασίας, να υποβάλλουν σε έντυπη μορφή και σε εύλογη προθεσμία όλα ή ορισμένα δικαιολογητικά και στοιχεία που έχουν υποβάλει ηλεκτρονικά, όταν αυτό απαιτείται για την ορθή διεξαγωγή της διαδικασίας.

2.4.3 Περιεχόμενα Φακέλου «Δικαιολογητικά Συμμετοχής- Τεχνική Προσφορά»

2.4.3.1 Τα στοιχεία και δικαιολογητικά για την συμμετοχή των προσφερόντων στη διαγωνιστική διαδικασία περιλαμβάνουν:

α) το Ευρωπαϊκό Ενιαίο Έγγραφο Σύμβασης (Ε.Ε.Ε.Σ-Ε.Ε.Ε.Π.), όπως προβλέπεται στην παρ. 1 και 3 του άρθρου 79 του ν. 4412/2016 με ημερομηνία υπογραφής του μετά την ημερομηνία έναρξης του διαγωνισμού (βλ. και παραπάνω 2.2.2.ii **Ε.Ε.Ε.Σ – Ε.Ε.Ε.Π**)

β) την εγγύηση συμμετοχής, όπως προβλέπεται στο άρθρο 72 του Ν.4412/2016 όπως τροποποιήθηκε με την παρ. 5 του άρθρου 43 του Ν.4605/2019 και τα άρθρα 2.1.5 και 2.2.2 αντίστοιχα της παρούσας διακήρυξης.

Οι προσφέροντες συμπληρώνουν το σχετικό πρότυπο Ε.Ε.Ε.Σ (Ε.Ε.Ε.Π) το οποίο έχει αναρτηθεί, σε μορφή αρχείων τύπου XML και PDF, στη διαδικτυακή πύλη <http://www.eprocurement.gov.gr> του ΕΣΗΔΗΣ και στον ηλεκτρονικό διαγωνισμό με αριθμ. συστήματος **90049** και αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα της Διακήρυξης

Το εν λόγω πρότυπο υποβάλλεται ως εξής:

(1) Η αναθέτουσα αρχή:

(α) Δημιουργεί (συμπληρώνοντας και επιλέγοντας τα κατάλληλα πεδία) μέσα από την ιστοσελίδα <https://espint.eprocurement.gov.gr> το ΕΕΕΣ(Ε.Ε.Ε.Π) για την συγκεκριμένη διακήρυξη.

(β) Στο τέλος της διαδικασίας δημιουργίας του Ε.Ε.Ε.Σ (Ε.Ε.Ε.Π), επιλέγει εξαγωγή.

(γ) Το αρχείο που εξάγεται είναι σε μορφή .xml και δεν είναι αναγνώσιμο (δεν «ανοίγει» με κάποιο γνωστό πρόγραμμα που έχουμε στους Η/Υ). Το αρχείο αυτό το αναρτά στο ΕΣΗΔΗΣ μαζί με τα υπόλοιπα έγγραφα της διακήρυξης.

(2) Ο υποψήφιος οικονομικός φορέας:

(α) Πρέπει να «κατεβάσει» το εν λόγω αρχείο από το ΕΣΗΔΗΣ, να το αποθηκεύσει στον Η/Υ του και να μεταβεί στην ιστοσελίδα <https://espdint.eprocurement.gov.gr>. Στην ιστοσελίδα αυτή, πρέπει να επιλέξει «Εισαγωγή ΕΕΕΠ» και να τηλεφορτώσει («ανεβάσει») το αρχείο του συγκεκριμένου ΕΕΕΣ του διαγωνισμού που «κατέβασε» από το ΕΣΗΔΗΣ.

(β) Στην ανωτέρω ιστοσελίδα, συμπληρώνει και επιλέγει ηλεκτρονικά, τα κατάλληλα πεδία που έχουν καθοριστεί από την αναθέτουσα αρχή, καθώς και τα πεδία με την ημερομηνία και τον τόπο σύνταξης. Αν είναι δυνατό, υπογράφει ψηφιακά στο κατάλληλο σημείο.

(γ) Επιλέγει «Εκτύπωση». Το αρχείο εμφανίζεται σε εκτυπώσιμη μορφή και είναι πλέον δυνατή η εκτύπωση του με χρήση κάποιου προγράμματος εκτυπωτή σε μορφή .pdf. Σε περιβάλλον Microsoft Windows, το Ε.Ε.Ε.Σ (Ε.Ε.Ε.Π) μπορεί να εκτυπωθεί ως αρχείο PDF μέσω του Chrome (έχει ήδη ενσωματωμένη λειτουργία εκτύπωσης PDF). Διαφορετικά, μπορεί να χρησιμοποιήσει οποιοδήποτε πρόγραμμα δημιουργίας αρχείων PDF που διατίθεται δωρεάν στο διαδίκτυο. Σε περιβάλλον Mac OSx ή Linux, το ΕΕΕΣ μπορεί να εκτυπωθεί από κάθε φυλλομετρητή.

(δ) Υπογράφει ψηφιακά το αρχείο .pdf που εκτύπωσε (ακόμη και αν το έχει υπογράψει ψηφιακά στην ιστοσελίδα).

(ε) Υποβάλλει και το αυτό αρχείο του Ε.Ε.Ε.Σ (Ε.Ε.Ε.Π) τόσο σε μορφή .xml όσο και σε .pdf στο φάκελο της προσφοράς του με τα δικαιολογητικά συμμετοχής.

(3) Η Επιτροπή Αξιολόγησης του Διαγωνισμού, αξιολογεί το ΕΕΕΣ(Ε.Ε.Ε.Π) είτε με τη χρήση του αρχείου .pdf είτε με την τηλεφόρτωση του αρχείου .xml στην ιστοσελίδα που το δημιούργησε (<https://espdint.eprocurement.gov.gr>).

Η εγγυητική επιστολή συμμετοχής προσκομίζεται σε έντυπη μορφή (πρωτότυπο) εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή.

Υπόδειγμα εγγυητικής επιστολής συμμετοχής επισυνάπτεται στο Παράρτημα VIII της Διακήρυξης.

Οι ενώσεις οικονομικών φορέων που υποβάλλουν κοινή προσφορά, υποβάλλουν το Ε.Ε.Ε.Σ (Ε.Ε.Ε.Π) για κάθε οικονομικό φορέα που συμμετέχει στην ένωση.

2.4.3.2 Η τεχνική προσφορά θα πρέπει να καλύπτει όλες τις απαιτήσεις και τις προδιαγραφές που έχουν τεθεί από την αναθέτουσα αρχή με το κεφάλαιο “Απαιτήσεις-Τεχνικές Προδιαγραφές” του Παραρτήματος III της Διακήρυξης, περιγράφοντας ακριβώς πώς οι συγκεκριμένες απαιτήσεις και προδιαγραφές πληρούνται. Επίσης θα πρέπει να συμμορφώνεται με το παράρτημα IV των ΕΙΔΙΚΩΝ ΟΡΩΝ (αν υπάρχει) Περιλαμβάνει ιδίως τα έγγραφα και δικαιολογητικά, βάσει των οποίων θα αξιολογηθεί η καταλληλότητα των προσφερόμενων ειδών, με βάση το κριτήριο ανάθεσης, σύμφωνα με τα αναλυτικώς αναφερόμενα στο παραπάνω Παράρτημα. Στα αλλοδαπά δημόσια έγγραφα και δικαιολογητικά εφαρμόζεται η Συνθήκη της Χάγης της 05-10-1964 που κυρώθηκε με το ν. 1497/1984 (Α’188). Αλλοδαπά ιδιωτικά έγγραφα (π.χ πιστοποιητικά ποιότητας) θα πρέπει να συνοδεύονται από μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα επικυρωμένη είτε από πρόσωπο αρμόδιο κατά τις διατάξεις της εθνικής νομοθεσίας είτε από πρόσωπο κατά νόμο αρμόδιο της χώρας στην οποία έχει συνταχθεί το έγγραφο. Ιδιωτικά έγγραφα που δεν υπογράφονται ψηφιακά από τον συμμετέχοντα οικονομικό φορέα, γίνονται δεκτά και σε απλά φωτοαντίγραφα, εφόσον συνοποβάλλεται υπεύθυνη δήλωση από τον οικονομικό στην οποία βεβαιώνεται η ακρίβειά τους με ημερομηνία υπογραφής μετά την έναρξη του διαγωνισμού. (για διαγωνισμούς άνω των ορίων ημερομηνία έναρξης θεωρείται η ημερομηνία τελευταίας αποστολής του στην εφημερίδα της Ε.Ε, για διαγωνισμούς κάτω των ορίων και συνοπτικούς η ημερομηνία ανάρτησης της διακήρυξης στο ΚΗΜΔΗΣ). Τεχνικά φυλλάδια δεν είναι απαραίτητα να συνοδεύονται από μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα

Σε διαγωνισμούς προμήθειας αγαθών (όπως ο παρών) οι συμμετέχοντες οικονομικοί φορείς θα πρέπει να αναφέρουν στην προσφορά τους τη χώρα καταγωγής του τελικού προϊόντος που προσφέρουν και την

επιχειρηματική μονάδα στην οποία θα κατασκευασθεί το προσφερόμενο είδος καθώς και τον τόπο εγκατάστασής της. Εάν οι προσφέροντες δε θα κατασκευάσουν οι ίδιοι το τελικό προσφερόμενο προϊόν σε δική τους επιχειρηματική μονάδα τότε θα πρέπει στην προσφορά τους να δηλώνουν την επιχειρηματική μονάδα στην οποία θα κατασκευαστεί το προσφερόμενο προϊόν και τον τόπο εγκατάστασής της. Στην τελευταία περίπτωση θα πρέπει οι προσφέροντες να επισυνάψουν στην τεχνική τους προσφορά υπεύθυνη δήλωση προς την Αναθέτουσα Αρχή (Νοσοκομείο) με ημερομηνία υπογραφής της κατά τα παραπάνω, ότι η κατασκευή του τελικού προϊόντος θα γίνει από την επιχείρηση στην οποία ανήκει ή η οποία εκμεταλλεύεται ολικά ή μερικά τη μονάδα κατασκευής του τελικού προϊόντος και ότι ο νόμιμος εκπρόσωπος της επιχείρησης αυτής ή ο επίσημος αντιπρόσωπός της έχει αποδεχθεί έναντι τους την εκτέλεση της συγκεκριμένης προμήθειας, σε περίπτωση κατακύρωσης στον προμηθευτή υπέρ του οποίου έγινε η αποδοχή. Οι δηλώσεις θα πρέπει να έχουν ημερομηνία υπογραφής τους μετά την ημερομηνία έναρξης του Διαγωνισμού. (για διαγωνισμούς άνω των ορίων ημερομηνία έναρξης θεωρείται η ημερομηνία τελευταίας αποστολής του στην εφημερίδα της Ε.Ε, για διαγωνισμούς κάτω των ορίων και συνοπτικούς η ημερομηνία ανάρτησης της διακήρυξης στο ΚΗΜΔΗΣ) Προσφορά στην οποία δε θα υπάρχουν οι παραπάνω δηλώσεις θα απορρίπτεται ως απαράδεκτη

Υπόδειγμα φύλλου συμμόρφωσης επισυνάπτεται στο Παράρτημα ΙΙΙ της Διακήρυξης.

2.4.4 Περιεχόμενα Φακέλου «Οικονομική Προσφορά» / Τρόπος σύνταξης και υποβολής οικονομικών προσφορών

Η Οικονομική Προσφορά συντάσσεται με βάση το αναγραφόμενο στην παρούσα κριτήριο ανάθεσης. Υπόδειγμα οικονομικής προσφοράς επισυνάπτεται στο Παράρτημα VI της διακήρυξης.

Η Οικονομική Προσφορά υποβάλλεται ηλεκτρονικά επί ποινή απορρίψεως στον (υπό)φάκελο «Οικονομική Προσφορά».

Η Οικονομική Προσφορά, συντάσσεται συμπληρώνοντας την αντίστοιχη ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος. Στη συνέχεια, το σύστημα παράγει σχετικό ηλεκτρονικό αρχείο, σε μορφή *.Pdf, το οποίο υπογράφεται ψηφιακά και υποβάλλεται από τον προσφέροντα. Τα στοιχεία που περιλαμβάνονται στην ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος και του παραγόμενου ψηφιακά υπογεγραμμένου ηλεκτρονικού αρχείου πρέπει να ταυτίζονται. Σε αντίθετη περίπτωση, το σύστημα παράγει σχετικό μήνυμα και ο προσφέρων καλείται να παράγει εκ νέου το ηλεκτρονικό αρχείο *. Pdf.

Εφόσον η οικονομική προσφορά δεν έχει αποτυπωθεί στο σύνολό της στις ειδικές ηλεκτρονικές φόρμες του συστήματος, ο προσφέρων επισυνάπτει ψηφιακά υπογεγραμμένα τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία .

Στην περίπτωση αυτή, ο (υπο)φάκελος «ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ» τον οποίο θα υποβάλει ο υποψήφιος Προμηθευτής **πρέπει να περιέχει συμπληρωμένους του Πίνακες Οικονομικής Προσφοράς του Παραρτήματος VI της παρούσας.**

Κατά την υποβολή της προσφοράς από τον Οικονομικό Φορέα σημαίνονται από αυτόν με χρήση του σχετικού πεδίου του συστήματος τα στοιχεία εκείνα της προσφοράς του που έχουν εμπιστευτικό χαρακτήρα.

Περιπτώσεις προσφορών που παρουσιάζουν αποκλίσεις από τους απαραίτους όρους της Διακήρυξης συνεπάγονται απόρριψη των προσφορών.

Αντιπροσφορές δε γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

Εναλλακτικές προσφορές δε γίνονται δεκτές και απορρίπτονται.

Προσφορές που θέτουν όρο αναπροσαρμογής της τιμής ή αίρεση **απορρίπτονται ως απαράδεκτες.**

Διευκρινίσεις που δίνονται από τους προσφέροντες οποτεδήποτε μετά τη λήξη του χρόνου κατάθεσης των προσφορών τους δε γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες. Δίδονται μόνο όταν ζητούνται από συλλογικό όργανο, είτε ενώπιον του , είτε ύστερα από έγγραφο της αναθέτουσας αρχής μετά από σχετική γνωμοδότηση του συλλογικού οργάνου. Σημειώνεται ότι από τις διευκρινίσεις που δίδονται

σύμφωνα με τα παραπάνω, λαμβάνονται υπόψη μόνο εκείνες που αναφέρονται στα σημεία που ζητήθηκαν.

Στην Οικονομική Προσφορά αναγράφεται η τιμή και ο τρόπος πληρωμής, όπως ορίζεται παρακάτω. Το αποτέλεσμα θα κατακυρωθεί στον προσφέροντα, που θα προσφέρει τη χαμηλότερη τιμή.

A. Τιμές

Η τιμή του προς προμήθεια υλικού δίνεται σε ευρώ ανά μονάδα και να αναγράφεται ολογράφως και αριθμητικώς.

Οι προσφερόμενες τιμές είναι σταθερές καθ' όλη τη διάρκεια της σύμβασης και δεν αναπροσαρμόζονται.

Το εκάστοτε ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό της ανωτέρω τιμής θα υπολογίζεται αυτόματα από το σύστημα. Προσφορές που δε δίνουν τις τιμές σε ΕΥΡΩ ή που καθορίζουν σχέση ΕΥΡΩ προς ξένο νόμισμα, **θα απορρίπτονται ως απαράδεκτες.**

Η αναγραφή της τιμής σε ΕΥΡΩ, μπορεί να γίνεται με περισσότερο από δύο δεκαδικά ψηφία, εφόσον χρησιμοποιείται σε ενδιάμεσους υπολογισμούς. Το γενικό σύνολο στρογγυλοποιείται σε δύο δεκαδικά ψηφία, προς τα άνω εάν το τρίτο δεκαδικό ψηφίο είναι ίσο ή μεγαλύτερο του πέντε και προς τα κάτω εάν είναι μικρότερο του πέντε. Εφόσον από την προσφορά δεν προκύπτει με σαφήνεια η προσφερόμενη τιμή ή δε δίδεται ενιαία τιμή για ολόκληρη την προσφερόμενη ποσότητα / υπηρεσία **η προσφορά απορρίπτεται ως απαράδεκτη.**

Δε γίνονται δεκτές προσφορές προσφορές που η συνολική προσφερόμενη ποσότητα συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α. υπερβαίνει το ποσό της προϋπολογισθείσας δαπάνης. Εάν στο διαγωνισμό οι προσφερόμενες τιμές είναι υπερβολικά χαμηλές, θα εξετάζονται λεπτομερώς οι προσφορές πριν τη έκδοση απόφασης κατακύρωσης. Η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα να ζητήσει από τους συμμετέχοντες στοιχεία απαραίτητα για την τεκμηρίωση των προσφερομένων τιμών, οι δε προμηθευτές υποχρεούνται να παρέχουν αυτά. Καμία άλλη αναθεώρηση της συνολικής δαπάνης, η οποία με βάση την προσφορά του προμηθευτή θα περιληφθεί στη σχετική σύμβαση, δεν είναι αποδεκτή.

Στην οικονομική προσφορά θα αναγράφεται υποχρεωτικά ο αντίστοιχος κωδικός είδους/υπηρεσίας στο **Παρατηρητήριο Τιμών του Υπουργείου Υγείας** και η τρέχουσα τιμή (για τις περιπτώσεις που έχει εφαρμογή). Οικονομικές προσφορές που είναι ανώτερες από τις τιμές που καταγράφονται στο Παρατηρητήριο Τιμών της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας κατά την καταληκτική ημερομηνία κατάθεσης προσφορών του διαγωνισμού, απορρίπτονται. (Ν. 3918/2011, άρθρο 13, - ΦΕΚ 31/τ.Α'/02.03.2011).

Αν στο ηλεκτρονικό σύστημα δεν μπορεί να αποτυπωθεί αναλυτικά η οικονομική προσφορά, ο προσφέρων θα επισυνάψει στον (υπο)φάκελο "οικονομική προσφορά" την ηλεκτρονική οικονομική προσφορά του ψηφιακά υπογεγραμμένη και τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία (σύμφωνα με το υπόδειγμα που υπάρχει στο Παράρτημα VI της παρούσας διακήρυξης) σε μορφή pdf.

Στην τιμή περιλαμβάνονται οι υπέρ τρίτων κρατήσεις, καθώς και κάθε άλλη επιβάρυνση, σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία, μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. για παράδοση υλικού ή της παρεχόμενης υπηρεσίας στον τόπο και με τον τρόπο που προβλέπεται στα έγγραφα της σύμβασης.

Οι νόμιμες κρατήσεις αφορούν:

- α) ΦΟΡΟ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΩΝ 4%
- β) Ε.Α.Α.ΔΗ.ΣΥ.: 0,07%
- γ) ΚΡΑΤ. 2% Ν.3580/2007
- δ) ΧΑΡΤΟΣΗΜΟ 3% ΚΑΙ Ο.Γ.Α ΧΑΡΤΟΣΗΜΟΥ 20% επί ΕΑΑΔΗΣΥ
- ε) ΥΠΕΡ ΑΕΠΠ 0,06%
- στ) ΧΑΡΤΟΣΗΜΟ ΚΑΙ ΟΓΣ ΧΑΡΤΟΣ. ΕΠΙ ΑΕΠΠ 0,06 %

Επισημαίνεται ότι το εκάστοτε ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό, της παραπάνω τιμής θα υπολογίζεται αυτόματα από το σύστημα.

Οι προσφερόμενες τιμές είναι σταθερές καθ' όλη τη διάρκεια της σύμβασης και δεν αναπροσαρμόζονται.

Ως απαράδεκτες θα απορρίπτονται προσφορές στις οποίες: α) δεν δίνεται τιμή σε ΕΥΡΩ ή που καθορίζεται σχέση ΕΥΡΩ προς ξένο νόμισμα, β) δεν προκύπτει με σαφήνεια η προσφερόμενη τιμή, με την επιφύλαξη της παρ. 4 του άρθρου 102 του ν. 4412/2016 και γ) η τιμή υπερβαίνει τον προϋπολογισμό της σύμβασης που καθορίζεται και τεκμηριώνεται από την αναθέτουσα αρχή

2.4.5 Χρόνος ισχύος των προσφορών

Οι υποβαλλόμενες προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους οικονομικούς φορείς για διάστημα τριακοσίων εξήντα πέντε (365) ημερών από την επόμενη της αποσφράγισης του διαγωνισμού

Προσφορά η οποία ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο από τον ανωτέρω προβλεπόμενο απορρίπτεται.

Η ισχύς της προσφοράς μπορεί να παρατείνεται εγγράφως, εφόσον τούτο ζητηθεί από την αναθέτουσα αρχή, πριν από τη λήξη της, με αντίστοιχη παράταση της εγγυητικής επιστολής συμμετοχής σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 72 παρ. 1 α του ν. 4412/2016 και την παράγραφο 2.2.2. της παρούσας, κατ' ανώτατο όριο για χρονικό διάστημα ίσο με την προβλεπόμενη παραπάνω αρχική διάρκεια.

Μετά τη λήξη και του παραπάνω ανώτατου ορίου χρόνου παράτασης ισχύος της προσφοράς, τα αποτελέσματα της διαδικασίας ανάθεσης ματαιώνονται, εκτός αν η αναθέτουσα αρχή κρίνει, κατά περίπτωση, αιτιολογημένα, ότι η συνέχιση της διαδικασίας εξυπηρετεί το δημόσιο συμφέρον, οπότε οι οικονομικοί φορείς που συμμετέχουν στη διαδικασία μπορούν να επιλέξουν είτε να παρατείνουν την προσφορά και την εγγύηση συμμετοχής τους, εφόσον τους ζητηθεί πριν την πάροδο του ανωτέρω ανώτατου ορίου παράτασης της προσφοράς τους είτε όχι. Στην τελευταία περίπτωση, η διαδικασία συνεχίζεται με όσους παρέτειναν τις προσφορές τους και αποκλείονται οι λοιποί οικονομικοί φορείς.

2.4.6 Λόγοι απόρριψης προσφορών

Η αναθέτουσα αρχή με βάση τα αποτελέσματα του ελέγχου και της αξιολόγησης των προσφορών, απορρίπτει, σε κάθε περίπτωση, προσφορά:

α) η οποία δεν υποβάλλεται εμπρόθεσμα, δε συντάχθηκε σύμφωνα με τους όρους της παρούσας διακήρυξης, που περιέχει ατέλειες, ελλείψεις, ασάφειες ή σφάλματα.

β) η οποία παρουσιάζει ελλείψεις ως προς τα δικαιολογητικά που ζητούνται από τα έγγραφα της παρούσας διακήρυξης και αποκλίσεις ως προς τους όρους και τις τεχνικές προδιαγραφές της σύμβασης

γ) για την οποία ο προσφέρων δεν έχει παράσχει τις απαιτούμενες εξηγήσεις, εντός της προκαθορισμένης προθεσμίας ή η εξήγηση δεν είναι αποδεκτή από την αναθέτουσα αρχή σύμφωνα με το άρθρο 102 του ν. 4412/2016,

δ) η οποία είναι εναλλακτική προσφορά,

ε) η οποία υποβάλλεται από έναν προσφέροντα που έχει υποβάλλει δύο ή περισσότερες προσφορές. Ο περιορισμός αυτός ισχύει, υπό τους όρους της περ. γ' της παρ. 4 του άρθρου 73 του ν. 4412/2016 και στην περίπτωση ενώσεων οικονομικών φορέων με κοινά μέλη, καθώς και στην περίπτωση οικονομικών φορέων που συμμετέχουν είτε αυτοτελώς είτε ως μέλη ενώσεων.

στ) η οποία είναι υπό αίρεση,

ζ) η οποία θέτει όρο αναπροσαρμογής,

3. ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ - ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

3.1 Αποσφράγιση και αξιολόγηση προσφορών

3.1.1 Ηλεκτρονική αποσφράγιση προσφορών

Το πιστοποιημένο στο ΕΣΗΔΗΣ, για την αποσφράγιση των προσφορών αρμόδιο όργανο της Αναθέτουσας Αρχής, προβαίνει στην έναρξη της διαδικασίας ηλεκτρονικής αποσφράγισης των φακέλων των προσφορών, κατά το άρθρο 100 του ν. 4412/2016, ακολουθώντας τα εξής στάδια:

- Ηλεκτρονική Αποσφράγιση του (υπό)φακέλου «Δικαιολογητικά Συμμετοχής-Τεχνική Προσφορά» την **23-06-2020 και ώρα 11:00 π.μ**
- Ηλεκτρονική Αποσφράγιση του (υπό)φακέλου «Οικονομική Προσφορά», κατά την ημερομηνία και ώρα που θα ορίσει το Νοσοκομείο
- Ηλεκτρονική Αποσφράγιση του (υπό)φακέλου «Δικαιολογητικά κατακύρωσης», κατά την ημερομηνία και ώρα που θα ορίσει το Νοσοκομείο

Με την αποσφράγιση των παραπάνω φακέλων, ανά στάδιο, κάθε προσφέρων αποκτά πρόσβαση στις λοιπές προσφορές και τα υποβληθέντα δικαιολογητικά τους, με την επιφύλαξη των πτυχών εκείνων της κάθε προσφοράς που έχουν χαρακτηριστεί ως εμπιστευτικές.

Η αναθέτουσα αρχή μπορεί να καλέσει τους οικονομικούς φορείς να συμπληρώσουν ή να διευκρινίσουν τα έγγραφα ή δικαιολογητικά που έχουν υποβληθεί, ή να διευκρινίσουν το περιεχόμενο της τεχνικής ή οικονομικής προσφοράς τους, σύμφωνα με το άρθρο 102 του ν. 4412/2016.

3.1.2 Αξιολόγηση προσφορών

Μετά την κατά περίπτωση ηλεκτρονική αποσφράγιση των προσφορών η Αναθέτουσα Αρχή προβαίνει στην αξιολόγηση αυτών μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο Σύστημα οργάνων της, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των κειμένων διατάξεων.

Ειδικότερα :

α) Η αρμόδια Επιτροπή λαμβάνει υπόψη όσους υπέβαλαν προσφορές, ελέγχει τα υποβληθέντα αυτών δικαιολογητικά συμμετοχής και τα αξιολογεί σύμφωνα με τις απαιτήσεις του Νόμου και της παρούσας Διακήρυξης. Στη συνέχεια το αρμόδιο όργανο προβαίνει στην αξιολόγηση των τεχνικών προσφορών, σύμφωνα με τους όρους των εγγράφων της παρούσας και συντάσσει ενιαίο πρακτικό αξιολόγησης δικαιολογητικών συμμετοχής και τεχνικών προσφορών, το οποίο υπογράφεται από τα μέλη του οργάνου.

β) Για την αξιολόγηση των δικαιολογητικών συμμετοχής και των τεχνικών προσφορών συντάσσεται ενιαίο πρακτικό, το οποίο κοινοποιείται από το παραπάνω όργανο, μέσω της λειτουργικότητας της «ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ», μόνο στην αναθέτουσα αρχή, προκειμένου η τελευταία να ορίσει την ημερομηνία και ώρα αποσφράγισης του (υπο) φακέλου των οικονομικών προσφορών

γ) Μετά την ολοκλήρωση της αξιολόγησης, σύμφωνα με τα παραπάνω, αποσφραγίζονται, κατά την ημερομηνία και ώρα που ορίζεται στην ειδική πρόσκληση οι φάκελοι όλων των υποβληθεισών οικονομικών προσφορών.

δ) Το αρμόδιο γνωμοδοτικό όργανο προβαίνει στην αξιολόγηση των οικονομικών προσφορών των προσφερόντων, των οποίων τις τεχνικές προσφορές και τα δικαιολογητικά συμμετοχής έκρινε πλήρη και σύμφωνα με τους όρους και τις απαιτήσεις της παρούσας και συντάσσει πρακτικό στο οποίο εισηγείται αιτιολογημένα την αποδοχή ή απόρριψή τους, την κατάταξη των προσφορών και την ανάδειξη προσωρινού αναδόχου. Το εν λόγω πρακτικό κοινοποιείται από το παραπάνω όργανο μέσω της λειτουργικότητας της «ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ» στην αναθέτουσα αρχή προς έγκριση

Εάν οι προσφορές φαίνονται ασυνήθιστα χαμηλές σε σχέση με το αντικείμενο της σύμβασης, η αναθέτουσα αρχή απαιτεί από τους οικονομικούς φορείς να εξηγήσουν την τιμή ή το κόστος που

προτείνουν στην προσφορά τους, εντός αποκλειστικής προθεσμίας, κατά ανώτατο όριο δέκα (10) ημερών από την κοινοποίηση της σχετικής πρόσκλησης. Στην περίπτωση αυτή εφαρμόζονται τα άρθρα 88 και 89 ν. 4412/2016.

Στην περίπτωση ισότιμων προσφορών η αναθέτουσα αρχή επιλέγει τον προμηθευτή/ανάδοχο με κλήρωση μεταξύ των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν ισότιμες προσφορές. Η κλήρωση γίνεται ενώπιον της Επιτροπής του Διαγωνισμού και παρουσία των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν τις ισότιμες προσφορές.

Στη συνέχεια εκδίδεται από την αναθέτουσα αρχή ΜΙΑ ΑΠΟΦΑΣΗ, με την οποία επικυρώνονται τα αποτελέσματα ΟΛΩΝ των παραπάνω ΣΤΑΔΙΩΝ («Δικαιολογητικά Συμμετοχής», «Τεχνική Προσφορά» και «Οικονομική Προσφορά») η οποία κοινοποιείται με επιμέλεια αυτής στους προσφέροντες μέσω της λειτουργικότητας της «ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ» του συστήματος ΕΣΗΔΗΣ

Κατά των παραπάνω αποφάσεων χωρεί προδικαστική προσφυγή σύμφωνα με την παράγραφο 3.5. της παρούσας.

3.2 Πρόσκληση υποβολής δικαιολογητικών κατακύρωσης - Δικαιολογητικά κατακύρωσης

Μετά την αξιολόγηση των προσφορών, η αναθέτουσα αρχή αποστέλλει σχετική ηλεκτρονική πρόσκληση μέσω του συστήματος στους προσφέροντες, στους οποίους πρόκειται να γίνει η κατακύρωση («προσωρινοί ανάδοχοι»), και τους καλεί να υποβάλουν εντός προθεσμίας δέκα(10) ημερών από την κοινοποίηση της σχετικής ειδοποίησης σε αυτούς, τα πρωτότυπα ή αντίγραφα που εκδίδονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 1 του ν. 4250/2014 (Α' 74) όλων των δικαιολογητικών που περιγράφονται στην παράγραφο 3.3. της παρούσας διακήρυξης. (ακολουθεί)

Τα εν λόγω δικαιολογητικά, υποβάλλονται από τους προσφέροντες («προσωρινοί ανάδοχοι-προμηθευτές»), ηλεκτρονικά μέσω του συστήματος, σε μορφή αρχείων pdf και προσκομίζονται κατά περίπτωση από αυτούς εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία υποβολής τους. Όταν από τους ίδιους φέρουν ψηφιακή υπογραφή.

Με την παραλαβή των παραπάνω δικαιολογητικών, το σύστημα εκδίδει επιβεβαίωση της παραλαβής τους και αποστέλλει ενημερωτικό ηλεκτρονικό μήνυμα σ' αυτόν στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση.

Αν μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση και κατά τον έλεγχο των ως παραπάνω δικαιολογητικών διαπιστωθεί ότι δεν έχουν προσκομισθεί ή υπάρχουν ελλείψεις σε αυτά που υποβλήθηκαν, εφαρμόζονται τα προβλεπόμενα του άρθρου 103 παρ.2 όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 43 του Ν.4605/2019 παρ.12. Μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση των δικαιολογητικών κατακύρωσης όσοι υπέβαλαν παραδεκτές προσφορές λαμβάνουν γνώση των παραπάνω δικαιολογητικών που υποβλήθηκαν

Η προσφορά του προσωρινού αναδόχου-προμηθευτή απορρίπτεται, καταπίπτει υπέρ της αναθέτουσας αρχής η εγγύηση συμμετοχής του και η κατακύρωση γίνεται στον προσφέροντα που υπέβαλε την αμέσως επόμενη πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά, τηρουμένης της παραπάνω διαδικασίας, εάν:

- i) κατά τον έλεγχο των παραπάνω δικαιολογητικών διαπιστωθεί ότι τα στοιχεία που δηλώθηκαν με το Ευρωπαϊκό Ενιαίο Έγγραφο Σύμβασης (Ε.Ε.Ε.Σ-Ε.Ε.ΕΠ) είναι ψευδή ή ανακριβή, ή
- ii) δεν υποβλήθούν στο προκαθορισμένο χρονικό διάστημα τα απαιτούμενα πρωτότυπα ή αντίγραφα των παραπάνω δικαιολογητικών ή
- iii) από τα δικαιολογητικά που προσκομίσθηκαν νομίμως και εμπροθέσμως, δεν αποδεικνύονται οι όροι και οι προϋποθέσεις συμμετοχής και σύναψης σύμβασης.

Σε περίπτωση έγκαιρης και προσηκούσας ενημέρωσης της αναθέτουσας αρχής για μεταβολές στις προϋποθέσεις τις οποίες ο προσωρινός ανάδοχος είχε δηλώσει με το Ευρωπαϊκό Ενιαίο Έγγραφο Σύμβασης,(Ε.Ε.Ε.Σ-Ε.Ε.Ε.Π) ότι πληροί, οι οποίες επήλθαν ή για τις οποίες έλαβε γνώση μετά την δήλωση και μέχρι την ημέρα της έγγραφης ειδοποίησης για την προσκόμιση των δικαιολογητικών κατακύρωσης (οψιγενείς μεταβολές), δεν καταπίπτει υπέρ της αναθέτουσας αρχής η εγγύηση συμμετοχής του.

Αν κανένας από τους προσφέροντες δεν υποβάλλει αληθή ή ακριβή δήλωση ή δεν προσκομίσει ένα ή περισσότερα από τα απαιτούμενα δικαιολογητικά σύμφωνα με τις απαιτήσεις της παρούσας διακήρυξης, η διαδικασία ματαιώνεται.

Η διαδικασία ελέγχου των παραπάνω δικαιολογητικών ολοκληρώνεται με τη σύνταξη πρακτικού από την Επιτροπή αξιολόγησης του Διαγωνισμού και τη διαβίβαση του φακέλου στο αποφαινόμενο όργανο της αναθέτουσας αρχής (Διοικητικό Συμβούλιο) για τη λήψη απόφασης είτε για την κατακύρωση της σύμβασης είτε για τη ματαίωση της διαδικασίας είτε για την απόρριψη της προσφοράς του προσωρινού προμηθευτή/ αναδόχου. Επισημαίνεται ότι, η αρμόδια επιτροπή του διαγωνισμού, με αιτιολογημένη εισήγησή της, μπορεί να προτείνει την κατακύρωση της σύμβασης για ολόκληρη ή μεγαλύτερη ή μικρότερη ποσότητα κατά ποσοστό στα εκατό και ως εξής: Ποσοστό 15% στην περίπτωση της μεγαλύτερης ποσότητας και ποσοστό 50% στην περίπτωση μικρότερης ποσότητας. Για κατακύρωση μέρους της ποσότητας κάτω του καθοριζόμενου ως ανωτέρω ποσοστού, απαιτείται προηγούμενη αποδοχή από τον προσωρινό προμηθευτή/ανάδοχο.

3.3 ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ

1. Για την απόδειξη ύπαρξης των προϋποθέσεων για τη σύναψη σύμβασης οι υποψήφιοι οικονομικοί φορείς προσκομίζουν αντίστοιχα τα παρακάτω δικαιολογητικά: (σχετ. Ν. 4250/2014 & 4194/2013) σύμφωνα με το άρθρο 80 του Ν.4412 /2016, όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 107 του Ν. 4497/2017 και το άρθρο 43 του Ν. 4605/2019 και με χρόνους έκδοσή τους όπως ειδικότερα ορίζονται στην παρ.7 αδ του άρθρου 43 του Ν.4605 / 2019

α) απόσπασμα του σχετικού μητρώου, όπως του ποινικού μητρώου ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμο έγγραφο που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας, έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν από την ημερομηνία υποβολής του, από το οποίο προκύπτει ότι πληρούνται αυτές οι προϋποθέσεις. Η υποχρέωση προσκόμισης του ως άνω αποσπάσματος αφορά και στα μέλη του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου του εν λόγω οικονομικού φορέα ή στα πρόσωπα που έχουν εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό κατά τα ειδικότερα αναφερόμενα στην ως άνω παράγραφο,

β) πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους - μέλους ή χώρας ότι ο οικονομικός φορέας δεν τελεί σε καμία από τις καταστάσεις που αναφέρονται στο άρθρο 73 παραγρ. 2 α και β του Ν. 4412/2016 (φορολογική και ασφαλιστική ενημερότητα) το οποίο να είναι σε ισχύ κατά την ημερομηνία υποβολής του

Αν το κράτος-μέλος ή η εν λόγω χώρα δεν εκδίδει τέτοιου είδους έγγραφο ή πιστοποιητικό ή όπου το έγγραφο ή το πιστοποιητικό αυτό δεν καλύπτει όλες τις περιπτώσεις, το έγγραφο ή το πιστοποιητικό μπορεί να αντικαθίσταται από ένορκη βεβαίωση ή, στα κράτη - μέλη ή στις χώρες όπου δεν προβλέπεται ένορκη βεβαίωση, από υπεύθυνη δήλωση του ενδιαφερομένου ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού ή εμπορικού οργανισμού του κράτους - μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας.

Οι αρμόδιες δημόσιες αρχές παρέχουν, όπου κρίνεται αναγκαίο, επίσημη δήλωση στην οποία αναφέρεται ότι δεν εκδίδονται τα έγγραφα ή τα πιστοποιητικά της παρούσας παραγράφου ή ότι τα έγγραφα αυτά δεν καλύπτουν όλες τις περιπτώσεις.

γ) πιστοποιητικό εγγραφής σε επαγγελματικό ή εμπορικό μητρώο που τηρείται στη χώρα εγκατάστασής τους, έκδοσης έως τριάντα (30) ημέρες πριν από την ημερομηνία υποβολής του, από το οποίο να προκύπτει με σαφήνεια το είδος της επαγγελματικής δραστηριότητας και το ειδικό επάγγελμα το οποίο ασκείται από το συμμετέχοντα οικονομικό φορέα

δ) πιστοποιητικά αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού ή εμπορικού οργανισμού του κράτους - μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας εγκατάστασής του, έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν την υποβολή τους, από τα οποία να προκύπτει ότι δε συντρέχουν στο πρόσωπό του οι οριζόμενοι στην παράγραφο λόγοι αποκλεισμού για την περίπτωση β της παραγράφου 4 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016 και υπεύθυνη δήλωση για τις λοιπές περιπτώσεις του άρθρου 73§4 του Ν. 4412/2016, όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 107 του Ν. 4497/2017

ε) υπεύθυνη δήλωση, του προσφέροντος οικονομικού φορέα ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού ή εμπορικού οργανισμού του κράτους - μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας εγκατάστασής του, με ημερομηνία σύνταξης μετά την ημερομηνία αποστολής της πρόσκλησης, ότι δεν έχει εκδοθεί σε βάρος του απόφαση αποκλεισμού, σύμφωνα με το άρθρο 74 του ν. 4412/2016 όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 107 του Ν. 4497/2017

στ) τα κατά περίπτωση νομιμοποιητικά έγγραφα σύστασης και νόμιμης εκπροσώπησης (όπως καταστατικά, πιστοποιητικά μεταβολών, αντίστοιχα ΦΕΚ, συγκρότηση Δ.Σ. σε σώμα, σε περίπτωση Α.Ε., κλπ., ανάλογα με τη νομική μορφή του διαγωνιζομένου). Από τα παραπάνω έγγραφα πρέπει να προκύπτουν η νόμιμη σύστασή του, όλες οι σχετικές τροποποιήσεις των καταστατικών, το/τα πρόσωπο/α που δεσμεύει/ουν νόμιμα την εταιρία κατά την ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού (νόμιμος εκπρόσωπος, δικαίωμα υπογραφής κλπ.), τυχόν τρίτοι, στους οποίους έχει χορηγηθεί εξουσία εκπροσώπησης, καθώς και η θητεία του/των ή/και των μελών του οργάνου διοίκησης/ νόμιμου εκπροσώπου.

Οι ενώσεις οικονομικών φορέων που υποβάλλουν κοινή προσφορά, υποβάλλουν τα παραπάνω, κατά περίπτωση δικαιολογητικά, για κάθε οικονομικό φορέα που συμμετέχει στην ένωση, σύμφωνα με τα ειδικότερα προβλεπόμενα στο άρθρο 19 παρ. 2 του ν. 4412/2016.

3.4 Κατακύρωση - σύναψη σύμβασης

Η αναθέτουσα αρχή κοινοποιεί την απόφαση κατακύρωσης, σε κάθε προσφέροντα που δεν έχει αποκλειστεί οριστικά ηλεκτρονικά μέσω του συστήματος.

Τα έννομα αποτελέσματα της απόφασης κατακύρωσης και ιδίως η σύναψη της σύμβασης επέρχονται εφόσον συντρέξουν σωρευτικά τα παρακάτω :

α) άπρακτη πάροδος των προθεσμιών άσκησης των προβλεπόμενων στην παράγραφο 3.5. της παρούσας βοηθημάτων και μέσων στο στάδιο της προδικαστικής και δικαστικής προστασίας και από τις αποφάσεις αναστολών επί αυτών,

β) ολοκλήρωση του προσυμβατικού ελέγχου από τις υπηρεσίες του Ελεγκτικού Συνεδρίου, σύμφωνα με το άρθρο 35 του ν. 4129/2013, όπως ισχύει, (απαιτείται μόνο σε διαγωνισμούς με προϋπολογισμό πλέον των 500.000 €)

γ) κοινοποίηση της απόφασης κατακύρωσης στους προσωρινούς αναδόχους εφόσον οι τελευταίοι υποβάλλουν, στην περίπτωση που απαιτείται, έπειτα από σχετική πρόσκληση, υπεύθυνη δήλωση στην οποία θα δηλώνεται ότι δεν έχουν επέλθει στο πρόσωπό τους οψιγενείς μεταβολές κατά την έννοια του άρθρου 104 και μόνο στην περίπτωση του προσυμβατικού ελέγχου ή της άσκησης προδικαστικής προσφυγής κατά της απόφασης κατακύρωσης .

Η αναθέτουσα αρχή προσκαλεί τον ανάδοχο/προμηθευτή να προσέλθει για υπογραφή της σύμβασης εντός προθεσμίας που δεν ξεπερνά τις είκοσι (20) ημέρες από την κοινοποίηση της σχετικής ειδικής πρόσκλησης. Η υπογραφή της σύμβασης έχει αποδεικτικό χαρακτήρα.

Στην περίπτωση που ο προμηθευτής/ανάδοχος δεν προσέλθει να υπογράψει τη σύμβαση μέσα στην τεθείσα προθεσμία, κηρύσσεται έκπτωτος, καταπίπτει υπέρ της αναθέτουσας αρχής η εγγυητική επιστολή συμμετοχής του και η κατακύρωση, με την ίδια διαδικασία, γίνεται στον προσφέροντα που υπέβαλε την αμέσως επόμενη πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά.

3.5 Προδικαστικές Προσφυγές - Προσωρινή Δικαστική Προστασία

Κάθε ενδιαφερόμενος, ο οποίος έχει ή είχε συμφέρον να του ανατεθεί η συγκεκριμένη σύμβαση και υποστεί ή ενδέχεται να υποστεί ζημιά από εκτελεστή πράξη ή παράλειψη της αναθέτουσας αρχής, κατά παράβαση της νομοθεσίας της Ε.Ε ή της εσωτερικής νομοθεσίας συμπεριλαμβανομένης και της διακήρυξης, δικαιούται να ασκήσει ενώπιον της Α.Ε.Π.Π προδικαστική προσφυγή ηλεκτρονικά

προσδιορίζοντας ειδικώς τις νομικές και πραγματικές αιτιάσεις που δικαιολογούν το αίτημά του, μέσα σε προθεσμία δέκα (10) ημερών αφότου έλαβε πλήρη γνώση της παράνομης πράξης και δεκαπέντε (15) ημερών σε ενδεχόμενο προσβαλλόμενης παράλειψης, σύμφωνα με τα οριζόμενα στα άρθρα 345-374 (βιβλίο IV-ΕΝΝΟΜΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΚΑΤΑ ΤΗ ΣΥΝΑΨΗ ΔΗΜΟΣΙΩΝ ΣΥΜΒΑΣΕΩΝ) του Ν. 4412/2016) όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 49 του Ν. 4456 / 2017 και το άρθρο 43 του Ν.4605/2019 παρ.42 επόμενα και σύμφωνα με το Π.Δ 39/04-05-2017 Κανονισμός εξέτασης Προδικαστικών Προσφυγών ενώπιον της Αρχής Εξέτασης Προδικαστικών Προσφυγών

Ειδικά για την άσκηση προσφυγής κατά προκήρυξης-διακήρυξης η πλήρης γνώση αυτής τεκμαίρεται μετά την πάροδο δεκαπέντε (15) ημερών από τη δημοσίευση στο ΚΗΜΔΗΣ

Η προδικαστική προσφυγή υποβάλλεται ηλεκτρονικά μέσω της λειτουργικότητας «ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑ» του ΕΣΗΔΗΣ στον ηλεκτρονικό τόπο του διαγωνισμού, επιλέγοντας κατά περίπτωση την ένδειξη «Προδικαστική Προσφυγή» και επισυνάπτοντας το σχετικό έγγραφο σε μορφή ηλεκτρονικού αρχείου Portable Document Format(PDF), το οποίο φέρει εγκεκριμένη προηγμένη ηλεκτρονική υπογραφή ή προηγμένη ηλεκτρονική υπογραφή με χρήση εγκεκριμένων πιστοποιητικών

Για το παραδεκτό της άσκησης της προδικαστικής προσφυγής κατατίθεται παράβολο από τον προσφεύγοντα υπέρ του Δημοσίου, κατά τα ειδικά οριζόμενα στο άρθρο 363 του Ν. 4412/2016 και στο άρθρο 19 παρ. 1.1 και στο άρθρο 7 της με αριθμ. 56902/215 Υ.Α

Το παράβολο επιστρέφεται στον προσφεύγοντα, σε περίπτωση ολικής ή μερικής αποδοχής της προσφυγής του, ή σε περίπτωση που, πριν την έκδοση της απόφασης της Α.Ε.Π.Π επί της προσφυγής, η αναθέτουσα αρχή ανακαλεί την προσβαλλόμενη πράξη ή προβαίνει στην οφειλόμενη ενέργεια.

Η προθεσμία για την άσκηση της προδικαστικής προσφυγής και η άσκησή της κωλύουν τη σύναψη της σύμβασης επί ποινή ακυρότητας, κατά τα οριζόμενα στο άρθρο 364 του Ν. 4412/2016. Κατά τα λοιπά, η άσκηση της προδικαστικής προσφυγής δεν κωλύει την πρόοδο της διαγωνιστικής διαδικασίας, εκτός αν ζητηθούν προσωρινά μέτρα προστασίας κατά το άρθρο 366 του Ν. 4412 / 2016.

Οι αναθέτουσες αρχές μέσω της λειτουργίας «ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑ» του ΕΣΗΔΗΣ:

- κοινοποιούν την προσφυγή σε κάθε ενδιαφερόμενο τρίτο σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στην περίπτωση α του πρώτου εδαφίου της παρ. 1 του άρθρου 365 του Ν. 4412 / 2016 και το Π.Δ 39/2017
- διαβιβάζουν στην Αρχή Εξέτασης Προδικαστικών Προσφυγών (Α.Ε.Π.Π) τα προβλεπόμενα στην περ. β του πρώτου εδαφίου της παρ. 1 του άρθρου 365 του Ν. 4412/2016 και το Π.Δ 39/2017

Η Α.Ε.Π.Π αποφαινεται αιτιολογημένα επί της βασιμότητας των προσβαλλόμενων πραγματικών και νομικών ισχυρισμών της προσφυγής και των ισχυρισμών της αναθέτουσας αρχής και σε περίπτωση παρέμβασης, των ισχυρισμών του παρεμβαίνοντος και δέχεται (εν όλω ή εν μέρει) ή απορρίπτει την προσφυγή με την απόφασή της, η οποία εκδίδεται μέσα σε αποκλειστική προθεσμία είκοσι(20) ημερών από την ημέρα εξέτασης της προσφυγής

Σε περίπτωση συμπληρωματικής αιτιολογίας επί της προσβαλλόμενης πράξης, αυτή υποβάλλεται έως και δέκα (10) ημέρες πριν τη συζήτηση της προσφυγής και κοινοποιείται αυθημερόν στον προσφεύγοντα μέσω της πλατφόρμας του ΕΣΗΔΗΣ ή αν δεν είναι εφικτό με οποιοδήποτε πρόσφορο μέσο. Υπομνήματα επί των απόψεων και της συμπληρωματικής αιτιολογίας της Αναθέτουσας Αρχής κατατίθενται μέσω της πλατφόρμας του ΕΣΗΔΗΣ έως πέντε(5) ημέρες πριν από τη συζήτηση της προσφυγής.

Η άσκηση της παραπάνω προδικαστικής προσφυγής αποτελεί προϋπόθεση για την άσκηση των ένδικων βοηθημάτων της αίτησης αναστολής και της αίτησης ακύρωσης του άρθρου 372 του Ν.4412/2016 κατά των εκτελεστών πράξεων ή παραλείψεων των αναθετουσών αρχών.

Η αίτηση αναστολής κατατίθεται στο αρμόδιο δικαστήριο μέσα σε προθεσμία δέκα(10) ημερών από την έκδοση της απόφασης επί της προδικαστικής προσφυγής. Για την άσκηση της αιτήσεως αναστολής κατατίθεται παράβολο, κατά τα οριζόμενα στο άρθρο 372 παρ. 4 του Ν. 4412 /2016.

Η άσκηση αίτησης αναστολής κωλύει τη σύναψη της σύμβασης, εκτός εάν με την προσωρινή διαταγή ο αρμόδιος δικαστής αποφανθεί διαφορετικά

3.6 Ματαίωση Διαδικασίας

Η αναθέτουσα αρχή ματαιώνει ή μπορεί να ματαιώσει συνολικά ή εν μέρει αιτιολογημένα τη διαδικασία ανάθεσης, για τους λόγους και υπό τους όρους του άρθρου 106 του ν. 4412/2016, μετά από γνώμη της αρμόδιας Επιτροπής του Διαγωνισμού. Επίσης, αν διαπιστωθούν σφάλματα ή παραλείψεις σε οποιοδήποτε στάδιο της διαδικασίας ανάθεσης, μπορεί, μετά από γνώμη του αρμόδιου οργάνου, να ακυρώσει μερικώς τη διαδικασία ή να αναμορφώσει ανάλογα το αποτέλεσμα της ή να αποφασίσει την επανάληψή της από το σημείο που εμφιλοχώρησε το σφάλμα ή η παράλειψη.

4. ΟΡΟΙ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

4.1 Εγγυήσεις (καλής εκτέλεσης)

Εγγύηση καλής εκτέλεσης

Για την υπογραφή της σύμβασης απαιτείται η παροχή εγγύησης καλής εκτέλεσης, σύμφωνα με το άρθρο 72 παρ. 1 β) του ν. 4412/2016, το ύψος της οποίας ανέρχεται σε ποσοστό 5% επί της αξίας της σύμβασης, εκτός ΦΠΑ, και κατατίθεται πριν ή κατά την υπογραφή της σύμβασης.

Η εγγύηση καλής εκτέλεσης, προκειμένου να γίνει αποδεκτή, πρέπει να περιλαμβάνει κατ' ελάχιστον τα αναφερόμενα στην παράγραφο 2.1.5. στοιχεία της παρούσας και επιπλέον τον αριθμό και τον τίτλο της σχετικής σύμβασης. Το περιεχόμενό της είναι σύμφωνο με το υπόδειγμα που περιλαμβάνεται στο Παράρτημα ΙΧ της Διακήρυξης και τα οριζόμενα στο άρθρο 72 του ν. 4412/2016.

Η εγγύηση καλής εκτέλεσης της σύμβασης καλύπτει συνολικά και χωρίς διακρίσεις την εφαρμογή όλων των όρων της σύμβασης και κάθε απαίτηση της αναθέτουσας αρχής έναντι του αναδόχου, συμπεριλαμβανομένης τυχόν ισόποσης προς αυτόν προκαταβολής.

Σε περίπτωση τροποποίησης της σύμβασης κατά την παράγραφο 4.5, η οποία συνεπάγεται αύξηση της συμβατικής αξίας, ο ανάδοχος είναι υποχρεωμένος να καταθέσει πριν την τροποποίηση, συμπληρωματική εγγύηση το ύψος της οποίας ανέρχεται σε ποσοστό 5% επί του ποσού της αύξησης, εκτός ΦΠΑ.

Η εγγύηση καλής εκτέλεσης καταπίπτει σε περίπτωση παράβασης των όρων της σύμβασης, όπως αυτή ειδικότερα ορίζει.

Η εγγύηση καλής εκτέλεσης επιστρέφεται στο σύνολό μετά την οριστική ποσοτική και ποιοτική παραλαβή του αντικειμένου της σύμβασης. Εάν στο πρωτόκολλο οριστικής ποιοτικής και ποσοτικής παραλαβής αναφέρονται παρατηρήσεις ή υπάρχει εκπρόθεσμη παράδοση, η επιστροφή των παραπάνω εγγυήσεων γίνεται μετά την αντιμετώπιση των παρατηρήσεων και του εκπροθέσμου.

4.2 Συμβατικό Πλαίσιο - Εφαρμοστέα Νομοθεσία

Κατά την εκτέλεση της σύμβασης εφαρμόζονται οι διατάξεις του ν. 4412/2016, οι όροι της παρούσας διακήρυξης και συμπληρωματικά ο Αστικός Κώδικας. Ειδικότερα και όσον αφορά στα παραδοτέα είδη εφαρμόζονται τα οριζόμενα στο άρθρο 219 του Ν.4412/2016 όπως τροποποιήθηκε με το άρθρο 43 παρ.26 του Ν.4605/2019

4.3 Όροι εκτέλεσης της σύμβασης

Κατά την εκτέλεση της σύμβασης ο ανάδοχος/προμηθευτής τηρεί τις υποχρεώσεις στους τομείς του περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού, εργατικού δικαίου και προστασίας των προσωπικών δεδομένων που έχουν θεσπιστεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού, εργατικού δικαίου και προστασίας των προσωπικών δεδομένων, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α του ν. 4412/2016.

4.4 Τροποποίηση σύμβασης κατά τη διάρκειά της

Η σύμβαση μπορεί να τροποποιείται κατά τη διάρκειά της, χωρίς να απαιτείται νέα διαδικασία σύναψης σύμβασης, μόνο σύμφωνα με τους όρους και τις προϋποθέσεις του άρθρου 132 του ν. 4412/2016 όπως συμπληρώθηκε με την παρ. 39 του άρθρου 107 του Ν. 4497/2017 και κατόπιν γνωμοδότησης του αρμοδίου οργάνου

4.5 Δικαίωμα μονομερούς λύσης της σύμβασης

4.5.1. Η αναθέτουσα αρχή μπορεί, με τις προϋποθέσεις που ορίζουν οι κείμενες διατάξεις, να καταγγείλει τη σύμβαση κατά τη διάρκεια της εκτέλεσής της, εφόσον:

α) η σύμβαση έχει υποστεί ουσιώδη τροποποίηση, κατά την έννοια της παρ. 4 του άρθρου 132 του ν. 4412/2016, που θα απαιτούσε νέα διαδικασία σύναψης σύμβασης

β) ο ανάδοχος, κατά το χρόνο της ανάθεσης της σύμβασης, τελούσε σε μια από τις καταστάσεις που αναφέρονται στην παράγραφο 2.2.3 και, ως εκ τούτου, θα έπρεπε να έχει αποκλειστεί από τη διαδικασία σύναψης της σύμβασης,

γ) η σύμβαση δεν έπρεπε να ανατεθεί στον ανάδοχο λόγω σοβαρής παραβίασης των υποχρεώσεων που υπέχει από τις Συνθήκες και την Οδηγία 2014/24/ΕΕ, η οποία έχει αναγνωριστεί με απόφαση του Δικαστηρίου της Ένωσης στο πλαίσιο διαδικασίας δυνάμει του άρθρου 258 της ΣΛΕΕ.

5. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

5.1 Τρόπος πληρωμής

5.1.1. Η πληρωμή του συμβατικού τιμήματος θα γίνεται με την προσκόμιση των νόμιμων παραστατικών και δικαιολογητικών που προβλέπονται από τις διατάξεις του άρθρου 200 παρ. 4 του ν. 4412/2016, όπως τροποποιήθηκε από το άρθρο 107 περ. 34 & 35 του Ν.4497/2017 καθώς και κάθε άλλου δικαιολογητικού που τυχόν ήθελε ζητηθεί από τις αρμόδιες υπηρεσίες που διενεργούν τον έλεγχο και την πληρωμή.

5.1.2. Τον Προμηθευτή βαρύνουν οι υπέρ τρίτων κρατήσεις, ως και κάθε άλλη επιβάρυνση, σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία, μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α., για την παράδοση του υλικού στον τόπο και με τον τρόπο που προβλέπεται στα έγγραφα της σύμβασης. (σχετ. και παράγραφο 2.5.4)

5.2 Κήρυξη οικονομικού φορέα εκπτώτου - Κυρώσεις

5.2.1. Ο προμηθευτής κηρύσσεται υποχρεωτικά έκπτωτος από τη σύμβαση και από κάθε δικαίωμα που απορρέει από αυτήν, με απόφαση της αναθέτουσας αρχής, ύστερα από γνωμοδότηση του αρμόδιου οργάνου, εφόσον δεν φορτώσει, παραδώσει ή αντικαταστήσει τα συμβατικά υλικά ή δεν επισκευάσει ή συντηρήσει αυτά μέσα στον συμβατικό χρόνο ή στον χρόνο παράτασης που του δοθεί, σύμφωνα με όσα προβλέπονται στα άρθρα 205, 205 Α και 206 και επόμενα του ν. 4412/2016 και την παρούσα.

Δεν κηρύσσεται έκπτωτος όταν:

- α) το υλικό δεν φορτωθεί ή παραδοθεί ή αντικατασταθεί με ευθύνη του φορέα που εκτελεί τη σύμβαση.
- β) συντρέχουν λόγοι ανωτέρας βίας

Στον οικονομικό φορέα που κηρύσσεται έκπτωτος από την σύμβαση, επιβάλλονται, με απόφαση του αποφαινομένου οργάνου, ύστερα από γνωμοδότηση του αρμοδίου οργάνου, το οποίο υποχρεωτικά καλεί τον ανάδοχο προς παροχή εξηγήσεων, αθροιστικά, οι παρακάτω κυρώσεις:

- α) ολική κατάπτωση της εγγύησης καλής εκτέλεσης της σύμβασης,

Επιπλέον μπορεί να επιβληθεί ο προβλεπόμενος από το άρθρο 74 του ν. 4412/2016 αποκλεισμός του αναδόχου από τη συμμετοχή του σε διαδικασίες δημοσίων συμβάσεων.

5.2.2. Αν το υλικό φορτωθεί - παραδοθεί ή αντικατασταθεί μετά τη λήξη του συμβατικού χρόνου και μέχρι λήξης του χρόνου της παράτασης που χορηγήθηκε, σύμφωνα με το άρθρο 206 του Ν.4412/16, επιβάλλεται πρόστιμο 5% επί της συμβατικής αξίας της ποσότητας που παραδόθηκε εκπρόθεσμα.

Το παραπάνω πρόστιμο υπολογίζεται επί της συμβατικής αξίας των εκπρόθεσμα παραδοθέντων υλικών, χωρίς ΦΠΑ. Εάν τα υλικά που παραδόθηκαν εκπρόθεσμα επηρεάζουν τη χρησιμοποίηση των υλικών που παραδόθηκαν εμπρόθεσμα, το πρόστιμο υπολογίζεται επί της συμβατικής αξίας της συνολικής ποσότητας αυτών.

Κατά τον υπολογισμό του χρονικού διαστήματος της καθυστέρησης για φόρτωση- παράδοση ή αντικατάσταση των υλικών, με απόφαση του αποφαινομένου οργάνου, ύστερα από γνωμοδότηση του αρμοδίου οργάνου, δεν λαμβάνεται υπόψη ο χρόνος που παρήλθε πέραν του εύλογου, κατά τα διάφορα στάδια των διαδικασιών, για το οποίο δεν ευθύνεται ο ανάδοχος και παρατείνεται, αντίστοιχα, ο χρόνος φόρτωσης - παράδοσης.

5.3 Διοικητικές προσφυγές κατά τη διαδικασία εκτέλεσης των συμβάσεων

Ο ανάδοχος/προμηθευτής μπορεί κατά των αποφάσεων που επιβάλλουν σε βάρος του κυρώσεις, δυνάμει των όρων των άρθρων 5.2 (Κήρυξη οικονομικού φορέα εκπτώτου - Κυρώσεις), 6.1. (Χρόνος παράδοσης υλικών), 6.4. (Απόρριψη συμβατικών υλικών – αντικατάσταση), μέσα σε ανατρεπτική προθεσμία τριάντα (30) ημερών από την ημερομηνία που έλαβε γνώση της σχετικής απόφασης. Επί της προσφυγής, αποφασίζει το Δ.Σ του Νοσοκομείου, ύστερα από γνωμοδότηση του αρμόδιου συλλογικού οργάνου.

Η εν λόγω απόφαση δεν επιδέχεται προσβολή με άλλη οποιαδήποτε φύσεως διοικητική προσφυγή.

6. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

6.1 Χρόνος παράδοσης υλικών

6.1.1 Η παράδοση των ειδών, θα γίνεται τμηματικά στις αποθήκες του Νοσοκομείου σύμφωνα με τις ανάγκες του, όπως αυτές καθορίζονται από τη λειτουργία του και κατά την απόλυτη κρίση του, εντός του προβλεπομένου από την σύμβαση χρόνου, ο οποίος και θα αναφέρεται στην προσφορά.

Ο συμβατικός χρόνος παράδοσης των υλικών μπορεί να παρατείνεται, πριν από τη λήξη του αρχικού συμβατικού χρόνου παράδοσης, υπό τις προϋποθέσεις του άρθρου 206 του ν. 4412/2016. Στην περίπτωση που το αίτημα υποβάλλεται από τον ανάδοχο και η παράταση χορηγείται χωρίς να συντρέχουν λόγοι ανωτέρας βίας ή άλλοι ιδιαιτέρως σοβαροί λόγοι που καθιστούν αντικειμενικώς αδύνατη την εμπρόθεσμη παράδοση των συμβατικών ειδών επιβάλλονται οι κυρώσεις του άρθρου 207 του ν. 4412/2016.

6.1.2. Εάν λήξει ο συμβατικός χρόνος παράδοσης, χωρίς να υποβληθεί εγκαίρως αίτημα παράτασης ή, εάν λήξει ο παραταθείς, κατά τα παραπάνω, χρόνος, χωρίς να παραδοθεί το υλικό, ο προμηθευτής κηρύσσεται έκπτωτος.

6.2 Παραλαβή υλικών - Χρόνος και τρόπος παραλαβής υλικών

6.2.1. Η παραλαβή των υλικών γίνεται από επιτροπές, πρωτοβάθμιες ή και δευτεροβάθμιες, που συγκροτούνται σύμφωνα με την παρ. 11 εδ. β του άρθρου 221 του Ν.4412/16 σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 208 του παραπάνω νόμου και το Παράρτημα Χ της παρούσας (σχέδιο σύμβασης). Κατά την διαδικασία παραλαβής των υλικών διενεργείται ποσοτικός και ποιοτικός έλεγχος και εφόσον το επιθυμεί μπορεί να παραστεί και ο ανάδοχος. Τυχόν κόστος της διενέργειας των ελέγχων βαρύνει τον ανάδοχο.

Υλικά που απορρίφθηκαν ή κρίθηκαν παραληπτά με έκπτωση επί της συμβατικής τιμής, με βάση τους ελέγχους που πραγματοποίησε η πρωτοβάθμια επιτροπή παραλαβής, μπορούν να παραπέμπονται για επανεξέταση σε δευτεροβάθμια επιτροπή παραλαβής ύστερα από αίτημα του αναδόχου ή αυτεπάγγελτα σύμφωνα με την παρ. 5 του άρθρου 208 του ν.4412/16. Τα έξοδα βαρύνουν σε κάθε περίπτωση τον ανάδοχο.

6.3 Απόρριψη συμβατικών υλικών – Αντικατάσταση

6.3.1. Σε περίπτωση οριστικής απόρριψης ολόκληρης ή μέρους της συμβατικής ποσότητας των υλικών, με απόφαση του αποφαινομένου οργάνου ύστερα από γνωμοδότηση του αρμόδιου οργάνου, μπορεί να εγκρίνεται αντικατάστασή της με άλλη, που να είναι σύμφωνη με τους όρους της σύμβασης, μέσα σε τακτή προθεσμία που ορίζεται από την απόφαση αυτή.

6.3.2. Αν η αντικατάσταση γίνεται μετά τη λήξη του συμβατικού χρόνου, η προθεσμία που ορίζεται για την αντικατάσταση δεν μπορεί να είναι μεγαλύτερη του 1/2 του συνολικού συμβατικού χρόνου, ο δε προμηθευτής θεωρείται ως εκπρόθεσμος και υπόκειται σε κυρώσεις λόγω εκπρόθεσμης παράδοσης. Αν ο προμηθευτής δεν αντικαταστήσει τα υλικά που απορρίφθηκαν μέσα στην προθεσμία που του τάχθηκε και εφόσον έχει λήξει ο συμβατικός χρόνος, κηρύσσεται έκπτωτος και υπόκειται στις προβλεπόμενες κυρώσεις.

6.3.3. Η επιστροφή των υλικών που απορρίφθηκαν γίνεται σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στις παρ. 2 και 3 του άρθρου 213 του ν. 4412/2016.

6.4 Δείγματα – Δειγματοληψία – Εργαστηριακές εξετάσεις (εφαρμόζεται κατά περίπτωση διαγωνισμού)

Οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό θα πρέπει να καταθέσουν μαζί με την προσφορά τους και δύο(2) τουλάχιστον δείγματα για κάθε προσφερόμενο είδος, για πρακτική δοκιμασία και για όλα τα ζητούμενα μεγέθη και τύπους σύμφωνα με το α/α των ειδών της Διακήρυξης. Τα δείγματα αυτά και τα προσπέκτους, πρέπει να φέρουν την σφραγίδα της εταιρείας, την υπογραφή του προσφέροντα, τον α/α της κατάστασης και την ονομασία του είδους σύμφωνα με την Διακήρυξη.

Η κατάθεση θα γίνεται εντός τριών (3) ημερών από την καταληκτική ημερομηνία ηλεκτρονικής υποβολής των προσφορών, σε σφραγισμένο φάκελο ο οποίος θα πρέπει να αναγράφει την επωνυμία και διεύθυνση, αριθμό τηλεφώνου, φαξ και διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου του υποψήφιου Ανάδοχου, τον τίτλο του Διαγωνισμού και τον τίτλο του φακέλου. Σε περίπτωση Ένωσης / Κοινοπραξίας πρέπει να αναγράφονται η πλήρης επωνυμία και διεύθυνση, καθώς και αριθμός τηλεφώνου, φαξ και τυχόν διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου όλων των μελών της.

Σε κάθε περίπτωση μπορεί η επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού να αιτείται την προσκόμιση επιπλέον δύο (2) δειγμάτων ανά είδος, από τους συμμετέχοντες οικονομικούς φορείς εφ' όσον κρίνεται αναγκαίο για την τεχνική αξιολόγηση των προσφορών τους. Η προσκόμιση γίνεται σε εύλογο χρονικό διάστημα που ορίζεται κάθε φορά από την πρόσκληση και όχι πέραν των πέντε(5) εργασίμων ημερών

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι – Συνοπτική Περιγραφή Φυσικού και Οικονομικού Αντικειμένου της Σύμβασης

ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ:	Γενικό Νοσοκομείο Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ» Οργανισμός δημοσίου δικαίου Κύρια δραστηριότητα: Υγεία
ΈΔΡΑ:	ΑΦΕΝΤΟΥΛΗ ΚΑΙ ΖΑΝΝΗ, ΠΕΙΡΑΙΑΣ, Τ.Κ.: 185 36 Κωδικός NUTS: GR300
ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ:	Αρμόδιος για πληροφορίες: ΓΡΗΓΟΡΙΟΥ ΜΑΡΙΑ Τηλέφωνο: 210-4592157 Ηλεκτρονικό ταχυδρομείο: grigoriou@tzaneio.gr ΦΑΞ: 210-4592597
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ:	http://www.tzaneio.gr/ Τα έγγραφα της σύμβασης είναι διαθέσιμα για απεριόριστη, πλήρη, άμεση και δωρεάν πρόσβαση στην ανωτέρω διεύθυνση
ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ: ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΝΑΦΟΡΑΣ- ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ:	2/2017 Α/Α ΕΣΗΔΗΣ: 90049
ΚΩΔΙΚΟΣ ΚΥΡΙΟΥ ΛΕΞΙΛΟΓΙΟΥ CPV:	33696500-0
ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ: ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΑΝΑΘΕΣΗΣ:	410.000,00 € συμπ/νου ΦΠΑ Η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά με βάση την τιμή (χαμηλότερη τιμή)
ΔΕΙΓΜΑΤΑ:	Δύο(2) για κάθε είδος
ΠΠΦΥΥ	2014 - 2015
ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΣΥΜΒΑΣΗΣ-ΧΡΟΝΟΙ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ:	24 μήνες από την ημερομηνία υπογραφής.
ΠΑΡΑΤΑΣΕΙΣ:	χρονική παράταση έως εξαντλήσεως των συμβατικών ποσοτήτων, δίχως μεταβολή του φυσικού και οικονομικού αντικειμένου.
ΤΟΠΟΣ ΥΛΟΠΟΙΗΣΗΣ/ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ:	ΓΝΠ ΤΖΑΝΕΙΟ (Αφεντούλη και Ζαννή, Πειραιάς)
ΠΑΡΑΔΟΤΕΑ-ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΠΑΡΑΛΑΒΗΣ:	Τμηματική παράδοση
ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ: ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΜΒΑΣΗΣ:	Απαιτούνται Εγγυητικές Επιστολές Συμμετοχής και Καλής Εκτέλεσης Η σύμβαση μπορεί να τροποποιείται κατά τη διάρκειά της, χωρίς να απαιτείται νέα διαδικασία σύναψης σύμβασης, μόνο σύμφωνα με τους όρους και τις προϋποθέσεις του άρθρου 132 του ν. 4412/2016 και κατόπιν γνωμοδότησης του αρμοδίου οργάνου.

ΚΑΤΑΛΗΚΤΙΚΗ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ
ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Ηλεκτρονική υποβολή: 17-06-2020, ώρα 14.00

Έντυπη προσφορά: Τα στοιχεία και δικαιολογητικά της προσφοράς που υποβάλλονται ηλεκτρονικά προσκομίζονται, κατά περίπτωση, σε έντυπη μορφή εντός προθεσμίας τριών εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία της ηλεκτρονικής υποβολής, δηλ. έως την 22-06-2020 και ώρα 14.:00

ΤΟΠΟΣ ΚΑΤΑΘΕΣΗΣ ΤΩΝ
ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Ηλεκτρονική Υποβολή: Στη διαδικτυακή πύλη www.promitheus.gov.gr του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ) (ηλεκτρονική μορφή)

Έντυπα δικαιολογητικά κατά περίπτωση:

Στην έδρα του Γενικού Νοσοκομείου Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ»
Αφεντούλη και Ζαννή, Τμήμα Προμηθειών

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ
ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Η αποσφράγιση των προσφορών των υποψηφίων προμηθευτών θα γίνει μέσω του ηλεκτρονικού συστήματος του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ την **23-06-2020, ώρα Ελλάδας 11.00**

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΙΣΤΟΣΕΛΙΔΑΣ
ΑΝΑΡΤΗΣΗΣ ΤΕΥΧΟΥΣ
ΠΡΟΚΗΡΥΞΗΣ

www.promitheus.gov.gr
www.tzaneio.gr⇒ Προμήθειες⇒ Διακηρύξεις Διαγωνισμοί

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ.

ΠΙΝΑΚΕΣ ΕΙΔΩΝ- ΜΟΝΑΔΕΣ ΜΕΤΡΗΣΗΣ - ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ- ΠΑΡΑΤΗΡΗΤΗΡΙΟ ΤΙΜΩΝ

Α/Α	ΚΩΔ.ΥΛΙΚΟΥ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΜΟΝ. ΜΕΤΡ.	ΚΩΔ. ΠΑΡ.	ΤΙΜΗ ΠΑΡ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝ. ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΑΞΙΑ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ 13%	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ 24%
1	A0001001	Οινόπνευμα	Kgr			1696	1,38 €	2.340,48 €		2.902,20 €
2	A0999004	Σάκκοι γλυκίνης 3 lt	Τμχ			800	3,62 €	2.896,00 €	3.272,48 €	
3	A0A01090	Κεδρέλαιο Fl 500 ml	fl	15.1.32	235 €	10	235,00 €	2.350,00 €		2.914,00 €
4	A0Δ01001	ΑΝΤΙ - Α	ml	2.1.9	1,80 €	7000	0,18 €	1.260,00 €	1.423,80 €	
5	A0Δ01002	ΑΝΤΙ - Β	ml	2.1.29	1,80 €	7000	0,18 €	1.260,00 €	1.423,80 €	
6	A0Δ01004	ΑΝΤΙ - Δ	ml	2.1.5	5,84 €	7000	0,45 €	3.150,00 €	3.559,50 €	
7	A0Δ01006	ΑΝΤΙ Α1 (Lectin)	ml	2.1.25	4,50 €	2000	0,90 €	1.800,00 €	2.034,00 €	
8	A0Δ01009	ΑΝΤΙ C Μεγάλο	ml	2.1.72	29,70 €	750	3,74 €	2.805,00 €	3.169,65 €	
9	A0Δ01010	ΑΝΤΙ c Μικρό	ml	2.1.26	21,80 €	750	3,22 €	2.415,00 €	2.728,95 €	
10	A0Δ01011	ΑΝΤΙ Ε Μεγάλο	ml	2.1.15	19 €	600	3,20 €	1.920,00 €	2.169,60 €	
11	A0Δ01012	ΑΝΤΙ ε Μικρό	ml	2.1.78	35 €	600	5,20 €	3.120,00 €	3.525,60 €	
12	A0Δ01014	ΑΝΤΙ Κ (kell)	ml	2.1.14	16,30 €	500	3,26 €	1.630,00 €	1.841,90 €	
13	A0Δ01049	Ανίχνευση Αντιερυθροκυτταρικών αντισωμάτων με ερυθροκύτταρα 3 Δοτων kit (3fl/10ml)	kit	2.1.7	60 €	40	60,00 €	2.400,00 €	2.712,00 €	
14	A0Δ01086	RPR με μέθοδο Latex Kit για μέθοδο εξετάσεων kit 100 test	kit	14.6.404	8,70 €	60	8,70 €	522,00 €		647,28 €
15	A0Δ01287	ΑΝΤΙ - ΑΒ 10 ml	fl	2.1.18	2,25 €	320	2,25 €	720,00 €	813,60 €	
16	A0Δ01289	ΑΝΤΙ Human Poly fl 10 ml	fl	2.1.59	5,40 €	20	5,40 €	108,00 €	122,04 €	
17	A0Δ01290	Διάλυμμα Liss για ανίχνευση μη αναμενόμενων αντισωμάτων fl 10 ml	fl	2.1.60	5,56 €	10	5,56 €	55,60 €	62,83 €	
18	A0Δ01291	Βόρειος λευκωματίνη 30% fl 10 ml	fl	2.1.37	5,84 €	10	5,84 €	58,40 €	65,99 €	
19	A0Δ01627	DPX/MOUNTANT (ΦΙΑΛΗ 500ml)	ΦΙΑΛΗ	15.1.69	17,80 €	50	17,80 €	890,00 €		1.103,60 €

20	A0I01003	LYMPHOPREP (KIT των 6fl x 100ml)	kit			2	115,00 €	230,00 €	285,20 €
21	A0I01005	Hank's BSS fl 100 ml	fl			10	33,00 €	330,00 €	409,20 €
22	A0I01007	Penicillin - Streptomycin Mixture fl 100 ml	fl			6	28,00 €	168,00 €	208,32 €
23	A0I01011	Φθορίζουσα χρωστική βαφής και μονιμοποίησης λεμφοκυττάρων (fl 100 ml)	fl			2	235,00 €	470,00 €	582,80 €
24	A0I01016	Fetal calf serum fl 100 ml	fl	14.4.119	29,00 €	6	29,00 €	174,00 €	215,76 €
25	A0I01018	Πλακίδια για HLA-B27 (Kit 10 test)	kit			8	96,00 €	768,00 €	952,32 €
26	A0I01027	ANA με ανοσοφθορισμό (kit 240 test)	kit	14.6.254	210,0336 €	10	200,00 €	2.000,00 €	2.480,00 €
27	A0I01029	Anti - DNA με ανοσοφθορισμό (Crithidia luciliae ds-dna) των 100 test	kit			6	165,00 €	990,00 €	1.227,60 €
28	A0I01031	AMA-ASMA-APCA Ανοσοφθορισμός (mouse kidney-stomach) 20x8 test	kit			6	290,00 €	1.740,00 €	2.157,60 €
29	A0I01034	ANCA-C Ανοσοφθορισμό ANCA-P +	kit	14.6.56	195 €	6	195,00 €	1.170,00 €	1.450,80 €
30	A0I01046	Αντιθυρεοειδικά με ανοσοφθορισμό (kit 96 test)	kit			4	200,00 €	800,00 €	992,00 €
31	A0I01252	Πλακίδια για HLA-ABC (Kit 10 test)	kit			4	257,00 €	1.028,00 €	1.274,72 €
32	A0I01253	Liver profile IgG (M2-LKM1-LC1-SLA) (Kit των 16)	kit			4	164,00 €	656,00 €	813,44 €
33	A0I01254	GBM-ANCA (Kit των 16)	kit			4	150,00 €	600,00 €	744,00 €
34	A0I01255	ENA-15 abs (ANA-PROFILE) (Kit των 16)	kit			6	264,00 €	1.584,00 €	1.964,16 €
35	A0I01256	Celiac IgG (Gliadine & tG IgG) (Kit των 24)	kit			4	255,00 €	1.020,00 €	1.264,80 €
36	A0I01257	Celiac IgA (Gliadine & tG IgA) (Kit των 24)	kit			4	245,00 €	980,00 €	1.215,20 €
37	A0I01258	Milk proteins Intolerance (kit των 24)	kit			2	354,00 €	708,00 €	877,92 €
38	A0I01259	IF & PCA (gastritis) (kit των 20)	kit			3	150,00 €	450,00 €	558,00 €
39	AOK01002	Ακετόνη PA	Lt	15.1.37	10,68 €	120	4,64 €	556,80 €	690,43 €

40	AOK01006	Acidum Hydrochloricum 37% (συσκευασία 2,5 lt)	fl			4	16,00 €	64,00 €	79,36 €
41	AOK01015	Alcohol Ethylium Απόλυτη (fl 2.5 lt)	fl	15.1.2	15,75 €	176	15,75 €	2.772,00 €	3.437,28 €
42	AOK01032	Ethylether	Lt			25	12,96 €	324,00 €	401,76 €
43	AOK01035	Φορμαλδεϋδη 37-40% (fl=5Lt)	fl			7	26,00 €	182,00 €	225,68 €
44	AOK01039	GIEMSA	Lt	15.1.85	42,00 €	10	20,00 €	200,00 €	248,00 €
45	AOK01042	Iodine	gr			6000	0,15 €	900,00 €	1.116,00 €
46	AOK01048	Kalium Iodide	gr			5000	0,11 €	549,00 €	680,76 €
47	AOK01051	May Crunwalds	Lt	15.1.78	20 €	140	17,00 €	2.380,00 €	2.951,20 €
48	AOK01062	Parafin (Paraplast) 56-58	Kgr			220	7,00 €	1.540,00 €	1.909,60 €
49	AOK01063	Parafin (Paraplast) 59-60	Kgr			180	7,00 €	1.260,00 €	1.562,40 €
50	AOK01068	Safranin Διάλυμα (fl 2,5 lt)	fl	14.6.528	42,84 €	14	39,00 €	546,00 €	677,04 €
51	AOK01074	XYLOL	lt	15.1.44	17 €	450	5,00 €	2.250,00 €	2.790,00 €
52	AOK01097	Διαλύματα (1.0G6 ORANGE G6 2.EA 50) (FL 2,5 lt)	fl	15.1.82	57 €	18	51,00 €	918,00 €	1.138,32 €
53	AOK01105	Haematoxylin Hiris Solution (fl 2,5 lt)	fl	15.1.81	60 €	36	54,00 €	1.944,00 €	2.410,56 €
54	AOK01156	Σπρέυ μονιμοποίησης κυτταρολογικών επιχρισμάτων (BIO-FIX)	fl	16.2.39	6,10 €	60	6,10 €	366,00 €	453,84 €
55	AOK01187	Crystal Violet (fl 2,5 Lt)	lt	14.6.383	42,84 €	35	12,80 €	448,00 €	555,52 €
56	AOK01212	N,N Dimethyl Sulfoxide (fl=100ml)	fl			4	160,00 €	640,00 €	793,60 €
57	AOK01221	Formol Phosphate (Neutral PH 7,2)	Lt	15.1.1	1,40 €	624	1,40 €	873,60 €	1.083,26 €
58	AOK01268	ORANGE-G	Lt	15.1.70	57 €	8	51,00 €	408,00 €	505,92 €
59	AOK01284	Potassium Iodate	Kgr			2	68,00 €	136,00 €	168,64 €
60	AOK01325	Χρωστικές για χρώση Ziehl-Neelsen για μυκοβακτηρίδια (Z-N Kit 4 x250 ml)	kit	15.1.67	36,90 €	26	31,00 €	806,00 €	999,44 €
61	AOK01334	Άλουμινόνερα (Fl 1 lt)	fl	15.1.26	1,50 €	180	1,50 €	270,00 €	334,80 €
62	AOK01335	Βενζίνη για καθαρισμό δέρματος (fl 450 ml)	fl	15.1.42	2 €	440	1,70 €	748,00 €	927,52 €
63	AOK01341	Strep Test	test	14.6.36	143,40 €	800	0,57 €	456,00 €	565,44 €
64	AOK01358	Χλωριούχο Αμμώνιο	fl	16.2.39	6,10 €	10	6,10 €	61,00 €	75,64 €

65	AOK01404	Phenylboronic acid σκόνη (FL 10gr)	fl			4	42,10 €	168,40 €	208,82 €
66	AOK02009	Μονιμοποιητικό υγρό γενικής κυτταρολογίας (1 lt)	Τμχ			8	62,00 €	496,00 €	615,04 €
67	AOK02016	CD45-LCA	fl	14.5.103	289 €	1	289,00 €	289,00 €	358,36 €
68	AOK02017	Bio Diff Kit	kit			8	134,00 €	1.072,00 €	1.329,28 €
69	AOK02018	Lugol Iodine (fl 2,5 lt)	lt	15.1.74	19,61 €	35	14,40 €	504,00 €	624,96 €
70	AOL01058	Controls (για τον αναλυτή αερίων αίματος Gastat 602i)	fl			80	300,00 €	24.000,00 €	29.760,00 €
71	AOL01068	Iodoform	fl			4	40,00 €	160,00 €	198,40 €
72	AOL01077	Ταινίες για μέτρηση σακχάρου στο αίμα	Τμχ	14.8.15	0,052 €	500000	0,052 €	26.000,00 €	29.380,00 €
73	AOL01078	CLO Test (25 test/ τμχ)	Τμχ	14.8.8	3,90 €	900	2,50 €	2.250,00 €	2.790,00 €
74	AOL01539	Cal 1 Calibrator (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800	Τμχ			60	136,23 €	8.173,80 €	10.135,51 €
75	AOL01540	Cal 2 Calibrator (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800	Τμχ			40	136,23 €	5.449,20 €	6.757,01 €
76	AOL01541	Flush Solution για τον αναλυτή αερίων αίματος Gastat 602i	Τμχ			40	70,00 €	2.800,00 €	3.472,00 €
77	AOL01627	Cleaning Solution (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800	ΦΙΑΛΗ			40	136,23 €	5.449,20 €	6.757,01 €
78	AOL02035	Rinse Solution [(600ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800]	bt			302	108,76 €	32.845,52 €	40.728,44 €
79	AOM01006	Αντιαμοιβαδικά αντισώματα	kit			2	163,76 €	327,52 €	406,12 €
80	AOM01014	Αντιγόνα για αναζήτηση αντισωμάτων IgG, IgM για BRUCELLA (Μέθοδος Wright). Συγκολλητινοαντίδραση με latex	fl	14.6.511	0,036 €	20	0,036 €	0,720 €	0,89 €
81	AOM01015	Αντιγόνα για Brucella (Μέθοδος Rose Bengal) με συγκολλητινοαντίδραση	fl	14.6.218	23,10 €	20	17,00 €	340,00 €	421,60 €
82	AOM01023	Λοιμώδη Μονοπυρήνωση- Mono Test Μέθοδος Latex	kit	14.6.407	85,80 €	20	19,00 €	380,00 €	471,20 €

83	A0M01027	Χλαμύδια πνευμονίας,αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgG έναντι Chlamydia pneumoniae στον ορό του αίματος με τη μέθοδο του έμμεσου ανοσοφθορισμού (συμπεριλαμβάνονται μάρτυρες θετικός-αρνητικός) (kit 120 test)	kit			5	134,40 €	672,00 €	833,28 €
84	A0M01028	Legionella S.P.P.-Αναζήτηση αντιγόνου σε ούρα,μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας	kit	14.6.111	290 €	10	105,00 €	1.050,00 €	1.302,00 €
85	A0M01040	Μυκόπλασμα πνευμονίας,αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgM στον ορό του αίματος με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας.	kit	14.6.134	342,60 €	8	210,00 €	1.680,00 €	2.083,20 €
86	A0M01051	Δίσκοι αντιβιοτικών για τον έλεγχο ευαισθησίας βακτηρίων με τη μέθοδο διάχυσης των δίσκων Kirby-Bauer	bt			1200	13,50 €	16.200,00 €	20.088,00 €
87	A0M01052	Δίσκοι με συνδυασμό αντιβιοτικού και αναστολέα β-λακταμάσης για την ανίχνευση ευρέος φάσματος β-Λακταμασων. Β) ΚΕΦΤΑΖΙΔΙΜΗ με κλαβουλανικό οξύ	bt	14.6.552	9,20 €	16	9,20 €	147,20 €	182,53 €
88	A0M01061	Δίσκοι Διαγνωστικοί για ταυτοποίηση μικροβίων-optochin	fl	14.6.65	21,00 €	8	21,00 €	168,00 €	208,32 €
89	A0M01062	Παράγοντες X, V, XV για την ταυτοποίηση Haemophilus spp	bt	14.6.366	12,00 €	20	12,00 €	240,00 €	297,60 €

90	A0M01070	Φάκελλοι για δημιουργία συνθηκών ανάπτυξης αναερόβιων μικροβίων πολλών τρυβλίων σε ειδική φιάλη (bt 10τμχ)	bt	14.6.5	1,70 €	80	18,60 €	1.488,00 €	1.845,12 €
91	A0M01073	Μικροί Φάκελλοι 2-4 τρυβλίων δημιουργίας μικροαερόφιλων συνθηκών για καμπυλοβακτηρίδια (bt 20τμχ)	bt			80	46,40 €	3.712,00 €	4.602,88 €
92	A0M01074	Μικροί Φάκελλοι έως 5 τρυβλίων για δημιουργία αναερόβιων συνθηκών ανάπτυξης μικροβίων (bt 10τμχ)	bt	14.6.436	49 €	360	23,50 €	8.460,00 €	10.490,40 €
93	A0M01086	Hemin (bt = φιαλίδιο 5gr)	bt			2	145,00 €	290,00 €	359,60 €
94	A0M01088	Αφυδατωμένη σκόνη-Blood Agar Base bt των 500 gr	bt	14.6.371	31,90 €	50	29,20 €	1.460,00 €	1.810,40 €
95	A0M01089	Αφυδατωμένη σκόνη-Brain Heart Infusion Broth (bt των 500 gr)	bt	14.6.517	92,22 €	30	34,00 €	1.020,00 €	1.264,80 €
96	A0M01091	Αφυδατωμένη σκόνη - Columbia Blood agar (bt 500gr)	bt	14.6.371	31,90 €	10	29,90 €	299,00 €	370,76 €
97	A0M01092	Campylobacter selective supplement (bt = 80 φιαλίδια)	bt			8	275,00 €	2.200,00 €	2.728,00 €
98	A0M01094	Αφυδατωμένοι κόκκοι-Cooked meat bt 500 gr	bt			8	135,00 €	1.080,00 €	1.339,20 €
99	A0M01099	Αφυδατωμένη σκόνη Kligler Iron Agar bt 500 gr	bt			8	34,00 €	272,00 €	337,28 €
100	A0M01101	Έτοιμα τρυβλία για αντιβιογράμμα μυκήτων μέθοδος ταινιών διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιμυκητικών (bt 5 τμχ)	bt	14.6.442	11,99 €	20	11,99 €	239,80 €	297,35 €
101	A0M01102	Αφυδατωμένη σκόνη-Mac conkey agar με crystal violet bt 500 gr	bt	14.6.235	34,70 €	60	27,50 €	1.650,00 €	2.046,00 €

102	A0M01105	Αφυδατωμένη σκόνη-Mueller Hinton CA & MG bt 500 gr	bt	14.6.518	48 €	60	34,50 €	2.070,00 €	2.566,80 €
103	A0M01107	Αφυδατωμένη σκόνη Nutrient Broth BT 500 gr	bt			12	36,00 €	432,00 €	535,68 €
104	A0M01110	Αφυδατωμένη σκόνη-Salmonella-Shigella Agar (SS Agar) BT 500 gr	bt			20	39,50 €	790,00 €	979,60 €
105	A0M01112	Sabouraud Dextrose agar (bt 500gr)	bt	14.4.67	27,00 €	20	27,00 €	540,00 €	669,60 €
106	A0M01113	Αφυδατωμένη σκόνη Selenite Broth (bt 500gr)	bt			20	38,00 €	760,00 €	942,40 €
107	A0M01115	Αφυδατωμένη σκόνη-Sabouraud με χλωραμφαινικόλη BT 500 gr	bt			20	36,00 €	720,00 €	892,80 €
108	A0M01120	Thioglycolate broth χωρίς indicator (bt 500gr)	bt			8	34,50 €	276,00 €	342,24 €
109	A0M01123	Αφυδατωμένη σκόνη - Urea Broth base (bt 500gr)	bt			4	55,00 €	220,00 €	272,80 €
110	A0M01124	Urea 40% (bt = 30 φιαλίδια)	bt			4	45,00 €	180,00 €	223,20 €
111	A0M01127	Θρεπτικά υλικά και συμπληρώματα-Lowenstein-Jensen (Σωληνάρια)	fl	14.6.197	1,60 €	400	0,84 €	336,00 €	416,64 €
112	A0M01130	Αντιβιογράμμα για μυκόπλασμα και ουρεόπλασμα γεννητικού συστήματος	kit	14.6.156	214,20 €	16	73,00 €	1.168,00 €	1.448,32 €
113	A0M01146	Αντιοροί για E. coli O157	fl	14.4.62	128,00 €	2	62,00 €	124,00 €	153,76 €
114	A0M01148	Αντιοροί πολυδύναμοι και μονοδύναμοι έναντι σωματικών, βλεφαριδικών, VI Αντιγόνου Σαλμονέλλων	fl	14.6.506	83 €	6	83,00 €	498,00 €	617,52 €
115	A0M01149	Ομαδοποίηση Στρεπτόκοκκων κατά Lancefield με συγκολλητινοαντίδραση Latex	kit	14.6.286	79,00 €	8	56,00 €	448,00 €	555,52 €
116	A0M01150	Ορολογική ταυτοποίηση-Σιγκελλων αντιοροί, συγκολλητινοαντίδραση latex	kit			25	53,00 €	1.325,00 €	1.643,00 €

117	A0M01152	Αναζήτηση αντιγόνου cryptococcus στον ορό και στο ENY	kit	14.6.127	183,00 €	2	137,00 €	274,00 €	339,76 €
118	A0M01154	Ανίχνευση Streptococcus pneumoniae με συγκολλητινοαντίδραση latex	kit			2	210,00 €	420,00 €	520,80 €
119	A0M01155	Ταινίες μέτρησης πολλών παραμέτρων ούρων για ποιοτικό έλεγχο	bt	14.6.281	7,80 €	150	4,50 €	675,00 €	837,00 €
120	A0M01156	Δοκιμασία κήσεως αναζήτηση β-Χοριακής γοναδοτροπίνης στα ούρα με όριο ανίχνευσης τουλάχιστον 10mU/ml με χρήση μονοκλωνικών αντισωμάτων. Μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας σε κασσέτα	kit	14.6.233	0,15 €	1000	0,15 €	150,00 €	186,00 €
121	A0M01179	Διάλυμα EDTA 0,5 M pH 8 (bt=1 Lt)	bt	15.1.45	52,52 €	2	52,52 €	105,04 €	130,25 €
122	A0M01216	Lactophenol cotton blue stain droppers	bt			2	45,00 €	90,00 €	111,60 €
123	A0M01217	Corn meal agar (bt 500gr)	bt	14.6.368	324,87 €	6	280,80 €	1.684,80 €	2.089,15 €
124	A0M01218	Tween 80 / Polysorbate 80 (bt 100ml)	bt			6	17,10 €	102,60 €	127,22 €
125	A0M01219	Sabouraud Broth (bt 500gr)	bt			6	33,00 €	198,00 €	245,52 €
126	A0M01233	Αναζήτηση ιών Rota virus και Adenovirus στα κόπρανα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας	kit	14.6.70	45,00 €	12	29,70 €	356,40 €	441,94 €
127	A0M01234	Ανίχνευση αντιγόνου του ιού RSV σε ρινοφαρυγγικά εκπλύματα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας	kit	14.6.53	382,70 €	4	60,00 €	240,00 €	297,60 €

128	A0M01303	Αναζήτηση αντιγόνου Chlamydia trachomatis σε τραχηλικό, ουρηθρικό και έκκριμα επιπεφυκότα με τη μέθοδο του άμεσου ανοσοφθορισμού (kit των 100 test)	kit	14.4.71	249,9	5	118,00 €	590,00 €	731,60 €
129	A0M01329	Αναζήτηση αντισωμάτων με αντιγόνα πρωτέως Ox2,Ox19,OxK (weilfelix)	fl			8	4,00 €	32,00 €	39,68 €
130	A0M01333	Αναζήτηση αντιγόνου GDH και τοξινών A και B του Clostridium difficile στα κόπρανα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα	kit	14.6.376	383,42 €	35	184,50 €	6.457,50 €	8.007,30 €
131	A0M01344	Αντιδραστήριο προσρόφησης ρευματοειδούς παράγοντος	fl			10	45,00 €	450,00 €	558,00 €
132	A0M01354	Ανοσοφθορισμός-coxiella burnetti IgG-IgM-IgA	kit			18	200,00 €	3.600,00 €	4.464,00 €
133	A0M01357	Λεπτοσπείρα ικτεροαιμορραγική αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgG-IgM στον ορό αίματος. Έμμεσος ανοσοφθορισμός. Μάρτυρες θετικός αρνητικός	kit			8	200,00 €	1.600,00 €	1.984,00 €
134	A0M01369	Ρικετίες αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgG-IgM στον ορό αίματος. Έμμεσος μικροανοσοφθορισμός. Μάρτυρες θετικός αρνητικός (kit 80 test)	kit	14.6.524	386,75 €	2	310,00 €	620,00 €	768,80 €
135	A0M01393	Αναζήτηση PBP2a με συγκολλητινοαντίδραση latex	kit	14.6.432	437,00 €	2	205,00 €	410,00 €	508,40 €
136	A0M01411	Αντισώματα βρουκέλλας (για τη μέθοδο Coombs).Μέθοδος συγκολλητινοαντίδρασης	kit	14.6.81	128,90 €	3	128,90 €	386,70 €	479,51 €

137	A0M01416	Αντισώματα ιού Eccho με τεχνική έμμεσου ανοσοφθορισμού	kit			12	108,00 €	1.296,00 €	1.607,04 €
138	A0M01433	Ανίχνευση ιών ινφλουέντζας σε ρινοφαρυγγικά εκπλύματα μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα (kit 20 tests)	kit	14.6.149	4,25 €	10	60,00 €	600,00 €	744,00 €
139	A0M01435	Αναζήτηση Ag Streptococcus pneumoniae στα ούρα	kit	14.6.469	440,00 €	40	43,00 €	1.720,00 €	2.132,80 €
140	A0M01439	Αφυδατωμένη σκόνη xylose lysine desoxycholate agar XLD (bt 500gr)	bt			25	39,00 €	975,00 €	1.209,00 €
141	A0M01442	Ποιοτικός προσδιορισμός αιμοσφαιρίνης κοπράνων με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα (kit= 25 εξετάσεις)	kit	14.6.188	29,70 €	25	13,00 €	325,00 €	403,00 €
142	A0M01443	DNase agar (bt 500gr)	bt			15	78,00 €	1.170,00 €	1.450,80 €
143	A0M01444	Oxidase Test σε πλάκα(bt 75 πλακες)	bt			4	251,50 €	1.006,00 €	1.247,44 €
144	A0M01453	Brucella Agar	bt	14.4.15	53,55 €	8	48,00 €	384,00 €	476,16 €
145	A0M01460	Αντισώματα για bartonella IgG με ανοσοφθορισμό	bt	14.6.481	535,50 €	2	134,40 €	268,80 €	333,31 €
146	A0M01461	Αντισώματα για bartonella IgM με ανοσοφθορισμό	bt	14.6.413	535,50 €	2	193,20 €	386,40 €	479,14 €
147	A0M01462	Norovirus για ιογενή γαστρεντερίτιδα	kit			2	270,00 €	540,00 €	669,60 €
148	A0M01466	Έτοιμα τρυβλία με χρωμογόνο άγαρ για την ανίχνευση VRE (bt=20 τρυβλία)	bt			50	23,00 €	1.150,00 €	1.426,00 €
149	A0M01473	Προσδιορισμός τιμής MIC της κολιστίνης με μέθοδο μικροαραιώσεων σε ζωμό	bt			8	300,00 €	2.400,00 €	2.976,00 €
150	A0M01474	Mueller-Hinton 2 medium για τον προσδιορισμό της τιμής MIC της κοιστίνης με τη μέθοδο των μικροαραιώσεων σε ζωμό	bt			18	52,00 €	936,00 €	1.160,64 €

151	A0M01475	Αίμα αλόγου για παρασκευή θρεπτικών υλικών (fl=50ml)	fl	14.4.57	50,00 €	1000	14,00 €	14.000,00 €	15.820,00 €	
152	A0M01476	Ανίχνευση και διαφοροποίηση 5 τύπων καρβαπενεμασών με μέθοδο ανωσχωματογραφίας	kit			36	300,00 €	10.800,00 €		13.392,00 €
153	A0M01477	Ταχεία ανίχνευση αντοχής στην κολιστίνη σε στελέχη Εντεροβακτηριακών και απευθείας από φιάλες θετικών αιμοκαλλιεργειών με χρωματομετρική μέθοδο	kit			4	250,00 €	1.000,00 €		1.240,00 €
154	A0M01478	Ταχεία ανίχνευση αντοχής στην κολιστίνη σε στελέχη <i>Acinetobacter baumannii</i> με χρωματομετρική μέθοδο	kit			4	250,00 €	1.000,00 €		1.240,00 €
155	A0M01479	Αναζήτηση αντισωμάτων IgA έναντι <i>Chlamydia pneumoniae</i> στον ορό του αίματος με τη μέθοδο του έμμεσου ανοσοφθορισμού (συμπεριλαμβάνονται μάρτυρες θετικός-αρνητικός)	kit			4	215,00 €	860,00 €		1.066,40 €
156	A0M01480	Δίσκοι με συνδυασμό αντιβιοτικού και αναστολέα β-λακταμάσης για την ανίχνευση ευρέος φάσματος β-Λακταμασών.Α) ΚΕΦΟΤΑΞΙΜΗ με κλαβουλανικό οξύ	bt	14.6.507	45,22	20	16,00 €	320,00 €		396,80 €
157	A0M01481	Αναζήτηση αντιγόνου <i>Chlamydia trachomatis</i> σε τραχηλικό, ουρηθρικό και έκκριμα επιπεφυκότα με τη μέθοδο του άμεσου ανοσοφθορισμού (kit των 50 test)	kit	14.6.88	880,6	8	280,00 €	2.240,00 €		2.777,60 €
158	A0M01482	Indole test σε πλάκα (bt 75 πλάκες)	bt			4	309,30 €	1.237,20 €		1.534,13 €

159	A0M01483	Έτοιμα τρυβλία με χρωμογόνο άγαρ για διαφοροποίηση ειδών Candida (bt=20 τρυβλία)	bt	14.6.112	15,00 €	40	14,80 €	592,00 €	734,08 €
160	A0M01484	Προσδιορισμός ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών με πλαστικοποιημένες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης (bt 30 τμχ)	bt			70	98,00 €	6.860,00 €	8.506,40 €
161	A0M01485	Έλεγχος ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών με πλαστικοποιημένες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης bt 100 τμχ)	bt			6	292,00 €	1.752,00 €	2.172,48 €
162	A0N01016	Melan A (kit 1000tests)	kit	14.7.58	458 €	1	450,00 €	450,00 €	558,00 €
163	A0N01019	Cyclin D (kit 50 ml)	kit	14.7.116	639 €	1	377,70 €	377,70 €	468,35 €
164	A0N01028	TTF1 (Fl 1 ml)	fl	14.7.129	900 €	1	891,00 €	891,00 €	1.104,84 €
165	A0N01033	B Cell CD20 (Fl 2 ml)	fl	14.7.27	285 €	1	275,00 €	275,00 €	341,00 €
166	A0N01055	C-ERB-2 ONCOPROTEIN	fl	14.7.107	1.498,12 €	1	1.498,12 €	1.498,12 €	1.857,67 €
167	A0N01062	CD8,Clone DK25	fl	14.7.18	518 €	1	518,00 €	518,00 €	642,32 €
168	A0N01073	CD 10, Clone SS2/32	fl	14.7.43	520 €	1	520,00 €	520,00 €	644,80 €
169	A0N01122	CD5 Clone DF23 (Fl 1 ml)	fl	14.7.133	562 €	1	562,00 €	562,00 €	696,88 €
170	A0N01123	CD3 (Fl 1 ml)	fl	14.7.125	541 €	1	470,00 €	470,00 €	582,80 €
171	A0N01130	CD30,Clone Ber - H2 (Fl 2 ml)	fl	14.7.112	469,24 €	1	469,00 €	469,00 €	581,56 €
172	A0N01208	Cytokeratin 20,Clone K20.8	fl	14.7.177	462 €	1	460,00 €	460,00 €	570,40 €
173	A0N01209	Cytokeratin,High Molecular weight,clone 34BE12 (Fl 1 ml)	fl	14.7.87	305,04 €	1	295,00 €	295,00 €	365,80 €
174	A0N01251	Epithelial membrane antigen, clone E29 prediluted (Fl 1 ml)	fl	14.7.152	259 €	1	259,00 €	259,00 €	321,16 €
175	A0N01334	KI-67 Antigen, Clone KI-67 (Fl 5 ml)	fl	14.7.176	680 €	1	680,00 €	680,00 €	843,20 €
176	A0N01358	Melanoma, Clone HMB45 (Fl 1 ml)	fl	14.7.15	462 €	1	462,00 €	462,00 €	572,88 €
177	A0N01381	P16, Clone NCC-RAS-001	fl			1	500,00 €	500,00 €	620,00 €

178	A0N01476	Vimentin/HRP, Clone VIM 384, EPOS (fl 4ml)	fl	14.7.42	290 €	1	253,00 €	253,00 €	313,72 €
179	A0N01483	Super Sensitive multilink detection systems concentrated ME	kit	14.7.69	1.517 €	12	700,00 €	8.400,00 €	10.416,00 €
180	A0N01572	Congo Red Kit 100 Test	kit	14.7.102	856,80 €	1	132,00 €	132,00 €	163,68 €
181	A0N01595	Cytokeratin PAN 5/6/8/18	fl	14.7.141	238 €	1	238,00 €	238,00 €	295,12 €
182	A0N01604	B Cell CD79A (Fl 1 ml)	fl	14.7.179	418,20 €	1	418,00 €	418,00 €	518,32 €
183	A0N01606	Progesterone receptor (Fl 1 ml)	fl	14.7.247	719 €	1	708,00 €	708,00 €	877,92 €
184	A0N01609	Ειδική χρώση ινών ρετικουλίνης	bt	14.7.243	124 €	1	124,00 €	124,00 €	153,76 €
185	A0N01615	P63	fl	14.7.33	1.019 €	1	1.019,00 €	1.019,00 €	1.263,56 €
186	A0N01617	CD138	fl	14.7.94	377 €	1	377,00 €	377,00 €	467,48 €
187	A0N01627	Massoin Kit (kit 100)	kit	14.7.54	130 €	1	120,00 €	120,00 €	148,80 €
188	A0N01654	P53	kit	14.5.77	520 €	1	520,00 €	520,00 €	644,80 €
189	A0N01661	Estrogen Receptor	fl	14.7.223	619 €	1	619,00 €	619,00 €	767,56 €
190	A0N01666	Eosin V (Fl 1 lt)	fl	14.7.85	125,93 €	15	20,00 €	300,00 €	372,00 €
191	A0N01672	BCL-2	fl	14.7.98	509 €	1	509,00 €	509,00 €	631,16 €
192	A0N01673	CDX2	fl			1	400,00 €	400,00 €	496,00 €
193	A0N01674	CYTOKERATIN AE1	fl	14.7.47	248 €	1	248,00 €	248,00 €	307,52 €
194	A0N01675	CYTOKERATIN AE3	fl	14.7.66	334 €	1	334,00 €	334,00 €	414,16 €
195	A0N01676	P504S Κυτταροπλασματική πρωτεΐνη	fl	14.7.91	1.057,76 €	1	1.057,76 €	1.057,76 €	1.311,62 €
196	A0Y02016	Low gas (αέριο χαμηλής περιεκτικότητας) 3 αερίων Calibrat	ΦΙΑΛΗ			64	119,06 €	7.619,84 €	9.448,60 €
	ΣΥΝΟΛΟ:							336.429,10 €	74.125,74 €
									335.830,56 €

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ- ΠΙΝΑΚΕΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

A/A	ΚΩΔ.ΥΛΙΚΟΥ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΑΠΑΙΤΗΣΗ	ΑΠΑΝΤΗΣΗ	ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ
1	A0001001	<u>Οινόπνευμα</u> Καθαρό οινόπνευμα Ethanol 96%.	ΝΑΙ		
2	A0999004	<u>Σάκκοι γλυκίνης 3 lt</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
3	A0A01090	<u>Κεδρέλαιο FI 500 ml</u> Κεδρέλαιο κατάλληλο για μικροσκόπηση με ελαιοκαταδυτικό φακό. Να διαθέτει δείκτη διάθλασης > 1.5 (στους 23ο C). Να είναι ελεύθερο αλογόνου και πιστοποιημένο σύμφωνα με το ISO 8036-1/2. Συσκευασία των 500 ml.	ΝΑΙ		
4	A0Δ01001	<u>ΑΝΤΙ - Α</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
5	A0Δ01002	<u>ΑΝΤΙ - Β</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
6	A0Δ01004	<u>ΑΝΤΙ - D</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
7	A0Δ01006	<u>ΑΝΤΙ A1 (Lectin)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
8	A0Δ01009	<u>ΑΝΤΙ C Μεγάλο</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
9	A0Δ01010	<u>ΑΝΤΙ c Μικρό</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
10	A0Δ01011	<u>ΑΝΤΙ E Μεγάλο</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
11	A0Δ01012	<u>ΑΝΤΙ e Μικρό</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
12	A0Δ01014	<u>ΑΝΤΙ K (kell)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
13	A0Δ01049	<u>Ανίχνευση Αντιερυθροκυτταρικών αντισωμάτων με ερυθροκύτταρα 3 Δοτων kit (3fl/10ml)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
14	A0Δ01086	<u>RPR με μέθοδο Latex Kit για μέθοδο εξετάσεων kit 100 test</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
15	A0Δ01287	<u>ΑΝΤΙ - AB fl 10 ml</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
16	A0Δ01289	<u>ΑΝΤΙ Human Poly fl 10 ml</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
17	A0Δ01290	<u>Διάλυμα Liss για ανίχνευση μη αναμενόμενων αντισωμάτων fl 10 ml</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
18	A0Δ01291	<u>Βόρειος λευκωματίνη 30% fl 10 ml</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
19	A0Δ01627	<u>DPX/MOUNTANT (ΦΙΑΛΗ 500ml)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
20	A0I01003	<u>LYMPHOPREP (KIT των 6fl x 100ml)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		
21	A0I01005	<u>Hank's BSS fl 100 ml</u>	ΝΑΙ		

		Όπως περιγράφεται στον κωδικό			
22	A0I01007	Penicillin - Streptomycin Mixture fl 100 ml Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
23	A0I01011	Φθορίζουσα χρωστική βαφής και μονιμοποίησης λεμφοκυττάρων (fl 100 ml) Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
24	A0I01016	Fetal calf serum fl 100 ml Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
25	A0I01018	Πλακίδια για HLA-B27 (Kit 10 test) Τα πλακίδια για την τυποποίηση των παραπάνω αναφερομένων HLA γενετικών τόπων να περιέχουν όλες τις γνωστές ειδικότητες HLA αντιορών καθώς και θετικό και αρνητικό μάρτυρα. Κάθε ειδικότητα να επαναλαμβάνεται περισσότερες από μία φορές κυρίως με μονοειδικούς αντιορούς και, αν εκφράζεται με πολυειδικούς ορούς, να υπάρχουν τέτοιοι συνδυασμοί ώστε να μπορεί να καθοριστεί ανεπιφύλακτα η αντιγονική ειδικότητα. Οι πλάκες να συνοδεύονται από πίνακες αξιολόγησης της αντιδραστικότητας των περιεχόμενων αντιορών, όπως αυτή έχει προκύψει από την εξέτασή τους με μεγάλο αριθμό κυττάρων. Κάθε συσκευασία να περιλαμβάνει το αντίστοιχο συμπλήρωμα και τα φύλλα αξιολόγησης των αντιδράσεων κατά την εξέταση. Kit των 10 test	NAI		
26	A0I01027	ANA με ανοσοφθορισμό (kit 240 test) Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια θα πρέπει να διατίθενται σε πλήρεις συσκευασίες (kits) που θα περιέχουν όλα τα απαραίτητα για την ανάλυση αντιδραστήρια (πλακίδια με ειδικό υπόστρωμα, αραιωτικά, conjugate, διαλύματα έκπλυσης, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες κατά προτίμηση βαθμονομημένους, υγρό στερέωσης, καλυπτρίδες κλπ). Η μεθοδολογία να διασφαλίζει την απόλυτη ομοιομορφία στους χρόνους επώασης, ανεξάρτητα από τον αριθμό των δειγμάτων που θα αναλύονται σε κάθε κύκλο. Τα πρωτόκολλα των ζητούμενων εξετάσεων να είναι όσο το δυνατό συντομότερα. Όλα τα υποστρώματα του ανοσοφθορισμού να είναι προσδεδεμένα στον φορέα τους μέσω χημικών δεσμών, για τη διασφάλιση σταθερότητας και ομοιομορφίας κατά τη διάρκεια των εκπλύσεων. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 240 test	NAI		
27	A0I01029	Anti - DNA με ανοσοφθορισμό (Crithidia luciliae ds-dna) των 100 test Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια θα πρέπει να διατίθενται σε πλήρεις συσκευασίες (kits) που θα περιέχουν όλα τα απαραίτητα για την ανάλυση αντιδραστήρια (πλακίδια με ειδικό υπόστρωμα, αραιωτικά, conjugate, διαλύματα έκπλυσης, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες κατά προτίμηση βαθμονομημένους, υγρό στερέωσης, καλυπτρίδες κλπ). Η μεθοδολογία να διασφαλίζει την απόλυτη ομοιομορφία στους χρόνους επώασης, ανεξάρτητα από τον αριθμό των δειγμάτων που θα αναλύονται σε κάθε κύκλο. Τα πρωτόκολλα των ζητούμενων εξετάσεων να είναι όσο το δυνατό συντομότερα. Όλα τα υποστρώματα του ανοσοφθορισμού να είναι	NAI		

		προσδεδεμένα στον φορέα τους μέσω χημικών δεσμών, για τη διασφάλιση σταθερότητας και ομοιομορφίας κατά τη διάρκεια των εκπλύσεων. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 100 test			
28	A0I01031	<u>AMA-ASMA-APCA Ανοσοφθορισμός (mouse kidney-stomach) 20x8 test</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια θα πρέπει να διατίθενται σε πλήρεις συσκευασίες (kits) που θα περιέχουν όλα τα απαραίτητα για την ανάλυση αντιδραστήρια (πλακίδια με ειδικό υπόστρωμα, αραιωτικά, conjugate, διαλύματα έκπλυσης, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες κατά προτίμηση βαθμονομημένους, υγρό στερέωσης, καλυπτρίδες κλπ). Η μεθοδολογία να διασφαλίζει την απόλυτη ομοιομορφία στους χρόνους επώασης, ανεξάρτητα από τον αριθμό των δειγμάτων που θα αναλύονται σε κάθε κύκλο. Τα πρωτόκολλα των ζητούμενων εξετάσεων να είναι όσο το δυνατό συντομότερα. Όλα τα υποστρώματα του ανοσοφθορισμού να είναι προσδεδεμένα στον φορέα τους μέσω χημικών δεσμών, για τη διασφάλιση σταθερότητας και ομοιομορφίας κατά τη διάρκεια των εκπλύσεων. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 20x8 test	NAI		
29	A0I01034	<u>ANCA-C Ανοσοφθορισμό ANCA-P +</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια θα πρέπει να διατίθενται σε πλήρεις συσκευασίες (kits) που θα περιέχουν όλα τα απαραίτητα για την ανάλυση αντιδραστήρια (πλακίδια με ειδικό υπόστρωμα, αραιωτικά, conjugate, διαλύματα έκπλυσης, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες κατά προτίμηση βαθμονομημένους, υγρό στερέωσης, καλυπτρίδες κλπ). Η μεθοδολογία να διασφαλίζει την απόλυτη ομοιομορφία στους χρόνους επώασης, ανεξάρτητα από τον αριθμό των δειγμάτων που θα αναλύονται σε κάθε κύκλο. Τα πρωτόκολλα των ζητούμενων εξετάσεων να είναι όσο το δυνατό συντομότερα. Όλα τα υποστρώματα του ανοσοφθορισμού να είναι προσδεδεμένα στον φορέα τους μέσω χημικών δεσμών, για τη διασφάλιση σταθερότητας και ομοιομορφίας κατά τη διάρκεια των εκπλύσεων. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος.	NAI		
30	A0I01046	<u>Αντιθυρεοειδικά με ανοσοφθορισμό (kit 96 test)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια θα πρέπει να διατίθενται σε πλήρεις συσκευασίες (kits) που θα περιέχουν όλα τα απαραίτητα για την ανάλυση αντιδραστήρια (πλακίδια με ειδικό υπόστρωμα, αραιωτικά, conjugate, διαλύματα έκπλυσης, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες κατά προτίμηση βαθμονομημένους, υγρό στερέωσης, καλυπτρίδες κλπ). Η μεθοδολογία να διασφαλίζει την απόλυτη ομοιομορφία στους χρόνους επώασης, ανεξάρτητα από τον αριθμό των δειγμάτων που θα αναλύονται σε κάθε κύκλο. Τα πρωτόκολλα των ζητούμενων εξετάσεων να είναι όσο το δυνατό συντομότερα. Όλα τα υποστρώματα του ανοσοφθορισμού να είναι προσδεδεμένα στον φορέα τους μέσω χημικών δεσμών,	NAI		

		για τη διασφάλιση σταθερότητας και ομοιομορφίας κατά τη διάρκεια των εκπλύσεων. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 96 test			
31	A0I01252	<u>Πλακίδια για HLA-ABC (Kit 10 test)</u> Τα πλακίδια για την τυποποίηση των παραπάνω αναφερομένων HLA γενετικών τόπων να περιέχουν όλες τις γνωστές ειδικότητες HLA αντιορών καθώς και θετικό και αρνητικό μάρτυρα. Κάθε ειδικότητα να επαναλαμβάνεται περισσότερες από μία φορές κυρίως με μονοειδικούς αντιορούς και, αν εκφράζεται με πολυειδικούς ορούς, να υπάρχουν τέτοιοι συνδυασμοί ώστε να μπορεί να καθοριστεί ανεπιφύλακτα η αντιγονική ειδικότητα. Οι πλάκες να συνοδεύονται από πίνακες αξιολόγησης της αντιδραστικότητας των περιεχόμενων αντιορών, όπως αυτή έχει προκύψει από την εξέτασή τους με μεγάλο αριθμό κυττάρων. Κάθε συσκευασία να περιλαμβάνει το αντίστοιχο συμπλήρωμα και τα φύλλα αξιολόγησης των αντιδράσεων κατά την εξέταση. Kit των 10 test	NAI		
32	A0I01253	<u>Liver profile IgG (M2-LKM1-LC1-SLA) (Kit των 16)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να χαρακτηρίζονται από όμοια πρωτόκολλα ανάλυσης, ώστε να επιτρέπουν τον ευχερή συνδυασμό ανάλυσης ομοειδών εξετάσεων. Τα ζητούμενα αντιδραστήρια να είναι πλήρεις συσκευασίες που να περιέχουν όλα τα απαιτούμενα για την ανάλυση αντιδραστήρια (ταινίες με αντιγόνα – είτε σε διακριτές μπάντες είτε ως ηλεκτροφορητικό ανάπτυγμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 16	NAI		
33	A0I01254	<u>GBM-ANCA (Kit των 16)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να χαρακτηρίζονται από όμοια πρωτόκολλα ανάλυσης, ώστε να επιτρέπουν τον ευχερή συνδυασμό ανάλυσης ομοειδών εξετάσεων. Τα ζητούμενα αντιδραστήρια να είναι πλήρεις συσκευασίες που να περιέχουν όλα τα απαιτούμενα για την ανάλυση αντιδραστήρια (ταινίες με αντιγόνα – είτε σε διακριτές μπάντες είτε ως ηλεκτροφορητικό ανάπτυγμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 16	NAI		
34	A0I01255	<u>ENA-15 abs (ANA-PROFILE) (Kit των 16)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να χαρακτηρίζονται από όμοια πρωτόκολλα ανάλυσης, ώστε να επιτρέπουν τον ευχερή συνδυασμό ανάλυσης ομοειδών εξετάσεων. Τα ζητούμενα αντιδραστήρια να είναι πλήρεις συσκευασίες που να περιέχουν όλα τα απαιτούμενα για την ανάλυση αντιδραστήρια (ταινίες με αντιγόνα – είτε σε διακριτές μπάντες είτε ως ηλεκτροφορητικό ανάπτυγμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 16	NAI		
35	A0I01256	<u>Celiac IgG (Gliadine & tG IgG) (Kit των 24)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να χαρακτηρίζονται από όμοια πρωτόκολλα ανάλυσης, ώστε να επιτρέπουν τον ευχερή συνδυασμό ανάλυσης ομοειδών εξετάσεων. Τα ζητούμενα αντιδραστήρια να είναι πλήρεις συσκευασίες που να περιέχουν όλα τα απαιτούμενα για την ανάλυση αντιδραστήρια (ταινίες με αντιγόνα – είτε σε διακριτές μπάντες είτε ως ηλεκτροφορητικό ανάπτυγμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 24	NAI		
36	A0I01257	<u>Celiac IgA (Gliadine & tG IgA) (Kit των 24)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να χαρακτηρίζονται από όμοια πρωτόκολλα ανάλυσης, ώστε να επιτρέπουν	NAI		

		τον ευχερή συνδυασμό ανάλυσης ομοειδών εξετάσεων. Τα ζητούμενα αντιδραστήρια να είναι πλήρεις συσκευασίες που να περιέχουν όλα τα απαιτούμενα για την ανάλυση αντιδραστήρια (ταινίες με αντιγόνα – είτε σε διακριτές μπάντες είτε ως ηλεκτροφορητικό ανάπτυγμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 24			
37	A0I01258	<u>Milk proteins Intolerance (kit των 24)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να χαρακτηρίζονται από όμοια πρωτόκολλα ανάλυσης, ώστε να επιτρέπουν τον ευχερή συνδυασμό ανάλυσης ομοειδών εξετάσεων. Τα ζητούμενα αντιδραστήρια να είναι πλήρεις συσκευασίες που να περιέχουν όλα τα απαιτούμενα για την ανάλυση αντιδραστήρια (ταινίες με αντιγόνα – είτε σε διακριτές μπάντες είτε ως ηλεκτροφορητικό ανάπτυγμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 24	NAI		
38	A0I01259	<u>IF & PCA (gastritis) (kit των 20)</u> Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να χαρακτηρίζονται από όμοια πρωτόκολλα ανάλυσης, ώστε να επιτρέπουν τον ευχερή συνδυασμό ανάλυσης ομοειδών εξετάσεων. Τα ζητούμενα αντιδραστήρια να είναι πλήρεις συσκευασίες που να περιέχουν όλα τα απαιτούμενα για την ανάλυση αντιδραστήρια (ταινίες με αντιγόνα – είτε σε διακριτές μπάντες είτε ως ηλεκτροφορητικό ανάπτυγμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 20	NAI		
39	A0K01002	<u>Ακετόνη PA</u> Διάλυμα Acetone ≥99.0%, χρήση ως διαλύτης, γυάλινη συσκευασία έως 5 Lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
40	A0K01006	<u>Acidum Hydrochloricum 37% (συσκευασία 2,5 lt)</u> Υδροχλωρικό οξύ. Υδατικό διάλυμα αέριου υδροχλωρίου (HCl) 37%, χρήση ως αντιδραστήριο, γυάλινη συσκευασία 2,5 Lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
41	A0K01015	<u>Alcohol Ethylium Απόλυτη (fl 2.5 lt)</u> Απόλυτη Αιθυλική Αλκοόλη 100% χωρίς προσμίξεις.	NAI		
42	A0K01032	<u>Ethylether</u> Αιθέρας Αιθυλικός, χρήση ως αντιδραστήριο, γυάλινη συσκευασία έως 5 Lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
43	A0K01035	<u>Φορμαλδεΰδη 37-40% (fl=5Lt)</u> Διάλυμα φορμαλδεΰδης 37-40% σε συσκευασία φιάλης 5 lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
44	A0K01039	<u>GIEMSA</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
45	A0K01042	<u>Iodine</u> Μεταλλικό ιώδιο ≥99%	NAI		
46	A0K01048	<u>Kalium Iodide</u> Ιωδιούχο κάλλιο ≥99,5%	NAI		
47	A0K01051	<u>May Crunwalds</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
48	A0K01062	<u>Parafin (Paraplast) 56-58</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
49	A0K01063	<u>Parafin (Paraplast) 59-60</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
50	A0K01068	<u>Safranin Διάλυμα - σκόνη (fl 2,5 lt)</u> Να προσφερθούν οι παρακάτω χρώσεις για μικροβιολογική χρήση. Να είναι σταθερές έως την ημερομηνία λήξης, να μην κάνουν ιζήματα και να είναι έτοιμες προς χρήση. Τα αντιδραστήρια χρώσης Gram	NAI		

		πρέπει να είναι από κοινό προμηθευτή διότι είναι για την ίδια μέθοδο. Safranin O περιεκτικότητας 1% σε συσκευασία 2,5 λίτρων, κατάλληλο για χρώση Gram. Η χρωστική να μπορεί να χρησιμοποιηθεί αυτούσια (να μην είναι συμπυκνωμένη). Να περιέχει σταθεροποιητές για σταθερότητα έως την ημερομηνία λήξης. Φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C. Να έχει CE IVD Mark			
51	A0K01074	XYLOL Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
52	A0K01097	Διαλύματα (1.OG6 ORANGE G6 2.EA 50) (FL 2,5 lt) Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
53	A0K01105	Haematoxylin Hiris Solution (fl 2,5 lt) Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
54	A0K01156	Σπρέυ μονιμοποίησης κυτταρολογικών επιχρισμάτων (BIO-FIX) Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
55	A0K01187	Crystal Violet (fl 2,5 Lt) Να προσφερθούν οι παρακάτω χρώσεις για μικροβιολογική χρήση. Να είναι σταθερές έως την ημερομηνία λήξης, να μην κάνουν ιζήματα και να είναι έτοιμες προς χρήση. Τα αντιδραστήρια χρώσης Gram πρέπει να είναι από κοινό προμηθευτή διότι είναι για την ίδια μέθοδο. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark. <u>CRYSTAL VIOLET oxalate 5%</u> σε συσκευασία 2,5 λίτρων, κατάλληλο για χρώση Gram. Η χρωστική να μπορεί να χρησιμοποιηθεί αυτούσια (να μην είναι συμπυκνωμένη) ή να μπει σε σταγονομετρικό φιαλίδιο. Να περιέχει σταθεροποιητές για σταθερότητα έως την ημερομηνία λήξης. Φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
56	A0K01212	N,N Dimethyl Sulfoxide (fl=100ml) Να προσφερθούν οι παρακάτω χρώσεις για μικροβιολογική χρήση. Να είναι σταθερές έως την ημερομηνία λήξης, να μην κάνουν ιζήματα και να είναι έτοιμες προς χρήση. Τα αντιδραστήρια χρώσης Gram πρέπει να είναι από κοινό προμηθευτή διότι είναι για την ίδια μέθοδο. Τα αντιδραστήρια χρώσης Z.N. πρέπει να είναι από κοινό προμηθευτή διότι είναι για την ίδια μέθοδο. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark. <u>Διάλυμα N,N Dimethyl Sulfoxide ≥99.0%</u> , χρήση ως αντιδραστήριο, γυάλινη συσκευασία των 100 ml. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
57	A0K01221	Formol Phosphate (Neutral PH 7,2) Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
58	A0K01268	ORANGE-G Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
59	A0K01284	Potassium Iodate Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
60	A0K01325	Χρωστικές για χρώση Ziehl-Neelsen για μυκοβακτηρίδια (Z-N Kit 4 x 250 ml) Να προσφερθούν οι παρακάτω χρώσεις για μικροβιολογική χρήση. Να είναι σταθερές έως την ημερομηνία λήξης, να μην κάνουν ιζήματα και να είναι έτοιμες προς χρήση. Τα αντιδραστήρια χρώσης Z.N. πρέπει να είναι από κοινό προμηθευτή διότι είναι για την ίδια μέθοδο. <u>Διαλύματα χρωστικών για Ziehl-Neelsen(Z.N.)</u> έτοιμα προς χρήση (να μην χρειάζονται οποιαδήποτε κατεργασία). Συσκευασία (κιτ) 4 φιαλιδίων των 250ml. Τα	NAI		

		αντιδραστήρια πρέπει να είναι από κοινό προμηθευτή διότι είναι για την ίδια μέθοδο. Να περιλαμβάνει carbolic fuchsin, Methylene Blue 0,3% και αποχρωματιστική αλκοόλη ειδική για Z.N. 3% (2 φιαλίδια). Η χρώση να χρησιμοποιείται εν θερμώ (κλασσική Ziehl-Neelsen) και για τροποποιήσεις της. Να περιέχει σταθεροποιητές για σταθερότητα έως την ημερομηνία λήξης. Χρόνος χρώσης 15 λεπτά. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να διαθέτει CE IVD Mark			
61	A0K01334	<u>Άλουμιμόνερα (Fl 1 lt)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
62	A0K01335	<u>Βενζίνη για καθαρισμό δέρματος (fl 450 ml)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
63	A0K01341	<u>Strep Test</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
64	A0K01358	<u>Χλωριούχο Αμμώνιο</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
65	A0K01404	<u>Phenylboronic acid σκόνη (FL 10gr)</u> Άνυδρο Phenylboronic acid 95% για χρήση ως αντιδραστήριο. Συσκευασία φιαλιδίου των 10gr. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
66	A0K02009	<u>Μονιμοποιητικό υγρό γενικής κυτταρολογίας (1 lt)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
67	A0K02016	<u>CD45-LCA</u> Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει: i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές. vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος. vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος). viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσωκλειστά (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. ix. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλειστού και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλειστού.	NAI		
68	A0K02017	<u>Bio Diff Kit</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
69	A0K02018	<u>Lugol Iodine (fl 2,5 lt)</u> Να προσφερθούν οι παρακάτω χρώσεις για μικροβιολογική χρήση. Να είναι σταθερές έως την	NAI		

		<p>ημερομηνία λήξης, να μην κάνουν ιζήματα και να είναι έτοιμες προς χρήση. Τα αντιδραστήρια χρώσης Gram πρέπει να είναι από κοινό προμηθευτή διότι είναι για την ίδια μέθοδο. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.</p> <p><u>LUGOL PVP-stabilized solution</u> σε συσκευασία 2,5 λίτρων, κατάλληλο για χρώση Gram. Η χρωστική να μπορεί να χρησιμοποιηθεί αυτούσια (να μην είναι συμπυκνωμένη) ή να μπει σε σταγονομετρικό φιαλίδιο. Να περιέχει ειδικούς σταθεροποιητές PVP για εξασφάλιση της ποιότητας/σταθερότητας έως την ημερομηνία λήξης. Φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.</p>			
70	A0Λ01058	<p>Controls (για τον αναλυτή αερίων αίματος Gastat 602i) Όπως περιγράφεται στον κωδικό</p>	NAI		
71	A0Λ01068	<p>Iodoform Όπως περιγράφεται στον κωδικό</p>	NAI		
72	A0Λ01077	<p>Ταινίες για μέτρηση σακχάρου στο αίμα</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ο μετρητής και οι ταινίες να χρησιμοποιούν ηλεκτροχημική μέθοδο για την μέτρηση γλυκόζης. 2. Ο μετρητής να ενεργοποιείται αυτόνομα με την αναρρόφηση της αναγκαίας ποσότητας αίματος. 3. Η τοποθέτηση του δείγματος να γίνεται στο άκρο της ταινίας και να μην μπαίνει στο σώμα του μετρητή. 4. Αυτόματος έλεγχος επάρκειας όγκου δείγματος < ή = με 0,6μl και να δίνεται το αποτέλεσμα σε χρόνο όχι μεγαλύτερο από 10". 5. Η έναρξη και η παύση της λειτουργίας του μετρητή να γίνεται με την είσοδο και την έξοδο της ταινίας. 6. Το αποτέλεσμα των μετρήσεων να μην επηρεάζεται από λαμβανόμενα φάρμακα, ή άλλες ουσίες (π.χ. ψηλές τιμές ουρικού οξέος), και εξωγενείς παράγοντες (θερμοκρασία) 7. Το εύρος των μετρήσεων να είναι από 20mg – 500mg. 8. Να μην επηρεάζεται από τα υψηλά επίπεδα χοληστερόλης τουλάχιστον 450mg /dL και τριγλυκεριδίων 2500mg/dl. 9. Η συσκευασία των ταινιών να είναι αεροστεγώς κλεισμένη. 10. Η αντίδραση να μην επηρεάζεται από το φως. 11. Το εύρος του αιματοκρίτη για το οποίο οι ταινίες μέτρησης σακχάρου να δίνουν αξιόπιστα αποτελέσματα να είναι 25%- 55%. 12. Να διαθέτει ISO 15197 / 2015 13. Ο μετρητής να δείχνει όλα τα μηνύματα στα ελληνικά. 14. Να μην χρειάζεται κωδικοποίηση. 15. Να μην αρχίζει μέτρηση αν η ταινία δεν αναρροφήσει την σωστή ποσότητα αίματος. 16. Να φέρει ειδική σήμανση ιχνηλάτησης και να έχει καταχωρηθεί στο σύστημα e-daby του ΕΟΠΠΥ(ΦΕΚ 2315/2018) 17. Οι οδηγίες χρήσης του μετρητή να είναι στην ελληνική γλώσσα. <p>Ο προμηθευτής στον οποίο θα γίνει η κατακύρωση του αποτελέσματος του διαγωνισμού θα δεσμευτεί για την προμήθεια ΔΩΡΕΑΝ στο Νοσοκομείο μετρητών σακχάρου αίματος προκειμένου να καλυφθούν οι ανάγκες των ανασφάλιστων ασθενών (N4368/2016) που εξυπηρετούνται στο Νοσοκομείο μας και οι ανάγκες των νοσηλευτικών τμημάτων. (περίπου 300 τεμάχια)</p>	NAI		
73	A0Λ01078	<p>CLO Test (25 test/ τμχ)</p>	NAI		

		Όπως περιγράφεται στον κωδικό			
74	A0Λ01539	Cal 1 Calibrator (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800 Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
75	A0Λ01540	Cal 2 Calibrator (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800 Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
76	A0Λ01541	Flush Solution για τον αναλυτή αερίων αίματος Gastat 602i Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
77	A0Λ01627	Cleaning Solution (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800 Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
78	A0Λ02035	Rinse Solution [(600ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800] Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
79	A0M01006	Αντιαμοιβαδικά αντισώματα Πλήρες kit ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgM και IgG αντισωμάτων έναντι Entamoeba σε ανθρώπινο ορό. Να εμπεριέχονται θετικός και αρνητικός μάρτυρες και αντιδραστήρια έτοιμα προς χρήση συμπεριλαμβανομένου και του προσροφητικού αντιδραστήριου. Η ανίχνευση των αντισωμάτων του κάθε είδους Entamoeba να γίνεται σε ξεχωριστά πηγαδάκια για τη διευκόλυνση της ανάγνωσης του αποτελέσματος. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
80	A0M01014	Αντιγόνα για αναζήτηση αντισωμάτων IgG, IgM για BRUCELLA (Μέθοδος Wright). Συγκολλητινοαντίδραση με latex Σταγονομετρικό φιαλίδιο με χρωματισμένο εναιώρημα πυρετικών αντιγόνων (febrile antigens) για δοκιμασία ταχείας συγκολλητινοαντίδρασης επι πλακός για την ανίχνευση, ταυτοποίηση και τον ποσοτικό προσδιορισμό ειδικών αντισωμάτων Brucella abortus σε ανθρώπινο ορό. Για κάθε εξέταση να απαιτείται 1 σταγόνα αντιδραστήριου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να έχει CE IVD Mark.	NAI		
81	A0M01015	Αντιγόνα για Brucella (Μέθοδος Rose Bengal) με συγκολλητινοαντίδραση Σταγονομετρικό φιαλίδιο με κεχρωσμένο αντιγόνο Brucella abortus με ερυθρό της βεγγάλης για δοκιμασία ταχείας συγκολλητινοαντίδρασης επι πλακός για την αναζήτηση αντισωμάτων Brucella σε ανθρώπινο ορό. Να περιέχει θετικό μάρτυρα ελέγχου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να έχει IVD CE Mark.	NAI		
82	A0M01023	Λοιμώδη Μονοπυρήνωση-Mono Test Μέθοδος Latex Πλήρες kit ταχείας ανίχνευσης ετερόφιλων αντισωμάτων από δείγμα ορού ή πλάσματος. Να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. Η μέθοδος να έχει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Διατήρηση και σε θερμοκρασία δωματίου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να έχει IVD CE Mark.	NAI		
83	A0M01027	Χλαμύδια πνευμονίας,αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgG έναντι Chlamydia pneumoniae στον ορό του αίματος με τη μέθοδο του έμμεσου ανοσοφθορισμού (συμπεριλαμβάνονται μάρτυρες θετικός-αρνητικός) (kit 120 test) Πλήρες kit ανοσοφθορισμού MIF	NAI		

		(microimmunofluorescence) για τον προσδιορισμό IgG αντισωμάτων έναντι C. pneumoniae στον ανθρώπινο ορό. Το kit να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια και διαλύματα για την εκτέλεση της εξέτασης (wash buffer/PBS, conjugate, mounting medium και καλυπτρίδες). Να εμπεριέχονται θετικός και αρνητικός μάρτυρας. Ο χρόνος ζωής του kit να είναι μεγαλύτερος από 10 μήνες. Να διαθέτει CE Mark και να είναι σύμφωνο με την οδηγία IVD της ΕΕ.			
84	A0M01028	<u>Legionella S.P.P.-Αναζήτηση αντιγόνου σε ούρα,μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας</u> Αναζήτηση Ag Legionella pneumophila στα ούρα με μέθοδο ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα. Να προσφέρει άμεσο ποιοτικό προσδιορισμό αντιγόνων Legionella pneumophila οροτύπου 1 και 6, σε δείγματα ούρων. Επιθυμητή σχετική ευαισθησία πάνω από 94% και ειδικότητα 100% (βιβλιογραφία). Φύλαξη και σε θερμοκρασία δωματίου. Να περιλαμβάνει θετικό, και αρνητικό μάρτυρα και διαβαθμισμένη πιππέτα μίας χρήσεως. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
85	A0M01040	<u>Μυκόπλασμα πνευμονίας, αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgM στον ορό του αίματος με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας.</u> Kit ταχείας ανίχνευσης IgM αντισωμάτων (σε ορό ή πλάσμα) έναντι του Mycoplasma pneumoniae μέσω ενζυμικής ανοσοδοκιμασίας μεμβράνης (ανοσοχρωματογραφία) σε κασέτα. Σε κάθε συσκευασία να συμπεριλαμβάνονται όλα τα απαραίτητα για την εξέταση. Να συμπεριλαμβάνονται επίσης θετικός και αρνητικός μάρτυρας και να μην απαιτείται επιπλέον εξοπλισμός. Να έχει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα. Να έχει CE IVD Mark.	NAI		
86	A0M01051	<u>Δίσκοι αντιβιοτικών για τον έλεγχο ευαισθησίας βακτηρίων με τη μέθοδο διάχυσης των δίσκων Kirby-Bauer</u> Δισκία αντιβιοτικών για έλεγχο ευαισθησίας με τη μέθοδο διάχυσης δίσκων (μέθοδος Kirby - Bauer) με διανεμητές. Να προσφερθούν δισκία αντιβιοτικών στις ζητούμενες συγκεντρώσεις κατά EUCAST. Τα προσφερόμενα δισκία να είναι σύμφωνα με τις οδηγίες του EUCAST. Τα δισκία να καλύπτουν πλήρως τις οδηγίες των WHO, FDA και DIN (διάμετρος δισκίων 6,35mm, ομοιόμορφη κατανομή αντιβιοτικού, συγκέντρωση αντιβιοτικού 90%-125% της δηλωμένης, διεθνής κωδικοποίηση). Να έχουν σήμανση IVD CE Mark και έγκριση του FDA (FDA approved). Συσκευασία έως 5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, όπου κάθε φυσιγγίο να είναι σε μεμονωμένη σφραγισμένη εσωτερική συσκευασία blister με δικό του αφυγραντικό, ώστε να αποφεύγεται η έκθεση των ανοιγμένων δισκίων σε επίπεδα υγρασίας που μπορεί να αδρανοποιήσουν το αντιβιοτικό και να αλλοιώσουν την ποιότητα των αποτελεσμάτων. Συσκευασίες με περισσότερα blister αντιβιοτικών δεν θα αξιολογηθούν λόγω περιορισμένης χρήσης ορισμένων αντιβιοτικών. Να επισυνάπτεται η πλήρης λίστα των διαθέσιμων δισκίων αντιβιοτικών. Να είναι κατάλληλα για διανεμητές όλων των τύπων (6 και 8 θέσεων στρογγυλός 90mm, 12 θέσεων στρογγυλός	NAI		

		150mm και 16 θέσεων τετράγωνος 120x120mm). Συμβατά με τους προσφερόμενους διανεμητές. Κάθε κατηγορία δίσκων (γενικής χρήσης, νέα αντιβιοτικά, ανίχνευσης αντοχών) θα αξιολογηθεί ξεχωριστά. Να έχουν όλα τα δισκία γενικής χρήσης ίδια τιμή ανά δισκίο για να μπορεί να προκύψει ίδια τιμή εξέτασης. Να παρέχονται διανεμητές των 12 θέσεων για στρογγυλά τρυβλία των 150 mm.			
87	A0M01052	<u>Δίσκοι με συνδυασμό αντιβιοτικού και αναστολέα β-λακταμάσης για την ανίχνευση ευρέος φάσματος β-Λακταμασών. Β) ΚΕΦΤΑΖΙΔΙΜΗ με κλαβουλανικό οξύ</u> Δισκία αντιβιοτικών για έλεγχο ευαισθησίας με τη μέθοδο διάχυσης δίσκων (μέθοδος Kirby - Bauer) με διανεμητές. Να προσφερθούν δισκία αντιβιοτικών στις ζητούμενες συγκεντρώσεις κατά EUCAST. Τα προσφερόμενα δισκία να είναι σύμφωνα με τις οδηγίες του EUCAST. Τα δισκία να καλύπτουν πλήρως τις οδηγίες των WHO, FDA και DIN (διάμετρος δισκίων 6,35mm, ομοιόμορφη κατανομή αντιβιοτικού, συγκέντρωση αντιβιοτικού 90%-125% της δηλωμένης, διεθνής κωδικοποίηση). Να έχουν σήμανση IVD CE Mark και έγκριση του FDA (FDA approved). Συσκευασία έως 5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, όπου κάθε φυσιγγίο να είναι σε μεμονωμένη σφραγισμένη εσωτερική συσκευασία blister με δικό του αφυγραντικό, ώστε να αποφεύγεται η έκθεση των ανοιγμένων δισκίων σε επίπεδα υγρασίας που μπορεί να αδρανοποιήσουν το αντιβιοτικό και να αλλοιώσουν την ποιότητα των αποτελεσμάτων. Συσκευασίες με περισσότερα blister αντιβιοτικών δεν θα αξιολογηθούν λόγω περιορισμένης χρήσης ορισμένων αντιβιοτικών. Να επισυνάπτεται η πλήρης λίστα των διαθέσιμων δισκίων αντιβιοτικών. Να είναι κατάλληλα για διανεμητές όλων των τύπων (6 και 8 θέσεων στρογγυλός 90mm, 12 θέσεων στρογγυλός 150mm και 16 θέσεων τετράγωνος 120x120mm). Συμβατά με τους προσφερόμενους διανεμητές. Κάθε κατηγορία δίσκων (γενικής χρήσης, νέα αντιβιοτικά, ανίχνευσης αντοχών) θα αξιολογηθεί ξεχωριστά. Να έχουν όλα τα δισκία γενικής χρήσης ίδια τιμή ανά δισκίο για να μπορεί να προκύψει ίδια τιμή εξέτασης. Να παρέχονται διανεμητές των 12 θέσεων για στρογγυλά τρυβλία των 150 mm. <u>Για τη δοκιμασία CDT: CEFTAZIDIME 30 μg + CLAVULANIC ACID 10μg</u>	ΝΑΙ		
88	A0M01061	<u>Δίσκοι Διαγνωστικοί για ταυτοποίηση μικροβίων-optochin</u> Δισκία αντιβιοτικών για έλεγχο ευαισθησίας με τη μέθοδο διάχυσης δίσκων (μέθοδος Kirby - Bauer) με διανεμητές. Να προσφερθούν δισκία αντιβιοτικών στις ζητούμενες συγκεντρώσεις κατά EUCAST. Τα προσφερόμενα δισκία να είναι σύμφωνα με τις οδηγίες του EUCAST. Τα δισκία να καλύπτουν πλήρως τις οδηγίες των WHO, FDA και DIN (διάμετρος δισκίων 6,35mm, ομοιόμορφη κατανομή αντιβιοτικού, συγκέντρωση αντιβιοτικού 90%-125% της δηλωμένης, διεθνής κωδικοποίηση). Να έχουν σήμανση IVD CE Mark και έγκριση του FDA (FDA approved). Συσκευασία έως 5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, όπου κάθε φυσιγγίο να είναι σε μεμονωμένη σφραγισμένη εσωτερική	ΝΑΙ		

		<p>συσκευασία blister με δικό του αφυγραντικό, ώστε να αποφεύγεται η έκθεση των ανοιγμένων δισκίων σε επίπεδα υγρασίας που μπορεί να αδρανοποιήσουν το αντιβιοτικό και να αλλοιώσουν την ποιότητα των αποτελεσμάτων. Συσκευασίες με περισσότερα blister αντιβιοτικών δεν θα αξιολογηθούν λόγω περιορισμένης χρήσης ορισμένων αντιβιοτικών. Να επισυνάπτεται η πλήρης λίστα των διαθέσιμων δισκίων αντιβιοτικών. Να είναι κατάλληλα για διανεμητές όλων των τύπων (6 και 8 θέσεων στρογγυλός 90mm, 12 θέσεων στρογγυλός 150mm και 16 θέσεων τετράγωνος 120x120mm). Συμβατά με τους προσφερόμενους διανεμητές. Κάθε κατηγορία δίσκων (γενικής χρήσης, νέα αντιβιοτικά, ανίχνευσης αντοχών) θα αξιολογηθεί ξεχωριστά. Να έχουν όλα τα δισκία γενικής χρήσης ίδια τιμή ανά δισκίο για να μπορεί να προκύψει ίδια τιμή εξέτασης. Να παρέχονται διανεμητές των 12 θέσεων για στρογγυλά τρυβλία των 150 mm.</p> <p><u>Διαγνωστικά δισκία, εμποτισμένα με Optochin, για την προκαταρκτική ταυτοποίηση του Streptococcus pneumoniae</u>, μέσω της διαφοροποίησης του από τους άλλους στρεπτοκόκκους. Δισκία τροποποιημένα έτσι ώστε να μπορούν να τοποθετηθούν άμεσα στο πρωτοκαλλιέργημα προκειμένου να γίνει πιο γρήγορα η ανίχνευση του πνευμονιόκοκκου. Να προσφερθούν σε συσκευασία των 5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, όπου κάθε φυσιγγίο είναι σε μεμονωμένη σφραγισμένη εσωτερική συσκευασία (blister) με δικό του αφυγραντικό (ένα ανά blister) αποφεύγοντας έτσι την έκθεση των ανοιγμένων δισκίων σε επίπεδα υγρασίας που μπορεί να αδρανοποιήσουν το αντιβιοτικό και να αλλοιώσουν την ποιότητα των αποτελεσμάτων. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
89	A0M01062	<p><u>Παράγοντες X, V, XV για την ταυτοποίηση Haemophilus spp</u></p> <p>Δισκία αντιβιοτικών για έλεγχο ευαισθησίας με τη μέθοδο διάχυσης δίσκων (μέθοδος Kirby - Bauer) με διανεμητές. Να προσφερθούν δισκία αντιβιοτικών στις ζητούμενες συγκεντρώσεις κατά EUCAST. Τα προσφερόμενα δισκία να είναι σύμφωνα με τις οδηγίες του EUCAST. Τα δισκία να καλύπτουν πλήρως τις οδηγίες των WHO, FDA και DIN (διάμετρος δισκίων 6,35mm, ομοιόμορφη κατανομή αντιβιοτικού, συγκέντρωση αντιβιοτικού 90%-125% της δηλωμένης, διεθνής κωδικοποίηση). Να έχουν σήμανση IVD CE Mark και έγκριση του FDA (FDA approved). Συσκευασία έως 5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, όπου κάθε φυσιγγίο να είναι σε μεμονωμένη σφραγισμένη εσωτερική συσκευασία blister με δικό του αφυγραντικό, ώστε να αποφεύγεται η έκθεση των ανοιγμένων δισκίων σε επίπεδα υγρασίας που μπορεί να αδρανοποιήσουν το αντιβιοτικό και να αλλοιώσουν την ποιότητα των αποτελεσμάτων. Συσκευασίες με περισσότερα blister αντιβιοτικών δεν θα αξιολογηθούν λόγω περιορισμένης χρήσης ορισμένων αντιβιοτικών. Να επισυνάπτεται η πλήρης λίστα των διαθέσιμων δισκίων αντιβιοτικών. Να είναι κατάλληλα για διανεμητές όλων των τύπων (6 και 8 θέσεων στρογγυλός 90mm, 12 θέσεων στρογγυλός 150mm και 16 θέσεων τετράγωνος 120x120mm).</p>	NAI		

		<p>Συμβατά με τους προσφερόμενους διανεμητές. Κάθε κατηγορία δίσκων (γενικής χρήσης, νέα αντιβιοτικά, ανίχνευσης αντοχών) θα αξιολογηθεί ξεχωριστά. Να έχουν όλα τα δίσκια γενικής χρήσης ίδια τιμή ανά δισκίο για να μπορεί να προκύψει ίδια τιμή εξέτασης. Να παρέχονται διανεμητές των 12 θέσεων για στρογγυλά τρυβλία των 150 mm.</p> <p><u>Δίσκια εμποτισμένα ξεχωριστά με αυξητικούς παράγοντες X FACTOR (αιμίνη), με V FACTOR (συνένζυμο I) και X+V FACTORS σε συσκευασία ειδικού φυσιγγίου 50 δισκίων σε σφραγισμένη εσωτερική συσκευασία blister με αφυγραντικό. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. Οι τρεις παράγοντες να έχουν την ίδια τιμή ανά είδος και θα αξιολογηθούν μαζί.</u></p>			
90	A0M01070	<p><u>Φάκελλοι για δημιουργία συνθηκών ανάπτυξης αναερόβιων μικροβίων πολλών τρυβλίων σε ειδική φιάλη (bt 10τμχ)</u></p> <p>Γεννήτριες αναερόβιων συνθηκών για χρήση σε τζάρα 2,5 lt, χωρητικότητας 12 τρυβλίων. Σε συσκευασία των 10 γεννητριών. Γεννήτριες νέας γενιάς, τεχνολογίας ασκορβικού οξέος που αποδίδουν απαιτούμενες συνθήκες (συγκέντρωση οξυγόνου <1%, συγκέντρωση CO2 9-13%) εντός 20 με 30 λεπτών. Να μην απαιτείται προσθήκη καταλύτη και ενεργοποίηση των συνθηκών με νερό ή άλλο ειδικό υγρό. Να μην δημιουργούνται υδρατμοί (ασφάλεια προσωπικού). Να φέρουν σήμανση IVD CE MARK</p>	NAI		
91	A0M01073	<p><u>Μικροί Φάκελλοι 2-4 τρυβλίων δημιουργίας μικροαερόφιλων συνθηκών για καμπυλοβακτηρίδια (bt 20τμχ)</u></p> <p>Κιτ με φακέλους μικροαερόφιλων συνθηκών επώασης, χωρητικότητας 2 έως 4 τρυβλίων ανά σακουλάκι. Το κιτ να περιέχει φακέλους τεχνολογίας ασκορβικού οξέος που να αποδίδουν τις κατάλληλες συνθήκες (συγκέντρωση οξυγόνου 6%, συγκέντρωση CO2 14%) εντός 20-30 λεπτών. Να μην απαιτείται προσθήκη καταλύτη και ενεργοποίηση των συνθηκών με νερό ή άλλο ειδικό υγρό. Να μην δημιουργούνται υδρατμοί. Να είναι απολύτως διαφανή και από τις δύο πλευρές, από εξαιρετικής ποιότητας πλαστικό (ασφάλεια προσωπικού και εύκολη παρατήρηση χωρίς το απαραίτητο άνοιγμα). Να κλείνουν ερμητικά με ασφαλή τρόπο, χωρίς περιορισμούς στον αριθμό των τρυβλίων που έχουν τοποθετηθεί. Κλείσιμο που να διασφαλίζει την ασφάλεια μεθόδου. Τα προϊόντα να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.</p>	NAI		
92	A0M01074	<p><u>Μικροί Φάκελλοι έως 5 τρυβλίων για δημιουργία αναερόβιων συνθηκών ανάπτυξης μικροβίων (bt 10τμχ)</u></p> <p>Κιτ με φακέλους που να αποδίδουν αναερόβιες συνθήκες (συγκέντρωση οξυγόνου <1%, συγκέντρωση CO2 8-14%) εντός 20-30 λεπτών. Τεχνολογίας ασκορβικού οξέος. Να μην απαιτείται προσθήκη καταλύτη και ενεργοποίηση των συνθηκών με νερό ή άλλο ειδικό υγρό. Να μην δημιουργούνται υδρατμοί (ασφάλεια προσωπικού). Να προσφερθούν κιτ με πλαστικά σακουλάκια για τους ανωτέρω φακέλους χωρητικότητας έως 5 τρυβλίων. Να είναι απολύτως διαφανή και από τις δύο πλευρές, από εξαιρετικής ποιότητας πλαστικό (ασφάλεια προσωπικού και εύκολη παρατήρηση χωρίς το απαραίτητο άνοιγμα).</p>	NAI		

		Να κλείνουν ερμητικά με ασφαλή τρόπο, χωρίς περιορισμούς στον αριθμό των τρυβλίων που έχουν τοποθετηθεί. Κλείσιμο που να διασφαλίζει την ασφάλεια της μεθόδου. Τα προϊόντα να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.			
93	A0M01086	Hemin (bt = φιαλίδιο 5gr) Αιμίνη ως συστατικό για την παρασκευή θρεπτικών υλικών. Συσκευασία των 5gr. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να έχει CE IVD Mark.	NAI		
94	A0M01088	Αφυδατωμένη σκόνη-Blood Agar Base bt των 500 gr ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ. Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποιινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά. Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online αμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του	NAI		

		<p>εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό βάσης αιματούχου και γενικής χρήσης το οποίο μπορεί να εμπλουτιστεί με αίμα.</u> Χωρίς προσθήκη αίματος να μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως απλό nutrient agar. Να είναι δυνατή η προσθήκη ειδικών θρεπτικών παραγόντων όπως ορός αλόγου, lysed horse blood, yeast autolysed, soluble haemoglobin, fildes extract (θα αξιολογηθεί η δυνατότητα με supplement του ίδιου κατασκευαστή) ώστε να χρησιμοποιείται για καλλιέργεια απαιτητικών μικροβίων. Να περιέχει (g/l) : Lab-Lemco powder περίπου 10gr/lit, Peptone neutralised περίπου 10gr/lit, Sodium chloride τουλάχιστον 5gr/lit, agar 15gr/lit. Ph 7,3 +/- 0,2. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν 12,5 λίτρα έτοιμου υλικού (≈735 τρυβλία 90mm /εξετάσεις). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
95	A0M01089	<p><u>Αφυδατωμένη σκόνη-Brain Heart Infusion Agar bt των 500 gr</u></p> <p>ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / lit απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/</p>	ΝΑΙ		

		<p>αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό που περιέχει εκχυλίσματα υψηλής θρεπτικής αξίας για την εκλεκτική καλλιέργεια μικροοργανισμών όπως οι στρεπτόκοκκοι, Neisseria sp. και άλλοι με ιδιαίτερες διατροφικές απαιτήσεις.</u> Η σύσταση είναι σημαντική για το αποτέλεσμα και πρέπει να περιέχει (g/L): Brain infusion solids τουλάχιστον 12.5, Beef heart infusion solids περίπου 5.0, Proteose peptone 10.0, Sodium chloride 5.0, Glucose 2.0, Disodium phosphate περίπου 2.5 και άγαρ 10.0. Ph 7,4 +/- 0,2. Στο υλικό να μπορεί να προστεθεί 10% αίμα, αντιβιοτικά (για βακτήρια και μύκητες). Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν 10,5 λίτρα (≈620 τρυβλία 90mm /εξετάσεις). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
96	A0M01091	<p>Αφυδατωμένη σκόνη – Columbia Blood agar (bt 500gr) ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί</p>	ΝΑΙ		

		<p>προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό γενικής χρήσης για καλλιέργεια κοινών και απαιτητικών μικροβίων, στο οποίο να μπορεί να προστεθεί αίμα ή και άλλα συμπληρώματα.</u> Να επιτρέπει την ανάπτυξη μεγάλων και γρήγορα αναπτυσσόμενων αποικιών με καθαρές ζώνες αιμόλυσης με την χρήση αίματος. Να περιέχει μεγάλη ποσότητα βακτηριολογικής πεπτόνης, να αναφερθεί η συγκέντρωση προς αξιολόγηση. Η σύνθεση του υλικού να περιέχει (g/L): Special peptone >=23, Starch 1, Sodium chloride 5 και άγαρ 10. Με την προσθήκη των κατάλληλων συμπληρωμάτων να εξειδικεύεται η χρήση του για απαιτητικά μικρόβια: Brucella, Campylobacter, αναερόβια, Helicobacter pylori, Gard. vaginalis, Streptococcus spp και άλλα (θα αξιολογηθεί η ύπαρξη των αντίστοιχων supplements). Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν περίπου 12,5 λίτρα έτοιμου υλικού (≈750 τρυβλία 90mm). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
97	A0M01092	<p><u>Campylobacter selective supplement (bt = 80 φιαλίδια)</u></p> <p>Εκλεκτικό συμπλήρωμα "Blaser-Wang" που να χρησιμοποιείται για την παρασκευή εκλεκτικού θρεπτικού υλικού για την απομόνωση στελεχών Campylobacter spp. Ως υλικό βάσης να μπορούν να χρησιμοποιηθούν τα Columbia Agar ή Blood Agar Base με την προσθήκη απινιδωμένου αίματος αλόγου 10% ή 5-7% αιμολυμένου αίματος αλόγου. Κάθε φιαλίδιο να περιέχει Vancomycin 5.0 mg, Trimethoprim 2.5 mg, Polymyxin B 1250 IU, Amphotericin B 1 mg, Cephalothin 7,5 mg και να αρκεί για 500ml έτοιμου υλικού (περίπου 29 τρυβλία). Οι συγκεντρώσεις να είναι τέτοιες που να αναστέλλουν την ανάπτυξη άλλων μικροβίων αλλά να επιτρέπουν την ανάπτυξη ειδών Campylobacter spp. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	ΝΑΙ		
98	A0M01094	<p><u>Αφυδατωμένοι κόκκοι-Cooked meat bt 500 gr</u></p> <p>ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από</p>	ΝΑΙ		

		<p>τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online αμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό Cooked meat που τα αποτελέσματα του να είναι συμβατά από lot σε lot.</u> Η σύνθεση να περιέχει υψηλή περιεκτικότητα σε Heart muscle >450gr/lit, Peptone 10gr/lit, Lab Lemco 10gr/lit, Sodium chloride 5gr/lit και Glucose τουλάχιστον 2gr/lit. Ph 7,2 +/- 0,2. Υλικό που να χρησιμοποιείται και για την φύλαξη αερόβιων και αναερόβιων μικροοργανισμών. Να έχει την ικανότητα να αυξάνει τον ρυθμό ανάπτυξης των μικροβίων και να τα διατηρεί για μεγάλα χρονικά διαστήματα. Κριτήριο επιλογής, θα είναι και η περίοδος ανακαλλιέργειας την οποία προτείνει ο κατασκευαστής. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν 5 λίτρα έτοιμου υλικού (~500 φιαλίδια των 10ml). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
99	A0M01099	<p>Αφυδατωμένη σκόνη Kligler Iron Agar bt 500 gr ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής</p>	ΝΑΙ		

		<p>(ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online αμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / lt απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Αφυδατωμένο υλικό για διαφοροποίηση των εντεροβακτηριακών βασιζόμενο στην ζύμωση γλυκόζης, λακτόζης και παραγωγής αερίου και υδροθείου.</u> Να περιέχει Lab-Lemco powder 3gr/lt. Επίσης να περιέχει σε g/l yeast extract 3, peptone τουλάχιστον 20, sodium chloride 5, lactose 10, glucose 1, ferric citrate περίπου 0,3, sodium thiosulphate 0,3, phenol red τουλάχιστον 0,05 και agar τουλάχιστον 12. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν περίπου 9 λίτρα έτοιμου υλικού (~3000 φιαλίδια των 3ml υπό κλίση). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
100	A0M01101	<p>Έτοιμα τρυβλία για αντιβιογράμμα μυκήτων μέθοδος ταινιών διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιμυκητικών (bt 5 τμχ)</p> <p>Τρυβλία έτοιμα προς χρήση για τη διενέργεια ελέγχου ευαισθησίας στα αντιμυκητικά ζυμομυκήτων και υφομυκήτων με τη μέθοδο ταινιών διαβαθμισμένης συγκέντρωσης για τον προσδιορισμό των MICs των</p>	ΝΑΙ		

		casprofungin, fluconazole, flucytosine, ketoconazole, voriconazole, itraconazole, amphotericin B, posaconazole, anidulafungin και micafungin. Συσκευασία μέχρι 5 τρυβλία για την αποφυγή επιμολύνσεων. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να έχει IVD CE Mark.			
101	A0M01102	<p><u>Αφυδατωμένη σκόνη-Mac conkey agar με crystal violet bt 500 gr</u> ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS <u>Γενικές προδιαγραφές:</u> Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online αμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Αφυδατωμένο εκλεκτικό υλικό που να δίνει έντονη διαφοροποίηση μεταξύ των ζυμώντων και των μη ζυμώντων την λακτόζη Gram-αρνητικών μικροβίων με</u></p>	NAI		

		<p>πλήρη αναστολή της ανάπτυξης των Gram+ μέσω των Bile salts no3 που απαραίτητως να περιέχει σε περιεκτικότητα περίπου 1,5g/l. Ο δείκτης neutral red πρέπει να είναι 0,03g/l. Να περιέχει επίσης σε g/l Sodium Chloride 5, reptone τουλάχιστον 20, lactose 10, crystal violet 0,001, agar τουλάχιστον 15. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν περίπου 9,5 λίτρα έτοιμου υλικού (≈570 τρυβλία 90mm). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
102	A0M01105	<p>Αφυδατωμένη σκόνη-Mueller Hinton CA & MG bt 500 gr ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ. Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά. Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online αμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports. Αφυδατωμένο στερεό θρεπτικό υλικό για τον Έλεγχο</p>	ΝΑΙ		

		<p><u>Ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά (αντιβιογράμμα)</u> <u>σύμφωνα με το διεθνές πρότυπο Kirby-Bauer.</u> Η τελική σύνθεση και η απόδοση του υλικού να καθορίζονται από το EUCAST. Η σύνθεση να είναι εγκεκριμένη από το WHO και από το CLSI/EUCAST και να περιέχει (g/L): Beef dehydrated infusion from >280.0, Casein hydrolysate >17, Starch 1,5 και άγαρ τουλάχιστον 17.0. Η συγκέντρωση ιόντων Mg++ και Ca++, καθώς και τα επίπεδα θυμίνης και θυμιδίνης στο υλικό να είναι αυστηρά καθορισμένα. Κάθε κουτί να φέρει ειδική σήμανση που να διαβεβαιώνει ότι πληρεί τις προϋποθέσεις των διεθνών οργανισμών για τον έλεγχο ευαισθησίας. Στο υλικό να μπορεί να προστεθεί αίμα (Horse Blood). Θα αξιολογηθεί η δυνατότητα προσφοράς αίματος αλόγου από την ίδια εταιρεία, για την παρασκευή αντίστοιχου αιματούχου υλικού. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν περίπου 13 λίτρα έτοιμου υλικού (~600 τρυβλία 90mm). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
103	A0M01107	<p>Αφυδατωμένη σκόνη Nutrient Broth BT 500 gr ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ. Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά. Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου</p>	ΝΑΙ		

		<p>1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Αφυδατωμένος θρεπτικός ζωμός γενικής χρήσης που περιέχει Lab-Lemco powder 1gr/λίτρο, Peptone 5.0 g/λίτρο, Yeast extract 2.0 g/λίτρο, Sodium chloride 5.0 g/λίτρο. pH: 7.4.</u> Σε συσκευασία των 500gr που να αποδίδει 38,5 λίτρα έτοιμου υλικού και περίπου 4.800 φιαλίδια των 8 ml. Να έχει CE IVD Mark</p>			
104	A0M01110	<p>Αφυδατωμένη σκόνη-Salmonella-Shigella Agar (SS Agar) BT 500 gr ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους</p>	ΝΑΙ		

		<p>και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό σε σκόνη για την εκλεκτική απομόνωση Salmonella και Shigella spp.</u> Να περιέχει σε g/L: Lab Lemco powder 5, peptone 5, lactose 10, Brilliant green >0,00030, bile salts 8,5, Sodium Citrate 10, Sodium thiosulphate 8,5, ferric citrate 1, neutral red 0,025, και agar 15. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν περίπου 7,9 λίτρα έτοιμου υλικού (≈460 τρυβλία 90mm). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark</p>			
105	A0M01112	<p>Sabouraud Dextrose agar (bt 500gr) ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται</p>	ΝΑΙ		

		<p>ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό όξινου pH για την απομόνωση όλων των ειδών μυκήτων από κλινικά δείγματα.</u> Να μπορούν να προστεθούν αντιβιοτικά για την αναστολή της ανάπτυξης βακτηρίων. Να περιέχει σε g/l: mycological peptone 10, glucose (dextrose) 40 και agar 15. Συσκευασία 500gr. Ανά συσκευασία να προκύπτουν περίπου 7,5 λίτρα έτοιμα υλικού (περίπου 450 τρυβλία). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
106	A0M01113	<p><u>Αφυδατωμένη σκόνη Selenite Broth (bt 500gr)</u> ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να</p>	ΝΑΙ		

		<p>συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Αφυδατωμένο υλικό για ζυμό εκλεκτικού προεμπλουτισμού κλινικών δειγμάτων κοπράνων για την απομόνωση στελεχών Salmonella spp.</u> Το αρχικό υλικό να μην περιέχει το τοξικό Sodium Biselenite (δισεληνίτης του νατρίου), το οποίο να προσφέρεται χωριστά, για λόγους προστασίας του χρήστη που παρασκευάζει το υλικό δεδομένου ότι είναι επιβλαβές. Το Sodium Biselenite θα πρέπει να προστίθεται αργότερα σαν διάλυμα. Το υλικό να περιέχει (g/L): Peptone 5.0, Lactose 4.0 και sodium phosphate 10.0. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν περίπου 26,0 λίτρα έτοιμου υλικού (~3250 φιαλίδια των 8ml /εξετάσεις). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
107	A0M01115	<p><u>Αφυδατωμένη σκόνη-Sabouraud με γλωραμφαινικόλη BT 500 gr</u> ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ. Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά. Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου</p>	ΝΑΙ		

		<p>1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Εκλεκτικό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό σε σκόνη για την απομόνωση όλων των ειδών μυκήτων από κλινικά δείγματα.</u> Να περιέχει sabouraud dextrose 2% και σε g/l: agar 44,5, Enzymatic Digest of Casein 5.0, Enzymatic Digest of Animal Tissue 5.0, Glucose 20.0 και Χλωραμφενικόλη τουλάχιστον 0,5. Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν περίπου 11 λίτρα έτοιμου υλικού (~650 τρυβλία 90mm). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
108	A0M01120	<p>Thioglycolate broth χωρίς indicator (bt 500gr) ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/</p>	ΝΑΙ		

		<p>αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Αφυδατωμένος θρεπτικός ζωμός σε σκόνη για καλλιέργεια αερόβιων και αναερόβιων μικροοργανισμών.</u> Να περιέχει σε g/L: Yeast extract 5.0, Tryptone 15.0, Glucose τουλάχιστον 5.5, Sodium thioglycollate 0.5, Sodium chloride 2.5, L-Cystine 0.5, και Agar 0.75. Να μην απαιτείται χρήση παραφίνης ή ειδικού πώματος ή τζάρας για την καλλιέργεια αναερόβιων οργανισμών. Συσκευασία 500gr. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
109	A0M01123	<p>Αφυδατωμένη σκόνη - Urea Broth base (bt 500gr) ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/</p>	ΝΑΙ		

		<p>αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Αφυδατωμένος θρεπτικός ζωμός σε σκόνη για την παρασκευή του υλικού Christensen σε υγρή μορφή.</u></p> <p>Σύσταση σε g/l: peptone 1, glucose 1, sodium phosphate 1,2, potassium dihydrogen phosphate 0,8, phenol red 0,004. Για την χρήση και την παρασκευή του τελικού προϊόντος να απαιτείται η προσθήκη διαλύματος ουρίας 40% (θα αξιολογηθούν μαζί). Ανά συσκευασία 500gr να προκύπτουν 55 λίτρα έτοιμου υλικού (≈5.500 φιαλίδια των 10 ml). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
110	A0M01124	<p><u>Urea 40% (bt = 30 φιαλίδια)</u></p> <p>Εκλεκτικό συμπλήρωμα Urea 40% ως στείρο χημικό υλικό για προσθήκη στα αφυδατωμένα θρεπτικά υλικά Urea Agar Base και Urea Broth Base για την παραγωγή του υλικού Christensen. Κάθε φιαλίδιο των 5ml να χρησιμοποιείται για την παραγωγή 100ml έτοιμου υλικού. Ανά συσκευασία να προκύπτει 1 λίτρο έτοιμου υλικού (≈200 φιαλίδια των 5ml/εξετάσεις). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	NAI		
111	A0M01127	<p><u>Θρεπτικά υλικά και συμπληρώματα-Lowenstein-Jensen (Σωληνάρια)</u></p> <p>Σωληνάρια για καλλιέργεια μυκοβακτηριδίων (Lowenstein Jensen) με βιδωτό μεταλικό πώμα ασφαλείας και σε ανθεκτικό σωληνάριο. Να αναφερθούν οι διαστάσεις των σωληναρίων προς αξιολόγηση. Να περιέχει: άμυλο 30 g/l, γλυκερόλη 7,4ml, πλήρες αυγό 620ml, δισόξινο φωσφορικό κάλιο 2,5, θειικό μαγνήσιο 0,24, κιτρικό μαγνήσιο 0,6, L ασπαραγίνη 3,6, Πράσινο του μαλαχίτη 0,4. Να προσφερθεί kit λίγων σωληναρίων με μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.</p>	NAI		
112	A0M01130	<p><u>Αντιβιογράμμα για μυκόπλασμα και ουρεόπλασμα γεννητικού συστήματος</u></p> <p>Πλήρες kit με control για την ανίχνευση και έλεγχο ευαισθησίας ουρογεννητικών μυκοπλασμάτων. Με δυνατότητα ταυτοποίησης M. hominis και U. urealyticum. Η ταυτοποίηση να γίνεται με βάση την πρότυπη μέθοδο ουρίας αργινίνης. Να παρέχεται η δυνατότητα τιτλοποίησης.</p> <p>Αντιβιογράμμα σε πολλά αντιβιοτικά (να περιλαμβάνονται μακρολίδες και όλα τα αντιβιοτικά 1ης επιλογής). Αποτελέσματα αντιβιογράμματος σε S/R. Εύχρηστη μέθοδος. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.</p>	NAI		
113	A0M01146	<p><u>Αντιοροί για E. coli O157</u></p> <p>Να είναι σε φιαλίδια (FL) έως 2ml λόγω μικρής χρήσης (για 50 περίπου εξετάσεις). Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν για ορολογική ταυτοποίηση από καλλιέργηματα επί πλακός. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.</p> <p><u>Μονοδύναμος ορός συγκόλλησης για ορολογική ταυτοποίηση E.coli οροτύπου O157 επί πλακός.</u> Για κάθε</p>	NAI		

		εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα ορού (40μL). Σε συσκευασία σταγονομετρικού φυαλιδίου των 2ml (50 εξετάσεις). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE.			
114	A0M01148	<p><u>Αντιοροί πολυδύναμοι και μονοδύναμοι έναντι σωματικών, βλεφαριδικών, VI Αντιγόνου Σαλμονέλλων</u></p> <p>Να είναι σε φιαλίδια (FL) έως 2ml λόγω μικρής χρήσης (για 50 περίπου εξετάσεις). Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν για ορολογική ταυτοποίηση από καλλιέργηματα επί πλακός. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Να προσφερθεί πολυδύναμος αντιορός συγκολλητινοαντίδρασης για την ορολογική ταυτοποίηση <i>Salmonella</i> spp σύμφωνα με την ανίχνευση σωματικών (O) αντιγόνων των ομάδων A-G σε εργαστηριακή δοκιμασία επί πλακός. Για κάθε εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα αντιορού (40μL). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. • Να προσφερθεί μονοδύναμος αντιορός συγκολλητινοαντίδρασης επί πλακός για την ορολογική ταυτοποίηση <i>Salmonella</i> ομάδας A. Για κάθε εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα αντιορού (40μL). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. • Να προσφερθεί μονοδύναμος αντιορός συγκολλητινοαντίδρασης επί πλακός για την ορολογική ταυτοποίηση <i>Salmonella</i> ομάδας B. Για κάθε εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα αντιορού (40μL). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. • Να προσφερθεί μονοδύναμος αντιορός συγκολλητινοαντίδρασης επί πλακός για την ορολογική ταυτοποίηση <i>Salmonella</i> ομάδας C. Για κάθε εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα αντιορού (40μL). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. • Να προσφερθεί μονοδύναμος αντιορός συγκολλητινοαντίδρασης επί πλακός για την ορολογική ταυτοποίηση <i>Salmonella</i> ομάδας D. Για κάθε εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα αντιορού (40μL). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. • Να προσφερθεί πολυδύναμος αντιορός συγκολλητινοαντίδρασης για την ορολογική ταυτοποίηση <i>Salmonella</i> spp. για την ανίχνευση βλεφαριδικών (H) αντιγόνων σε εργαστηριακή δοκιμασία επί πλακός. Για κάθε εξέταση επί πλακός απαιτείται 1 σταγόνα αντιορού (40μL). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. • Να προσφερθεί μονοδύναμος αντιορός συγκολλητινοαντίδρασης επί πλακός για την ορολογική ταυτοποίηση <i>Salmonella</i> ομάδας H:i. Για κάθε εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα αντιορού (40μL). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. 	NAI		
115	A0M01149	<p><u>Ομαδοποίηση Στρεπτόκοκκων κατά Lancefield με συγκολλητινοαντίδραση Latex</u></p> <p>Αντιδραστήρια για ομαδοποίηση β-αιμολυτικών στρεπτοκόκκων στις ομάδες A, B, C, D, F, G κατά Lancefield των 50 - 60 τεστ. Να αναφερθούν ειδικότητες και ευαισθησίες ανά ομάδα προς αξιολόγηση. Να υπάρχουν από την εταιρεία όλες οι ομάδες, extraction enzyme και controls και ξεχωριστά σε περιπτώσεις που κάποιες ομάδες τελειώνουν νωρίτερα (θα αξιολογηθεί η</p>	NAI		

		<p>δυνατότητα). Θα προτιμηθεί αντιδραστήριο με υψηλές επιδόσεις ειδικά για το group D με ειδικότητα >99,5%. Πλήρη κιτ συγκολλητινοαντίδρασης λάτεξ με όλα τα απαραίτητα για την εξέταση που να περιλαμβάνει ενζυμικό extraction, και θετικό μάρτυρα. Να διαθέτουν υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
116	A0M01150	<p><u>Ορολογική ταυτοποίηση-Σιγκελλων αντιοροί, συγκολλητινοαντίδραση latex</u> Να είναι σε φιαλίδια (FL) έως 2ml λόγω μικρής χρήσης (για 50 περίπου εξετάσεις). Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν για ορολογική ταυτοποίηση από καλλιέργηματα επί πλακός. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark. <u>Πλήρες kit συγγολητινοαντίδρασης latex για την ποιοτική ανίχνευση και την ταυτοποίηση ειδών Shigella spp. από αποικίες σε στερεά θρεπτικά υλικά.</u> Να παρουσιάζει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Να προσφερθεί πλήρες kit το οποίο περιλαμβάνει: σταγονομετρικά φιαλίδια δοκιμασίας latex για S.sonnei (μορφές I & II), S. flexneri (τύποι 1-6, X&Y), για S. dysenteriae (τύποι 1-12) και S. boydii (τύποι 1-15), καθώς και θετικούς μάρτυρες για τα παραπάνω. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	NAI		
117	A0M01152	<p><u>Αναζήτηση αντιγόνου cryptococcus στον ορό και στο ENY</u> Πλήρες κιτ συγκολλητινοαντίδρασης latex για ποιοτικό ή ημιποσοτικό προσδιορισμό των αντιγόνων πολυσακχαριδίων του Cryptococcus neoformans σε ορό και ENY. Η συσκευασία να περιέχει φιαλίδιο latex, αρνητικό control, θετικό control, θετικό control χαμηλής ευαισθησίας, ταμπλέτες πρωτεύσης, και όλα τα απαιτούμενα. Να παρουσιάζει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	NAI		
118	A0M01154	<p><u>Ανίχνευση Streptococcus pneumoniae με συγκολλητινοαντίδραση latex</u> Πλήρες κιτ κεχρωσμένων latex για την ανίχνευση Streptococcus pneumoniae με όλα τα απαραίτητα για την εξέταση που να περιλαμβάνει ενζυμικό extraction, και θετικό μάρτυρα. Να διαθέτει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	NAI		
119	A0M01155	<p><u>Ταινίες μέτρησης πολλών παραμέτρων ούρων για ποιοτικό έλεγχο</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό</p>	NAI		
120	A0M01156	<p><u>Δοκιμασία κήσεως αναζήτηση β-Χοριακής γοναδοτροπίνης στα ούρα με όριο ανίχνευσης τουλάχιστον 10mU/ml με χρήση μονοκλωνικών αντισωμάτων. Μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα</u> Πλήρες kit ανίχνευσης της χοριακής γοναδοτροπίνης σε δείγμα ούρων με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα με χρήση μονοκλωνικών αντισωμάτων. Όριο ανίχνευσης τα 10mIU/ml και υψηλό ποσοτό σύμπτωσης αποτελεσμάτων με άλλες πιο ευαίσθητες τεχνικές. Να μην απαιτείται προσθήκη άλλου αντιδραστήριου, να διαβάζεται σε 1-5 λεπτά και να περιέχει ενσωματωμένο</p>	NAI		

		control ελέγχου του αποτελέσματος. Διατήρηση σε θερμοκρασία δωματίου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Νά διαθέτει CE IVD Mark.			
121	A0M01179	Διάλυμα EDTA 0,5 M pH 8 (bt=1 Lt) Διάλυμα EDTA 0,5M pH=8, έτοιμο (να μην χρειάζεται οποιαδήποτε κατεργασία) για χρήση ως αντιδραστήριο. Συσκευασία του 1 lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.	NAI		
122	A0M01216	Lactophenol cotton blue stain droppers Αντιδραστήριο Lactophenol Cotton Blue σε σταγονομετρικό φιαλίδιο για χρώση-εξέταση νωπών παρασκευασμάτων μυκήτων.	NAI		
123	A0M01217	Corn meal agar (bt 500gr) ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ. Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά. Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης	NAI		

		<p>πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό καλαμποκάλευρου για τον έλεγχο παραγωγής γλαυδοσπορίων από τα είδη <i>Candida</i></u>. Να περιέχει σε g/l: corn meal extract 2 και άγαρ 15. Συσκευασία των 500 gr. Ανά συσκευασία να προκύπτουν περίπου 29 λίτρα έτοιμου υλικού (περίπου 1700 τρυβλία). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
124	A0M01218	<p>Tween 80 / Polysorbate 80 (bt 100ml)</p> <p>Διάλυμα Tween 80/Polysorbate 80 για τη χρήση του ως supplement σε καλλιεργητικά μέσα. Συσκευασία των 100 ml. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	NAI		
125	A0M01219	<p>Sabouraud Broth (bt 500gr)</p> <p>ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον</p>	NAI		

		τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports. <u>Αφυδατωμένο εκλεκτικό θρεπτικό υλικό για την καλλιέργεια των ζυμομυκήτων, υφομυκήτων και οξεόφιλων βακτηρίων.</u> Περιέχει πεπτόνες για μύκητες (10gr/L) και δεξτρόζη (20gr/L). Συσκευασία των 500gr. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark			
126	A0M01233	<u>Αναζήτηση ιών Rota virus και Adenovirus στα κόπρανα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας</u> Πλήρες σετ ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα για την ταχεία ποιοτική ανίχνευση και διαφοροποίηση αντιγόνων Ροταϊών και Αδενοϊών σε δείγματα κοπράνων. Η κασέτα να περιλαμβάνει ξεχωριστές ζώνες ανάγνωσης για Rota και Adeno καθώς και ενσωματωμένο control μεθόδου. Να περιλαμβάνει μονάδα συλλογής κοπράνων με το απαραίτητο αντιδραστήριο και διανομέα dropper. Απαραίτητη η μη χρήση φυγοκέντρου για το δείγμα. Να παρέχει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
127	A0M01234	<u>Ανίχνευση αντιγόνου του ιού RSV σε ρινοφαρυγγικά εκκλύματα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας</u> Πλήρες kit ανοσοχρωματογραφίας σε μορφή κασέτας για την ποιοτική ανίχνευση αντιγόνου του αναπνευστικού συγκυτιακού Ιού (RSV), από ρινικό, φαρυγγικό δείγμα ή ρινοφαρυγγικό έκπλυμα. Να παρουσιάζει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα σε σχέση με τις πρότυπες μεθόδους (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
128	A0M01303	<u>Αναζήτηση αντιγόνου Chlamydia trachomatis σε τραχηλικό, ουρηθρικό και έκκριμα επιπεφυκότα με τη μέθοδο του άμεσου ανοσοφθορισμού (kit των 100 test)</u> Πλήρες kit άμεσου ανοσοφθορισμού ενός βήματος για την ποιοτική ανίχνευση Χλαμυδίων σε ουρογεννητικά και οφθαλμικά δείγματα. Θα προτιμηθεί kit που να περιλαμβάνονται πλάκες θετικού control, αντιδραστήριο πρόσδεσης και αντιδραστήριο ανίχνευσης. Το kit να εμφανίζει υψηλή σύμπτωση αποτελεσμάτων με μεθόδους αναφοράς σε ουρογεννητικά δείγματα και σε οφθαλμικά δείγματα. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
129	A0M01329	<u>Αναζήτηση αντισωμάτων με αντιγόνα πρωτέως Ox2, Ox19, OxK (weilfelix)</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
130	A0M01333	<u>Αναζήτηση αντιγόνου GDH και τοξινών A και B του Clostridium difficile στα κόπρανα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα</u> Να προσφερθεί kit για ταυτόχρονη ανίχνευση αντιγόνου GDH και τοξινών A και B του C. difficile σε δείγματα κοπράνων. Να ανιχνεύει ταυτόχρονα σε κασέτα το αντιγόνο (glutamate dehydrogenase) και την τοξίνη A και B με λήψη αποτελέσματος εντός 15 min. Το τεστ να ανιχνεύει επίπεδα τοξίνης για την A <1ng/mL, για τοξίνη B <0,3ng/ml, για GDH <1ng/ml. Θα αξιολογηθούν τα κατώτερα όρια ανίχνευσης. Η συσκευασία να διαθέτει όλα τα απαραίτητα αναλώσιμα για την πραγματοποίηση της εξέτασης και θετικό μάρτυρα. Επιθυμητή μέση ευαισθησία και ειδικότητα (GDH/Τοξινών) > 90% (να	NAI		

		<p>αναφερθούν προς αξιολόγηση). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p> <p>1. Ταχεία ανοσοενζυμική μέθοδος μεμβράνης (membrane EIA, όχι ICT) για την ταυτόχρονη ανίχνευση του αντιγόνου GDH και των τοξινών A/B σε δείγματα κοπράνων.</p> <p>2. Το τεστ να δίνει αποτέλεσμα σε 30 λεπτά το μέγιστο, ανεξάρτητα από τυχόν ιδιαιτερότητες των δειγμάτων που μπορεί να απαιτούν επιπλέον επεξεργασία (αραιώσεις κλπ)</p> <p>3. Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν φρέσκα ή κατεψυγμένα δείγματα καθώς και δείγματα σε ειδικά μέσα μεταφοράς.</p> <p>4. Η παρουσία του αντιγόνου GDH να ανιχνεύεται σε ποσοστό >90% συγκριτικά με τη μέθοδο αναφοράς (βακτηριακή καλλιέργεια).</p> <p>5. Η ευαισθησία ανίχνευσης των τοξινών να είναι μεγαλύτερη από 87% και η ειδικότητα μεγαλύτερη από 99%, συγκριτικά με τη μέθοδο αναφοράς (ιστοκαλλιέργεια).</p> <p>6. Το όριο ανίχνευσης (LoD) του αντιγόνου GDH να είναι <1ng/ml, της τοξίνης A<0,8ng/ml και της τοξίνης B<0,2ng/ml.</p> <p>7. Η ανίχνευση του αντιγόνου GDH και των τοξινών A/B θα πρέπει να γίνεται στην ίδια κάρτα/συσκευή και με τη χρήση του ίδιου δείγματος (όχι χωριστές συσκευές ή kits) ακολουθώντας τις κατευθυντήριες οδηγίες του ESCMID.</p> <p>8. Όλες οι παραπάνω προδιαγραφές αποτελούν απαραίτητους όρους συμμετοχής στο διαγωνισμό. Θα πρέπει να αποδεικνύονται από επίσημα έντυπα του κατασκευαστή και ταυτόχρονα από αντίστοιχες έγκριτες επιστημονικές μελέτες.</p> <p>Να κατατεθεί αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης με παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου και τις σχετικές οδηγίες χρήσεως.</p>			
131	A0M01344	<p><u>Αντιδραστήριο προσρόφησης ρευματοειδούς παράγοντος</u></p> <p>Προσροφητικό μέσο κατάλληλο για τη δέσμευση των IgG αντισωμάτων και του ρευματοειδούς παράγοντα που περιέχονται στον ανθρώπινο ορό, πριν την εφαρμογή του δείγματος για την ανίχνευση IgM αντισωμάτων με την μέθοδο του έμμεσου ανοσοφθορισμού. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE Mark και να είναι σύμφωνο με την οδηγία IVD της ΕΕ.</p>	ΝΑΙ		
132	A0M01354	<p><u>Ανοσοφθορισμός-coxiella burnetti IgG-IgM-IgA</u></p> <p>Όπως περιγράφεται στον κωδικό</p>	ΝΑΙ		
133	A0M01357	<p><u>Λεπτοσπείρα ικτεροαιμορραγική αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgG-IgM στον ορό αίματος. Έμμεσος ανοσοφθορισμός. Μάρτυρες θετικός αρνητικός</u></p> <p>Όπως περιγράφεται στον κωδικό</p>	ΝΑΙ		
134	A0M01369	<p><u>Ρικετσίες αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgG-IgM στον ορό αίματος. Έμμεσος μικροανοσοφθορισμός. Μάρτυρες θετικός αρνητικός (kit 80 test)</u></p> <p>Πλήρες kit ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgG αντισωμάτων και IgM αντισωμάτων έναντι ειδών Rickettsia σε ανθρώπινο ορό. Να περιλαμβάνεται αρνητικός και θετικός μάρτυρας και τα αντιδραστήρια να είναι έτοιμα προς χρήση. Να αναφερθεί προς αξιολόγηση</p>	ΝΑΙ		

		η ειδικότητα και η ευαισθησία μεθόδου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.			
135	A0M01393	<u>Αναζήτηση PBP2a με συγκολλητινοαντίδραση latex</u> Πλήρες κιτ συγκολλητινοαντίδρασης κεχρωσμένου latex για την ποιοτική ανίχνευση της πρωτεΐνης PBP2a ως προκαταρτική ταυτοποίηση στελεχών σταφυλοκόκκου με αντοχή στη μεθικιλίνη. Να έχει ευαισθησία και ειδικότητα >98% για όλα τα ενδεδειγμένα θρεπτικά υλικά. Στη συσκευασία να περιέχονται όλα τα απαραίτητα για την πραγματοποίηση των εξετάσεων και Control Latex. Να έχει έγκριση από το FDA για την ταυτοποίηση / ανίχνευση όλων των MRSA και MRCoNS, να πληροί τις προδιαγραφές CLSI/EUCAST για την ανίχνευση της αντοχής στην Oxacillin. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
136	A0M01411	<u>Αντισώματα βρουκέλλας (για τη μέθοδο Coombs).Μέθοδος συγκολλητινοαντίδρασης</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
137	A0M01416	<u>Αντισώματα ιού Εccho με τεχνική έμμεσου ανοσοφθορισμού</u> Πλήρες κιτ έμμεσου ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgG και IgM αντισωμάτων έναντι του echo virus type 7, σε ανθρώπινο ορό ή πλάσμα. Η συσκευασία να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης (θετικό και αρνητικό μάρτυρα, conjugate, mounting medium, στερεωτικό μέσο, wash buffer και καλυπτρίδες). Η όλη διαδικασία να ολοκληρώνεται σε σύντομο χρόνο. Το ζητούμενο αντιδραστήριο να διαθέτει CE mark και να είναι σύμφωνο με την οδηγία IVD της Ε.Ε.	NAI		
138	A0M01433	<u>Ανίχνευση ιών ινφλουέντζας σε ρινοφαρυγγικά εκπλύματα μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα (kit 20 tests)</u> KIT ανίχνευσης του αντιγόνου της Influenza A και της Influenza B με ανοσοχρωματογραφική μέθοδο με χρήση κασετών από ρινοφαρυγγικά επιχρίσματα, δείγματα έκπλυσης ή αναρρόφησης. Αποτελέσματα σε 15' min ή λιγότερο. Το kit να περιλαμβάνει κασέτες εξέτασης, buffer και να συνοδεύεται από τον αντίστοιχο αριθμό στυλεών. Να διαθέτει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Να ανίχνευει τους βασικούς υπότυπους H1N1 και H3N2 ως γρίπη Α. Η κασέτα να περιλαμβάνει ευκρινείς ζώνες ανάγνωσης. Να διαθέτει μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
139	A0M01435	<u>Αναζήτηση Ag Streptococcus pneumoniae στα ούρα</u> Πλήρες κιτ για την αναζήτηση Ag S.pneumoniae στα ούρα με μέθοδο ταχείας ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα. Απάντηση εντός 10-15 λεπτών. Να διαθέτει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
140	A0M01439	<u>Αφυδατωμένη σκόνη xylose lysine desoxycholate agar XLD (bt 500gr)</u> ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS <u>Γενικές προδιαγραφές:</u> Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε	NAI		

		<p>λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ.</p> <p>Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά.</p> <p>Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online άμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports.</p> <p><u>Αφυδατωμένο εκλεκτικό υλικό απομόνωσης και διάκρισης Salmonella, Shigella από κλινικά δείγματα κοπράνων με δεοξυχολικό νάτριο.</u> Σύσταση σε g/l: Yeast Extract 3,0, L-lysine HCL 5,0, Xylose 3,75, Lactose 7,5, Sucrose 7,5, Sodium desoxycholate 1,0, Sodium chloride 5,0, sodium thiosulfate 6,8, ferric ammonium citrate 0,8, phenol red 0,08, agar 12,5. Συσκευασία των 500γρ. (απόδοση 9,5 lt έτοιμου υλικού, περίπου 550 τρυβλία). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>			
141	A0M01442	<p>Ποιοτικός προσδιορισμός αιμοσφαιρίνης κοπράνων με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα (kit= 25 εξετάσεις)</p> <p>Πλήρες kit ανίχνευσης της ανθρώπινης αιμοσφαιρίνης σε δείγματα κοπράνων με χρήση μονοκλωνικών αντισωμάτων. Να διαθέτει υψηλή ευαιθησία. Να</p>	NAI		

		<p>ανιχνεύει τις συγκεντρώσεις ανθρώπινης αιμοσφαιρίνης σε δείγματα κοπράνων από 10 ng/ml με ευαισθησία και ειδικότητα πάνω από 95%. Η απάντηση να δίνεται εντός 5-10 λεπτών. Να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. Πλήρες kit που να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα για την εξέταση. Το αποτέλεσμα να μην επηρεάζεται από την δίαιτα του ασθενούς. Φύλαξη σε θερμοκρασία δωματίου. Νά έχει CE IVD Mark</p>			
142	A0M01443	<p>DNase agar (bt 500gr) ΑΦΥΔΑΤΩΜΕΝΑ ΥΛΙΚΑ (ΣΕ ΣΚΟΝΗ) ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 500 gr ΚΑΙ ΣΥΝΟΔΑ SUPPLEMENTS Γενικές προδιαγραφές: Συσκευασία 500 gr (όχι μεγαλύτερα) στα θρεπτικά υλικά. Τα supplements να είναι σε συσκευασία 10fl για 500ml θρεπτικού υλικού έκαστο, σε λυοφιλοποιημένη μορφή. Να αναφέρονται όλες τις απαραίτητες σημάνσεις λήξης και φύλαξης. Για βάση και supplement υλικού θα επιλεγεί κοινός προμηθευτής (ομοιογένεια υλικού). Να δηλώνεται ποια θρεπτικά υλικά και supplements χρησιμοποιούνται μαζί ανά α/α της διακήρυξης. Να αποτελούνται από πρώτες ύλες άριστης ποιότητας ειδικά για τις πεπτόνες και το άγαρ. Πιστοποίηση: Να υπόκεινται στους απαιτούμενους, από τους Διεθνείς και Ευρωπαϊκούς Οργανισμούς, ποιοτικούς ελέγχους. Να προσκομιστεί λίστα με τις εγκρίσεις ανά προϊόν από διεθνείς οίκους και φαρμακοποιίες ή ελεγκτικούς οργανισμούς προς έλεγχο από την επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού. Νομοθεσία: Να φέρουν οπωσδήποτε και με ποινή απόρριψης α/CE mark, β/ ISO παραγωγής, γ/ ISO διακίνησης / εμπορίας, σημάνσεις λήξης και φύλαξης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά (CE) οι οποίες να συνοδεύουν αποδεδειγμένα το προϊόν έως τον τελικό χρήστη με package insert ή επί της συσκευασίας. Να κατατεθούν ανά προσφερόμενο κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά. Ασφάλεια Προσωπικού MSDS: Η εταιρεία να προσφέρει διεθνή τηλεφωνικό αριθμό κλήσης για αντιμετώπιση πιθανών ατυχημάτων καθώς και online αμεση λήψη των MSDS (Material Safety Data Sheets). Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη MSDS. Τα supplements να μην περιέχουν τοξικές ουσίες. Τεχνική Προσφορά Είδους: Να αναφέρεται στις τεχνικές προδιαγραφές α/ η ζύγιση / It απεσταγμένου νερού, τα αποδιδόμενα λίτρα και οι αποδιδόμενες εξετάσεις (τρυβλία petri) με τουλάχιστον 17 ml υλικού / τρυβλίο 90mm. Θα αξιολογηθεί προηγούμενη εμπειρία χρήσης και συνεργασίας με τον προμηθευτή. Τα supplements θα προσφερθούν ανά συμβατό θρεπτικό υλικό προς αξιολόγηση και θα πρέπει να αναφέρεται η σύσταση τους, επιθυμητή λήξη περίπου 1 έτος. Ποιοτικός Έλεγχος: τα QC reports να φέρουν α/ αναλυτικές πληροφορίες για τους ποιοτικούς ελέγχους και β/ τα ATCC πρότυπα στελέχη που χρησιμοποιούνται ανά υλικό. Τα πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου QC να συνοδεύουν αποδεδειγμένα τη συσκευασία έως τον τελικό χρήστη, και να υπάρχει δυνατότητα άμεσης πρόσβασης/ανάκτησης μέσω internet. Ο προμηθευτής θα πρέπει να εκπαιδεύσει το προσωπικό του εργαστηρίου για την online λήψη QC reports. Στερεό αφυδατωμένο θρεπτικό υλικό για ανίχνευση της</p>	ΝΑΙ		

		μικροβιακής DNάσης (deoxyribonuclease) κυρίως σταφυλοκόκκων. Για το υλικό είναι πολύ σημαντική η περιεκτικότητα σε DNA, η οποία πρέπει να είναι περίπου 2 g/l. Η σύσταση να περιέχει επίσης σε g/l tryptose >19, sodium chloride 5, agar 12. Ανά συσκευασία 500 gr να προκύπτουν περίπου 12,5 λίτρα έτοιμου υλικού (≈750 τρυβλία 90mm). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.			
143	A0M01444	<u>Oxidase Test σε πλάκα(bt 75 πλακες)</u> Κάρτες δοκιμασίας οξειδάσης επιστρωμένες με το αντιδραστήριο N 1 N 1 N' 1 N'-tetramethyl-p-phenylenediamine σε ξηρή μορφή. Η δοκιμασία να εκτελείται χωρίς προσθήκη αντιδραστηρίου. Διάβασμα σε 20 δευτερόλεπτα.	NAI		
144	A0M01453	<u>Brucella Agar</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	NAI		
145	A0M01460	<u>Αντισώματα για bartonella IgG με ανοσοφθορισμό</u> Πλήρες kit ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgG αντισωμάτων έναντι Bartonella hensellae & quintana σε ανθρώπινο ορό. Να εμπεριέχονται θετικός και αρνητικός μάρτυρας και αντιδραστήρια έτοιμα προς χρήση. Η ανίχνευση των αντισωμάτων του κάθε είδους Bartonella να γίνεται σε ξεχωριστά πηγαδάκια για τη διευκόλυνση της ανάγνωσης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
146	A0M01461	<u>Αντισώματα για bartonella IgM με ανοσοφθορισμό</u> Πλήρες kit ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgM αντισωμάτων έναντι Bartonella hensellae & quintana σε ανθρώπινο ορό. Να εμπεριέχονται θετικός και αρνητικός μάρτυρες και αντιδραστήρια έτοιμα προς χρήση συμπεριλαμβανομένου και του προσροφητικού αντιδραστηρίου. Η ανίχνευση των αντισωμάτων του κάθε είδους Bartonella να γίνεται σε ξεχωριστά πηγαδάκια για τη διευκόλυνση της ανάγνωσης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
147	A0M01462	<u>Norovirus για ιογενή γαστρεντερίτιδα</u> Kit ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα για την ταχεία ποιοτική ανίχνευση αντιγόνου Norovirus σε δείγματα κοπράνων. Η κασέτα να περιλαμβάνει ευκρινείς ζώνες ανάγνωσης για Norovirus και ενσωματωμένο control μεθόδου. Να περιλαμβάνει μονάδα συλλογής κοπράνων με το απαραίτητο αντιδραστήριο και διανομέα dropper, επιθυμητή η δυνατότητα μη χρήσης φυγοκέντρου για το δείγμα. Να παρέχει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
148	A0M01466	<u>Έτοιμα τρυβλία με χρωμογόνο άγαρ για την ανίχνευση VRE (bt=20 τρυβλία)</u> Χρωμογόνο έτοιμο θρεπτικό υλικό με ενσωματωμένη βανκομυκίνη για screening Vancomycin-resistant enterococci. Να μπορεί να εφαρμοσθεί και απευθείας από κλινικά δείγματα (ορθικά επιχρίσματα) χωρίς προηγούμενο εμπλουτισμό. Ανάπτυξη χαρακτηριστικών έγχρωμων αποικιών VRE εντός 24-48h. Συσκευασία των 10 τρυβλίων ή των 20 ανά 10 (2X10) ή ανά 5 (4X5) για την αποφυγή επιμολύνσεων. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει IVD CE mark.	NAI		
149	A0M01473	<u>Προσδιορισμός τιμής MIC της κολιστίνης με μέθοδο μικροαραιώσεων σε ζυμό</u> Πλήρες kit διαγνωστικού τεστ προσδιορισμού MIC με μικροαραιώσεις σε μικροπλάκα με αποσπώμενα strips (ώστε να μπορούν να χρησιμοποιηθούν ανά ένα χωρίς να	NAI		

		επιβαρύνονται οι υπόλοιπες εξετάσεις της μικροπλάκας) για το αντιβιοτικό Colistin με 10-12 αραιώσεις (θα αξιολογηθούν οι περισσότερες αραιώσεις) και επιθυμητή MIC 0,625-64. Μικρά κιτ με μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να συνοδεύεται από το κατάλληλο broth. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.			
150	A0M01474	<u>Mueller-Hinton 2 medium για τον προσδιορισμό της τιμής MIC της κολιστίνης με τη μέθοδο των μικροαραιώσεων σε ζωμό</u> Έτοιμος ζωμός Mueller Hinton σε σωληνάρια για τον προσδιορισμό της MIC της Colistin με τη μέθοδο των μικροαραιώσεων σε ζωμό σε μικροπλάκα. Ο ζωμός και το πλήρες κιτ διαγνωστικού τεστ προσδιορισμού MIC θα πρέπει να παρέχεται από την ίδια εταιρεία. Μικρά κιτ με μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
151	A0M01475	<u>Αίμα αλόγου για παρασκευή θρεπτικών υλικών (fl=50ml)</u> Απινιδωμένο αίμα αλόγου (horse blood) που μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως συμπλήρωμα για την παρασκευή θρεπτικών υλικών. Συσκευασία των 50 ml ή 100 ml. Να έχει CE IVD Mark.	NAI		
152	A0M01476	<u>Ανίχνευση και διαφοροποίηση 5 τύπων καρβαπενεμασών με μέθοδο ανοσοχρωματογραφίας</u> Πλήρες κιτ ανοσοχρωματογραφίας για την ταχεία ποιοτική ανίχνευση 5 τύπων καρβαπενεμασών (KPC, OXA, VIM, IMP, NDM) σε μικροβιακά στελέχη από αποικίες. Μορφή μονής κασέτας με μονοκλωνικά αντισώματα που δίνει απάντηση σε 15 λεπτά, με χωριστό αποτέλεσμα στο παράθυρο ανάγνωσης για κάθε μία από τις αναφερόμενες καρβαπενεμάσες. Να διαθέτει ειδικότητα / ευαισθησία 100%. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
153	A0M01477	<u>Ταχεία ανίχνευση αντοχής στην κολιστίνη σε στελέχη Εντεροβακτηριακών και απευθείας από φιάλες θετικών αιμοκαλλιέργειών με χρωματομετρική μέθοδο</u> Πλήρες κιτ ταχείας ανίχνευσης (μέσα σε 2-3h) με χρωματομετρική μέθοδο της αντοχής στην κολιστίνη στελεχών Enterobacteriales (συμπεριλαμβανομένων των στελεχών που φέρουν το mcr-1 γονίδιο) με τη χρήση πλακών μικροτιτλοδότησης που φέρουν συγκεντρώσεις κολιστίνης 2, 4 και 8 µg/ml. Εφαρμογή τόσο από απομονωμένες αποικίες σε άγαρ όσο και απευθείας από θετικές αιμοκαλλιέργειες, χωρίς να απαιτείται η χρήση ειδικού εξοπλισμού. Εύκολη ανάγνωση του αποτελέσματος με βάση τις χρωματικές ενδείξεις. Να διαθέτει υψηλή ειδικότητα και ευαισθησία και άριστη συμφωνία αποτελεσμάτων με τη μέθοδο αναφοράς BMD. Μακρά ημερομηνία λήξεως (>12 μήνες). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	NAI		
154	A0M01478	<u>Ταχεία ανίχνευση αντοχής στην κολιστίνη σε στελέχη Acinetobacter baumannii με χρωματομετρική μέθοδο</u> Πλήρες κιτ ταχείας ανίχνευσης (μέσα σε 2-3h) με χρωματομετρική μέθοδο της αντοχής στην κολιστίνη στελεχών Acinetobacter (συμπεριλαμβανομένων των στελεχών που φέρουν το mcr-1 γονίδιο) με τη χρήση πλακών μικροτιτλοδότησης που φέρουν συγκεντρώσεις κολιστίνης 2, 4 και 8µg/ml. Εφαρμογή από απομονωμένες αποικίες σε άγαρ χωρίς να απαιτείται η χρήση ειδικού εξοπλισμού. Εύκολη ανάγνωση του	NAI		

		αποτελέσματος με βάση τις χρωματικές ενδείξεις. Να διαθέτει υψηλή ειδικότητα και ευαισθησία και άριστη συμφωνία αποτελεσμάτων με τη μέθοδο αναφοράς BMD. Μακρά ημερομηνία λήξεως (>12 μήνες). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.			
155	A0M01479	<u>Αναζήτηση αντισωμάτων IgA έναντι Chlamydia pneumoniae στον ορό του αίματος με τη μέθοδο του έμμεσου ανοσοφθορισμού (συμπεριλαμβάνονται μάρτυρες θετικός-αρνητικός)</u> Πλήρες kit ανοσοφθορισμού MIF (microimmunofluorescence) για τον προσδιορισμό IgA αντισωμάτων έναντι C. pneumoniae στον ανθρώπινο ορό. Το kit να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια και διαλύματα για την εκτέλεση της εξέτασης (wash buffer/PBS, conjugate, mounting medium και καλυπτρίδες). Να εμπεριέχονται θετικός και αρνητικός μάρτυρας. Ο χρόνος ζωής του kit να είναι μεγαλύτερος από 10 μήνες. Να διαθέτει CE Mark και να είναι σύμφωνο με την οδηγία IVD της ΕΕ.	NAI		
156	A0M01480	<u>Δίσκοι με συνδυασμό αντιβιοτικού και αναστολέα β-λακταμάσης για την ανίχνευση ευρέος φάσματος β-Λακταμασών.Α) ΚΕΦΟΤΑΞΙΜΗ με κλαβουλανικό οξύ</u> Δισκία αντιβιοτικών για έλεγχο ευαισθησίας με τη μέθοδο διάχυσης δίσκων (μέθοδος Kirby - Bauer) με διανεμητές. Να προσφερθούν δισκία αντιβιοτικών στις ζητούμενες συγκεντρώσεις κατά EUCAST. Τα προσφερόμενα δισκία να είναι σύμφωνα με τις οδηγίες του EUCAST. Τα δισκία να καλύπτουν πλήρως τις οδηγίες των WHO, FDA και DIN (διάμετρος δισκίων 6,35mm, ομοιόμορφη κατανομή αντιβιοτικού, συγκέντρωση αντιβιοτικού 90%-125% της δηλωμένης, διεθνής κωδικοποίηση). Να έχουν σήμανση IVD CE Mark και έγκριση του FDA (FDA approved). Συσκευασία έως 5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, όπου κάθε φυσίγγιο να είναι σε μεμονωμένη σφραγισμένη εσωτερική συσκευασία blister με δικό του αφυγραντικό, ώστε να αποφεύγεται η έκθεση των ανοιγμένων δισκίων σε επίπεδα υγρασίας που μπορεί να αδρανοποιήσουν το αντιβιοτικό και να αλλοιώσουν την ποιότητα των αποτελεσμάτων. Συσκευασίες με περισσότερα blister αντιβιοτικών δεν θα αξιολογηθούν λόγω περιορισμένης χρήσης ορισμένων αντιβιοτικών. Να επισυνάπτεται η πλήρης λίστα των διαθέσιμων δισκίων αντιβιοτικών. Να είναι κατάλληλα για διανεμητές όλων των τύπων (6 και 8 θέσεων στρογγυλός 90mm, 12 θέσεων στρογγυλός 150mm και 16 θέσεων τετράγωνος 120x120mm). Συμβατά με τους προσφερόμενους διανεμητές. Κάθε κατηγορία δίσκων (γενικής χρήσης, νέα αντιβιοτικά, ανίχνευσης αντοχών) θα αξιολογηθεί ξεχωριστά. Να έχουν όλα τα δισκία γενικής χρήσης ίδια τιμή ανά δισκίο για να μπορεί να προκύψει ίδια τιμή εξέτασης. Να παρέχονται διανεμητές των 12 θέσεων για στρογγυλά τρυβλία των 150 mm. <u>Για τη δοκιμασία CDT: CEFOTAXIME 30 μg + CLAVULANIC ACID 10μg</u>	NAI		
157	A0M01481	<u>Αναζήτηση αντιγόνου Chlamydia trachomatis σε τραχηλικό, ουρηθρικό και έκκριμα επιπεφυκότα με τη μέθοδο του άμεσου ανοσοφθορισμού (kit των 50 test)</u> Πλήρες kit άμεσου ανοσοφθορισμού ενός βήματος για	NAI		

		την ποιοτική ανίχνευση Χλαμυδίων σε ουρογεννητικά και οφθαλμικά δείγματα. Θα προτιμηθεί kit που να περιλαμβάνονται πλάκες θετικού control, αντιδραστήριο πρόσδεσης και αντιδραστήριο ανίχνευσης. Το kit να εμφανίζει υψηλή σύμπτωση αποτελεσμάτων με μεθόδους αναφοράς σε ουρογεννητικά δείγματα και σε οφθαλμικά δείγματα. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.			
158	A0M01482	<u>Indole test σε πλάκα (bt 75 πλάκες)</u> Κάρτες δοκιμασίας ινδόλης επιστρωμένες με το αντιδραστήριο 5% p-dimethylamino-benzaldehyde (DMABA) σε ξηρή μορφή. Η δοκιμασία να εκτελείται χωρίς προσθήκη αντιδραστηρίου. Διάβασμα σε 30 δευτερόλεπτα.	NAI		
159	A0M01483	<u>Έτοιμα τρυβλία με χρωμογόνο άγαρ για διαφοροποίηση ειδών Candida (bt=20 τρυβλία)</u> Έτοιμα χρωμογόνα θρεπτικά υλικά σε τρυβλία των 90 mm για την εκλεκτική απομόνωση και προκαταρκτική διαφοροποίηση-ταυτοποίηση όλων των κλινικά σημαντικών ειδών Candida (C.tropicalis, C.albicans, C.dubliniensis, C.krusei, C. glabrata, C. kefir, C. parapsilosis και C.lusitaniae). Λόγω της μικρής χρήσης θα προτιμηθούν συσκευασίες έως 10 τρυβλίων. Να περιέχει (g/L): Peptone 4, Chromogenic mix 13,6, Chloramphenicol 0,5 και άγαρ πάνω από 13. Να έχουν διάρκεια ζωής: 9-10 εβδομάδες από την παραγωγή τους. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.	NAI		
160	A0M01484	<u>Προσδιορισμός ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών με πλαστικοποιημένες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης (bt 30 τμχ)</u> Προσδιορισμός της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης (MIC) αντιβιοτικών με διαβαθμισμένη συγκέντρωση αντιβιοτικού σε ταινίες (Strips Διαβαθμισμένης Αραίωσης Αντιβιοτικών): να είναι σε πλαστικοποιημένα strips με ευδιάκριτα νούμερα για την MIC ώστε να φαίνονται ευκρινώς και οι ενδιάμεσες συγκεντρώσεις. Να προσφερθούν συσκευασίες 30 ταινιών (μεσαίας χρήσης). Το κάθε strip να είναι σε μεμονωμένη συσκευασία. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark. Για διευκόλυνση της εργαστηριακής πρακτικής και ομοιομορφίας των αποτελεσμάτων θα πρέπει όλες οι ταινίες να προέρχονται από τον ίδιο προμηθευτή.	NAI		
161	A0M01485	<u>Έλεγχος ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών με πλαστικοποιημένες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης (bt 100 τμχ)</u> Προσδιορισμός της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης (MIC) αντιβιοτικών με διαβαθμισμένη συγκέντρωση αντιβιοτικού σε ταινίες (Strips Διαβαθμισμένης Αραίωσης Αντιβιοτικών): να είναι σε πλαστικοποιημένα strips με ευδιάκριτα νούμερα για την MIC ώστε να φαίνονται ευκρινώς και οι ενδιάμεσες συγκεντρώσεις. Να προσφερθούν συσκευασίες 100 ταινιών (μεγάλης χρήσης). Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark. Για την καλύτερη και ασφαλή συντήρησή τους οι ταινίες να είναι συσκευασμένες ανά 10 σε αεροστεγή συσκευασία αλουμινίου για τις συσκευασίες των 100 ταινιών. Για διευκόλυνση της εργαστηριακής πρακτικής και ομοιομορφίας των αποτελεσμάτων θα πρέπει όλες οι ταινίες να προέρχονται από τον ίδιο προμηθευτή.	NAI		
162	A0N01016	<u>Melan A (kit 1000tests)</u>	NAI		

		<p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
163	A0N01019	<p>Cyclin D (kit 50 ml)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης</p>	ΝΑΙ		

		αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.			
164	A0N01028	<p><u>TTF1 (FI 1 ml)</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	ΝΑΙ		
165	A0N01033	<p><u>B Cell CD20 (FI 2 ml)</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την</p>	ΝΑΙ		

		πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.			
166	A0N01055	<p><u>C-ERB-2 ONCOPROTEIN</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	ΝΑΙ		
167	A0N01062	<p><u>CD8,Clone DK25</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν</p>	ΝΑΙ		

		υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.			
168	A0N01073	<u>CD 10, Clone SS2/32</u> Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει: i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές. vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος. vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος). viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.	ΝΑΙ		
169	A0N01122	<u>CD5 Clone DF23 (FI 1 ml)</u> Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει: i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές. vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος. vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος). viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος	ΝΑΙ		

		αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.			
170	A0N01123	CD3 (FI 1 ml) Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει: i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές. vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος. vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος). viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.	ΝΑΙ		
171	A0N01130	CD30,Clone Ber - H2 (FI 2 ml) Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει: i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές. vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.	ΝΑΙ		

		<p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσωκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
172	A0N01208	<p>Cytokeratin 20,Clone K20.8</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσωκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	ΝΑΙ		
173	A0N01209	<p>Cytokeratin,High Molecular weight,clone 34BE12 (Fl 1 ml)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον</p>	ΝΑΙ		

		<p>κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
174	A0N01251	<p>Epithelial membrane antigen, clone E29 prediluted (Fl 1 ml)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	NAI		
175	A0N01334	<p>KI-67 Antigen, Clone KI-67 (Fl 5 ml)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι</p>	NAI		

		<p>προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
176	A0N01358	<p>Melanoma, Clone HMB45 (Fl 1 ml)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	NAI		
177	A0N01381	<p>P16, Clone NCC-RAS-001</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p>	NAI		

		<p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
178	A0N01476	<p><u>Vimentin/HRP, Clone VIM 384, EPOS (fl 4ml)</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	NAI		
179	A0N01483	<p><u>Super Sensitive multilink detection systems concentrated ME</u></p> <p>Πλήρες κιτ ανοσοϊστοχημείας με τη μέθοδο</p>	NAI		

		<p>Υπεροξειδάσης/DAB για μονοκλωνικά (mouse+rat) και πολυκλωνικά (rabbit) αντισώματα, με πολυμερές δύο σταδίων. Να περιέχει υπεροξειδίο για την ενδογενή υπεροξειδάση, ειδικό αντιδραστήριο σύνδεσης στα πρωτογενή αντισώματα για ενίσχυση της χρώσης και αύξηση της ευαισθησίας, ένζυμο υπεραξειδάσης και δευτερογενές αντίσωμα δεσμευμένα σε πολυμερές χρωμογόνο DAB και αιματοξυλίνη.</p> <p>Τα ανωτέρω να επιβεβαιώνονται από τις εσωκλειστες οδηγίες χρήσης που πρέπει να κατατεθούν υποχρεωτικά. Να είναι εγκεκριμένο για In Vitro διαγνωστική χρήση. Όλα τα ανωτέρω να περιλαμβάνονται υποχρεωτικά σε μια συσκευασία για λόγους οικονομίας και να επαρκούν για 550 πλακίδια με χρήση 200μl ανά πλακίδιο. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο.</p>			
180	A0N01572	<p>Congo Red Kit 100 Test</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές. vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος. vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος). viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσωκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου. 	ΝΑΙ		
181	A0N01595	<p>Cytokeratin PAN 5/6/8/18</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον 	ΝΑΙ		

		<p>κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
182	A0N01604	<p>B Cell CD79A (FI 1 ml)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	NAI		
183	A0N01606	<p>Progesterone receptor (FI 1 ml)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p>	NAI		

		<p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
184	A0N01609	<p>Ειδική χρώση ιών ρετικουλίνης</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	NAI		
185	A0N01615	<p>P63</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της</p>	NAI		

		<p>λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
186	A0N01617	<p>CD138</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	NAI		
187	A0N01627	<p>Massoin Kit (kit 100)</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p>	NAI		

		<p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
188	A0N01654	<p>P53</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	NAI		
189	A0N01661	Estrogen Receptor	NAI		

		<p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>			
190	A0N01666	<p><u>Eosin V (Fl 1 It)</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης</p>	ΝΑΙ		

		αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.			
191	A0N01672	<p>BCL-2</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	ΝΑΙ		
192	A0N01673	<p>CDX2</p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσώκλειστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την</p>	ΝΑΙ		

		πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.			
193	A0N01674	<p><u>CYTOKERATIN AE1</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσωκλείστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.</p>	ΝΑΙ		
194	A0N01675	<p><u>CYTOKERATIN AE3</u></p> <p>Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει:</p> <p>i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης.</p> <p>ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark.</p> <p>iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής).</p> <p>iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα).</p> <p>v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές.</p> <p>vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος.</p> <p>vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος).</p> <p>viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσωκλείστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν</p>	ΝΑΙ		

		υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.			
195	A0N01676	<u>P504S Κυτταροπλασματική πρωτεΐνη</u> Τα απαιτούμενα αντισώματα θα πρέπει: i. Να είναι κατάλληλα για ανοσοϊστοχημικές χρώσεις σε τομές παραφίνης. ii. Να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση και να φέρουν πιστοποίηση CE Mark. iii. Να είναι σε υγρή μορφή (θα προτιμηθεί έναντι της λυοφιλιωμένης μορφής). iv. Να είναι συμπυκνωμένα/ πυκνά διαλύματα (όχι προαραιωμένα). v. Θα προτιμηθεί η συσκευασία του 1 ml έναντι μικρότερων συσκευασιών (λ.χ. 0,1ml ή 0,5ml), οι οποίες δε θα αποκλειστούν εφόσον διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνον αυτές. vi. Να είναι μονοκλωνικά (εκτός των περιπτώσεων που διατίθενται από τον κατασκευαστικό οίκο μόνο πολυκλωνικά αντισώματα) και να αναγράφεται ο κλώνος. vii. Να έχουν μακρό χρόνο λήξης (τουλάχιστον ένα έτος). viii. Επί ποινή απόρριψης, στις προσφορές να αναγράφονται οι προτεινόμενες αραιώσεις (ή εύρος αραιώσεων) και να είναι αυτές που καταγράφονται στα επίσημα εσωκλείστα (data sheet) του οίκου που αντιπροσωπεύεται, τα οποία και να κατατεθούν υποχρεωτικά. Οποιοδήποτε άλλο κατατιθέμενο έγγραφο που αφορά αραιώσεις αντισωμάτων δε θα ληφθεί υπόψη. Να δίνεται η τιμή ανά πλακίδιο (test) σύμφωνα με την πυκνότερη προτεινόμενη αραιώση του εσωκλείστου και για εφαρμογή ποσότητας 100μl ανά πλακίδιο. Θα αποκλείονται από τη διαδικασία αξιολόγησης αντισώματα εταιρειών που διαφέρει η αραιώση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.	ΝΑΙ		
196	A0Y02016	<u>Low gas (αέριο χαμηλής περιεκτικότητας) 3 αερίων Calibrat</u> Όπως περιγράφεται στον κωδικό	ΝΑΙ		

Υπόδειγμα Φύλλου Συμμόρφωσης

Τα προσφερόμενα είδη θα πρέπει να πληρούν τις οριζόμενες ελάχιστες προδιαγραφές-απαιτήσεις και τους όρους της Διακήρυξης που αποτελούν αναπόσπαστο μέρος της παρούσας Διακήρυξης.

Απαιτείται, η συνυποβολή Φύλλου Συμμόρφωσης (Υπόδειγμα Πίνακα Ι, παρακάτω)

Προκειμένου να τεκμηριωθεί η συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσας διακήρυξης θα πρέπει να συμπληρωθεί, και να υποβληθεί ηλεκτρονικά και ψηφιακά υπογεγραμμένος, από τον υποψήφιο προμηθευτή/ανάδοχο σχετικός «Πίνακας Συμμόρφωσης» συμπληρωμένος σύμφωνα με τις παρακάτω επεξηγήσεις και οδηγίες τις οποίες ο υποψήφιος είναι υποχρεωμένος να ακολουθήσει.

Ο Πίνακας Συμμόρφωσης να διαθέτει την εξής μορφή:

ΦΥΛΛΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ					
A/A	ΚΩΔ. ΕΙΔΟΥΣ (ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ)	ΑΠΑΙΤΗΣΗ	ΑΠΑΝΤΗΣΗ	ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΥΠΟΨΗΦΙΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ	ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ
1.	π.χ. Α0Λ01077- ΤΑΙΝΙΕΣ ΓΙΑ ΜΕΤΡΗΣΗ ΣΑΚΧΑΡΟΥ ΣΤΟ ΑΙΜΑ	Αντιγραφή Ζητούμενης Τεχνικής Προδιαγραφής του Είδους από τη Διακήρυξη όπως αυτές διατυπώνονται στα Παράρτημα ΙΙΙ της παρούσας	ΝΑΙ	Αναλυτική Περιγραφή Τεχνικής Προδιαγραφής του Προσφερόμενου Είδους από τον Υποψήφιο Προμηθευτή/Ανάδοχο	παραπομπή στη σχετική σελίδα της τεχνικής προσφοράς του με αναφορά στο συγκεκριμένο προσφερόμενο κωδικό εμπορίου που αντιστοιχεί στον κωδικό της Διακήρυξης και σε τυχόν ενημερωτικά φυλλάδια

1. Στη στήλη «Απαιτήση» αντιγράφονται οι ζητούμενες Τεχνικές Προδιαγραφές των Ειδών από τη Διακήρυξη.
2. Στη στήλη «Απάντηση» σημειώνεται η απάντηση του υποψηφίου Προμηθευτή που έχει τη μορφή ΝΑΙ / ΟΧΙ εάν η αντίστοιχη προδιαγραφή πληρούται ή όχι από την Προσφορά ή ένα αριθμητικό μέγεθος που δηλώνει την ποσότητα του αντίστοιχου χαρακτηριστικού στην προσφορά. Απλή κατάφαση ή επεξήγηση δεν αποτελεί απόδειξη πλήρωσης της προδιαγραφής και η αρμόδια επιτροπή έχει την υποχρέωση ελέγχου και επιβεβαίωσης της πλήρωσης της απαίτησης (ιδιαίτερα αν αυτή αποτελεί ελάχιστη) .
3. Στη στήλη «Προσφορά Υποψήφιου Προμηθευτή» περιγράφεται αναλυτικά η Τεχνική Προδιαγραφή του προσφερόμενου είδους από τον υποψήφιο Προμηθευτή.
4. Στη στήλη «Παραπομπή» θα καταγραφεί η σαφής παραπομπή στην τεχνική προσφορά, σε αντίστοιχο τεχνικό φυλλάδιο του κατασκευαστή ή αναλυτική τεχνική περιγραφή του εξοπλισμού ή του τρόπου διασύνδεσης και λειτουργίας, ή αναφορές μεθοδολογίας εγκατάστασης, υποστήριξης και εκπαίδευσης κλπ. που θα παρατεθούν στο παράρτημα. Είναι ιδιαίτερα επιθυμητή η πληρέστερη συμπλήρωση και οι παραπομπές να είναι κατά το δυνατόν συγκεκριμένες (πχ. Τεχνική Προσφορά / Τεχνικό Φυλλάδιο 3, Σελ. 4 Παράγραφος 4 κλπ).
5. Αντίστοιχα στο τεχνικό φυλλάδιο ή αναφορά θα υπογραμμιστεί το σημείο που τεκμηριώνει τη συμφωνία και θα σημειωθεί η αντίστοιχη παράγραφος του πίνακα συμμόρφωσης στην οποία καταγράφεται η ζητούμενη προδιαγραφή (πχ. Προδ. 1.1.4.2).
6. Η επιτροπή αξιολόγησης θα αξιολογήσει κατά την κρίση της τα παρεχόμενα από τους υποψήφιους προμηθευτές στοιχεία κατά τη διαδικασία τεχνικής αξιολόγησης των προσφερόμενων υπηρεσιών/εξοπλισμού/ειδών.

7. Η μη συμμόρφωση με τα παραπάνω (πχ μη αναφορά, ασαφής ή εσφαλμένη αναφορά) μπορεί να επιφέρει την ποινή του αποκλεισμού.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV – Ειδικό Όροι

Τα προσφερόμενα είδη πρέπει να φέρουν σήμανση πιστότητας CE. Οι συμμετέχοντες συνυποβάλλουν υποχρεωτικά μαζί με την τεχνική τους προσφορά πιστοποιητικά κοινοποιημένων Οργανισμών, δηλώσεις συμμόρφωσης, από τα οποία πιστοποιείται η απόλυτη καταλληλότητα και ασφάλεια των προσφερομένων ειδών για τη χρήση για την οποία προορίζονται και γενικά η συμμόρφωση του κατασκευαστή προς τις διατάξεις της κοινοτικής οδηγίας 93/42/ΕΟΚ για ιατροτεχνολογικά προϊόντα ή της υπ' αριθ. ΔΥ8δ/130648/30.09.2009 ΚΥΑ (ΦΕΚ 2198/Β/02.10.2009) με την οποία εναρμονίσθηκε η ελληνική νομοθεσία προς την πιο πάνω οδηγία.

Οι εταιρείες των υπό προμήθεια ιατροτεχνολογικών προϊόντων πρέπει να είναι σύμφωνες με τις απαιτήσεις της αριθ. ΔΥ8δ/1348/04 (ΦΕΚ 32/Β/16.01.04) Υπουργικής απόφασης 'Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής Ιατροτεχνολογικών προϊόντων'.

Τα προσφερόμενα προϊόντα όταν απαιτείται να είναι κατασκευασμένα σύμφωνα με τους νόμους της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας και να πληρούν, όπου επιβάλλεται, τις προϋποθέσεις κυκλοφορίας που προβλέπονται από την ισχύουσα νομοθεσία (άδεια από Ε.Ο.Φ., ΓΕΝΙΚΟ ΧΗΜΕΙΟ ΚΡΑΤΟΥΣ κ.λπ.).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V – ΕΕΕΣ (ΕΕΕΠ)

Διατίθεται στο ΕΣΗΔΗΣ ως συνημμένο της παρούσης διακήρυξης:

- (α) Σε μορφή PDF με το όνομα ESPD.
- (β) Σε μορφή XML με το όνομα espd-request

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VI –Υπόδειγμα Οικονομικής Προσφοράς

Οι προσφορές θα πρέπει να συνταχθούν σύμφωνα και με τις διατάξεις του Ν.4144/2013 (ΦΕΚ 88 Α) επί ποινή απόρριψης.

Οι οικονομικές προσφορές των συμμετεχόντων θα υποβληθούν με τη συμπλήρωση του παρακάτω πίνακα:

α/α	Κωδικός είδους από Διακήρυξη Νοσοκομείου	Προσφερόμενο Είδος/υπηρεσία	Μονάδα Μέτρησης	Ποσότητα από Διακήρυξη	Τιμή Μονάδας	Μερικό Σύνολο (χωρίς Φ.Π.Α)	Ποσοστό ΦΠΑ	Σύνολο δαπάνης με ΦΠΑ	Κωδικός Παρατηρητηρίου Τιμών
1		Περιγραφή Εμπ. Κωδικός: GMDN ΕΚΑΠΤΥ							
2									

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VII – Υπόδειγμα Εγγυητικής Επιστολής Συμμετοχής

Επωνυμία Τράπεζας.....
Κατάστημα.....
(Δ/νση-οδός, αριθμός, Τ.Κ. FAX.)

Ημερομηνία Έκδοσης.....
EURO.....
ΠΡΟΣ
ΓΕΝ. ΝΟΣ/ΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ
“ΤΖΑΝΕΙΟ”
ΑΦΕΝΤΟΥΛΗ 1 & ΖΑΝΝΗ
ΠΕΙΡΑΙΑΣ, Τ.Κ. 185 36

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

ΑΡ.....ΕΥΡΩ.....

Εγγυητική επιστολή μας υπ’ αριθμ..... για ευρώ.....

Με την παρούσα εγγυόμαστε, ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα παραιτούμενοι του δικαιώματος της διαιρέσεως και διζήσεως, υπέρ {Σε περίπτωση μεμονωμένης εταιρείας: της Εταιρείας οδός αριθμός ... ΤΚ}, {ή σε περίπτωση Ένωσης ή Κοινοπραξίας: των Εταιριών

α)..... οδός..... αριθμός.....ΤΚ.....

β)..... οδός..... αριθμός.....ΤΚ.....

γ)..... οδός..... αριθμός.....ΤΚ.....

μελών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας, ατομικά για κάθε μια από αυτές και ως αλληλέγγυα και εις ολόκληρο υπόχρεων μεταξύ τους εκ της ιδιότητάς τους ως μελών της Ένωσης ή Κοινοπραξίας,} και μέχρι του ποσού των ευρώ....., για τη συμμετοχή στο διενεργούμενο διαγωνισμό σας (αρ. διακήρυξης 2/2017) για την ανάδειξη Προμηθευτή για την προμήθεια «**ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ**»

Η παρούσα εγγύηση καλύπτει καθ’ όλο το χρόνο ισχύος της μόνο τις από τη συμμετοχή στον ανωτέρω διαγωνισμό απορρέουσες υποχρεώσεις.

Το παραπάνω ποσό της εγγύησης τηρείται στη διάθεσή σας, το οποίο και υποχρεούμαστε να σας καταβάλουμε ολικά ή μερικά χωρίς καμία από μέρους μας αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησής σας, μέσα σε πέντε (5) ημέρες από την έγγραφη ειδοποίησή σας.

Η παρούσα ισχύει μέχρι και την

(Σημείωση προς την Τράπεζα: ο χρόνος ισχύος πρέπει να είναι μεγαλύτερος τουλάχιστον κατά ένα (1) μήνα του χρόνου ισχύος της Προσφοράς).

Αποδεχόμαστε να παρατείνουμε την ισχύ της εγγύησης, ύστερα από έγγραφη δήλωσή σας, με την προϋπόθεση ότι το σχετικό αίτημα σας θα μας υποβληθεί πριν από την ημερομηνία λήξης της.

Βεβαιώνουμε υπεύθυνα ότι το ποσό των εγγυητικών επιστολών που έχουν δοθεί στο Δημόσιο και τα ΝΠΔΔ, συνυπολογίζοντας και το ποσό της παρούσας, δεν υπερβαίνει το όριο των εγγυήσεων που έχει καθορισθεί από το Υπουργείο Οικονομικών για την Τράπεζά μας.

(Εξουσιοδοτημένη υπογραφή)

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VIII – Υπόδειγμα Εγγυητικής Επιστολής Καλής Εκτέλεσης

Επωνυμία Τράπεζας.....

Κατάστημα.....

(Δ/νση-οδός, αριθμός, Τ.Κ. FAX.)

Ημερομηνία Έκδοσης.....

EURO.....

ΠΡΟΣ

ΓΕΝ. ΝΟΣ/ΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ

“ΤΖΑΝΕΙΟ”

ΑΦΕΝΤΟΥΛΗ 1 & ΖΑΝΝΗ

ΠΕΙΡΑΙΑΣ, Τ.Κ. 185 36

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

ΑΡ.....ΕΥΡΩ.....

Έχουμε την τιμή να σας γνωρίσουμε ότι εγγυώμεθα δια της παρούσας εγγυητικής επιστολής ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, παραιτούμενοι του δικαιώματος της διαιρέσεως και διζήσεως μέχρι του ποσού των

ΕΥΡΩ------(και

ολογράφως)-----στο οποίο και μόνο

περιορίζεται η υποχρέωση μας, υπέρ της Εταιρείας.....

Δ/ΝΣΗ.....για την καλή εκτέλεση

από αυτήν των όρων της με αριθμό----- σύμβασης, που υπέγραψε μαζί σας για την προμήθεια «**ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ**» ΓΙΑ ΔΥΟ (2)ΕΤΗ» (αρ.Διακ/ξης 2/2017) και το οποίο ποσόν καλύπτει το 5% της συμβατικής εκτός Φ.Π.Α. αξίας-----ΕΥΡΩ αυτής.

Το παραπάνω ποσό τηρούμε στη διάθεση σας και θα καταβληθεί με μόνη τη δήλωσή σας ολικά ή μερικά

χωρίς καμία από μέρος μας αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησης μέσα σε τρεις (3) ημέρες από απλή έγγραφη ειδοποίησή σας.

Η παρούσα ισχύει μέχρι

(Σημείωση προς την Τράπεζα : ο χρόνος ισχύος πρέπει να είναι μεγαλύτερος τουλάχιστον κατά δύο (2)

μήνες του χρόνου ισχύος της σύμβασης).

Σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγύησης το ποσόν της κατάπτωσης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον τέλος χαρτοσήμου.

Η παρούσα εγγύηση μας αφορά μόνο την παραπάνω αιτία και ισχύει μέχρι της επιστροφής της σ' εμάς,

οπότε γίνεται αυτοδίκαια άκυρη και δεν έχει απέναντι μας καμία ισχύ. Βεβαιούται υπεύθυνα ότι το ποσό

των εγγυητικών μας επιστολών που έχουν δοθεί στο Δημόσιο και Ν.Π.Δ.Δ, συνυπολογίζοντας και το ποσό

της παρούσας, δεν υπερβαίνει το όριο των εγγυήσεων που έχει καθορισθεί από το Υπουργείο

Οικονομικών για την Τράπεζα μας.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΧ – Σχέδιο Σύμβασης


ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
2^η Υ.ΠΕ. ΠΕΙΡΑΙΑ
ΓΕΝΙΚΟΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ
«ΤΖΑΝΕΙΟ»

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΜΗΤΡΩΟ

Ταχ. Δ/ση: Αφεντούλη και Ζαννή
Τ.Κ.: 185 36

Σύμβαση Ποσού ΧΧΧΧΧΧΧ € Πλέον ΦΠΑ Για την <u>προμήθεια</u> «ΧΧΧΧΧΧΧΧΧΧ»	
Τόπος καταρτίσεως συμβάσεως:	Τα Γραφεία Γεν. Νοσοκομείου Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ»
Διάρκεια σύμβασης:	Δύο (2) έτη από την υπογραφή της κι έως εξαντλήσεως των συμβατικών ποσοτήτων

Στον Πειραιά σήμερα την του έτους, οι παρακάτω συμβαλλόμενοι:

Αφενός

Το Γενικό Νοσοκομείο Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ»

Διεύθυνση : Αφεντούλη και Ζαννή **Τ.Κ. :** 185 36 **Περιοχή :** Πειραιάς
Τηλ. Επικοινωνίας: **Email :** **Φαξ :**
Α.Φ.Μ : **Δ.Ο.Υ. :**

νομίμως εκπροσωπούμενο για την υπογραφή της παρούσας από τ_ν κ Διοικητή, και το οποίο στο εξής θα αναφέρεται στην παρούσα σύμβαση ως «**η Αναθέτουσα Αρχή**»

και αφετέρου

Η εταιρεία _____ με διακριτικό τίτλο _____

Διεύθυνση εταιρίας: **Τ.Κ. :** **Περιοχή :**
Τηλ. Επικοινωνίας: **Email :** **Φαξ :**
Α.Φ.Μ : **Δ.Ο.Υ. :**

νομίμως εκπροσωπούμενη από τον _____ (ιδιότητα νόμιμου εκπρόσωπου) και η οποία στο εξής θα αναφέρεται στην παρούσα σύμβαση ως «**ο Προμηθευτής**»,

Συμφώνησαν και συναποδέχθηκαν τα ακόλουθα:

ΑΡΘΡΟ 1. ΟΡΙΣΜΟΙ

Αντίκλητος Το πρόσωπο που ο ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗΣ με έγγραφη δήλωσή του, στην οποία περιλαμβάνονται τα πλήρη στοιχεία του προσώπου (ονοματεπώνυμο, ταχυδρομική διεύθυνση, αριθμός τηλεφώνου, fax, email κλπ.) ορίζει ως υπεύθυνο για τις ενδεχόμενες ανάγκες επικοινωνίας της Αναθέτουσας Αρχής με αυτόν και αυτός με υπεύθυνη δήλωσή του αποδέχθηκε το διορισμό αυτό.

Διοικητική εντολή: οποιαδήποτε οδηγία ή εντολή δίδεται γραπτώς από την Αναθέτουσα Αρχή ή την Επιτροπή Παρακολούθησης και Παραλαβής της προμήθειας στον Προμηθευτή σχετικά με την υλοποίηση της ως άνω προμήθειας.

Έγγραφο: κάθε χειρόγραφο, δακτυλογραφημένη ή έντυπη ειδοποίηση, εντολή ή οδηγία ή πιστοποιητικό που εκδίδεται βάσει της Σύμβασης, συμπεριλαμβανομένων των τηλετυπιών, των τηλεγραφημάτων και των τηλεομοιοτυπιών.

Προμήθεια:, όπως εξειδικεύεται στη Σύμβαση.

Ημερομηνία έναρξης ισχύος της σύμβασης: Η ημερομηνία υπογραφής της Σύμβασης.

Ημέρα: η ημερολογιακή ημέρα.

Επιτροπή Παρακολούθησης και Παραλαβής (ΕΠΠ): Το αρμόδιο συλλογικό όργανο που ορίζεται από το Νοσοκομείο, με βασικές αρμοδιότητες την επίβλεψη για την καλή εκτέλεση των όρων της σύμβασης της προμήθειας.

Αναθέτουσα αρχή: Γ.Ν.Π. «ΤΖΑΝΕΙΟ»

Προθεσμίες: τα αναφερόμενα στη Σύμβαση χρονικά διαστήματα σε Ημέρες, που αρχίζουν να υπολογίζονται από την επομένη της πράξης, ενέργειας ή γεγονότος που ορίζεται στη Σύμβαση ως αφετηρία. Όταν η τελευταία ημέρα του χρονικού διαστήματος συμπίπτει με μη εργάσιμη ημέρα, η προθεσμία λήγει στο τέλος της πρώτης εργάσιμης ημέρας μετά την τελευταία ημέρα του χρονικού διαστήματος.

Προσφορά: η από προσφορά του Αναδόχου προς την Αναθέτουσα Αρχή.

Σύμβαση: η παρούσα συμφωνία που συνάπτουν και υπογράφουν τα συμβαλλόμενα μέρη για την εκτέλεση της προμήθειας, όπως είναι δυνατό να τροποποιηθεί ή συμπληρωθεί.

Συμβατικά τεύχη : Τα τεύχη της Σύμβασης μεταξύ της Αναθέτουσας Αρχής και του Προμηθευτή, καθώς και όλα τα τεύχη που τη συνοδεύουν και τη συμπληρώνουν και περιλαμβάνουν κατά σειρά ισχύος: α) τη Σύμβαση, β) τη Διακήρυξη, γ) την Προσφορά του Αναδόχου.

Συμβατικό τίμημα: το συνολικό συμβατικό αντάλλαγμα για την υλοποίηση της προμήθειας.

ΑΡΘΡΟ 2. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΗΣ ΠΑΡΟΥΣΑΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Με την παρούσα, η Αναθέτουσα Αρχή αναθέτει και ο Προμηθευτής αναλαμβάνει, έναντι της αμοιβής που αναφέρεται πιο κάτω στην παρούσα, την υλοποίηση της προμήθειας «.....». Η Προμήθεια θα πραγματοποιηθεί σύμφωνα με την προσφορά του Προμηθευτή, σε συνδυασμό με τους όρους της από διακήρυξης και την υπ' αριθμ. .. απόφαση κατακύρωσης της Αναθέτουσας Αρχής.

Συγκεκριμένα η προμήθεια περιλαμβάνει τα είδη του πίνακα που ακολουθεί ή των επισυναπτόμενων μηχανογραφημένων σελίδων

α/α	ΕΙΔΟΣ	ΚΩΔΙΚΟΣ ΕΙΔΟΥΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΚΑΘΑΡΗ ΑΞΙΑ	ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ
ΣΥΝΟΛΟ:							

ΑΡΘΡΟ 3. ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ ΤΩΝ ΥΛΙΚΩΝ

Η συνολική διάρκεια υλοποίησης της προμήθειας ορίζεται μέχρι κι έως εξάντλησης της συμβατικής ποσότητας.

Η παρούσα σύμβαση παύει να ισχύει σε περίπτωση υπογραφής συμβάσεων σε κεντρικό ή περιφερειακό επίπεδο

Ο Προμηθευτής υποχρεούται να παραδίδει τα υλικά ως εξής:

Η παράδοση των ειδών, θα γίνεται τμηματικά στις αποθήκες του Νοσοκομείου σύμφωνα με τις ανάγκες του, όπως αυτές καθορίζονται από τη λειτουργία του και κατά την απόλυτη κρίση του, εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από τη λήψη της παραγγελίας τηλεφωνικά ή με fax ή άλλο με μέσο από το Νοσοκομείο.

Ουδεμία μεταβολή του προγράμματος παράδοσης επιτρέπεται χωρίς την έγκριση της Αναθέτουσας Αρχής, ο δε συμβατικός χρόνος παράδοσης δύναται να παραταθεί υπό τις παρακάτω σωρευτικές προϋποθέσεις:

Α) η τροποποίηση της σύμβασης λόγω της παρατάσεως αυτής να είναι σύμφωνη με τους περιορισμούς του άρθρου 132 του Ν 4412/2016.

Β) να έχει εκδοθεί αιτιολογημένη απόφαση του αρμόδιου αποφαινόμενου οργάνου της αναθέτουσας αρχής μετά από γνωμοδότηση αρμοδίου συλλογικού οργάνου είτε με πρωτοβουλία της αναθέτουσας αρχής και εφόσον συμφωνεί ο προμηθευτής είτε ύστερα από σχετικό αίτημα του προμηθευτή, το οποίο υποβάλλεται υποχρεωτικά πριν από τη λήξη του συμβατικού χρόνου παράδοσης.

γ) η παράταση να είναι ίση ή μικρότερη από τον αρχικό συμβατικό χρόνο παράδοσης.

Στην περίπτωση παράτασης του συμβατικού χρόνου παράδοσης, ο χρόνος παράτασης δεν συνυπολογίζεται στο συμβατικό χρόνο παράδοσης.

Εάν λήξει ο συμβατικός χρόνος παράδοσης, χωρίς να υποβληθεί εγκαίρως αίτημα παράτασης ή, εάν λήξει ο παραταθείς, κατά τα ανωτέρω, χρόνος, χωρίς να παραδοθεί το υλικό, ο προμηθευτής κηρύσσεται έκπτωτος.

ΆΡΘΡΟ 4. ΠΑΡΑΛΑΒΗ ΤΩΝ ΥΛΙΚΩΝ – ΕΛΕΓΧΟΙ

Η παραλαβή των υλικών γίνεται από επιτροπές σύμφωνα με απόφαση της αναθέτουσας αρχής.

Κατά τη διαδικασία παραλαβής των υλικών διενεργείται ποσοτικός και ποιοτικός έλεγχος και καλείται να παραστεί, εφόσον το επιθυμεί ο προμηθευτής.

Κατά την παραλαβή των υλικών ή και κατά τη διάρκεια εκτέλεσης της σύμβασης, η αναθέτουσα αρχή δύναται να διενεργεί τους κάτωθι ελέγχους: α) με μακροσκοπική εξέταση, β) Με χημική ή μηχανική εξέταση (εργαστηριακή εξέταση), γ) Με πρακτική δοκιμασία, δ) Με όλους ή με όσους από τους παραπάνω τρόπους χρειάζεται, ανάλογα με το προς προμήθεια υλικό ή και με οποιονδήποτε άλλο ενδεικνυόμενο τρόπο, εφόσον ο τρόπος αυτός προβλέπεται από τη σύμβαση.

Το κόστος διενέργειας των ανωτέρω ελέγχων επιβαρύνει τον προμηθευτή.

Κατά τα λοιπά και σχετικά με τη διαδικασία, τις αντιρρήσεις, τις γνωστοποιήσεις και ότι άλλο αφορά τη διενέργεια ελέγχων και την παραλαβή των αγαθών σε εκτέλεση της παρούσας ισχύουν οι διατάξεις των άρθρων 208 και 209 του ν 4412/2016.

ΑΡΘΡΟ 5. ΚΥΡΩΣΕΙΣ – ΕΚΠΤΩΣΕΙΣ ΜΕΧΡΙ ΤΗΝ ΠΑΡΑΛΑΒΗ ΤΗΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

Αν το υλικό φορτωθεί- παραδοθεί ή αντικατασταθεί μετά τη λήξη του συμβατικού χρόνου και μέχρι λήξης του χρόνου τυχόν παράτασης που χορηγήθηκε με αίτημα του Προμηθευτή πλην των περιπτώσεων ανωτέρας βίας ή παράτασης με αίτημα της αναθέτουσας αρχής, επιβάλλεται πρόστιμο 5% επί της συμβατικής αξίας της ποσότητας που παραδόθηκε εκπρόθεσμα. Το παραπάνω πρόστιμο υπολογίζεται επί της συμβατικής αξίας των εκπρόθεσμα παραδοθέντων υλικών, χωρίς ΦΠΑ. Εάν τα υλικά που παραδόθηκαν εκπρόθεσμα επηρεάζουν τη χρησιμοποίηση των υλικών που παραδόθηκαν εμπρόθεσμα, το πρόστιμο υπολογίζεται επί της συμβατικής αξίας της συνολικής ποσότητας αυτών.

Κατά τον υπολογισμό του χρονικού διαστήματος της καθυστέρησης για φόρτωση- παράδοση ή αντικατάσταση των υλικών, με απόφαση του αποφαινομένου οργάνου, ύστερα από γνωμοδότηση του αρμοδίου οργάνου, δεν λαμβάνεται υπόψη ο χρόνος που παρήλθε πέραν του εύλογου, κατά τα διάφορα στάδια των διαδικασιών, για το οποίο δεν ευθύνεται ο προμηθευτής και παρατείνεται, αντίστοιχα, ο χρόνος φόρτωσης - παράδοσης.

Εφόσον ο προμηθευτής έχει λάβει προκαταβολή, εκτός από το προβλεπόμενο κατά τα ανωτέρω πρόστιμο, καταλογίζεται σε βάρος του και τόκος επί του ποσού της προκαταβολής, που υπολογίζεται από την επόμενη της λήξης του συμβατικού χρόνου, μέχρι την προσκόμιση του συμβατικού υλικού, με το ισχύον κάθε φορά ανώτατο όριο του ποσοστού του τόκου υπερημερίας.

Η είσπραξη του προστίμου και των τόκων επί της προκαταβολής γίνεται με παρακράτηση από το ποσό πληρωμής του προμηθευτή ή, σε περίπτωση ανεπάρκειας ή έλλειψης αυτού, με ισόποση κατάπτωση της εγγύησης καλής εκτέλεσης και προκαταβολής αντίστοιχα, εφόσον ο προμηθευτής δεν καταθέσει το απαιτούμενο ποσό.

Σε περίπτωση ένωσης οικονομικών φορέων, το πρόστιμο και οι τόκοι επιβάλλονται αναλόγως σε όλα τα μέλη της ένωσης.

ΑΡΘΡΟ 6. ΑΜΟΙΒΗ – ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ

Η αμοιβή που θα καταβληθεί από την Αναθέτουσα Αρχή στον Προμηθευτή ανέρχεται στο ποσό των ευρώ και λεπτών (....., .. €), πλέον ΦΠΑ% ευρώ και λεπτών (.....,.....€) ήτοι συνολικά ευρώ και λεπτών (.....,.....€).

Ο Προμηθευτής αναλαμβάνει την εκτέλεση της σύμβασης θεωρώντας το συμβατικό αντάλλαγμα επαρκές, νόμιμο και εύλογο για την εκτέλεση του αντικειμένου της παρούσας μετά από συνολική έρευνα που πραγματοποίησε πριν την κατάθεση της προσφοράς του. Στο τίμημα περιλαμβάνονται όλες οι ενδεχόμενες αμοιβές τρίτων καθώς και οι δαπάνες του προμηθευτή για την εκτέλεση της προμήθειας, χωρίς καμία περαιτέρω επιβάρυνση του Νοσοκομείου. Η πληρωμή της αξίας των προϊόντων/ υλικών στον Προμηθευτή θα γίνει τμηματικά σύμφωνα με το πλάνο τμηματικών παραδόσεων που ορίζεται στο άρθρο 3 της παρούσας και με τμηματική εξόφληση της συμβατικής αξίας που αναλογεί στο εκάστοτε παραδοθέν τμήμα μετά την οριστική παραλαβή του τμήματος αυτού.

Οι πληρωμές θα γίνονται σε ευρώ με την προσκόμιση των νομίμων παραστατικών και δικαιολογητικών που προβλέπονται από τις ισχύουσες διατάξεις καθώς και κάθε άλλου δικαιολογητικού προβλέπεται από τα έγγραφα της σύμβασης και σε χρόνο προσδιοριζόμενο από την αναγκαία διοικητική διαδικασία για έκδοση των σχετικών χρηματικών ενταλμάτων.

Για την πληρωμή του Αναδόχου εφαρμόζονται και ισχύουν οι προβλεπόμενες διατάξεις του Ν 4152/2013 (ΦΕΚ Α/107/09-05-2013).

ΑΡΘΡΟ 7. ΕΓΓΥΗΣΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

Για την καλή εκτέλεση της παρούσας, ο Ανάδοχος κατέθεσε στην Αναθέτουσα Αρχή τη με αριθμό εγγυητική επιστολή της ΤΡΑΠΕΖΑΣ, ποσού ευρώ (..... €) (5% της συμφωνούμενης με την παρούσα αμοιβής του Αναδόχου, χωρίς τον φόρο προστιθέμενης αξίας), ισχύος μέχρι, η οποία έχει συνταχθεί κατά το αντίστοιχο υπόδειγμα της Διακήρυξης.

Η εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης θα αποδεσμευτεί άπαξ και θα επιστραφεί μετά την οριστική ποσοτική και ποιοτική παραλαβή της προμήθειας, ύστερα από την έγγραφη εκκαθάριση των τυχόν απαιτήσεων από τους δύο συμβαλλόμενους και σύμφωνα με οριζόμενα στον Ν. 4281/2014

Η εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης καταπίπτει υπέρ της Αναθέτουσας Αρχής με την έγγραφη ειδοποίηση προς την εγγυήτρια τράπεζα και κοινοποίηση προς τον Ανάδοχο σε περίπτωση παράβασης κάποιου όρου της παρούσας ή/και της διακήρυξης και σε διάστημα τριών ημερών από την ειδοποίηση αυτής για επικείμενη κατάρπωση.

ΑΡΘΡΟ 8. ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ

1. Καθ' όλη τη διάρκεια εκτέλεσης της προμήθειας, ο Προμηθευτής θα πρέπει να συνεργάζεται στενά με την Αναθέτουσα Αρχή, υποχρεούται δε να λαμβάνει υπόψη του οποιοσδήποτε παρατηρήσεις της σχετικά με την εκτέλεση της προμήθειας.
2. Ο Προμηθευτής, εφόσον του ζητηθεί από την Αναθέτουσα Αρχή, υποχρεούται να παρίσταται σε υπηρεσιακές συνεδριάσεις που αφορούν την προμήθεια (τακτικές και έκτακτες), παρουσιάζοντας τα απαραίτητα στοιχεία για την αποτελεσματική λήψη αποφάσεων.
3. Ο Προμηθευτής θα είναι πλήρως και αποκλειστικά μόνος υπεύθυνος για την τήρηση της ισχύουσας νομοθεσίας ως προς το απασχολούμενο από αυτόν προσωπικό για την εκτέλεση των υποχρεώσεων της σύμβασης. Σε περίπτωση οποιασδήποτε παράβασης ή ζημίας που προκληθεί σε τρίτους υποχρεούται μόνος αυτός προς αποκατάστασή της. (αφορά κυρίως συμβάσεις παροχής υπηρεσιών και εκτέλεσης έργων)
4. Ο Προμηθευτής υποχρεούται κατά την εκτέλεση της σύμβασης να τηρεί τις υποχρεώσεις τους που απορρέουν από τια διατάξεις τις περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, οι οποίες έχουν θεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το Εθνικό Δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του Ν 4412/2016.
5. Ο Προμηθευτής αναλαμβάνει την υποχρέωση να υλοποιήσει και να παραδώσει την προμήθεια, σύμφωνα με τα καθοριζόμενα στα σχετικά άρθρα της παρούσας, εκτελώντας προσηκόντως όλες

- τις επιμέρους εργασίες, που αυτό περιλαμβάνει, διαθέτοντας άτομα με την απαιτούμενη εμπειρία, τεχνογνωσία και ικανότητα ώστε να ανταποκριθεί στις απαιτήσεις της σύμβασης.
6. Ο Προμηθευτής εγγυάται και φέρει όλες τις υποχρεώσεις και ευθύνες, που προβλέπονται ή απορρέουν από την παρούσα Σύμβαση και το Νόμο και σε σχέση με οποιαδήποτε εργασία εκτελείται από άτομα, που θα ασχοληθούν ή θα παράσχουν οποιοσδήποτε υπηρεσίες σε σχέση με την παρούσα Σύμβαση. Σε περίπτωση οποιασδήποτε παράβασης ή ζημίας που προκληθεί σε τρίτους υποχρεούται μόνον αυτός προς αποκατάστασή της.
 7. Ο Προμηθευτής θα ενεργεί με επιμέλεια και φροντίδα, ώστε να εμποδίζει πράξεις ή παραλείψεις, που θα μπορούσαν να έχουν αποτέλεσμα αντίθετο με το συμφέρον της Αναθέτουσας Αρχής
 8. Απαγορεύεται στον Προμηθευτή να αναθέσει σε τρίτους οποιοσδήποτε υπευθυνότητες και ευθύνες, που απορρέουν για αυτόν από την παρούσα.

ΑΡΘΡΟ 9. ΕΜΠΙΣΤΕΥΤΙΚΟΤΗΤΑ – ΠΝΕΥΜΑΤΙΚΗ ΙΔΙΟΚΤΗΣΙΑ

Καθ' όλη τη διάρκεια της Σύμβασης αλλά και μετά την λήξη ή λύση αυτής, ο Προμηθευτής θα αναλάβει την υποχρέωση να τηρήσει εμπιστευτικές και να μη γνωστοποιήσει σε οποιοδήποτε τρίτο, οποιαδήποτε έγγραφα ή πληροφορίες που θα περιέλθουν σε γνώση του κατά την εκτέλεση των υπηρεσιών και την εκπλήρωση των υποχρεώσεων του και ιδίως πληροφορίες που αφορούν σε προσωπικά δεδομένα

Σε κάθε περίπτωση απαγορεύεται η χρήση ή εκμετάλλευση των πληροφοριών οι οποίες θα περιέλθουν σε γνώση του Προμηθευτή καθ' οιονδήποτε τρόπο, στα πλαίσια εκτέλεσης της παρούσας Σύμβασης, οι οποίες είναι εμπιστευτικές για σκοπούς διαφορετικούς από την εκτέλεση της προμήθειας αυτής. Ως εμπιστευτικές πληροφορίες και στοιχεία νοούνται όσα δεν είναι γνωστά σε τρίτους, ακόμα και αν δεν έχουν χαρακτηριστεί ως τέτοια.

ΑΡΘΡΟ 10. ΑΝΩΤΕΡΑ ΒΙΑ

Τα συμβαλλόμενα μέρη δεν ευθύνονται για τη μη εκπλήρωση των συμβατικών τους υποχρεώσεων, στο μέτρο που η αδυναμία εκπλήρωσης οφείλεται σε περιστατικά ανωτέρας βίας.

Ο Προμηθευτής, επικαλούμενος υπαγωγή της αδυναμίας εκπλήρωσης υποχρεώσεών του σε γεγονός που εμπίπτει στην έννοια της ανωτέρας βίας, οφείλει να γνωστοποιήσει και επικαλεσθεί προς την Αναθέτουσα Αρχή τους σχετικούς λόγους και περιστατικά εντός αποσβεστικής προθεσμίας είκοσι (20) ημερών από τότε που συνέβησαν, προσκομίζοντας τα απαραίτητα αποδεικτικά στοιχεία. Η Αναθέτουσα Αρχή υποχρεούται να απαντήσει εντός τριάντα (30) περαιτέρω ημερών στο σχετικό αίτημα του Προμηθευτή, διαφορετικά, με την πάροδο άπρακτης της προθεσμίας, τεκμαίρεται αποδοχή του αιτήματος.

ΑΡΘΡΟ 11. ΑΝΑΣΤΟΛΗ – ΚΑΤΑΓΓΕΛΙΑ ΚΑΙ ΛΥΣΗ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η Αναθέτουσα Αρχή διατηρεί το δικαίωμα να καταγγείλει / λύσει τη σύμβαση με τον προμηθευτή μετά από αιτιολογημένη απόφαση του αρμοδίου οργάνου της. Στη περίπτωση αυτή, ο προμηθευτής πέραν της αμοιβής για το μέρος της Σύμβασης που έχει εκτελέσει μέχρι του χρόνου της καταγγελίας, δεν δικαιούται να λάβει κανένα επιπλέον ποσό ως αποζημίωση, εκτός των παραγγελιών προϊόντων που αποδεδειγμένα έχουν προηγηθεί της καταγγελίας και εφόσον αυτά τελικώς παραληφθούν.

Σε περίπτωση λύσης ή πτώχευσης του προμηθευτή που αναφέρεται στην αρχή της παρούσας ή θέσης της περιουσίας αυτού σε αναγκαστική διαχείριση, τότε η παρούσα σύμβαση λύεται αυτοδίκαια από την ημέρα επέλευσης των ανωτέρω γεγονότων. Σε τέτοια περίπτωση καταπίπτουν υπέρ του Δημοσίου και η εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης που προβλέπεται στην παρούσα.

Τροποποίηση των όρων της παρούσας σύμβασης γίνεται μόνον με μεταγενέστερη γραπτή και ρητή συμφωνία των μερών και με την επιφύλαξη του άρθρου 132 και 201 (γνωμοδότηση αρμοδίου οργάνου) του Ν. 4412/2016.

ΑΡΘΡΟ 12. ΕΚΧΩΡΗΣΗ – ΜΕΤΑΒΙΒΑΣΗ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Ο προμηθευτής δεν δικαιούται να μεταβιβάσει ή εκχωρήσει τη σύμβαση ή μέρος αυτής. Κατ' εξαίρεση ο προμηθευτής δικαιούται να εκχωρήσει, χωρίς έγκριση, τις απαιτήσεις του έναντι της αναθέτουσας αρχής για την καταβολή συμβατικού τιμήματος, με βάση τους όρους της σύμβασης, σε τράπεζα της επιλογής του που λειτουργεί νόμιμα στην Ελλάδα ή σε άλλη χώρα της ΕΕ και σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στις διατάξεις του Ν 4270/2014.

ΑΡΘΡΟ 13. ΕΚΤΕΛΕΣΗ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η σύμβαση θεωρείται ότι εκτελέστηκε:

- α) όταν παραδόθηκε ολόκληρη η ποσότητα ή, σε περίπτωση διαιρετού υλικού, η ποσότητα που παραδόθηκε υπολείπεται της συμβατικής, κατά μέρος που κρίνεται ως ασήμαντο από το αρμόδιο όργανο.
- β) Παραλήφθηκαν οριστικά ποσοτικά και ποιοτικά τα υλικά που παραδόθηκαν.
- γ) Έγινε η αποπληρωμή του συμβατικού τιμήματος, αφού προηγουμένως επιβλήθηκαν κυρώσεις ή εκπτώσεις.
- δ) Εκπληρώθηκαν και οι λοιπές συμβατικές υποχρεώσεις και από τα δύο συμβαλλόμενα μέρη και αποδεσμεύθηκαν οι σχετικές εγγυήσεις κατά τα προβλεπόμενα από τη σύμβαση.

ΑΡΘΡΟ 14. ΛΟΙΠΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

Οι σχετικές περί προμηθειών Διατάξεις του Ν. 4412/2014, η από διακήρυξη του σχετικού διαγωνισμού και η από κατατεθείσα προσφορά του Αναδόχου αποτελούν συμπληρωματικά της παρούσας σύμβασης συμβατικά τεύχη. Σε περίπτωση ασάφειας ή διαφορετικής ρύθμισης μεταξύ των συμβατικών τευχών, η σειρά προτεραιότητας και ισχύος είναι η ακόλουθη:

- α) Η παρούσα σύμβαση
- β) Οι διατάξεις περί προμηθειών
- γ) Η διακήρυξη του διαγωνισμού
- δ) Η προσφορά του προμηθευτή

Για τα θέματα που καθορίζονται στην παρούσα, κανένα συναφές κείμενο ή έγγραφο ή στοιχείο προϋπάρχον αυτής δεν έχει οποιαδήποτε ισχύ ή μπορεί να ληφθεί υπ' όψη για την ερμηνεία των όρων της παρούσας, εκτός αν ρητώς καθορίζεται διαφορετικά στη παρούσα σύμβαση.

Η κοινοποίηση εγγράφων από την Αναθέτουσα Αρχή στον Ανάδοχο θα γίνεται με κάθε πρόσφορο μέσο ήτοι με ταχυδρομική επιστολή, τηλεομοιοτυπία, ή ηλεκτρονικά μέσα.

ΑΡΘΡΟ 15. ΕΦΑΡΜΟΣΤΕΟ ΔΙΚΑΙΟ – ΕΠΙΛΥΣΗ ΔΙΑΦΟΡΩΝ

Ο προμηθευτής και η Αναθέτουσα Αρχή θα προσπαθούν να ρυθμίζουν κάθε διαφορά που τυχόν θα προκύψει στις μεταξύ τους σχέσεις κατά την διάρκεια της ισχύος της σύμβασης που θα υπογραφεί, με βάση της καλής πίστης και των συναλλακτικών ηθών.

Επί διαφωνίας, κάθε διαφορά θα λύεται από τα ελληνικά δικαστήρια και συγκεκριμένα τα δικαστήρια Πειραιά, εφαρμοστέο δε δίκαιο είναι το Ελληνικό και το κοινοτικό.

Δεν αποκλείεται, ωστόσο, για ορισμένες περιπτώσεις εφόσον συμφωνούν και τα δύο μέρη, να προβλεφτεί στη σύμβαση προσφυγή των συμβαλλομένων, αντί των δικαστηρίων, σε διαιτησία σύμφωνα πάντα με την ελληνική νομοθεσία και με όσα μεταξύ τους συμφωνήσουν. Αν δεν επέλθει τέτοια συμφωνία, η αρμοδιότητα για την επίλυση της διαφοράς ανήκει στα ελληνικά δικαστήρια κατά τα οριζόμενα στην προηγούμενη παράγραφο.

Ειδικά κατά των αποφάσεων που επιβάλλουν σε βάρος του αναδόχου κυρώσεις δυνάμει των άρθρων 203 (κήρυξη οικονομικού φορέα εκπτώτου), 206 (χρόνος παράδοσης υλικών), 207 (κυρώσεις για εκπρόθεσμη παράδοση προμήθειας), 213 (απόρριψη συμβατικών υλικών - αντικατάσταση) του Ν. 4412/2016 μπορεί να υποβάλει προσφυγή για λόγους νομιμότητας και ουσίας ενώπιον του φορέα που εκτελεί τη σύμβαση, μέσα σε ανατρεπτική προθεσμία τριάντα (30) ημερών, από την ημερομηνία που έλαβε γνώση της σχετικής απόφασης. Επί της προσφυγής, αποφασίζει το αρμόδιο αποφαινόμενο όργανο της αναθέτουσας αρχής, ύστερα από γνωμοδότηση του αρμόδιου συλλογικού οργάνου και η απόφαση που θα εκδοθεί δεν επιδέχεται προσβολή με άλλη οποιασδήποτε φύσεως διοικητική προσφυγή.

Σε πιστώσει των ανωτέρω συντάχθηκε η παρούσα σύμβαση σε τρία πρωτότυπα. Δύο έλαβε η Αναθέτουσα Αρχή και ένα ο Προμηθευτής.

ΟΙ ΣΥΜΒΑΛΛΟΜΕΝΟΙ

ΓΙΑ ΤΟ Γ.Ν.Π. «ΤΖΑΝΕΙΟ»

ΓΙΑ ΤΟΝ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ

Η ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ