

ΑΔΑ:

ΑΔΑΜ:

Αρ. Πρωτ.:

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

ΘΕΜΑ: Πρόσκληση για την προμήθεια αντιδραστηρίων για την εκτέλεση ανοσολογικών και βιοχημικών εξετάσεων (crn:33696500-0) για την τρίμηνη κάλυψη αναγκών με την διαδικασία της συλλογής προσφορών.

ΣΧΕΤ: α. Ν.4412/16 και τις λοιπές διατάξεις κείμενης νομοθεσίας

β. Την με Αρ. Πρωτ.1461/09-03-2026 εισήγηση του Εργαστηρίου Ι. Βιοπαθολογίας Γ.Ν. Θήρας

Προϋπολογισθείσα δαπάνη: Τριάντα χιλιάδες ευρώ (30.000€) συμπεριλαμβανομένου του νόμιμου Φ.Π.Α

Κριτήριο αξιολόγησης	Ημερομηνία δημοσίευσης ΔΙΑΥΓΕΙΑ
Χαμηλότερη Τιμή	10 ΜΑΡΤΙΟΥ 2026

ΧΡΟΝΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ

ΤΡΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	ΤΕΛΙΚΗ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	ΩΡΑ
Ανοιχτές προσφορές στο mail: supplies@santorini-hospital.gr	ΤΡΙΤΗ 17 ΜΑΡΤΙΟΥ 2026	8 ^η ΠΡΩΙΝΗ

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ – ΕΡΓΟΥ

Αντικείμενο της πρόσκλησης είναι η προμήθεια αντιδραστηρίων για την εκτέλεση ανοσολογικών και βιοχημικών εξετάσεων (crn:33696500-0) για την τρίμηνη κάλυψη αναγκών με την διαδικασία της συλλογής προσφορών σύμφωνα με τον κάτωθι πίνακα :

ΒΙΟΧΗΜΙΚΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ		
Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ
1	Αλκαλική Φωσφατάση (ALP)	2480
2	Αμυλάση	1200
3	Κρεατινίνη	2880
4	γ-GT	3000
5	Ουρία	7440
6	Ουρικό οξύ	1000
7	Σάκχαρο	2440
8	Σίδηρος	2000
9	Τριγλυκερίδια	2320
10	Χολερυθρίνη Άμεση	920
11	Χολερυθρίνη Ολική	2360
12	Χοληστερίνη HDL	740
13	Χοληστερίνη	3640
14	Οξαλοξική τρανσαμινάση (AST)/SGOT	4000
15	Πυροσταφυλική τρανσαμινάση (ALT)/SGPT	5040
16	CPK	2760
17	CK-MB	920
18	HbA1c	450

19	CRP	2760
20	Κάλιο	5000
21	Νάτριο	5000
22	Χλώριο	5000
ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΚΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ		
Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ
1	Free T3	400
2	Free T4	500
3	TSH	1200
4	Thyroglobulin	100
5	Thyroglobulin Antibody II	200
6	TPO Antidody	300
7	Total βhCG	500
8	Vitamin B12	300
9	Folate	200
10	PTH	100
11	PSA	200

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΥ ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΚΟΥ ΑΝΑΛΥΤΗ

1. Ο προσφερόμενος αναλυτής να είναι σύγχρονης τεχνολογίας, τυχαίας προσπέλασης (random access) και να στηρίζεται στη μέθοδο της χημειοφωταύγειας. Να έχει την δυνατότητα να μετρά τις ζητούμενες εξετάσεις και δείκτες σήψης νέας γενιάς (PCT, IL6).
2. Να είναι μικρού όγκου και βάρους, επιτραπέζιος, αυτοτελής μονάδα και όχι σύνθεση περισσοτέρων μονάδων.
3. Να έχει ταχύτητα τουλάχιστον 100 εξετάσεις ανά ώρα.
4. Να είναι συνεχούς φόρτωσης δειγμάτων χωρίς διακοπή της λειτουργίας του. Να διαθέτει δυνατότητα αρχικής φόρτωσης τουλάχιστον 60 δειγμάτων.
5. Να μετρά τα επείγοντα δείγματα (STAT) οποιαδήποτε στιγμή και χωρίς να διαθέτει περιορισμένο αριθμό θέσεων για τα επείγοντα δείγματα.

6. Να έχει δυνατότητα ταυτόχρονης εκτέλεσης τουλάχιστον 24 διαφορετικών εξετάσεων, ανεξαρτήτως του είδους των εξετάσεων.
7. Να διαθέτει σύστημα αυτόματης ανίχνευσης της στάθμης των δειγμάτων. Επιπλέον να προειδοποιεί με οπτικό σήμα πριν εξαντληθεί οποιοδήποτε αντιδραστήριο ή άλλο αναλώσιμο και πριν λήξει η καμπύλη βαθμονόμησης.
8. Να διαθέτει ενσωματωμένο ψυγείο για την φύλαξη των αντιδραστηρίων, τουλάχιστον 24 θέσεων, σε θερμοκρασία μικρότερη των 12οC.
9. Να έχει δυνατότητα εκτέλεσης Reflex Testing.
10. Οι καμπύλες βαθμονόμησης των ζητούμενων εξετάσεων να έχουν όσο το δυνατό μεγαλύτερη διάρκεια. Η βαθμονόμηση των αντιδραστηρίων να πραγματοποιείται με καμπύλη τουλάχιστον 6 σημείων .Οι βαθμονομητές να μπορούν να χρησιμοποιηθούν για διαφορετικές παρτίδες (LOT) αντιδραστηρίων.
11. Να διαθέτει ενσωματωμένο πλήρες πρόγραμμα ποιοτικού ελέγχου.
12. Να διαθέτει σύστημα ανάγνωσης barcode για τα δείγματα, τα αντιδραστήρια και τα calibrators.
13. Να διαθέτει σύστημα ανίχνευσης πηγματος και να παρέχει δυνατότητα εντοπισμού και επισήμανσης βλαβών με ενδείξεις επί της οθόνης.
14. Η συσκευασία των αντιδραστηρίων να διαθέτει κατάλληλο κάλυμμα (όχι πρόσθετο) για να αποφεύγεται η εξάτμιση ή πιθανή επιμόλυνση μετά το πρώτο άνοιγμα της, επί του αναλυτή..
15. Να υποστηρίζεται από σύστημα σταθεροποίησης τάσης (UPS), με δαπάνη του μειοδότη.
16. Να έχει δυνατότητα αρχειοθέτησης αποτελεσμάτων τουλάχιστον 30000 δειγμάτων και να δύναται να συνδεθεί με το σύστημα διαχείρισης αποτελεσμάτων (LIS) του Εργαστηρίου.
17. Τα αντιδραστήρια, να είναι υγρά έτοιμα προς χρήση (να μην απαιτείται ανασύσταση) και για κάθε μία εξέταση να απαιτείται μόνο ένας φορέας αντιδραστηρίου.
18. Τα αντιδραστήρια να μπορούν να χρησιμοποιηθούν κατευθείαν από το ψυγείο. Ο αναλυτής να έχει δυνατότητα διενέργειας των ζητούμενων εξετάσεων καθώς και των Intrinsic Factor Ab, EPO, sTFR, p2PSA. Οι βαθμονομητές να είναι στην πλειοψηφία τους έτοιμοι για χρήση
19. Στις αναγραφόμενες εξετάσεις έχει συμπεριληφθεί ο απαιτούμενος αριθμός εξετάσεων και για τον έλεγχο ποιότητας και την βαθμονόμηση του αναλυτή. Να μην ληφθεί υπόψη η σταθερότητα της συσκευασίας των αντιδραστηρίων μετά το άνοιγμα για τον υπολογισμό των συσκευασιών που θα προσφερθούν.
20. Να κατατεθεί φύλλο συμμόρφωσης όπου θα απαντώνται μία προς μία όλες οι ανωτέρω προδιαγραφές και να τεκμηριώνονται με παραπομπές σε τεχνικά φυλλάδια ή prospectus του κατασκευαστή. Να κατατεθούν οι οδηγίες χρήσης του αναλυτή των αντιδραστηρίων και όλων των προσφερόμενων στα Ελληνικά.
21. Όλα τα προσφερόμενα αντιδραστήρια είναι απαραίτητο να έχουν την σήμανση CE. Να κατατεθούν τα σχετικά πιστοποιητικά .
22. Η προσφέρουσα εταιρεία, να διαθέτει πλήρες τμήμα service και αποδεδειγμένη εμπειρία στους αυτόματους ανοσολογικούς αναλυτές. Προς απόδειξη του ισχυρισμού, ο προμηθευτής υποχρεούται να καταθέσει

κατάσταση εγκατεστημένων αναλυτών του ίδιου κατασκευαστή και της ίδιας τεχνολογίας με τον προσφερόμενο, σε τουλάχιστον 6 δημόσια νοσοκομεία. Επιπλέον, θα πρέπει από την προμηθεύτρια εταιρεία να κατατεθεί πρόταση κάλυψης του service για το εργαστήριο.

23. Ο Ανάδοχος θα έχει την υποχρέωση να εκπαιδεύσει τους χειριστές του οργάνου δωρεάν, στο χώρο των Εργαστηρίων .
24. Δυνατότητα σύνδεσης αμφίδρομης επικοινωνίας με το σύστημα πληροφορικής και μηχανοργάνωσης του εργαστηρίου (σύστημα Laboratory Information System – LIS). Ο ανάδοχος των αναλυτών υποχρεούται να παραδώσει στον ανάδοχο του LIS το πρωτόκολλο διασύνδεσης του λογισμικού έτσι ώστε να πραγματοποιηθεί η διασύνδεση.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΒΙΟΧΗΜΙΚΟΥ ΑΝΑΛΥΤΗ

1. Να είναι τυχαίας επιλογής δειγμάτων τύπου Random Access τελευταίας γενιάς, επιδαπέδιος . Να διαθέτει σήμανση CE
2. Η μέγιστη παραγωγικότητα του να αποδίδει τουλάχιστον 400 αποτελέσματα φωτομετρικών εξετάσεων χωρίς να υπολογίζονται οι εξετάσεις των ηλεκτρολυτών.
3. Να διαθέτει μονάδα μέτρησης ηλεκτρολυτών Na, K, Cl με ανεξάρτητα ηλεκτρόδια τα οποία μπορούν να αλλαχθούν χωρίς εργαλεία από τον χειριστή του αναλυτή, παραγωγικότητας 400 εξετάσεων ηλεκτρολυτών ανά ώρα. Η διάρκεια ζωής των ηλεκτροδίων να είναι τουλάχιστον 6 μήνες. Χωρίς εργαλεία και με ελάχιστες κινήσεις να αλλάζουν και άλλα κρίσιμα για την λειτουργία του αναλύτη υλικά όπως λάμπα φωτομέτρου, αναδευτήρες, ρύγχη δειγματοληψίας, σύριγγες ακριβείας.
4. Να διαθέτει ενσωματωμένο ψυγείο για την φύλαξη των αντιδραστηρίων 76 θέσεων ενιαίο για όλα τα αντιδραστήρια (R1 κ R2).
5. Να διαθέτει δειγματολήπτη συνεχούς φόρτωσης δειγμάτων, δυναμικότητας εφάπαξ φόρτωσης τουλάχιστον 80 δειγμάτων σε πρωτογενή σωληνάρια και cups και με ανάγνωση γραμμωτού κώδικα, σε δειγματοφορείς 10 θέσεων που να δέχονται όλα τα είδη δειγμάτων ταυτόχρονα. Να διαθέτει διαφορετικούς φορείς από τους φορείς δειγμάτων αλλά και μεταξύ τους για την διενέργεια ελέγχου ποιότητας και βαθμονόμησης.
6. Οι απαιτήσεις σε όγκο ορού ή δείγματος να είναι οι ελάχιστες δυνατές.
7. Το ρύγχος δειγματοληψίας να είναι διαφορετικό από αυτό της διανομής αντιδραστηρίων.
8. Να διαθέτει διαδικασίες διασφάλισης επιμολύνσεων από δείγμα σε δείγμα και από αντιδραστήριο σε αντιδραστήριο.
9. Να εκτελεί αυτόματη επανάληψη και αραίωση ή συμπύκνωση των δειγμάτων εκτός ορίων γραμμικότητας ή εκτός επιθυμητών ορίων χωρίς την παρέμβαση του χειριστή.
10. Να λειτουργεί με μόνιμες κυψελίδες γυάλινες, μικρού όγκου, αυτοπλενόμενες ώστε να εξασφαλίζεται η αξιοπιστία των αποτελεσμάτων. Ο αναλυτής να διαθέτει τουλάχιστον 13 μήκη κύματος εύρους από 340 nm έως

800 nm. Ο έλεγχος της καθαρότητας τους να πραγματοποιείται σε όλα τα μήκη κύματος που χρησιμοποιεί ο αναλυτής. Ο όγκος αντίδρασης να είναι μεταξύ 90 - 350 μL Ο προμηθευτής να προσφέρει κατάλληλο σύστημα παροχής καθαρού νερού που θα καλύπτει τις ανάγκες του αναλυτή και θα είναι συνδεδεμένο με τον αναλυτή ώστε να τον τροφοδοτεί αυτόματα.

11. Να εξασφαλίζεται ελάχιστο θερμοκρασιακό εύρος (μικρότερο ή ίσο των $\pm 0,3$ OC) στο περιβάλλον των κυψελίδων για τη μέγιστη ακρίβεια στη μέτρηση των ενζυμικών αντιδράσεων. Να είναι ξηρού λουτρού για αποφυγή διαρροών.
12. Να έχει σύστημα ελέγχου ποιότητας αποτελεσμάτων και ενσωματωμένο πρόγραμμα ποιοτικού ελέγχου με προγράμματα όπως, π.χ. twin plot, Westgard rules, Levey Jennings.
13. Ο αναλυτής να διαθέτει αυτοματισμούς τελευταίας τεχνολογίας όπως reflex testing, δείκτες ορού. Να έχει τη δυνατότητα φόρτωσης επειγόντων δειγμάτων (STAT) ανά πάσα στιγμή χωρίς την αφαίρεση δειγμάτων από τον δειγματολήπτη. Να διαθέτει ψυχόμενο χώρο για την φύλαξη βαθμονομητών και υλικών ελέγχου ποιότητας ώστε να αυτοματοποιείται κατά το δυνατόν η προετοιμασία του αναλυτή
14. Ο αναλυτής να ελέγχει τα δείγματα για λιπαιμία, ίκτερο, αιμόλυση και να δίνει επισημάνσεις ανά εξέταση. Να ελέγχει τα δείγματα για ύπαρξη θρόμβου ή πήγματος.
15. Να έχει τη δυνατότητα υπολογισμού της κατανάλωσης αντιδραστηρίων ανά εξέταση και ο επιμερισμός αυτής ανάλογα με το είδος της αντίδρασης (ρουτίνα, επανάληψη, βαθμονόμηση, ποιοτικός έλεγχος, επείγοντα). Ο χρόνος μεταξύ δύο βαθμονομήσεων να είναι τουλάχιστον 30 ημέρες για την πλειοψηφία των ζητούμενων εξετάσεων (πάνω από 70%). Τα αντιδραστήρια για τις ζητούμενες εξετάσεις να έχουν μεγάλο αναλυτικό εύρος και ειδικά για την CRP να ανέρχεται μέχρι τα 48 mg/dL
16. Να διαθέτει αρχείο καταγραφής των διαδικασιών συντήρησης στο οποίο να καταγράφονται ξεχωριστά οι εργασίες ημερήσιας, εβδομαδιαίας και μηνιαίας συντήρησης. Να ενημερώνει το χειριστή για την ενδεικνυόμενη ημερομηνία διενέργειας της κάθε εργασίας συντήρησης.
17. Να έχει τη δυνατότητα σύνδεσης με εξωτερικό πληροφοριακό σύστημα (LIS).
18. Να λειτουργεί υπό τάση 220V. Να προσφερθεί και σύστημα UPS
19. Οι διαστάσεις του προσφερόμενου αναλυτή να μην ξεπερνούν τα 1,5 μέτρα σε μήκος και 0,85 μέτρα σε πλάτος, ώστε να μπορεί να εγκατασταθεί στο χώρο του εργαστηρίου. Δεν θα γίνουν δεκτά συστήματα που απαιτούν παρέμβαση στην υφιστάμενη διαμόρφωση του βιοχημικού εργαστηρίου.
20. Η προσφέρουσα εταιρεία, να διαθέτει πλήρες τμήμα service και αποδεδειγμένη εμπειρία στους αυτόματους βιοχημικούς αναλυτές, να διαθέτει τεχνικό με έδρα στην Κρήτη. Προς απόδειξη του ισχυρισμού, ο προμηθευτής υποχρεούται να καταθέσει κατάσταση εγκατεστημένων αναλυτών του ίδιου κατασκευαστή και της ίδιας τεχνολογίας με τον προσφερόμενο που χρησιμοποιούν τα ίδια αντιδραστήρια, με εγκαταστάσεις σε τουλάχιστον οκτώ (8) Ελληνικά δημόσια νοσοκομεία. Επιπλέον, θα πρέπει από την προμηθεύτρια εταιρεία να κατατεθεί πρόταση κάλυψης του service για το εργαστήριο.

21. Ο Ανάδοχος θα έχει την υποχρέωση να εκπαιδεύσει τους χειριστές του οργάνου δωρεάν, στο χώρο των Εργαστηρίων.
22. Το λογισμικό του αναλυτή να είναι στα Ελληνικά (προς απόδειξη να κατατεθεί στιγμιότυπο οθόνης, screenshot, από το λογισμικό του αναλυτή). Να κατατεθούν οι οδηγίες χρήσεως των προσφερόμενων ειδών στα Ελληνικά (οδηγίες χρήσης αναλυτή, αντιδραστήρια και λοιπά υλικά) από τις οποίες να προκύπτει ο χρόνος σταθερότητας καθώς και οι επιδόσεις ακρίβειας και επαναληψιμότητας των αντιδραστηρίων για όλες τις ζητούμενες εξετάσεις.
23. Να εκτελεί τις εξετάσεις που αναφέρονται στον πίνακα των υποχρεωτικών εξετάσεων
24. Να αναφερθούν οι επιπλέον παράμετροι που εκτελεί ο αναλυτής πέραν των ζητούμενων
25. Στις αναγραφόμενες εξετάσεις έχει συμπεριληφθεί ο απαιτούμενος αριθμός εξετάσεων και για τον έλεγχο ποιότητας και την βαθμονόμηση του αναλυτή. Να μην ληφθεί υπόψη η σταθερότητα του αντιδραστηρίου μετά το άνοιγμα της συσκευασίας με εξαίρεση την εξέταση της κρεατινίνης.
26. Όλα τα τεχνικά στοιχεία των προδιαγραφών θα πρέπει να τεκμηριώνονται με παραπομπές στα εγχειρίδια λειτουργίας και τεχνικών χαρακτηριστικών του κατασκευαστή ή και prospectus. Να κατατεθούν σε μορφή PDF που υποστηρίζει δυνατότητα αναζήτησης πληροφοριών τα εγχειρίδια λειτουργίας του αναλυτή στην Ελληνική Γλώσσα, οι οδηγίες χρήσης των αντιδραστηρίων στην Ελληνική Γλώσσα και τα πρωτόκολλα εφαρμογής (Ελληνικά ή Αγγλικά).

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

Η Προμήθεια αφορά σε αντιδραστήρια και συνοδό εξοπλισμό (χρησιδάνειο) για τη διενέργεια βιοχημικών εξετάσεων.

1. Τα υπό προμήθεια υλικά πρέπει να είναι προηγμένης τεχνολογίας.
2. Η προμήθεια των απαιτούμενων υλικών βαθμονόμησης και ελέγχου (calibrators, controls) καθώς και τα αναλώσιμα λειτουργίας (πλυστικά) και τα υλικά μονάδας ηλεκτρολυτών να είναι σε ποσότητες τέτοιες που να μη παρακωλύεται η απρόσκοπτη λειτουργία του εργαστηρίου.
3. Να αναγράφονται λειτουργικά – φυσικά χαρακτηριστικά και ιδιότητες Βιολογικών και Χημικών Αντιδραστηρίων.
Τα υπό προμήθεια αντιδραστήρια θα πρέπει να πληρούν τους παρακάτω όρους:
 - A. Να ανταποκρίνονται πλήρως στις ανάγκες της Διεύθυνσης Εργαστηρίων για τη χρήση τους σε αναλυτές.
 - B. Να συνοδεύονται από σαφείς οδηγίες χρήσεως.
 - Γ. Να έχουν τον κατά το δυνατόν μακρότερο χρόνο λήξεως.
 - Δ. Να συνοδεύονται υποχρεωτικά από πιστοποιητικά ποιοτικού ελέγχου, όπου τούτο προβλέπεται.
 - E. Να έχουν την κατάλληλη συσκευασία.

ΣΤ. Τα προϊόντα θα πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την ημερομηνία παράδοσης του να μην έχουν παρέλθει το 1/3 τουλάχιστον της συνολικής διάρκειας ζωής του.

Ζ. Σε περίπτωση που θα παρατηρηθεί αλλοίωση του προϊόντος προ της λήξεως του και ενώ έχουν τηρηθεί οι προβλεπόμενες από τον κατασκευαστή συνθήκες συντήρησης του, υποχρεούται ο προμηθευτής στην αντικατάσταση της αλλοιωθείσης ποσότητας.

Η. Η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα να προβεί σε δειγματοληπτικό έλεγχο με εργαστηριακά δεδομένα όλων των παρτίδων των προϊόντων τόσο κατά την οριστική παραλαβή, όσο και κατά την διάρκεια χρήσεως, μετά από σχετική αναφορά του Διευθυντή του Εργαστηρίου, αρκούντως τεκμηριωμένη.

Θ. Όλα τα υπό προμήθεια αντιδραστήρια θα αξιολογηθούν κατά την διαδικασία της προμήθειας και θα ελέγχονται κατά την διαδικασία της παραλαβής.

Ι. Η αναγνώριση των αντιδραστηρίων να γίνεται με χρήση γραμμικού κώδικα, (barcode) για αποφυγή λαθών.

Κ. Όλα τα προσφερόμενα υλικά είναι απαραίτητο να έχουν την σήμανση CE. Να κατατεθούν τα σχετικά πιστοποιητικά

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ :

- Ισχύς Προσφορών: 60 ημέρες κατ' ελάχιστο.
- Αποστολή προσφορών: Ανοιχτές προσφορές στο -email: supplies@santorini-hospital.gr έως ΤΡΙΤΗ 17 ΜΑΡΤΙΟΥ 2026 ΩΡΑ 8^η ΠΡΩΙΝΗ
- Τρόπος Πληρωμής: Με δέσμευση του ποσού από τον ΚΑΕ 25.01.21.80 (Αντιδραστήρια -Αναλώσιμα Υλικά Γ.Ν.ΘΗΡΑΣ) του προϋπολογισμού έτους χρήσης **2026** του Γ.Ν. Θήρας και εντός 60 ημερών από την έκδοση τιμολογίου και την οριστική παραλαβή των ειδών.
- Τα έξοδα αποστολής βαρύνουν τον ανάδοχο.
- Στην υποβληθείσα προσφορά θα πρέπει να υπάρχει ρητή αναφορά ότι συμμορφώνεται πλήρως με τις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσας πρόσκλησης.
- Η προσφορά θα πρέπει να φέρει σφραγίδα και υπογραφή .
- Για ποσά πάνω από 1.500€ είναι απαραίτητη η προσκόμιση φορολογικής ενημερότητας και για ποσά πάνω από 3.000€ είναι απαραίτητη η προσκόμιση φορολογικής και ασφαλιστικής ενημερότητας.
- Ο ΑΝΑΔΟΧΟΣ υποχρεούται στην έκδοση ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΩΝ ΤΙΜΟΛΟΓΙΩΝ σύμφωνα με τις διατάξεις της υπ' αριθμ. 52445 ΕΞ 2023 ΚΥΑ «Υποχρέωση υποβολής ηλεκτρονικών τιμολογίων από τους οικονομικούς φορείς» ΦΕΚ 2385/τ. Β'/12.04.2023.

Ο ΕΝΤΕΤΑΛΜΕΝΟΣ ΣΥΜΒΟΥΛΟΣ ΓΙΑ ΤΟ Γ.Ν.ΘΗΡΑΣ

& ΑΝΤΙΠΡΟΕΔΡΟΣ Δ.Σ. ΑΕΜΥ ΑΕ

ΛΥΚΟΣΤΡΑΤΗΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ

: ()

--

--

--

--

--

--