



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

Υ.ΠΕ ΠΕΙΡΑΙΑ ΚΑΙ ΑΙΓΑΙΟΥ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ "ΤΖΑΝΕΙΟ"

Πειραιάς: 03-08-2026

Αριθμ. Πρωτ: 12505

ΤΜΗΜΑ : ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ ΓΡΑΦΕΙΟ : ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ Ταχ. Δ/ση : Αφεντούλη & Ζαννή Πληροφορίες: ΛΑΖΑΡΟΥ ΚΥΡΙΑΚΟΣ Τηλέφωνο : 210 – 45 92 592 e-mail : lazarou@tzaneio.gov.gr	ΠΡΟΣ:	ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΕΠΙΣΗΜΟΥΣ ΦΟΡΕΙΣ ΚΑΙ ΕΝΩΣΕΙΣ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΩΝ
---	--------------	---

**ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ - ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ ΕΠΙ ΤΩΝ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΔΙΑΦΟΡΩΝ
ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ) ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ
Γ.Ν.ΠΕΙΡΑΙΑ "ΤΖΑΝΕΙΟ"**

Κάνουμε γνωστό ότι το Νοσοκομείο υπέβαλε προς διαβούλευση, στο διαδικτυακό τόπο του ΕΣΗΔΗΣ με μοναδικό κωδικό **2026ΔΙΑΒ32459** τις παρακάτω τεχνικές προδιαγραφές, σύμφωνα με το άρθρο 47 του Ν.4412/2016, που αφορούν στην προμήθεια **ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ)**, για τις ανάγκες του Γ.Ν.Π Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ» με χρηματοδότηση από τον προϋπολογισμό του Νοσοκομείου (ΑΛΕ 32302050000001).

Η πρόσκληση για τη διαβούλευση αναρτήθηκε στον ιστότοπο του ΕΣΗΔΗΣ (<https://cerpp.eprocurement.gov.gr/deliberation/#!/deliberation-search/>) στις **17-03-2026** και για **15 ημέρες**, δηλαδή μέχρι και την **01η-04-2026**, μέσα στο οποίο διάστημα οι ενδιαφερόμενες εταιρείες μπορούσαν να υποβάλλουν τις προτάσεις τους.

Παρατηρήσεις κατέθεσαν οι εταιρείες: 1.**MENARINI ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΙΑΤΡΙΚΑ ΟΡΓΑΝΑ Α.Ε.Β.Ε.**,
2. **ΑΡΗΣ ΜΑΝΤΖΩΡΟΣ**, 3.**DIACHEL ΧΗΜΙΚΗ ΟΡΓΑΝΟΛΟΓΙΑ Α.Ε** 4. **ΒΥΖΑΣ Α.Ε.Ε**

Ακολουθούν οι Τεχνικές Προδιαγραφές του Νοσοκομείου και οι παρατηρήσεις των εταιρειών.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΤΟΥ Γ.Ν.Π 'ΤΖΑΝΕΙΟ'

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΜΥΤΟΓΛΟΥ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

Πειραιάς: 16-03-2026

Αρ. Πρωτοκ. : 4462

ΔΙΟΙΚΗΣΗ 2^{ης} Υ. ΠΕ. ΠΕΙΡΑΙΑ & ΑΙΓΑΙΟΥ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΙΡΑΙΑ

«ΤΖΑΝΕΙΟ»

ΤΜΗΜΑ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

ΓΡΑΦΕΙΟ: ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

Ταχ. Δ/νση: Αφεντούλη και Ζαννή

Πληροφορίες: Λαζάρου Κυριάκος

Τηλέφωνο: 210 – 4592592

mail: lazarou@tzaneio.gov.gr

ΠΡΟΣ ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ
ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥΣ ΦΟΡΕΙΣ
ΚΑΙ ΕΝΩΣΕΙΣ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΩΝ

‘ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΓΙΑ ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΡΟΤΑΣΕΩΝ-ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΩΝ ΓΙΑ ΤΗ ΣΥΝΤΑΞΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ) ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ) ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ Γ.Ν.ΠΕΙΡΑΙΑ ‘ΤΖΑΝΕΙΟ’

1. Το Γενικό Νοσοκομείο Πειραιά ‘Τζάνειο’ (Γ.Ν.Π ‘ΤΖΑΝΕΙΟ’), υποβάλει προς διαβούλευση τις παρακάτω τεχνικές προδιαγραφές, σύμφωνα με τα άρθρα **47 & 48** και **278 & 279** του **Ν.4412/2016**, που αφορούν στην προμήθεια **ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ)** για **ένα (1) έτος**, με χρηματοδότηση από τον προϋπολογισμό του Νοσοκομείου (ΛΑΕ 32302050000001). Μετά την παρέλευση της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής προτάσεων – παρατηρήσεων, οι υποβληθείσες παρατηρήσεις θα αναρτηθούν στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου (www.tzaneio.gov.gr στη διαδρομή: ΠΡΟΜΗΘΕΙΕΣ ► ΔΗΜΟΣΙΑ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ) για να λάβουν γνώση αυτών οι ενδιαφερόμενοι.

Μετά την οριστικοποίηση των τεχνικών προδιαγραφών θα προκηρυχθεί Δημόσιος Ανοιχτός Ηλεκτρονικός Διαγωνισμός για την προμήθεια **ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ** για **ένα (1) έτος**, για τις ανάγκες του **Γ. Ν. Πειραιά «ΤΖΑΝΕΙΟ»** με χρηματοδότηση από τον

προϋπολογισμό Νοσοκομείου (**ΛΑΕ 32302050000001**) και με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα προσφορά βάσει χαμηλότερης τιμής.

2. Με την παρούσα πρόσκληση σας καλούμε να υποβάλετε τις προτάσεις-παρατηρήσεις για τα παρακάτω είδη και τις Τεχνικές Προδιαγραφές τους (επισυνάπτονται), με σκοπό τη δημόσια συζήτηση και τη λήψη παρατηρήσεων – σχολίων επί του περιεχομένου αυτών, στο πλαίσιο της διαφάνειας των διαδικασιών καθώς και της ευρύτερης συμμετοχής υποψηφίων προμηθευτών.

3. Η διάρκεια της διαδικασίας ορίζεται σε **δεκαπέντε (15) ημέρες** από την ημερομηνία ανάρτησής της στον ιστότοπο του **ΕΣΗΔΗΣ**

<https://cerpp.eprocurement.gov.gr/deliberation/#/deliberation-search/>).

4. Παρακαλούνται οι ενδιαφερόμενοι να υποβάλλουν τεκμηριωμένες παρατηρήσεις και να επισημάνουν τους όρους των προδιαγραφών που ενδέχεται να θέσουν σε κίνδυνο τους διαγωνισμούς και να δημιουργήσουν ενστάσεις ή ερωτήματα κατά χρονική περίοδο από τη δημοσίευση ως την αποσφράγιση των προσφορών.

5. Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να αποστείλουν τις εμπρόθεσμες απόψεις και εισηγήσεις τους καθώς και να ζητήσουν διευκρινίσεις στην παρακάτω ηλεκτρονική διεύθυνση: (**<https://cerpp.eprocurement.gov.gr/deliberation/#/deliberation-search/>**).

6. Ευελπιστούμε για τη συμμετοχή σας στην υπόψη διαδικασία, συνδράμοντας στην προσπάθεια διαμόρφωσης συνθηκών υγιούς ανταγωνισμού και βελτιστοποίησης των τεχνικών προδιαγραφών.

Επιπρόσθετα, επισυνάπτονται οι γενικοί κανόνες που αναγράφονται και στην ιστοσελίδα του ΕΣΗΔΗΣ και που είναι προϋπόθεση για τη συμμετοχή των ενδιαφερομένων στη διαδικασία.

Οι προτάσεις, τα σχόλια ή οι ερωτήσεις που υποβάλλονται υπόκεινται σε έλεγχο ως προς την τήρηση των παρακάτω όρων χρήσης και συμμετοχής:

- Στο υποσύστημα των Προκαταρκτικών Διαβουλεύσεων του ΟΠΣ ΕΣΗΔΗΣ **υποβάλλονται άμεσα τα σχόλια σε μορφή απλού κειμένου**. Καταχωρούνται στο ειδικό πεδίο «**Καταχώρηση σχολίου**» με εισαγωγή κειμένου, είτε με πληκτρολόγηση ή με επικόλληση κειμένου από αντιγραφή. Συνίσταται να αποφεύγονται οι ειδικοί χαρακτήρες. Επισημαίνεται ότι δεν είναι δυνατή η καταχώρηση σχεδίων, πινάκων, εικόνων κλπ. Επίσης δεν είναι δυνατή η επισύναψη αρχείων.

- Τα σχόλια δύναται να αφορούν μία παράγραφο ή μία ενότητα ή το σύνολο του κειμένου της διαβούλευσης. Αυτό δηλώνεται στο πεδίο «Άρθρο» με σχετική περιγραφή που δεν πρέπει να υπερβαίνει τους 255 χαρακτήρες.
- Σε εξαιρετικές περιπτώσεις που τα σχόλια περιλαμβάνουν πίνακες, σχέδια, εικόνες, χάρτες ή φωτογραφίες, τα αρχεία αυτά μπορούν να αποσταλούν, με σαφή αναφορά του μοναδικού κωδικού της σχετικής Προκαταρκτικής Διαβούλευσης, προς την Αναθέτουσα Αρχή / τον Αναθέτοντα Φορέα που διενεργεί τη διαβούλευση. Σημειώνεται ότι η αντίστοιχη πρόσκληση της Αναθέτουσας Αρχής / του Αναθέτοντα Φορέα περιλαμβάνει τα σχετικά στοιχεία επικοινωνίας.
- Οι προτάσεις και τα σχόλια που υποβάλλονται στη διαβούλευση θα πρέπει να σχετίζονται άμεσα με το υπό διαβούλευση ζήτημα και να είναι επαρκώς τεκμηριωμένα.
- Το περιεχόμενο των προτάσεων και των σχολίων σας δεν πρέπει να προσβάλει δικαιώματα άλλων προσώπων.
- Θα πρέπει να αποφεύγονται οι προσωπικές αντιπαραθέσεις με άλλους συμμετέχοντες στη διαβούλευση.
- **Απόρριψη σχολίων:** Προτάσεις, σχόλια, υπερσύνδεσμοι ή οποιοδήποτε άλλο περιεχόμενο, τα οποία διατυπώνονται σε γλώσσα και με τρόπο υβριστικό, χυδαίο ή περιέχουν ή υποκινούν μισαλλοδοξία και διακρίσεις που βασίζονται σε φύλο, ηλικία, σεξουαλικό προσανατολισμό, φυλετική ή εθνική καταγωγή ή θρησκευτικές πεποιθήσεις **θα απορρίπτονται (αφαίρεση από τη δημόσια διαβούλευση, όχι διαγραφή) από τον διαχειριστή της Υπηρεσίας.** Επίσης θα απορρίπτονται σχόλια τα οποία παραπέμπουν σε άλλους δικτυακούς τόπους για λόγους διαφήμισης, δημοσιότητας ή οποιονδήποτε άλλο σκοπό που κρίνεται από τον διαχειριστή ως καταχρηστικός.
- Με τη συμμετοχή σας αποδέχεστε τη χρήση του ηλεκτρονικού σας ταχυδρομείου για ενημερωτικούς λόγους σχετικούς με τους στόχους του ΟΠΣ ΕΣΗΔΗΣ.

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ
ΤΟΥ Γ.Ν.Π 'ΤΖΑΝΕΙΟ'
 EMMANOUIL VAIKOUSIS
 16/03/2026 13:04
ΕΜΜΑΝΟΥΗΛ ΒΑΪΚΟΥΣΗΣ

Συνημμένα ακολουθούν οι τεχνικές προδιαγραφές

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ				
ΕΙΔΗ ΦΑΡΜΑΚΕΙΟΥ				
A/A	ΚΩΔ.ΥΛΙΚΟΥ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΜΟΝ. ΜΕΤΡ.	ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ
1	A0001001	Οινόπνευμα	Kgr	Καθαρό οινόπνευμα Ethanol 96%.
2	A0K01015	Alcohol Ethylium Απόλυτη (fl 2.5 lt)	λίτρο	Απόλυτη Αιθυλική Αλκοόλη 100% χωρίς προσμίξεις.
3	A0K01042	Iodine	gr	Μεταλλικό ιώδιο ≥99%
4	A0K01048	Kalium Iodide	gr	Ιωδιούχο κάλλιο ≥99,5%-
ΕΙΔΗ ΑΙΜΟΔΟΣΙΑΣ				
5	A0Δ01001	ANTI - A	ml	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
6	A0Δ01002	ANTI - B	ml	«
7	A0Δ01004	ANTI - D	ml	«
8	A0Δ01006	ANTI A1 (Lectin)	ml	«
9	A0Δ01009	ANTI C Μεγάλο	ml	«
10	A0Δ01010	ANTI c Μικρό	ml	«
11	A0Δ01011	ANTI E Μεγάλο	ml	«
12	A0Δ01012	ANTI e Μικρό	ml	«
13	A0Δ01014	ANTI K (kell)	ml	«
14	A0Δ01049	Ανίχνευση Αντιερυθροκυτταρικών αντισωμάτων με ερυθροκύτταρα 3 Δοτων kit (3fl/10ml)	kit	«
15	A0Δ01086	RPR με μέθοδο Latex Kit για μέθοδο εξετάσεων kit 100 test	kit	«
16	A0Δ01287	ANTI - AB 10 ml	ml	«

17	A0Δ01289	ANTI Human Poly fl 10 ml	fl	«
18	A0Δ01290	Διάλυμα Liss για ανίχνευση μη αναμενόμενων αντισωμάτων fl 10 ml	fl	«
		ΕΙΔΗ ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΚΟΥ		
19	A0I01003	LYMPHOPREP (KIT των 6fl x 100ml)	kit	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
20	A0I01005	Hank's BSS fl 100 ml	fl	«
21	A0I01007	Penicillin - Streptomycin Mixture fl 100 ml	fl	«
22	A0I01011	Φθορίζουσα χρωστική βαφής και μονιμοποίησης λεμφοκυττάρων (fl 100 ml)	fl	«
23	A0I01016	Fetal calf serum fl 100 ml	fl	«
24	A0I01018	Πλακίδια για HLA-B27 (Kit 10 test)	kit	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
25	A0I01027	ANA με ανοσοφθορισμό (kit 240 test)	kit	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
26	A0I01029	Anti - DNA με ανοσοφθορισμό (Crithidia luciliae ds-dna) των 100 test	kit	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 προσδεδμένα 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
27	A0I01031	AMA-ASMA-APCA Ανοσοφθορισμός (mouse kidney-stomach) 20x8 test	kit	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 προσδεδμένα 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
28	A0I01034	ANCA-C Ανοσοφθορισμό ANCA-P +	kit	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.
29	A0I01046	Αντιθυρεοειδικά με ανοσοφθορισμό (kit 96 test)	kit	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 προσδεδμένα στον φορέα τους μέσω χημικών δεσμών, για τη διασφάλιση σταθερότητας και ομοιομορφίας κατά τη διάρκεια των εκπλύσεων. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 96 test
30	A0101252	Πλακίδια για HLA-ABC (Kit 10 test)	kit	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
31	A0I01253	Liver profile IgG (M2-LKM1-LC1-SLA) (Kit των 16)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ).
32	A0I01254	GBM-ANCA (Kit των 16)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ). Kit των 16
33	A0I01255	ENA-15 abs (ANA-PROFILE) (Kit των 16)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ).
34	A0I01256	Celiac IgG (Gliadine & tG IgG) (Kit των 24)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ).
35	A0I01257	Celiac IgA (Gliadine & tG IgA) (Kit των 24)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ).
36	A0I01258	Milk proteins Intolerance (kit των 24)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ).
37	A0101259	IF & PCA (gastritis) (kit των 20)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ).
38	ΝΕΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ α	ASCA IgG, IgA (Crohn's)	kit	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 ανάπτυσμα, conjugate, buffers, controls κλπ).
39	ΝΕΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ β	Έλεγχος ειδικών αλλεργιογόνων (sIgE)	kit	Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να επιτρέπουν την ταυτόχρονη μέτρηση των ειδικών αντισωμάτων IgE (sIgE) έναντι αλλεργιογόνων σε ολικό αίμα, πλάσμα ή ορό με ημιποσοτική ανοσοενζυμική μέθοδο. Να

				γίνεται ταυτόχρονος έλεγχος πολλών διαφορετικών αλλεργιογόνων ή μειγμάτων αλλεργιογόνων (να αναφερθεί ο αριθμός) σε ομάδες (τροφικά, εισπνεόμενα κλπ). Η συσκευασία να περιέχει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια και αναλώσιμα για την διενέργεια της εξέτασης
		ΕΙΔΗ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΚΟΥ		
40	A0K01039	GIEMSA	λίτρο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
41	A0K01051	May Crunwalds	λίτρο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
42	A0K01074	XYLOL	λίτρο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
43	A0K01097	Διαλύματα (1.OG6 ORANGE G6 2.EA 50) (FL 2,5 lt)	λίτρο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
44	A0K01105	Haematoxylin Hiris Solution (fl 2,5 lt)	λίτρο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
45	A0K01156	Σπρέυ μονιμοποίησης κυτταρολογικών επιχρισμάτων (BIO-FIX)	τεμάχιο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
46	A0K01268	ORANGE-G	λίτρο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
47	A0K02009	Μονιμοποιητικό υγρό γενικής κυτταρολογίας (1 lt)	τεμάχιο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
48	A0K02017	Bio Diff Kit	τεμάχιο	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
		ΕΙΔΗ ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΤΜΗΜΑΤΩΝ		
49	A0K01334	Αλουμινόνερα (Fl 1 lt)	fl	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
50	A0K01335	Βενζίνη για καθαρισμό δέρματος (fl 450 ml)	fl	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
51	A0K01341	Strep Test	test	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
52	A0Λ01058	Controls (για τον αναλυτή αερίων αίματος Gastat 602i)	fl	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
53	A0Λ01068	Iodoform	fl	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους

54	A0Λ01077	Ταινίες για μέτρηση σακχάρου στο αίμα	Τμχ	<u>Ταινίες για μέτρηση σακχάρου στο αίμα</u> 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. 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
55	A0Λ01078	CLO Test (25 test/ τμχ)	Τμχ	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
56	A0Λ01539	Cal 1 Calibrator (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800	Τμχ	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
57	A0Λ01540	Cal 2 Calibrator (200ml) για τον αναλυτή	Τμχ	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους

		αερίων αίματος ABL 800		
58	A0Λ01541	Flush Solution για τον αναλυτή αερίων αίματος Gastat 602i	Τμχ	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
59	A0Λ01627	Cleaning Solution (200ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800	ΦΙΑΛΗ	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
60	A0Λ02035	Rinse Solution [(600ml) για τον αναλυτή αερίων αίματος ABL 800]	bt	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
61	A0Υ02016	Low gas (αέριο χαμηλής περιεκτικότητας) 3 αερίων Calibrat	ΦΙΑΛΗ	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
62	A0999004	Σάκκοι γλυκίνης 3 lt	Τμχ	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
ΕΙΔΗ ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΟΥ				
63	A0K01325	Χρωστικές για χρώση Ziehl–Neelsen για μυκοβακτηρίδια (Z-N Kit 4 x250 ml)	kit	Πλήρες kit για γρήγορη, εν ψυχρώ, οξεάντοχη χρώση των μυκοβακτηριδίων που να περιλαμβάνει μόνο carbolic fuchsin και διάλυμα Armand. Η χρήση της χρώσης αυτής να μην απαιτεί την θέρμανση των πλακιδίων και την εισπνοή τοξικών αερίων. Κάθε kit να αποτελείται από 2 φιαλίδια των 125ml με δικό τους σταγονομετρικό στόμιο. Να περιέχει σταθεροποιητές για σταθερότητα έως την ημερομηνία λήξης. Να φυλάσσεται σε θερμοκρασία 15-25°C. Η χρώση να μπορεί να πραγματοποιηθεί εντός 6 λεπτών. Σε περίπτωση που το προϊόν δεν έχει χρησιμοποιηθεί ξανά από το εργαστήριο να σταλεί υποχρεωτικά δείγμα προς αξιολόγηση. Να έχει IVD CE Mark. Για εξασφάλιση της συμβατότητας και της ομοιομορφίας των

				αποτελεσμάτων όλα τα αντιδραστήρια που χρησιμοποιούνται από το εργαστήριο για την ίδια χρώση να είναι από τον ίδιο κατασκευαστή.
64	A0K01002	Ακετόνη PA	Lt	Διάλυμα Acetone $\geq 99.0\%$, χρήση ως διαλύτης, γυάλινη συσκευασία έως 1 lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.
65	A0K01006	Acidum Hydrochloricum 37% (συσκευασία 2,5 lt)	fl	Υδατικό διάλυμα αέριου υδροχλωρίου (HCl) 37%, χρήση ως αντιδραστήριο, γυάλινη συσκευασία 1 lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.
66	A0K01032	Ethylether	Lt	Αιθέρας Αιθυλικός, χρήση ως αντιδραστήριο, γυάλινη συσκευασία έως 1 lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C
67	A0K01035	Φορμαλδεΰδη 37-40% (fl=5Lt)	fl	Διάλυμα φορμαλδεΰδης 37-40% σε συσκευασία φιάλης έως 1 lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.
68	A0M01006	Αντιαμοιβαδικά αντισώματα	kit	Πλήρες kit για τον προσδιορισμό IgM και IgG αντισωμάτων έναντι <i>Entamoeba</i> 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 <i>Entamoeba</i> να γίνεται σε ξεχωριστά πηγαδάκια για τη διευκόλυνση της ανάγνωσης του αποτελέσματος. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.

69	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	Πλήρες kit ανοσοφθορισμού MIF (microimmunofluorescence) για τον προσδιορισμό IgG αντισωμάτων έναντι <i>C. pneumoniae</i> 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 IVD Mark.
70	A0M01028	Legionella S.P.P.-Αναζήτηση αντιγόνου σε ούρα,μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας	kit	Ταχεία ανοσοχρωματογραφική μέθοδος (ICT) για την ποιοτική ανίχνευση του αντιγόνου <i>Legionella pneumophila</i> (υπότυπος 1) στα ούρα. Το τεστ να είναι υπό μορφή κάρτας/συσκευής (όχι strip) και να δίνει αποτέλεσμα εντός 15 λεπτών. Η ευαισθησία, η ειδικότητα και η ακρίβεια του τεστ να είναι τουλάχιστον 95%, συγκριτικά με τις μεθόδους αναφοράς (καλλιέργεια) και όχι με άλλα εμπορικά τεστ. Να κατατεθούν εκτενείς επιστημονικές μελέτες που να αποδεικνύουν την απόδοση του τεστ σε κλινικά δείγματα. Το τεστ να έχει ελεγχθεί για την πιθανότητα

				διασταυρούμενων αντιδράσεων με άλλους ιούς ή βακτήρια. Το ίδιο ακριβώς τεστ, θα πρέπει να έχει τη δυνατότητα να χρησιμοποιηθεί και χωρίς την χρήση εξοπλισμού. Όλα τα θα πρέπει να αποδεικνύονται από επίσημα έντυπα του κατασκευαστή και ταυτόχρονα από αντίστοιχες έγκριτες επιστημονικές μελέτες.
71	A0M01051	Δίσκοι αντιβιοτικών για τον έλεγχο ευαισθησίας βακτηρίων με τη μέθοδο διάχυσης των δίσκων Kirby-Bauer	bt	Γενικές προδιαγραφές: 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 CE IVD Mark και έγκριση του FDA (FDA approved). Να φέρονται σε 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 για στρογγυλά τρυβλία των 150 mm και τετράγωνα τρυβλία 120x120mm.
72	A0M01052	Δίσκοι με συνδυασμό αντιβιοτικού και αναστολέα β-λακταμάσης για την ανίχνευση ευρέος φάσματος β-Λακταμασων. Β) ΚΕΦΤΑΖΙΔΙΜΗ με κλαβουλανικό οξύ	bt	Σύμφωνα με τις γενικές προδιαγραφές. Για τη δοκιμασία CDT: CEFTAZIDIME 30 µg + CLAVULANIC ACID 10µg
73	A0M01061	Δίσκοι Διαγνωστικοί για ταυτοποίηση μικροβίων-optochin	fl	Διαγνωστικά δισκία, εμποτισμένα με optochin, για την προκαταρκτική ταυτοποίηση του <i>Streptococcus pneumoniae</i> , 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 <i>Streptococcus pneumoniae</i> . Να προσφερθούν σε συσκευασία των 5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, όπου κάθε φυσίγγιο 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 CE IVD Mark.
74	A0M01062	Παράγοντες X, V, XV για την ταυτοποίηση <i>Haemophilus spp</i>	bt	Δισκία εμποτισμένα ξεχωριστά με αυξητικούς παράγοντες X FACTOR (αιμίνη), 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.
75	A0M01070	Φάκελοι για δημιουργία συνθηκών ανάπτυξης αναερόβιων μικροβίων πολλών τρυβλίων σε ειδική φιάλη (bt 10τμχ)	bt	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 τις απαιτούμενες συνθήκες

				(συγκέντρωση οξυγόνου <1%, συγκέντρωση CO ₂ 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 CE IVD Mark.
76	A0M01073	Μικροί Φάκελλοι 2-4 τρυβλίων δημιουργίας μικροαερόφιλων συνθηκών για καμπυλοβακτηρίδια (bt 20τμχ)	bt	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 CO ₂ 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 προσφερθούν κιτ με πλαστικά σακουλάκια για τους ανωτέρω φακέλους χωρητικότητας 2-4 τρυβλίων. Τα σακουλάκια να είναι απολύτως διαφανή και από τις δύο πλευρές, από εξαιρετικής ποιότητας πλαστικό (ασφάλεια προσωπικού και εύκολη παρατήρηση). 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 CE IVD Mark

77	A0M01074	Μικροί Φάκελλοι έως 5 τρυβλίων για δημιουργία αναερόβιων συνθηκών ανάπτυξης μικροβίων (bt 10τμχ)	bt	Κιτ με φακέλους που να αποδίδουν αναερόβιες συνθήκες (συγκέντρωση οξυγόνου <1%, συγκέντρωση CO ₂ 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). 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.
78	A0M01101	Έτοιμα τρυβλία για αντιβιόγραμμα μυκήτων μέθοδος ταινιών διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιμυκητικών (bt 5 τμχ)	bt	Τρυβλία έτοιμα προς χρήση διαμέτρου 140-150 mm για τη διενέργεια ελέγχου ευαισθησίας στα αντιμυκητικά ζυμομυκήτων και υφομυκήτων με τη μέθοδο ταινιών διαβαθμισμένης συγκέντρωσης για τον προσδιορισμό των MICs έναντι αντιμυκητικών. Συσκευασία μέχρι 5 τρυβλία για την αποφυγή επιμολύνσεων. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.
79	A0M01127	Θρεπτικά υλικά και συμπληρώματα-	fl	Σωληνάρια για καλλιέργεια μυκοβακτηριδίων

		Lowenstein-Jensen (Σωληνάρια)		(Lowenstein Jensen) με βιδωτό μεταλλικό 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 620 ml, 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.
80	A0M01130	Αντιβιογράμμα για μυκόπλασμα και ουρεόπλασμα γεννητικού συστήματος	kit	Πλήρες kit με control για την ανίχνευση και έλεγχο ευαισθησίας ουρογεννητικών μυκοπλασμάτων. Με δυνατότητα ταυτοποίησης <i>M. hominis</i> και <i>U. urealyticum</i>. Η ταυτοποίηση να γίνεται με βάση την πρότυπη μέθοδο ουρίας αργινίνης. Να παρέχεται η δυνατότητα τιτλοποίησης. Να ελέγχεται η ευαισθησία σε πολλά αντιβιοτικά (συμπεριλαμβανόμενων των μακρολίδων και όλων των αντιβιοτικών 1^{ης} επιλογής). Τα αποτελέσματα του αντιβιογράμματος να δίνονται ως S/R. Να διαθέτει μακρά ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark
		ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΤΙΟΡΩΝ		να είναι σε φιαλίδια (FL) έως 2ml λόγω μικρής χρήσης (για 50 περίπου εξετάσεις). Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν για ορολογική ταυτοποίηση από

				καλλιεργήματα επί πλακός. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.
81	A0M01146	Αντιοροί για <i>E. coli</i> O157	fl	Μονοδύναμος ορός συγκόλλησης για ορολογική ταυτοποίηση <i>E. coli</i> οροτύπου O157 επί πλακός. Για κάθε εξέταση επί πλακός να απαιτείται 1 σταγόνα ορού (40μL). Σε συσκευασία σταγονομετρικού φιαλιδίου των 2ml (50 εξετάσεις). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE.
82	A0M01148	Αντιοροί πολυδύναμοι και μονοδύναμοι έναντι σωματικών, βλεφαριδικών, VI Αντιγόνου Σαλμονέλλων	fl	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 *Salmonella* 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 *Salmonella* 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 *Salmonella* 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 *Salmonella* 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.
83	A0M01149	Ομαδοποίηση Στρεπτόκοκκων κατα Lancefield με συγκολλητινοαντίδραση Latex	kit	Αντιδραστήρια (των 50 - 60 τεστ) για ομαδοποίηση β-αιμολυτικών στρεπτοκόκκων στις ομάδες A, B, C, D, F, G κατά Lancefield. Πλήρη kit συγκολλητινοαντίδρασης latex με όλα τα απαραίτητα για την εξέταση που να περιλαμβάνει ενζυμικό extraction και θετικό μάρτυρα. Να παρέχονται από την εταιρεία όλες οι ομάδες, extraction enzyme και controls και ξεχωριστά σε περιπτώσεις που κάποιες ομάδες τελειώνουν νωρίτερα (θα αξιολογηθεί η δυνατότητα). Να αναφερθούν ειδικότητες και ευαισθησίες ανά ομάδα προς αξιολόγηση. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.

84	A0M01150	Ορολογική ταυτοποίηση-Σιγκελλων αντιοροί, συγκολλητινοαντιδραση latex	kit	Πλήρες kit συγκολλητινοαντίδρασης latex για την ποιοτική ανίχνευση και την ταυτοποίηση ειδών <i>Shigella</i> spp. από αποικίες σε στερεά θρεπτικά υλικά. Να προσφερθεί πλήρες kit το οποίο περιλαμβάνει: σταγονομετρικά φιαλίδια δοκιμασίας latex για <i>S. sonnei</i> (μορφές I & II), <i>S. flexneri</i> (τύποι 1-6, X&Y), για <i>S. dysenteriae</i> (τύποι 1-12) και <i>S. boydii</i> (τύποι 1-15), καθώς και θετικούς μάρτυρες για τα παραπάνω. Να παρουσιάζει υψηλή ευαισθησία και ειδικότητα (να αναφερθούν προς αξιολόγηση). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.
85	A0M01152	Αναζήτηση αντιγόνου cryptococcus στον ορό και στο ENY	kit	Εκλεκτικό χρωμογόνο θρεπτικό υλικό για την ανίχνευση και διαφοροποίηση των <i>Enterococcus faecium</i> και <i>Enterococcus faecalis</i> με επίκτητη αντοχή στη βανκομυκίνη (vancomycin resistant enterococci, VRE). Να επιτρέπει την ειδική και εκλεκτική ανάπτυξη των VRE (<i>Enterococci</i> με αντοχή στη βανκομυκίνη). Να περιέχει βανκομυκίνη σε συγκέντρωση 8 mg/l. Να περιέχει χρωμογόνες ουσίες που να

επιτρέπουν την άμεση ανίχνευση και διαφοροποίηση των *E. faecium* και *E. faecalis* μέσω διαφορετικού χαρακτηριστικού χρώματος των αποικιών και συγκεκριμένα:

- *E. faecium*: βιολετί χρώμα για στελέχη που παράγουν β-γαλακτοσιδάση
- *E. faecalis*: κυανοπράσινο χρώμα για στελέχη που παράγουν α-γλυκοσιδάση

Να εμποδίζει την ανάπτυξη ειδών εντεροκόκκων που εκφράζουν φυσική αντοχή στη βανκομικίνη (γονότυπος *vanC*: *E. gallinarum* και *E. casseliflavus*).

Να εμποδίζει την ανάπτυξη των περισσότερων Gram-αρνητικών και Gram-θετικών βακτηρίων, ζυμών και μυκήτων.

Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί για δείγματα κοπράνων και ορθικών επιχρισμάτων.

Να μπορεί να δώσει χαρακτηριστικές αποικίες από αραιώσεις δειγμάτων που αντιστοιχούν σε 10^3 CFU/mL μετά από 24 ώρες και 102 CFU/mL μετά από 48 ώρες επώασης.

Να έχει επαναληψιμότητα πάνω από 97% και 100% μετά από 24 ώρες και μετά από 48

				ώρες επώασης αντίστοιχα, καθώς και αναπαραγωγιμότητα πάνω από 98% μετά από 24 ώρες και μετά από 48 ώρες επώασης. Όλα τα στοιχεία απόδοσης να αποδεικνύονται βάσει μελετών αξιολόγησης στο εσώκλειστο οδηγίων.
86	A0M01155	Ταινίες μέτρησης πολλών παραμέτρων ούρων για ποιοτικό έλεγχο	bt	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
87	A0M01156	Δοκιμασία κυήσεως αναζήτηση β-Χοριακής γοναδοτροπίνης στα ούρα με όριο ανίχνευσης τουλάχιστον 10mU/ml με χρήση μονοκλωνικών αντισωμάτων. Μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα	kit	Πλήρες kit ανίχνευσης της β-χοριακής γοναδοτροπίνης σε δείγμα ούρων με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα με χρήση μονοκλωνικών αντισωμάτων. Να διαθέτει όριο ανίχνευσης μικρότερο ή ίσο με 10mIU/ml και να παρουσιάζει υψηλό ποσοστό σύμπτωσης αποτελεσμάτων με άλλες πιο ευαίσθητες μεθόδους. Να μην απαιτείται προσθήκη άλλου αντιδραστηρίου, να διαβάζεται σε 1-5 λεπτά και να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. Διατήρηση σε θερμοκρασία δωματίου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να διαθέτει CE IVD Mark
88	A0M01179	Διάλυμα EDTA 0,5 M pH 8 (bt=1 Lt)	bt	Διάλυμα EDTA 0,5M pH=8, έτοιμο για χρήση (να μην χρειάζεται οποιαδήποτε κατεργασία) ως αντιδραστήριο. Συσκευασία του 1 lt. Σταθερότητα κατά τη φύλαξη σε θερμοκρασία 15-25°C.

89	A0M01216	Lactophenol cotton blue stain droppers	bt	Αντιδραστήριο Lactophenol Cotton Blue σε σταγονομετρικό φιαλίδιο για χρώση-εξέταση νωπών παρασκευασμάτων μυκήτων.
90	A0M01233	Αναζήτηση ιών Rota virus και Adenovirus στα κόπρανα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας	kit	Ταχεία ανοσοχρωματογραφική δοκιμασία σε μορφή κάρτας για την ταυτόχρονη ανίχνευση σε δύο διαφορετικά απαντητικά παράθυρα των Rotavirus και Adenovirus σε δείγμα κοπράνων. Να χρησιμοποιούνται mouse μονοκλωνικά αντισώματα έναντι Rotavirus ή Adenovirus στις μπάντες αντίδρασης, και rabbit πολυκλωνικά αντισώματα έναντι ειδικής πρωτεΐνης στις μπάντες ελέγχου. Το αποτέλεσμα να δίνεται εντός 10 λεπτών, με διαφορετικές χρωματικά κωδικοποιημένες μπάντες (αντίδρασης και εσωτερικού ελέγχου) για ευκολία στην ανάγνωση των αποτελεσμάτων. Το όριο ανίχνευσης να είναι μικρότερο από 3,2 ng/ml για τον Rotavirus και μικρότερο από 1,6 ng/ml για τον Adenovirus. Να έχει μελετηθεί για Hook effect σε συγκεντρώσεις έως $10^4 \times \text{LoD}$ για Rotavirus, και έως 10^5LoD για Adenovirus. Να έχει κλινική ευαισθησία και ειδικότητα για

				τον Rotavirus τουλάχιστον 98% και 99%, και για τον Adenovirus τουλάχιστον 95% και 99% αντίστοιχα. Να μην αναφέρονται διασταυρούμενες αντιδράσεις με τουλάχιστον 35 παθογόνα για κάθε στόχο. Να περιλαμβάνονται τα σωληνάρια συλλογής δειγμάτων και 2 θετικοί μάρτυρες. Συσκευασία των 20 τεστ. Να διαθέτει CE Mark/IVD.
91	A0M01234	Ανίχνευση αντιγόνου του ιού RSV σε ρινοφαρυγγικά εκπλύματα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας	kit	Ταχεία ανοσοχρωματογραφική δοκιμασία σε μορφή κάρτας για την ανίχνευση του RSV σε δείγμα από ρινικό συλλεό, ρινοφαρυγγικό έκπλυμα, ή δείγμα αναρρόφησης. Να χρησιμοποιούνται mouse μονοκλωνικά αντισώματα έναντι RSV στην μπάντα αντίδρασης και rabbit πολυκλωνικά αντισώματα έναντι ειδικής πρωτεΐνης στην μπάντα ελέγχου. Το αποτέλεσμα να δίνεται εντός 10 λεπτών, με διαφορετικές χρωματικά κωδικοποιημένες μπάντες (αντίδρασης και εσωτερικού ελέγχου) για ευκολία στην ανάγνωση των αποτελεσμάτων. Να έχει κλινική ευαισθησία και ειδικότητα τουλάχιστον 95% και 99% αντιστοίχως. Να μην αναφέρονται διασταυρούμενες αντιδράσεις μεταξύ Influenza A, Influenza B και Adenovirus. Να περιλαμβάνονται οι συλλεοί, τα σωληνάρια επεξεργασίας των

				δειγμάτων και 1 θετικός μάρτυρας σε μορφή στυλεού. Συσκευασία των 20 τεστ. Να διαθέτει CE Mark/IVD.
92	A0M01303	Αναζήτηση αντιγόνου Chlamydia trachomatis σε τραχηλικό, ουρηθρικό και έκκριμα επιπεφυκότα με τη μέθοδο του άμεσου ανοσοφθορισμού (kit των 100 test)	kit	Πλήρες kit άμεσου ανοσοφθορισμού ενός βήματος για την ποιοτική ανίχνευση <i>Chlamydia trachomatis</i> 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 και σε οφθαλμικά δείγματα. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.
93	A0M01314 A	Προσδιορισμός ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών με πλαστικοποιημέ-νες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης (bt 30 τεμάχια)	bt	Ταινίες (Strips) διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών για τον προσδιορισμό της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης (MIC). Οι ταινίες να φέρουν προεκτυπωμένη κλίμακα ακριβούς μέτρησης 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. Για διευκόλυνση της εργαστηριακής πρακτικής και ομοιομορφίας των αποτελεσμάτων θα πρέπει όλες οι ταινίες να προέρχονται από τον ίδιο προμηθευτή. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.

94	A0M01314 B	Έλεγχος ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών με πλαστικοποιημένες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης (bt 100 τεμάχια)	bt	Ταινίες (Strips) διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιβιοτικών και αντιμυκητικών για τον προσδιορισμό της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης (MIC). Οι ταινίες να φέρουν προεκτυπωμένη κλίμακα ακριβούς μέτρησης σε πλαστικοποιημένα strips με ευδιάκριτα νούμερα για την MIC ώστε να φαίνονται ευκρινώς και οι ενδιάμεσες συγκεντρώσεις. Να προσφερθούν συσκευασίες 100 ταινιών (μεγάλης χρήσης). 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. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.
95	A0M01333	Αναζήτηση αντιγόνου GDH και τοξινών A και B του <i>Clostridium difficile</i> στα κόπρανα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα	kit	Ταχεία δοκιμασία ανίχνευσης του αντιγόνου GDH και των τοξινών A/B του <i>C. difficile</i> , σε δείγματα κοπράνων, με ανοσοενζυμική μέθοδο μεμβράνης (membrane EIA, όχι ICT), σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες της ESCMID. Το τεστ να δίνει αποτέλεσμα σε 30 λεπτά το μέγιστο, ανεξάρτητα από τυχόν ιδιαιτερότητες των δειγμάτων που μπορεί να απαιτούν επιπλέον επεξεργασία (αραιώσεις, κλπ.). Να μπορούν να χρησιμοποιηθούν φρέσκα ή

				κατεψυγμένα δείγματα καθώς και δείγματα σε ειδικά μέσα μεταφοράς. Η παρουσία του αντιγόνου GDH να ανιχνεύεται με ευαισθησία >90% συγκριτικά με τη μέθοδο αναφοράς (βακτηριακή καλλιέργεια). Η ευαισθησία ανίχνευσης των τοξινών να είναι μεγαλύτερη από 87% και η ειδικότητα μεγαλύτερη από 99%, συγκριτικά με τη μέθοδο αναφοράς (ιστοκαλλιέργεια). Το όριο ανίχνευσης (LoD) του αντιγόνου GDH να είναι <1ng/mL, της τοξίνης A <0,8ng/mL και της τοξίνης B <0,2ng/mL. 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. Όλες οι παραπάνω προδιαγραφές θα πρέπει να αποδεικνύονται από επίσημα έντυπα του κατασκευαστή και ταυτόχρονα από αντίστοιχες έγκριτες επιστημονικές μελέτες. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.
96	A0M01344	Αντιδραστήριο προσρόφησης ρευματοειδούς παράγοντος	fl	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 IVD.

97	A0M01369	Ρικέτσιες αντιγόνο για αναζήτηση αντισωμάτων IgG-IgM στον ορό αίματος. Έμμεσος μικροανοσοφθορισμός. Μάρτυρες θετικός αρνητικός (kit 80 test)	kit	Πλήρες kit ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgG και IGM αντισωμάτων έναντι ειδών <i>Rickettsia (typhi και conorii)</i> σε ανθρώπινο ορό. Να περιλαμβάνεται αρνητικός και θετικός μάρτυρας και τα αντιδραστήρια να είναι έτοιμα προς χρήση. Να αναφερθεί προς αξιολόγηση η ειδικότητα και η ευαισθησία μεθόδου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.
98	A0M01433	Ανίχνευση ιών ινφλουέντζας σε ρινοφαρυγγικά εκπλύματα μέθοδος ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα (kit 20 tests)	kit	Ταχεία ποιοτική ανίχνευση των αντιγόνων Influenza A και B με ανοσοχρωματογραφική μέθοδο σε κασέτα από ρινοφαρυγγικά, φαρυγγικά δείγματα και ρινικά εκπλύματα. Να περιλαμβάνει τους στυλεούς και τα φιαλίδια συλλογής επεξεργασίας και εκχύλισης του δείγματος. Να δίνει αποτέλεσμα εντός 15 λεπτών. Η ευαισθησία, η ειδικότητα και η ακρίβεια να δίνεται σε σύγκριση με Real Time-PCR και να είναι τουλάχιστον: Α) σε ρινοφαρυγγικά επιχρίσματα 98% για Influenza A και 97%, για Influenza B Β) σε φαρυγγικά επιχρίσματα τουλάχιστον 95% για Influenza A και 94%, για Influenza B Γ) σε ρινικά εκπλύματα τουλάχιστον 99%, για Influenza A και 97%, για Influenza B. Να έχει ελεγχθεί για διασταυρούμενες αντιδράσεις με τουλάχιστον 15 ιούς και 25 βακτήρια
99	A0M01435	Αναζήτηση Ag Streptococcus pneumoniae στα ούρα	kit	Ταχεία ανοσοχρωματογραφική μέθοδος (ICT) για την ανίχνευση του αντιγόνου του S.

			<i>pneumoniae</i> σε δείγματα ούρων και εγκεφαλονωτιαίου υγρού (ENY). Το τεστ να είναι υπό μορφή κάρτας/συσκευής (όχι strip) και να δίνει αποτέλεσμα εντός 15 λεπτών. Η απόδοση του τεστ να έχει ως εξής: Ευαισθησία: Τουλάχιστον 90% για δείγματα ούρων και >95% για δείγματα ENY. Ειδικότητα: >70% για δείγματα ούρων και >98% για δείγματα ENY Ακρίβεια: >70% για δείγματα ούρων και >98% για δείγματα ENY. Τα παραπάνω δεδομένα να προκύπτουν απαραίτητα μετά από σύγκριση του τεστ με τις μεθόδους αναφοράς (αιμοκαλλιέργεια /καλλιέργεια ENY) και όχι με άλλα εμπορικά τεστ. Προϋπόθεση αξιολόγησης του kit (απαραβάτος όρος) αποτελεί η ενδελεχής αξιολόγησή του στη διεθνή ιατρική βιβλιογραφία σε μεγάλο αριθμό κλινικών μελετών (υποχρεωτική επισύναψη). Το τεστ να έχει ελεγχθεί για την πιθανότητα διασταυρούμενων αντιδράσεων με άλλους ιούς ή βακτήρια.
--	--	--	---

				Το ίδιο ακριβώς τεστ, θα πρέπει να έχει τη δυνατότητα να χρησιμοποιηθεί και χωρίς την χρήση εξοπλισμού. Όλες οι παραπάνω προδιαγραφές θα πρέπει να αποδεικνύονται από επίσημα έντυπα του κατασκευαστή και ταυτόχρονα από αντίστοιχες έγκριτες επιστημονικές μελέτες
100	A0M01442	Ποιοτικός προσδιορισμός αιμοσφαιρίνης κοπράνων με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα (kit= 25 εξετάσεις)	kit	Ταχεία ανοσοχρωματογραφική δοκιμασία σε μορφή κάρτας για την ποιοτική ανίχνευση αιμοσφαιρίνης (hHb) σε δείγμα κοπράνων. Να χρησιμοποιούνται mouse μονοκλωνικά αντισώματα έναντι hHb στην μπάντα αντίδρασης, και rabbit πολυκλωνικά αντισώματα έναντι ειδικής πρωτεΐνης στην μπάντα ελέγχου. Το αποτέλεσμα να δίνεται εντός 10 λεπτών, με χρωματικά κωδικοποιημένες μπάντες για ευκολία στην ανάγνωση των αποτελεσμάτων. Το όριο ανίχνευσης (LoD) να είναι μικρότερο ή ίσο με 50 ng/ml. Να έχει κλινική ευαισθησία τουλάχιστον 99%. Να έχει κλινική ειδικότητα τουλάχιστον 80% και 93% για cut-off 5 και 1μg hHb/g αντιστοίχως. Να μην αναφέρονται διασταυρούμενες αντιδράσεις με τουλάχιστον 35 παθογόνα ή παρεμποδιστικούς παράγοντες για κάθε στόχο. Να μην απαιτείται ειδική δίαιτα πριν την εξέταση και να μην υπάρχει παρεμβολή με τρόφιμα. Να περιλαμβάνονται τα σωληνάρια συλλογής δειγμάτων και θετικός μάρτυρας. Συσκευασία

				των 20 τεστ. Να διαθέτει CE Mark/IVD
101	A0M01444	Oxidase Test σε πλάκα(bt 75 πλακες)	bt	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.
102	A0M01460	Αντισώματα για bartonella IgG με ανοσοφθορισμό	bt	Πλήρες kit ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgG αντισωμάτων έναντι <i>Bartonella henselae</i> και <i>quintana</i> σε ανθρώπινο ορό. Να εμπεριέχονται θετικός και αρνητικός μάρτυρας και αντιδραστήρια έτοιμα προς χρήση. Η ανίχνευση των αντισωμάτων του κάθε είδους <i>Bartonella</i> να γίνεται σε ξεχωριστά πηγαδάκια για τη διευκόλυνση της ανάγνωσης. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.
103	A0M01461	Αντισώματα για bartonella IgM με ανοσοφθορισμό	bt	Πλήρες kit ανοσοφθορισμού για τον προσδιορισμό IgM αντισωμάτων έναντι <i>Bartonella henselae</i> και <i>quintana</i> 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 <i>Bartonella</i> να γίνεται σε ξεχωριστά πηγαδάκια για τη διευκόλυνση της ανάγνωσης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark

104	A0M01462	Norovirus για ιογενή γαστρεντερίτιδα	kit	Ταχεία ανοσοχρωματογραφική δοκιμασία σε μορφή κάρτας για την ανίχνευση Norovirus (GI & GII) σε δείγμα κοπράνων. Να χρησιμοποιούνται mouse μονοκλωνικά αντισώματα έναντι Norovirus (GI & GII) στην μπάντα αντίδρασης, και rabbit πολυκλωνικά αντισώματα έναντι ειδικής πρωτεΐνης στην μπάντα ελέγχου. Το αποτέλεσμα να δίνεται εντός 10 λεπτών, με διαφορετικές χρωματικά κωδικοποιημένες μπάντες (αντίδρασης και εσωτερικού ελέγχου) για ευκολία στην ανάγνωση των αποτελεσμάτων. Το όριο ανίχνευσης (LoD) να είναι μικρότερο από 3,7 ng/ml για Norovirus GI και μικρότερο από 0,40 ng/ml για Norovirus GII. Να έχει μελετηθεί για Hook effect σε συγκεντρώσεις έως $10^5 \times \text{LoD}$ Norovirus GI+GII. Να έχει κλινική ευαισθησία και ειδικότητα τουλάχιστον 94% και 99% αντιστοίχως. Να μην αναφέρονται διασταυρούμενες αντιδράσεις για τουλάχιστον 35 παθογόνα για κάθε στόχο. Να περιλαμβάνονται τα σωληνάρια συλλογής δειγμάτων και θετικός μάρτυρας. Συσκευασία
-----	-----------------	--------------------------------------	-----	---

				των 20 τεστ. Να διαθέτει CE Mark/IVD. Να μην αναφέρονται διασταυρούμενες αντιδράσεις για τουλάχιστον 35 παθογόνα για κάθε στόχο. Να περιλαμβάνονται τα σωληνάρια συλλογής δειγμάτων και θετικός μάρτυρας. Συσκευασία των 20 τεστ. Να διαθέτει CE Mark/IVD.
105	A0M01466	Έτοιμα τρυβλία με χρωμογόνο άγαρ για την ανίχνευση VRE (bt=20 τρυβλία)	bt	Εκλεκτικό χρωμογόνο θρεπτικό υλικό για την ανίχνευση και διαφοροποίηση των <i>Enterococcus faecium</i> και <i>Enterococcus faecalis</i> με επίκτητη αντοχή στη βανκομικίνη (vancomycin resistant enterococci, VRE). Να επιτρέπει την ειδική και εκλεκτική ανάπτυξη των VRE (Enterococci με αντοχή στη βανκομικίνη). Να περιέχει βανκομικίνη σε συγκέντρωση 8 mg/l. Να περιέχει χρωμογόνες ουσίες που να επιτρέπουν την άμεση ανίχνευση και διαφοροποίηση των <i>E. faecium</i> και <i>E. faecalis</i> μέσω διαφορετικού χαρακτηριστικού χρώματος των αποικιών και συγκεκριμένα: ο <i>E. faecium</i>: βιολετί χρώμα για στελέχη που παράγουν β-γαλακτοσιδάση

ο *E. faecalis*: κυανοπράσινο χρώμα για στελέχη που παράγουν α-γλυκοσιδάση
Να εμποδίζει την ανάπτυξη ειδών εντεροκόκκων που εκφράζουν φυσική αντοχή στη βανκομυκίνη (γονότυπος vanC: *E. gallinarum* και *E. casseliflavus*).

Να εμποδίζει την ανάπτυξη των περισσότερων Gram-αρνητικών και Gram-θετικών βακτηρίων, ζυμών και μυκήτων.

Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί για δείγματα κοπράνων και ορθικών επιχρισμάτων.

Να μπορεί να δώσει χαρακτηριστικές αποικίες από αραιώσεις δειγμάτων που αντιστοιχούν σε 10^3 CFU/mL μετά από 24 ώρες και 102 CFU/mL μετά από 48 ώρες επώασης.

Να έχει επαναληψιμότητα πάνω από 97% και 100% μετά από 24 ώρες και μετά από 48 ώρες επώασης αντίστοιχα, καθώς και αναπαραγωγιμότητα πάνω από 98% μετά από 24 ώρες και μετά από 48 ώρες επώασης.

Όλα τα στοιχεία απόδοσης να αποδεικνύονται βάσει μελετών αξιολόγησης στο εσώκλειστο

				οδηγιών.
106	A0M01473	Προσδιορισμός τιμής MIC της κολιστίνης με μέθοδο μικροαραιώσεων σε ζωμό	bt	Πλήρες kit διαγνωστικού τεστ προσδιορισμού MIC με μικροαραιώσεις σε μικροπλάκα με αποσπώμενα strips (ώστε να μπορούν να χρησιμοποιηθούν ανά ένα χωρίς να επιβαρύνονται οι υπόλοιπες εξετάσεις της μικροπλάκας) για το αντιβιοτικό colistin με 10-12 αραιώσεις (θα αξιολογηθούν οι περισσότερες αραιώσεις) και επιθυμητό εύρος τιμών MIC 0,625-64. Μικρά kit με μακρά ημερομηνία λήξης. Να συνοδεύεται από το κατάλληλο broth. Να φέρει σήμανση CE IVD .
107	A0M01474	Mueller-Hinton 2 medium για τον προσδιορισμό της τιμής MIC της κολιστίνης με τη μέθοδο των μικροαραιώσεων σε ζωμό	bt	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 kit διαγνωστικού τεστ προσδιορισμού MIC θα πρέπει να παρέχεται από την ίδια εταιρεία. Μικρά kit με μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark
108	A0M01476	Ανίχνευση και διαφοροποίηση 5 τύπων καρβαπενεμασών με μέθοδο ανωσοχρωματογραφίας	kit	Να προσφερθεί kit ανοσοχρωματογραφίας για ταυτόχρονη ανίχνευση 5 τύπων καρβαπενεμασών KPC, OXA, VIM, IMP και NDM σε μορφή μονής κασέτας από δείγμα αποικίας. Με χρήση συμπληρωματικού kit να μπορεί να γίνει απευθείας χρήση από ζωμό θετικής αιμοκαλλιέργειας και ούρα ή ορθικό

συγλεό μετά από επώαση. Η ανάγνωση όλων των αποτελεσμάτων να γίνεται σε ένα παράθυρο και ανά τύπο να δίνεται ξεχωριστή απάντηση.

Να ανιχνεύει τους εξής μηχανισμούς αντοχής:

KPC 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 12, 14, 23, 28, 35, 39, 78, 79

OXA-48-like 48,162,163,181, 204, 232, 244, 245, 370, 405, 436, 484, 505, 515, 517, 519, 535, 793

VIM 1, 2, 4, 5, 6, 11, 19, 23, 26, 27, 31, 39, 46, 51, 52, 54, 56, 58, 59

IMP 1, 2, 4, 5, 6, 7, 8,10,11,13,14, 15,16, 18, 19, 22, 26, 29, 31, 37, 39, 46, 47, 56, 58, 61, 63, 71, 79,

NDM 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 11,19.

Να έχει ευαισθησία και ειδικότητα 100% συγκρινόμενη με δείγματα επικυρωμένα από ολική αλληλούχιση γονιδιώματος (WGS).

Να δίνει απάντηση σε 15 λεπτά.

Τα όρια ανίχνευσης να είναι μικρότερα ή ίσα:
για KPC 600 pg/ml, για OXA 300 pg/ml, για
VIM 300 pg/ml, για IMP 200 pg/ml και για
NDM 150 pg/ml.

Στο ένθετο να αναφέρονται όλες οι
παραλλαγές που μπορούν να ανιχνευτούν και
τουλάχιστον 25 μικρόβια τα οποία ελέγχθηκαν
για την ανίχνευση των γονιδίων αντοχής και
των παραλλαγών τους.

Να είναι πιστοποιημένο για χρήση με κοινά
θρεπτικά υλικά όπως MacConkey agar, TSA
με ή χωρίς αίμα προβάτου, Mueller Hinton
agar, Columbia agar με αίμα αλόγου ή
προβάτου καθώς και ειδικά χρωμογόνα υλικά
διαφόρων εταιρειών.

Το προϊόν να διαθέτει πλούσια διεθνή αλλά
και ελληνική βιβλιογραφία.

Το kit να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα
αναλώσιμα και αντιδραστήρια, έτοιμα προς
χρήση, συμπεριλαμβανομένων των
σωληνάρων εκχύλισης και πιπετών.

Όλα τα αντιδραστήρια είναι σταθερά έως την

				ημερομηνία λήξης του kit. Να προσφέρεται σε συσκευασία 20 εξετάσεων με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 2 ετών και φύλαξη σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει IVD CE Mark. Να κατατεθούν στοιχεία τεκμηρίωσης.
109	A0M01479	Αναζήτηση αντισωμάτων IgA έναντι <i>Chlamydia pneumoniae</i> στον ορό του αίματος με τη μέθοδο του έμμεσου ανοσοφθορισμού (συμπεριλαμβάνονται μάρτυρες θετικός-αρνητικός)	kit	Πλήρες kit ανοσοφθορισμού MIF (microimmunofluorescence) για τον προσδιορισμό IgA αντισωμάτων έναντι <i>C. pneumoniae</i> 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 IVD Mark.
110	A0M01480	Δίσκοι με συνδυασμό αντιβιοτικού και αναστολέα β-λακταμάσης για την ανίχνευση ευρέος φάσματος β-Λακταμασών.Α) ΚΕΦΟΤΑΞΙΜΗ με κλαβουλανικό οξύ	bt	Σύμφωνα με τις γενικές προδιαγραφές. Για τη δοκιμασία CDT: CEFOTAXIME 30 μg + CLAVULANIC ACID 10μg
111	A0M01482	Indole test σε πλάκα (bt 75 πλάκες)	bt	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.
112	A0M01483	Έτοιμα τρυβλία με χρωμογόνο άγαρ για διαφοροποίηση ειδών <i>Candida</i> (bt=20 τρυβλία)	bt	Έτοιμα χρωμογόνα θρεπτικά υλικά σε τρυβλία των 90 mm για την απομόνωση και προκαταρκτική διαφοροποίηση-ταυτοποίηση των στελεχών <i>Candida auris</i> από άλλα είδη <i>Candida</i> (<i>C. tropicalis</i> , <i>C. albicans</i> , <i>C. krusei</i> , <i>C. glabrata</i>). Να παρέχονται σε συσκευασίες έως 10 τρυβλίων. Να περιέχει (g/L): Peptone 11,0, Chromogenic mix >23, Chloramphenicol 0,5 και άγαρ πάνω από 13. Να έχουν διάρκεια ζωής τουλάχιστον 9-10 εβδομάδες από την παραγωγή τους. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.
113	A0M01489	Ταχεία Ανίχνευση Αντιγόνου SARS-CoV-2	τεμάχιο	Ταχεία ποιοτική ανίχνευση του αντιγόνου του COVID-19 με ανοσοχρωματογραφική μέθοδο σε κασέτα από ρινικά και ρινοφαρυγγικά δείγματα. Να περιλαμβάνει θετικό και αρνητικό μάρτυρα σε μορφή στυλεού. Να δίνει αποτέλεσμα εντός 15 λεπτών. Το όριο ανίχνευσης να είναι 1×10^2 TCID ₅₀ /mL.

				Η ευαισθησία, η ειδικότητα και η ακρίβεια σε ρινοφαρυγγικά και ρινικά επιχρίσματα να είναι τουλάχιστον 97%, 99% και 99% αντιστοίχως. Να έχει ελεγχθεί για διασταυρούμενες αντιδράσεις με τουλάχιστον 18 ιούς, 14 βακτήρια και 12 παρεμποδιστικούς παράγοντες.
114	NEOα	Έτοιμα τρυβλία με χρωμογόνο άγαρ για την ανίχνευση ανθεκτικών στις καρβαπενέμες Gram-αρνητικών βακτηρίων	τεμάχιο	Να προσφερθούν έτοιμα χρωμογόνα θρεπτικά υλικά σε τρυβλία 90mm για τον προκαταρκτικό έλεγχο (εντός 18 ωρών) της ευαισθησίας στις καρβαπενέμες των εντεροβακτηριακών και την εκλεκτική απομόνωση ανθεκτικών στελεχών (CRE). Να διαχωρίζονται χρωματικά τα στελέχη <i>E. coli</i>, <i>Acinetobacter</i> spp. και στελέχη της ομάδος KESC (<i>Klebsiella</i>, <i>Enterobacter</i>, <i>Serratia</i>, <i>Citrobacter</i>) από κλινικά δείγματα. Να περιέχουν peptone 15g/L, titanium oxide πάνω από 5 g/L, sugar 2g/L, μείγμα χρωμογόνων 1g/L που να προσφέρει διαχωρισμό με 3 διαφορετικά χρώματα, μείγμα αντιβιοτικών πάνω από 18 g/L και agar πάνω από 13 g/L. Να προσφερθούν σε συσκευασία όχι

				μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσονται στους 2-12°C. Να φέρουν CE IVD Mark.
115	ΝΕΟΒ	Ανίχνευση <i>Cryptosporidium</i>, <i>Giardia</i>, <i>Entamoeba</i> στα κόπρανα με τη μέθοδο της ανοσοχρωματογραφίας	kit	Ταχεία ανοσοχρωματογραφική δοκιμασία σε μορφή κάρτας για την ταυτόχρονη ανίχνευση σε τρία διαφορετικά απαντητικά παράθυρα των <i>Cryptosporidium parvum</i>, <i>Giardia Lamblia</i> (α1-giardin και/ή CWP1) και <i>Entamoeba</i> (<i>histolytica</i> και/ή <i>dispar</i>) σε κόπρανα. Να ανιχνεύονται τροφοζωΐτες και κύστες <i>Giardia</i>. Να χρησιμοποιούνται mouse μονοκλωνικά αντισώματα έναντι <i>Cryptosporidium parvum</i> ή <i>Giardia Lamblia</i> ή <i>Entamoeba</i> στις μπάντες αντίδρασης, και rabbit πολυκλωνικά αντισώματα έναντι ειδικής πρωτεΐνης στις μπάντες ελέγχου. Το αποτέλεσμα να δίνεται εντός 10 λεπτών, με διαφορετικές χρωματικά κωδικοποιημένες μπάντες (αντίδρασης και εσωτερικού ελέγχου) για ευκολία στην ανάγνωση των αποτελεσμάτων. Τα όρια ανίχνευσης (LoD) να είναι μικρότερα ή

ίσα:

- ο για το *Cryptosporidium* 8×10^3 oo/ml
- ο για τη *Giardia* α1-giardin 1,25ng/ml
- ο για το τριμερές αντιγόνο *Giardia* CWP1 0,31 ng/ml
- ο για την *Entamoeba* 7,8 ng/ml.

Να έχει μελετηθεί για Hook effect σε συγκεντρώσεις έως $10^3 \times \text{LoD}$ *Cryptosporidium*, έως $10^5 \times \text{LoD}$ για *Giardia* α1-giardin και *Giardia* CWP1 και έως $10^4 \times \text{LoD}$ για *Entamoeba*.

Να έχει κλινική ευαισθησία και ειδικότητα για το *Cryptosporidium* τουλάχιστον 95% και 99% αντιστοίχως, για τη *Giardia* τουλάχιστον 99%, και για την *Entamoeba* τουλάχιστον 80% και 99% αντιστοίχως.

Να μην αναφέρονται διασταυρούμενες αντιδράσεις με τουλάχιστον 35 παθογόνα ή άλλους παράγοντες για κάθε ένα στόχο.

Να περιλαμβάνονται τα σωληνάρια συλλογής δειγμάτων και 3 θετικοί μάρτυρες για κάθε στόχο σε μορφή στυλεού. Συσκευασία των 20 ΤΕΣΤ.

				Να διαθέτει CE Mark/IVD.
116	NEOγ	Έτοιμα αιματούχα τρυβλία Columbia Agar	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την ανάπτυξη απαιτητικών μικροοργανισμών και την δημιουργία διαυγούς αιμόλυσης. Να έχει αιματούχα βάση Columbia και να περιέχει 5% απινιδωμένο αίμα προβάτου, special peptone 23g/L, starch 1g/L, sodium chloride 5g/L και agar 10g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC12344, <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC25923, <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC6538, <i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC6305, <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC9027 και <i>Escherichia coli</i> ATCC8739. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και

				συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
117	NEOδ	Έτοιμα τρυβλία Chocolate Agar	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την ανάπτυξη απαιτητικών μικροοργανισμών. Να περιέχει special peptone 15g/L, corn starch 1g/L, sodium chloride 5g/L, dipotassium hydrogen phosphate 4g/L, potassium dihydrogen phosphate 1g/L, glucose 2g/L, X factor 10g/L, vitamin B12 0,0002g/L, L-glutamine 0,2g/L, adenine 0,02g/L, guanine 0,0006g/L, p-Aminobenzoic acid 0,00026g/L, L-cystine 0,022g/L, V factor 0,005g/L, cocarboxylase 0,002g/L, ferric nitrate 0,0004g/L, thiamine 0,00006g/L, cysteine 0,518g/L και agar 12g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC10211, <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ATCC49226 και <i>Staphylococcus epidermidis</i> ATCC12228. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι

				μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
118	NEOε	Έτοιμα φιαλίδια Brain Heart Infusion Broth 9ml	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμος θρεπτικός ζωμός υψηλής θρεπτικής αξίας σε γυάλινο φιαλίδιο των 9ml με πλαστικό βιδωτό πώμα για την καλλιέργεια στρεπτόκοκκων, πνευμονόκοκκων, μηνιγγιτιδόκοκκων και άλλων απαιτητικών μικροοργανισμών. Να περιέχει brain infusion solids 12,5g/L, beef heart infusion solids 5g/L, proteose peptone 10g/L, glucose 2g/L, sodium chloride 5g/L και disodium phosphate 2,5g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC25923,

				<i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC19615, <i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC6305 και <i>Salmonella enteritidis</i> ATCC13076. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 50 φιαλιδίων. Να φυλάσσεται στους 2-25°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
119	NEOστ	Έτοιμα τρυβλία Schaedler Anaerobe Agar	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο αιματούχο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την ανάπτυξη και απομόνωση των αυστηρά αλλά και δυνητικά αναερόβιων μικροοργανισμών. Να περιέχει 5% απινιδωμένο αίμα προβάτου, tryptone soya broth 10g/L, special peptone 5g/L, yeast extract 5g/L, glucose 5g/L, sodium chloride 4g/L, cysteine HCl 0,4g/L, tris buffer 0,75g/L, haemin 0,01g/L, vitamin K1 0,002g/L και agar 13,5g/L.

				Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Bacteroides fragilis</i> ATCC25285, <i>Peptostreptococcus anaerobius</i> ATCC27337 και <i>Clostridium perfringens</i> ATCC13124. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
120	NEOZ	Έτοιμα τρυβλία <i>Campylobacter</i> Agar	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την απομόνωση και ανάπτυξη βακτηρίων του γένους <i>Campylobacter</i> βασιζόμενο στη συνταγή των Blaser-Wang. Να περιέχει special peptone 23g/L, starch 1g/L, sodium chloride 5g/L, agar 10g/L, laked horse blood 5%, vancomycin

				10mg/L, polymyxin B 2500 IU/L, trimethoprim 5mg/L, amphotericin B 2mg/L και cephalothin 7,5mg/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Campylobacter jejuni</i> ATCC33560, <i>Candida albicans</i> ATCC10231 και <i>Escherichia coli</i> ATCC25922. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
121	NEOη	Έτοιμα φιαλίδια Cooked Meat Medium 10ml	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό cooked meat σε γυάλινα φιαλίδια universal των 10ml με βιδωτό πώμα. Να είναι κατάλληλο για τη φύλαξη αερόβιων και αναερόβιων μικροοργανισμών για μεγάλο

χρονικό διάστημα.

Να περιέχει heart muscle 454g/L, peptone 10g/L, lab lemco 10g/L, sodium chloride 5g/L, glucose 2g/L και Wilkins Chalgren Anaerobe Broth 33g/L.

Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη *Clostridium sporogenes* ATCC19404, *Clostridium perfringens* ATCC13124 και *Staphylococcus aureus* ATCC25923.

Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 25 φιαλιδίων.

Να φυλάσσεται στους 2-25°C.

Να έχει CE IVD Mark.

Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.

122	NEO θ	Έτοιμα τρυβλία DNase Agar	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την ανίχνευση των μικροβιακών ενζύμων δεοξυριβονουκλεάσης, ιδίως από σταφυλόκοκκους. Να περιέχει tryptose 20g/L, deoxyribonucleic acid 2g/L, sodium chloride 5g/L και agar 12g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC25923, <i>Staphylococcus aureus</i> MRSA NCTC10442 και <i>Staphylococcus epidermidis</i> ATCC12228. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-10°C. Να έχει IVD CE Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
-----	----------	---------------------------	---------	---

123	NEO I	Έτοιμα τρυβλία MacConkey Agar No3	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την ανίχνευση και καταμέτρηση Gram-αρνητικών μικροβίων. Να περιέχει peptone 20g/L, lactose 10g/L, bile salts No.3 1,5g/L, sodium chloride 5g/L, neutral red 0,03g/L, crystal violet 0,001g/L και agar 15g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Escherichia coli</i> ATCC8739, <i>Salmonella typhimurium</i> ATCC14028 και <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC6538. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-25°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
-----	----------	-----------------------------------	---------	---

124	NEO ια	Έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton Agar 150mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο στρογγυλό τρυβλίο 150mm. Να αποτελεί υλικό δοκιμασίας ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά και να χρησιμοποιείται στις διεθνώς αναγνωρισμένες πρότυπες μεθόδους (CLSI και EUCAST). Η σύσταση και τα χαρακτηριστικά του τρυβλίου να ακολουθούν το πρότυπο ISO/TS 16782/2016, το οποίο προτείνεται από την επιτροπή EUCAST. Να περιέχει dehydrated infusion from beef 300g/L, casein hydrolysate 17,5g/L, starch 1,5g/L και agar 17g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i> ATCC 25923, <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 29213, <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC 29212, <i>Escherichia coli</i> ATCC 25922, <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853, <i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i> Rosenbach ATCC 43300, <i>Escherichia coli</i> ATCC 35218 και <i>Klebsiella pneumoniae</i> subsp. <i>pneumoniae</i>
-----	-----------	---	---------	--

				ATCC 700603. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 5 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή. Να είναι συμβατά με τους διανεμητές δισκίων που χρησιμοποιεί το εργαστήριο.
125	NEO ιβ	Έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton Agar 120x120mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε τετράγωνο τρυβλίο 120x120mm. Να αποτελεί υλικό δοκιμασίας ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά και να χρησιμοποιείται στις διεθνώς αναγνωρισμένες πρότυπες μεθόδους (CLSI και EUCAST). Η σύσταση και τα χαρακτηριστικά του τρυβλίου να ακολουθούν το πρότυπο ISO/TS

16782/2016, το οποίο προτείνεται από την επιτροπή EUCAST. Να περιέχει dehydrated infusion from beef 300g/L, casein hydrolysate 17,5g/L, starch 1,5g/L και agar 17g/L.

Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη *Staphylococcus aureus* subsp. *aureus* ATCC25923, *Staphylococcus aureus* ATCC29213, *Enterococcus faecalis* ATCC29212, *Escherichia coli* ATCC25922, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC27853, *Staphylococcus aureus* subsp. *aureus* Rosenbach ATCC43300, *Escherichia coli* ATCC35218 και *Klebsiella pneumoniae* subsp. *pneumoniae* ATCC700603.

Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 5 τρυβλίων.

Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου.

Να έχει CE IVD Mark.

Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί

				η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή. Να είναι συμβατά με τους διανεμητές δισκίων που χρησιμοποιεί το εργαστήριο.
126	NEO IY	Έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton Agar 90mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρα τρυβλία 90mm για δοκιμασία ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά που να χρησιμοποιούνται στις διεθνώς αναγνωρισμένες πρότυπες μεθόδους (CLSI και EUCAST). Να περιέχει beef dehydrated infusion from 300g/L, casein hydrolysate 17,5g/L, starch 1,5g/L και agar 17g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Escherichia coli</i> ATCC35218, <i>Enterococcus</i>

				<i>faecalis</i> ATCC29212, <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC29213 και <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC27853. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή. Να είναι συμβατά με τους διανεμητές δισκίων που χρησιμοποιεί το εργαστήριο.
127	NEO ιδ	Έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton Agar with Blood EUCAST 150mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο στρογγυλό τρυβλίο 150mm. Να αποτελεί υλικό δοκιμασίας ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά και να χρησιμοποιείται στην διεθνώς αναγνωρισμένη πρότυπη μέθοδο

EUCAST.

Η σύσταση και τα χαρακτηριστικά του τρυβλίου να ακολουθούν το πρότυπο ISO/TS 16782/2016, το οποίο προτείνεται από την επιτροπή EUCAST.

Να περιέχει αίμα αλόγου 5%, NAD 20mg/L, dehydrated infusion from beef 300g/L, casein hydrolysate 17,5g/L, starch 1,5g/L και agar 17g/L.

Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη *Streptococcus pneumoniae* ATCC49619, *Haemophilus influenzae* ATCC49766, *Campylobacter jejuni* ATCC33560 και *Haemophilus influenzae* ATCC49247.

Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 5 τρυβλίων.

Να φυλάσσεται στους 2-12°C.

Να έχει CE IVD Mark.

Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και

				έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή. Να είναι συμβατά με τους διανεμητές δισκίων που χρησιμοποιεί το εργαστήριο.
128	NEO ΙΕ	Έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton Agar with Blood EUCAST 120x120mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε τετράγωνο τρυβλίο 120x120mm. Να αποτελεί υλικό δοκιμασίας ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά και να χρησιμοποιείται στην διεθνώς αναγνωρισμένη πρότυπη μέθοδο EUCAST. Η σύσταση και τα χαρακτηριστικά του τρυβλίου να ακολουθούν το πρότυπο ISO/TS 16782/2016, το οποίο προτείνεται από την επιτροπή EUCAST. Να περιέχει αίμα αλόγου 5%, NAD 20mg/L, dehydrated infusion from beef 300g/L, casein hydrolysate 17,5g/L, starch 1,5g/L και agar 17g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC49619, <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC49766, <i>Campylobacter jejuni</i> ATCC33560 και <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC49247.

				Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 5 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C. Να έχει IVD CE Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή. Να είναι συμβατά με τους διανεμητές δισκίων που χρησιμοποιεί το εργαστήριο.
129	NEO ιστ	Έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton Agar with Blood EUCAST 90mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλία 90mm για έλεγχο ευαισθησίας στα αντιμικροβιακά σύμφωνα με τα διεθνή πρότυπα και τις οδηγίες του EUCAST. Να περιέχει 50ml/L αίμα αλόγου, NAD 0,02g/L, dehydrated infusion from beef 300g/L, casein hydrolysate 17,5g/L, starch 1,5g/L και agar 17g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη

				<i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC49619 και <i>Haemophilus influenzae</i> NCTC49766. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
130	NEO ιζ	Έτοιμα τρυβλία Sabouraud με Χλωραμφενικόλη	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την απομόνωση μυκήτων. Να περιέχει mycological peptone 10g/L, glucose 40g/L, chloramphenicol 0,1g/L και agar 15g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Candida albicans</i> ATCC10231, <i>Aspergillus brasiliensis</i> ATCC16404 και <i>Escherichia coli</i> ATCC8739. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι

				μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
131	NEO ιη	Έτοιμα τρυβλία Sabouraud με Γενταμικίνη και Χλωραμφενικόλη	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm με αντιβιοτικά Gentamicin και Chloramphenicol για την απομόνωση δερματοφύτων, άλλων μυκήτων και ζυμομυκήτων. Να περιέχει mycological peptone 10g/L, glucose 40g/L, gentamicin 0,1g/L, chloramphenicol 0,05g/L και agar 15g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Candida albicans</i> ATCC10231, <i>Aspergillus brasiliensis</i> ATCC16404 και <i>Escherichia coli</i> ATCC8739.

				Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
132	NEO ιθ	Έτοιμα τρυβλία Sabouraud	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρα τρυβλία 90mm για την απομόνωση μυκήτων. Να είναι υλικό όξινου pH και να περιέχουν mycological peptone 10g/L, glucose 40g/L και agar 15g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Candida albicans</i> ATCC10231 και <i>Aspergillus brasiliensis</i> ATCC16404. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι

				μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
133	NEOκ	Έτοιμα φιαλίδια Selenite Lactose Broth 8ml	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμος θρεπτικός ζωμός σε γυάλινα φιαλίδια των 8ml με πλαστικό βιδωτό πώμα για τον προεμπλουτισμό δειγμάτων κοπράνων. Να περιέχει peptone 5g/L, lactose 4g/L, sodium phosphate 10g/L και sodium hydrogen selenite 4g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Salmonella typhimurium</i> ATCC14028 και <i>Escherichia coli</i> ATCC25922. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι

				μεγαλύτερη των 50 φιαλιδίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
134	NEOκα	Έτοιμα τρυβλία <i>Salmonella Shigella</i> agar	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για απομόνωση στελεχών <i>Salmonella</i> spp. και <i>Shigella</i> spp. Να περιέχει lab lemco powder 5g/L, peptone 5g/L, lactose 10g/L, bile salts 5,5g/L, sodium citrate 10g/L, sodium thiosulphate 8,5g/L, ferric citrate 1g/L, brilliant green 0,00033g/L, neutral red 0,025g/L και agar 12g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Salmonella typhimurium</i> ATCC14028, <i>Shigella flexneri</i> ATCC12022 και <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC29212. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι

				μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
135	NEOκβ	Έτοιμα φιαλίδια Thioglycollate με Resazurine 9ml	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμος θρεπτικός ζωμός γενικού σκοπού σε γυάλινο φιαλίδιο των 9ml με πλαστικό βιδωτό πώμα, για την καλλιέργεια αερόβιων και αναερόβιων μικροοργανισμών. Το υλικό να είναι σύμφωνο με τα BP/EP/JP/UPS standards. Να περιέχει yeast extract 5g/L, tryptone 15g/L, glucose 5,5g/L, sodium thioglycollate 0,5g/L, sodium chloride 2,5g/L, L-cystine 0,5g/L, resazurin 0,001g/L και agar 0,75g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Clostridium sporogenes</i> ATCC19404, <i>Clostridium</i>

				<i>perfringens</i> ATCC13124, <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC6538 και <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC9027. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 50 φιαλιδίων. Να φυλάσσεται στους 20-25°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
136	NEOky	Έτοιμα φιαλίδια Urea Broth 6ml	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμος ζωμός ουρίας σε γυάλινο φιαλίδιο των 6ml με πλαστικό βιδωτό πώμα για την διαφοροποίηση των Enterobacteriaceae που παράγουν ουρεάση. Να περιέχουν peptone 1g/L, glucose 1g/L, disodium phosphate 1,2g/L, potassium dihydrogen phosphate 0,8g/L, sodium chloride 5g/L, urea 20g/L και phenol red 0,004g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Escherichia coli</i> ATCC25922 και <i>Proteus</i>

				<i>vulgaris</i> ATCC8427. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 50 φιαλιδίων. Να φυλάσσεται στους 2-25°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
137	NEOκδ	Έτοιμα τρυβλία XLD	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε ολόκληρο τρυβλίο 90mm για την απομόνωση στελεχών <i>Salmonella</i> και <i>Shigella</i> με ταυτόχρονο χρωματικό διαχωρισμό και πλήρη ανάπτυξη των στελεχών <i>Shigella</i>. Να περιέχει yeast extract 3g/L, L-lysine hydrochloride 5g/L, xylose 3,75g/L, lactose 7,5g/L, sucrose 7,5g/L, sodium desoxycholate 1g/L, sodium chloride 5g/L, sodium thiosulphate 6,8g/L, ferric ammonium sulphate 0,8g/L, phenol red 0,08g/L και agar 12,5g/L.

				Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Salmonella typhimurium</i> ATCC14028, <i>Salmonella enteritidis</i> ATCC13076, <i>Shigella flexneri</i> ATCC12022, <i>Escherichia coli</i> ATCC25922 και <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC29212. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
138	NEOκε	Έτοιμα φιαλίδια Kligler Iron Agar με Ουρία 9ml	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε γυάλινο φιαλίδιο των 9ml με πλαστικό βιδωτό πώμα υπό κλίση για την ταυτοποίηση των Gram αρνητικών βακτηρίων σύμφωνα με την ζύμωση της δεξτρόζης και της λακτόζης, την

				υδρόλυση της ουρίας, καθώς και της παραγωγής υδρόθειου. Να περιέχει peptone 20g/l, dextrose 1g/L, lactose 10g/L, disodium phosphate 2g/L, ferrous sulphate 0,75g/L, sodium chloride 5g/L, sodium thiosulphate 1,25g/L, urea 8g/L phenol red 0,025g/L και agar 13g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Escherichia coli</i> ATCC25922, <i>Salmonella typhimurium</i> ATCC14028, <i>Proteus mirabilis</i> ATCC29906 και <i>Shigella flexneri</i> ATCC12022. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 50 φιαλιδίων. Να φυλάσσεται στους 2-25°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
139	ΝΕΟκστ	Έτοιμα φιαλίδια Tryptone Soya Broth	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμος θρεπτικός ζωμός γενικού σκοπού σε γυάλινο φιαλίδιο των 10ml

		10ml		με πλαστικό βιδωτό πώμα για την ανάπτυξη μικροβίων και μυκήτων. Να περιέχει pancreatic digest of casein 17g/L, papaic digest of soyabean meal 3g/L, sodium chloride 5g/L, dibasic potassium phosphate 2,5g/L και glucose 2,5g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Bacillus subtilis</i> ATCC6633, <i>Candida albicans</i> ATCC10231, <i>Aspergillus niger</i> ATCC16404 και <i>Geobacillus stearothermophilus</i> ATCC7953. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 50 φιαλιδίων. Να φυλάσσεται στους 2-25°C. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
140	NEOκζ	Έτοιμα διχοτομημένα τρυβλία SS - XLD 90mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε διχοτομημένο τρυβλίο 90mm για την απομόνωση στελεχών <i>Salmonella</i> και <i>Shigella</i>

προσφέροντας ταυτόχρονα χρωματικό διαχωρισμό και πλήρη ανάπτυξη των *Shigella* spp.

Η μία πλευρά να περιέχει S.S. Agar με lab lemco powder 5g/L, peptone 5g/L, lactose 10g/L, bile salts 5,5g/L, sodium citrate 10g/L, sodium thiosulphate 8,5g/L, ferric citrate 1g/L, brilliant green 0,00033g/L, neutral red 0,025g/L και agar 12g/L. Η άλλη πλευρά να περιέχει X.L.D. Agar με yeast extract 3g/L, L-lysine hydrochloride 5g/L, xylose 3,75g/L, lactose 7,5g/L, sucrose 7,5g/L, sodium desoxycholate 1g/L, sodium chloride 5g/L, sodium thiosulphate 6,8g/L, ferric ammonium sulphate 0,8g/L, phenol red 0,08g/L και agar 12,5g/L.

Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη *Salmonella typhimurium* ATCC 14028, *Salmonella enteritidis* ATCC 13076 *Shigella flexneri* ATCC 12022 *Shigella sonnei* ATCC 25931 και *Enterococcus faecalis* ATCC 29212. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων.

Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να

				αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
141	NEOκη	Έτοιμα διχοτομημένα τρυβλία Blood - MacConkey 90mm	τεμάχιο	Να προσφερθεί έτοιμο θρεπτικό υλικό σε διχοτομημένα τρυβλία 90mm, για την ταυτόχρονη ανάπτυξη των απαιτητικών μικροοργανισμών με σαφώς ορατές μορφές αιμόλυσης, την ανίχνευση και καταμέτρηση κολοβακτηριδίων οργανισμών και την ανίχνευση και απομόνωση στελεχών Salmonella και Shigella. Η μία πλευρά να περιέχει αιματούχο άγαρ με βάση Columbia με αίμα προβάτου 70ml/L, special peptone 23g/L, starch 1g/L, sodium chloride 5g/L και agar 11g/L. Η άλλη πλευρά να περιέχει MacConkey Agar No3 με peptone 20g/L, lactose 10g/L, bile salts No.3 1,5g/L, sodium chloride 5g/L, neutral red 0,03g/L,

				crystal violet 0,001g/L και agar 15g/L. Να ελέγχεται με τα πρότυπα στελέχη <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC25923, <i>Streptococcus pneumoniae</i> ATCC6305, <i>Streptococcus pyogenes</i> ATCC12344, <i>Salmonella typhimurium</i> ATCC14028, <i>Escherichia coli</i> ATCC25922 και <i>Enterococcus faecalis</i> ATCC29212. Να προσφερθεί σε συσκευασία όχι μεγαλύτερη των 10 τρυβλίων. Να φυλάσσεται στους 2-12°C και να μπορεί να αποθηκευτεί για 4 εβδομάδες σε θερμοκρασία δωματίου. Να έχει CE IVD Mark. Για λόγους κοινού ποιοτικού ελέγχου και συντονισμού των παραγγελιών, θα προτιμηθεί η προμήθεια όλων των αφυδατωμένων και έτοιμων θρεπτικών υλικών του εργαστηρίου να γίνει από τον ίδιο προμηθευτή.
142	NEOκθ	Ταχεία Ανίχνευση Αντιγόνων SARS-CoV-2 και Influenza A+B	kit	Ταχεία ποιοτική ανίχνευση με ανοσοχρωματογραφική μέθοδο σε μορφή κάρτας για την ταυτόχρονη ανίχνευση σε δύο

διαφορετικά απαντητικά παράθυρα των COVID-19, Influenza A και Influenza B από στοματοφαρυγγικά, ρινικά και ρινοφαρυγγικά δείγματα.

Να είναι πλήρες και να περιλαμβάνει στυλεούς και όλα τα απαραίτητα για την εκτέλεση της εξέτασης.

Να δίνει αποτέλεσμα εντός 15 λεπτών.

Η ευαισθησία και η ειδικότητα της μεθόδου να δίνονται σε σύγκριση με Real Time-PCR για τον SARS-CoV-2 και σε σύγκριση με καλλιέργεια ιών για την Influenza A και Influenza B.

A) για τον SARS-COV-2 να είναι τουλάχιστον 96% και 99% αντιστοίχως.

B) για την Influenza A να είναι τουλάχιστον 89% και 97% αντιστοίχως.

Γ) για την Influenza B να είναι τουλάχιστον 97% και 99% αντιστοίχως.

Να έχει ελεγχθεί για διασταυρούμενες αντιδράσεις με τουλάχιστον 30 παθογόνα ή

				άλλους παρεμποδιστικούς παράγοντες.
143	NEO ^Λ	Ανίχνευση του αντιγόνου της γαλακτομαννάνης του <i>Aspergillus</i> σε δείγμα ορού και βρογχοκυψελιδικό έκπλυμα (BAL)	kit	Να χρησιμοποιεί τη μέθοδο ανοσοχρωματογραφίας φθορισμού διπλού αντισώματος (double antibody sandwich) σε πλακάκι δοκιμασίας πλευρικής ροής για την ποσοτική ανίχνευση του αντιγόνου του είδους <i>Aspergillus galactomannan</i>. Να χρησιμοποιεί ως δείγμα ανθρώπινο ορό αίματος και βρογχοκυψελιδικές πλύσεις (BAL). Να διαθέτει κατ' ελάχιστον διαγνωστική ευαισθησία 90% και διαγνωστική ειδικότητα 97% σε δείγματα ορού. Να διαθέτει κατ' ελάχιστον διαγνωστική ευαισθησία 92% και διαγνωστική ειδικότητα 95% στα δείγματα BAL. Να έχει όριο ανίχνευσης ≤ 1 ng/mL για δείγματα ορού και BAL. Να έχει χρόνο εργασίας ροής που να μην υπερβαίνει τα 40 λεπτά μαζί με την προετοιμασία του δείγματος (αφότου βρεθεί σε θερμοκρασία περιβάλλοντος). Να διαθέτει συσκευασία των 50 εξετάσεων που να περιέχει έτοιμες προς χρήση κασέτες

				δοκιμής ατομικά συσκευασμένες και έτοιμο προς χρήση διάλυμα επεξεργασίας δείγματος. Να διαθέτει έτοιμο προς χρήση ορό θετικού και αρνητικού μάρτυρα. Να φέρει CE IVD.
144	NEO ^{λα}	Πρότυπα στελέχη μικροβίων	τεμάχιο	Να προσφερθούν πρότυπα στελέχη σε μορφή έτοιμου προς χρήση βακτηριολογικού κρίκου που περιέχουν σταθεροποιημένους βιώσιμους μικροοργανισμούς, προερχόμενους από τον οργανισμό American Type Culture Collection (ATCC®). Με κάθε κρίκο να μπορούν να εμβολιαστούν έως και 5 διαφορετικά τρυβλία. Τα στελέχη να είναι τέταρτης γενεάς, με δυνατότητα να ανακαλλιεργηθούν ακόμα μία φορά χωρίς να αλλοιωθούν τα χαρακτηριστικά του αρχικού στελέχους. Να προσφερθούν σε μικρή, ασφαλή συσκευασία των 5 κρίκων, όπου ο κάθε κρίκος να είναι ατομικά συσκευασμένος. Να φέρει IVD CE Mark.
ΕΙΔΗ ΠΑΘΟΛΟΓΟΑΝΑΤΟΜΙΚΟΥ				
145	A0N01016	Melan A (kit 1000tests)	kit	<u>Melan A (kit 1000tests)</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.
146	A0N01019	Cyclin D (kit 50 ml)	kit	<u>Cyclin D (kit 50 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 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.
147	A0N01028	TTF1 (Fl 1 ml)	<u>TTF1 (Fl 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 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
148	A0N01033	B Cell CD20 (FI 2 ml)	fl	<u>B Cell CD20 (FI 2 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 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.
149	A0N01055	C-ERB-2 ONCOPROTEIN	fl	<u>C-ERB-2 ONCOPROTEIN</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.
150	A0N01062	CD8,Clone DK25	<u>CD8,Clone DK25</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.
151	A0N01073	CD 10, Clone SS2/32	fl	<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 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.
152	A0N01122	CD5 Clone DF23 (Fl 1 ml)	fl	<u>CD5 Clone DF23 (Fl 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 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.
153	A0N01123	CD3 (FI 1 ml)	fl	<u>CD3 (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 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.
154	A0N01130	CD30,Clone Ber - H2 (FI 2 ml)	fl	<u>CD30,Clone Ber - H2 (FI 2 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 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.
155	A0N01208	Cytokeratin 20,Clone K20.8	fl	<u>Cytokeratin 20,Clone K20.8</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.
156	A0N01209	Cytokeratin,High Molecular weight,clone 34BE12 (Fl 1 ml)	fl	<u>Cytokeratin,High Molecular weight,clone 34BE12 (Fl 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 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.
157	A0N01251	Epithelial membrane antigen, clone E29 prediluted (FI 1 ml)	fl	<u>Epithelial membrane antigen, clone E29 prediluted (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 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.
158	A0N01334	KI-67 Antigen, Clone KI-67 (FI 5 ml)	<u>KI-67 Antigen, Clone KI-67 (FI 5 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 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.
159	A0N01358	Melanoma, Clone HMB45 (FI 1 ml)	<u>Melanoma, Clone HMB45 (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 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.
160	A0N01381	P16, Clone NCC-RAS-001	fl	<u>P16, Clone NCC-RAS-001</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 αραίωση που δηλώνεται στην προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.
161	A0N01476	Vimentin/HRP, Clone VIM 384, EPOS (fl 4ml)	fl	<u>Vimentin/HRP, Clone VIM 384, EPOS (fl 4ml)</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.
162	A0N01483	Super Sensitive multilink detection systems concentrated ME	<u>Super Sensitive multilink detection systems concentrated ME</u> Πλήρες kit ανοσοϊστοχημείας με τη μέθοδο 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. 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
163	A0N01572	Congo Red Kit 100 Test	kit	<u>Congo Red Kit 100 Test</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.
164	A0N01595	Cytokeratin PAN 5/6/8/18	<u>Cytokeratin PAN 5/6/8/18</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.
165	A0N01604	B Cell CD79A (FI 1 ml)	fl	<u>B Cell CD79A (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 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.
166	A0N01606	Progesterone receptor (Fl 1 ml)	fl	<u>Progesterone receptor (Fl 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 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.
167	A0N01609	Ειδική χρώση ινών ρετικουλίνης	bt	<u>Ειδική χρώση ινών ρετικουλίνης</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.
168	A0N01615	P63	fl	P63 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.
169	A0N01617	CD138	fl	CD138 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 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.
170	A0N01627	Massoin Kit (kit 100)	kit	<u>Massoin Kit (kit 100)</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.
171	A0N01654	P53	kit	P53 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.
172	A0N01661	Estrogen Receptor	fl	<u>Estrogen Receptor</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.
173	A0N01666	Eosin V (Fl 1 lt)	<u>Eosin V (Fl 1 lt)</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 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.
174	A0N01672	BCL-2	fl	<u>BCL-2</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.

- | | | | |
|--|--|--|--|
| | | | <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.</p> <p>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</p> |
|--|--|--|--|

				προσφορά από αυτή του εσωκλείστου.
175	A0N01673	CDX2	fl	CDX2 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.
176	A0N01674	CYTOKERATIN AE1	fl	<u>CYTOKERATIN AE1</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.
177	A0N01675	CYTOKERATIN AE3	fl	<u>CYTOKERATIN AE3</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.
178	A0N01676	P504S Κυτταροπλασματική πρωτεΐνη	fl	<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 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.
179	A0K01062	Parafin (Paraplast) 56-58	Kgr	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
180	A0K01063	Parafin (Paraplast) 59-60	Kgr	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
181	A0K01221	Formol Phosphate (Neutral PH 7,2)	Lt	Όπως περιγράφεται στον κωδικό του είδους
182	A0K02016	CD45-LCA	fl	<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 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. ix. 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.

1. ΑΡΗΣ ΜΑΝΤΖΩΡΟΣ ΑΕ

info@mantzoros.gr

01-04-2026

ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ

Σε συνέχεια της ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ) ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ) και με σκοπό τη βελτιστοποίηση των τεχνικών προδιαγραφών προς όφελος της κλινικής πράξης και της ασφάλειας των ασθενών, θα θέλαμε να υποβάλουμε τις ακόλουθες τεκμηριωμένες παρατηρήσεις:

Για το είδος α/α 108 Α0Μ01476

Ανίχνευση και διαφοροποίηση 5 τύπων καρβαπενεμασών με μέθοδο ανωσοχρωματογραφίας

Προδιαγραφή :

Η ανάγνωση όλων των αποτελεσμάτων να γίνεται σε ένα παράθυρο και ανά τύπο να δίνεται ξεχωριστή απάντηση.

Προτείνουμε να αφαιρεθεί η προδιαγραφή αυτή και να γίνει να δίνεται ξεχωριστή απάντηση ανά τύπο

Οι παρατηρήσεις αυτές υποβάλλονται με αποκλειστικό γνώμονα τη βελτίωση της ποιότητας των παρεχόμενων υπηρεσιών υγείας και την ευθυγράμμιση με τη σύγχρονη διεθνή πρακτική.

Με εκτίμηση,

Για την ΑΡΗΣ ΜΑΝΤΖΩΡΟΣ ΑΕ

2. DIACHEL AE - ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΧΗΜΙΚΗ ΟΡΓΑΝΟΛΟΓΙΑ

info@diachel.gr 01-04-2026

A/A 85 ΚΩΔ. ΥΛΙΚΟΥ Α0Μ01158

Αξιότιμοι κύριοι,

Στο πλαίσιο της δημόσιας διαβούλευσης που έχει προκηρυχθεί για την προμήθεια «Διαφόρων Χημικών Αντιδραστηρίων χωρίς συνοδό εξοπλισμό» αναφορικά με τις τεχνικές προδιαγραφές του διαγωνισμού για την ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΔΙΑΦΟΡΩΝ ΧΗΜΙΚΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ), θα θέλαμε να καταθέσουμε τις εξής παρατηρήσεις και προτάσεις μας, με σκοπό την πληρέστερη διαμόρφωση των τελικών προδιαγραφών.

Ακολουθούν οι επισημάνσεις μας για το τμήμα ΕΙΔΗ ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΟΥ

A/A 85 ΚΩΔ. ΥΛΙΚΟΥ Α0Μ01158

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ Αναζήτηση αντιγόνου cryptococcus στον ορό και στο ΕΝΥ

Οι αναφερόμενες προδιαγραφές αφορούν «εκλεκτικό χρωμογόνο θρεπτικό υλικό για την ανίχνευση και διαφοροποίηση των Enterococcus faecium και Enterococcus faecalis με επίκτητη αντοχή στη βανκομυκίνη (vancomycin resistant enterococci, VRE).»

Παρακαλούμε προς διόρθωση των προδιαγραφών και προτείνουμε επιπλέον η αναζήτηση αντιγόνου cryptococcus να έχει εφαρμογή σε περισσότερα είδη δειγμάτων όπως ολικό αίμα, πλάσμα, ορό και ΕΝΥ.

Με εκτίμηση,

Για την εταιρεία DIACHEL Α.Ε.

Στέλλα Θωμαδάκη

Χημικός Μηχανικός MBA

Product Manager

Τηλ.Επικοινων.: 210-7239306 εσωτ.125

Κινητό: 6987199562

Email: s.thomadaki@diachel.gr

web site: www.diachel.gr

3. MENARINI ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΙΑΤΡΙΚΑ ΟΡΓΑΝΑ ΑΕΒΕ

inform@menarinidiagnostics.gr 31-03-2026

Απάντηση στη διαβούλευση προδιαγραφών για την προμήθεια «Διαφόρων Χημικών Αντιδραστηρίων χωρίς συνοδό εξοπλισμό»

Αξιότιμοι κύριοι,

Σχετικά με την από 17.03.2026 πρόσκλησή σας στη δημόσια διαβούλευση (2026DIAB32459) τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «Διαφόρων Χημικών Αντιδραστηρίων χωρίς συνοδό εξοπλισμό», θα θέλαμε να κάνουμε κάποιες χρήσιμες παρατηρήσεις/σχόλια, παρεμβάσεις επί του περιεχομένου αυτών.

A/A 25, A0101027, ANA με ανοσοφθορισμό (kit 240 test)

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ :

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

προσδεμένα 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 tests

ΣΧΟΛΙΟ :

Θεωρούμε ότι θα για λόγους διευκόλυνσης του εργαστηρίου θα μπορούσε το διάλυμα έκπλυσης να είναι ταυτόχρονα και αραιωτικό. Επίσης οι βαθμονομημένοι μάρτυρες δεν προσφέρουν κάτι ιδιαίτερο απλώς περιορίζουν τον ανταγωνισμό. Ταυτόχρονα θα μπορούσε να προβλεφθεί η δυνατότητα το kit να είναι συμβατό με τη μέθοδο αυτόματης επίστρωσης.

ΠΡΟΤΑΣΗ ΔΙΑΤΥΠΩΣΗΣ :

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 που ταυτόχρονα να είναι και διαλύματα έκπλυσης, conjugate, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες 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. Το kit να είναι συμβατό με μέθοδο αυτόματης επίστρωσης. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 240 tests.

A/A 26, A0101029, Anti - DNA με ανοσοφθορισμό (*Crithidia luciliae* ds-dna) των 100 test

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ :

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 100 tests

ΣΧΟΛΙΟ :

Θεωρούμε ότι θα για λόγους διευκόλυνσης του εργαστηρίου, θα μπορούσε το διάλυμα έκπλυσης να είναι ταυτόχρονα και αραιωτικό. Επίσης οι βαθμονομημένοι μάρτυρες δεν προσφέρουν κάτι ιδιαίτερο απλώς περιορίζουν τον ανταγωνισμό. Ταυτόχρονα θα μπορούσε να προβλεφθεί η δυνατότητα το kit να είναι συμβατό με τη μέθοδο αυτόματης επίστρωσης.

Επιπροσθέτως η συγκεκριμένη αναφορά σε kit των 100 τεστ, απευθύνεται σε πολύ μεγάλες ρουτίνες, με μόνο αποτέλεσμα τη πιθανή υπερκατανάλωση και αύξηση του κόστους για το Νοσοκομείο σας και περιορίζει τον ανταγωνισμό.

ΠΡΟΤΑΣΗ ΔΙΑΤΥΠΩΣΗΣ :

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 που ταυτόχρονα να είναι και διαλύματα έκλυσης, conjugate, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες, 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. Το kit να είναι συμβατό με μέθοδο αυτόματης επίστρωσης.

Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 60 ή 100 tests.

A/A 27, A0101031, AMA-ASMA-APCA Ανοσοφθορισμός (mouse kidney-stomach) 20x8 test

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ :

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 έκλυσης, 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.

ΣΧΟΛΙΟ :

Θεωρούμε ότι για λόγους διευκόλυνσης του εργαστηρίου, θα μπορούσε το διάλυμα έκλυσης να είναι ταυτόχρονα και αραιωτικό. Επίσης οι βαθμονομημένοι μάρτυρες δεν προσφέρουν κάτι ιδιαίτερο απλώς περιορίζουν τον ανταγωνισμό. Ταυτόχρονα θα μπορούσε να προβλεφθεί η δυνατότητα το kit να είναι συμβατό με τη μέθοδο αυτόματης επίστρωσης.

Επιπροσθέτως η συγκεκριμένη αναφορά σε κιτ των 20X8 test, απευθύνεται σε πολύ μεγάλες ρουτίνες, με μόνο αποτέλεσμα τη πιθανή υπερκατανάλωση και αύξηση του κόστους για το Νοσοκομείο σας και περιορίζει τον ανταγωνισμό.

ΠΡΟΤΑΣΗ ΔΙΑΤΥΠΩΣΗΣ :

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 που ταυτόχρονα να είναι και διαλύματα έκπλυσης, conjugate, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες 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. Το κιτ να είναι συμβατό με μέθοδο αυτόματης επίστρωσης. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 12X8 ή 20 X 8 tests.

A/A 28, A0101034, ANCA-C Ανοσοφθορισμό ANCA-P +

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ:

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

ΣΧΟΛΙΟ :

Θεωρούμε ότι θα για λόγους διευκόλυνσης του εργαστηρίου, θα μπορούσε το διάλυμα έκπλυσης να είναι ταυτόχρονα και αραιωτικό. Επίσης οι βαθμονομημένοι μάρτυρες δεν προσφέρουν κάτι ιδιαίτερο απλώς περιορίζουν τον ανταγωνισμό. Ταυτόχρονα θα

μπορούσε να προβλεφθεί η δυνατότητα το kit να είναι συμβατό με τη μέθοδο αυτόματης επίστρωσης και φυσικά να προβλεφθεί και ο αριθμός τεστ/kit όπως σε όλα τα υπόλοιπα ζητούμενα kit ανοσοφθορισμού για έλεγχο του κόστους.

ΠΡΟΤΑΣΗ ΔΙΑΤΥΠΩΣΗΣ :

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 που ταυτόχρονα να είναι και διαλύματα έκπλυσης, conjugate, θετικούς και αρνητικούς μάρτυρες 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. Το kit να είναι συμβατό με μέθοδο αυτόματης επίστρωσης. Να περιγραφεί αναλυτικά η μέθοδος. Kit των 10x6 tests.

Παραμένουμε διάθεσή σας για οποιαδήποτε συμπληρωματική πληροφορία ή διευκρίνιση.

Με εκτίμηση,

MENARINI ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ – ΙΑΤΡΙΚΑ ΟΡΓΑΝΑ ΑΕΒΕ

4. ΒΥΖΑΣ Α.Ε.Ε

ΣΟΥΛΤΟΥΚΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΣ nsoultoukis@vyzas.gr 18-03-2026

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

A0001001 - ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 5 ΛΙΤΡΩΝ - ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ: ΛΙΤΡΟ, ΧΩΡΙΣ ΠΡΟΣΜΙΞΕΙΣ, ΝΑ ΥΠΟΚΕΙΤΑΙ ΣΕ ΕΛΕΓΧΟ ΤΕΛΩΝΕΙΟΥ

A0K01015 - ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ 5 ΛΙΤΡΩΝ - ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ: ΛΙΤΡΟ, ΧΩΡΙΣ ΠΡΟΣΜΙΞΕΙΣ, ΝΑ ΥΠΟΚΕΙΤΑΙ ΣΕ ΕΛΕΓΧΟ ΤΕΛΩΝΕΙΟΥ