



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
 ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
 ΔΙΟΙΚΗΣΗ 2^{ΗΣ} ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ ΠΕΙΡΑΙΩΣ & ΑΙΓΑΙΟΥ
 Ν.Π.Δ.Δ.: Π.Γ.Ν. «ΑΤΤΙΚΟΝ» - Γ.Ν.Δ.Α. «Η ΑΓΙΑ ΒΑΡΒΑΡΑ»

ΟΡΓΑΝΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΕΔΡΑΣ
 ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ «ΑΤΤΙΚΟΝ»
 ΡΙΜΙΝΙ 1, ΤΚ 12462, ΧΑΪΔΑΡΙ, ΑΘΗΝΑ, ΑΤΤΙΚΗ

ΑΠΟΣΠΑΣΜΑ ΠΡΑΚΤΙΚΩΝ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ
 του Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου «ΑΤΤΙΚΟΝ» – Γενικού Νοσοκομείου Δυτικής Αττικής «Η ΑΓΙΑ ΒΑΡΒΑΡΑ»
 της 6^{ης} Τακτικής Συνεδρίασης στις 27-05-2026

Παρόντες: Σπυρίδων Αποστολόπουλος, Τρύφων Κοροντζής, Παναγιώτης Μαργέτης, Αλεξάνδρα Γεωργακάκου, Νικόλαος Σκαρπέλος, Παναγιώτης Τσιριγώτης. Επίσης, στη συνεδρίαση κλήθηκε και παρέστη ο νομικός σύμβουλος του Νοσοκομείου κ. Νικόλαος Παστελάκος.

Θέμα ΕΗΔ1^ο: Έγκριση πρακτικού της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και τροποποίηση διακήρυξης Δ31/2026 Διεθνούς Ανοικτού Ηλεκτρονικού Διαγωνισμού για την Προμήθεια αντιδραστηρίων/αναλωσίμων με συνοδό εξοπλισμό για τις ανάγκες του Εργαστηρίου Κλινικής Μικροβιολογίας (CPV: 33696300-8) (αριθμ. ΕΣΗΔΗΣ 414160)

Τα μέλη του Δ.Σ. λαμβάνοντας υπόψη την εισήγηση με αρ. πρωτ. 22153/27.05.2026 της Διοικητικής – Οικονομικής Υπηρεσίας: «Έγκριση πρακτικού της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και τροποποίηση διακήρυξης Δ31/2026 Διεθνούς Ανοικτού Ηλεκτρονικού Διαγωνισμού για την Προμήθεια αντιδραστηρίων/αναλωσίμων με συνοδό εξοπλισμό για τις ανάγκες του Εργαστηρίου Κλινικής Μικροβιολογίας (CPV: 33696300-8) (αριθμ. ΕΣΗΔΗΣ 414160)»

και μετά από διαλογική συζήτηση μεταξύ των μελών του συμβουλίου,

Εγκρίνουν ομόφωνα

1. το υπ' αριθμ. πρωτ. 22082/26-05-2026 έγγραφο της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με το οποίο παρέχονται διευκρινίσεις κατόπιν αιτήματος ενδιαφερόμενου οικονομικού φορέα και τροποποιείται η διακήρυξη του Δ31/2026 Διεθνούς Ανοικτού Ηλεκτρονικού Διαγωνισμού για την «Προμήθεια αντιδραστηρίων/αναλωσίμων με συνοδό εξοπλισμό για τις ανάγκες του Εργαστηρίου Κλινικής Μικροβιολογίας» (CPV: 33696300-8) (αριθμ. ΕΣΗΔΗΣ 414160) ως προς τα είδη με α/α 4.28 – 4.32. Ειδικότερα, η επιτροπή διευκρινίζει ότι «η αναφορά στο εύρος ειδών 4.28 -4.32 έχει τεθεί εκ παραδρομής ως προς την αρίθμηση των ειδών στα οποία αφορά το συγκεκριμένο σημείο των τεχνικών προδιαγραφών. Το συγκεκριμένο σημείο των τεχνικών προδιαγραφών αφορά αποκλειστικά τα είδη 4.28 και 4.29, τα οποία θα κατακυρωθούν σε κοινό μειοδότη. Κατά συνέπεια, η αναφορά της σελίδας 68, στο πεδίο IV, νοείται ως αναφορά στα είδη 4.28 και 4.29. Ως προς τα είδη με α/α 4.30, 4.31 και 4.32 διευκρινίζεται ότι αποτελούν διακριτά τμήματα και η κατακύρωση θα γίνει ανά είδος. Κατά τα λοιπά, οι όροι της υπ' αριθ. 31/2026 διακήρυξης παραμένουν ως έχουν».
2. την τροποποίηση κατά τα ανωτέρω της Δ31/2026 (ΑΔΑ: ΨΤΑΜ4690ΩΔ-ΡΙΩ- ΑΔΑΜ: 26PROC018938641) Διακήρυξης Διεθνούς Ανοικτού Ηλεκτρονικού Διαγωνισμού για την «Προμήθεια αντιδραστηρίων/αναλωσίμων με συνοδό εξοπλισμό για τις ανάγκες του Εργαστηρίου Κλινικής Μικροβιολογίας» (CPV: 33696300-8) (αριθμ. ΕΣΗΔΗΣ 414160,1) ως προς το Τμήμα 17 (είδη με α/α 4.28-4.32) ως εξής:

Από :

Τμήμα	α/α Ειδών Τμήματος	Εκτιμώμενη αξία σε ευρώ (€) πλέον Φ.Π.Α.
17.	4.28 – 4.29 – 4.30 – 4.31 – 4.32	79.908,00 €

Σε:

Τμήμα	α/α Ειδών Τμήματος	Εκτιμώμενη αξία σε ευρώ (€) πλέον Φ.Π.Α.
17.A	4.28 – 4.29	15.600,00 €
17.B	4.30	2.500,00 €
17.Γ	4.31	4.352,00 €
17.Δ	4.32	57.456,000 €

Αντίστοιχα, οι τεχνικές προδιαγραφές για τα ως άνω είδη (σελ. 68 διακήρυξης - Παράρτημα Ι) τροποποιούνται ως εξής:

Από :

IV	<p>Για τα είδη 4.28 - 4.32 ισχύουν τα εξής:</p> <p>Τα είδη 4.28 - 4.32 θα κατακρωθούν σε κοινό μειοδότη για λόγους, κοινού ποιοτικού ελέγχου των εξετάσεων, συντονισμού των παραγγελιών και συμβατότητας των εξετάσεων.</p> <p>Επιπλέον να προσφερθεί ως συνοδός εξοπλισμός, αναλυτής με τα ακόλουθα χαρακτηριστικά (10):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Το προσφερόμενο σύστημα (αναλυτής και αντιδραστήρια), να αποτελεί ένα ενιαίο σύστημα ανάλυσης και να λειτουργεί με τη μέθοδο Real Time –PCR. Το σύστημα να είναι πλήρως αυτοματοποιημένο 2. Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να είναι υπό τη μορφή μονοτέστ, (κασέτα-cartridge). Οι εξετάσεις να μπορούν να εκτελεστούν άμεσα μόλις ζητηθούν, χωρίς να χρειάζεται να συγκεντρωθεί ικανός αριθμός δειγμάτων (όχι batch testing). Να υπάρχει η δυνατότητα να εκτελεστούν ταυτόχρονα έως και τέσσερις διαφορετικές εξετάσεις. 3. Όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια (probes, primers, MgCl2) να βρίσκονται ενσωματωμένα στη συσκευασία της εξέτασης σε υγρή ή λυόφιλη μορφή. 4. Να διασφαλίζεται η πλήρης αποφυγή των επιμολύνσεων από δείγμα σε δείγμα. 5. Στη συσκευασία της εξέτασης (κασέτα) να βρίσκονται ενσωματωμένα εσωτερικά control που θα διασφαλίζουν την εγκυρότητα της διαδικασίας και του αποτελέσματος. 6. Η εκχύλιση (extraction) του DNA ή RNA (ανάλογα της μεθόδου) να γίνεται αυτόματα από τον προσφερόμενο αναλυτή χωρίς τη χρήση επιπλέον εξοπλισμού ή επιπλέον manual step από τον χρήστη. Στον αναλυτή να τοποθετείτε απευθείας βιολογικό δείγμα και όχι προϊόν εκχύλισης (extraction) νουκλεϊκών οξέων. 7. Ο αναλυτής να διαθέτει barcode reader για εισαγωγή των δεδομένων, των αντιδραστηρίων, και των δειγμάτων των ασθενών. Ακόμα πρέπει να συνοδεύεται εάν είναι αναγκαίο από φορητό Η/Υ και το κατάλληλο πρόγραμμα λειτουργίας συστήματος. 8. Να έχει τη δυνατότητα να συνδεθεί με το LIS/HIS σύστημα του Νοσοκομείου.
-----------	---

	<p>9. Τα αντιδραστήρια να διατηρούνται σε θερμοκρασία δωματίου και να διαθέτουν πιστοποίηση κατά CE/IVD για κλινική χρήση και αν είναι δυνατό να έχουν έγκριση και από άλλους οργανισμούς (FDA). Οι συσκευασίες των αντιδραστηρίων να έχουν μεγάλη ημερομηνία λήξης, άνω του έτους.</p> <p>10. Να συνοδεύεται από εκτυπωτή τεχνολογίας Laser.</p>
--	---

Σε :

IV	<p>Για τα είδη 4.28 - 4.29 ισχύουν τα εξής:</p> <p>Τα είδη 4.28 - 4.29 θα κατακρωθούν σε κοινό μειοδότη για λόγους, κοινού ποιοτικού ελέγχου των εξετάσεων, συντονισμού των παραγγελιών και συμβατότητας των εξετάσεων.</p> <p>Επιπλέον να προσφερθεί ως συνοδός εξοπλισμός, αναλυτής με τα ακόλουθα χαρακτηριστικά (10):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Το προσφερόμενο σύστημα (αναλυτής και αντιδραστήρια), να αποτελεί ένα ενιαίο σύστημα ανάλυσης και να λειτουργεί με τη μέθοδο Real Time –PCR. Το σύστημα να είναι πλήρως αυτοματοποιημένο 2. Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να είναι υπό τη μορφή μονοτέστ, (κασέτα-cartridge). Οι εξετάσεις να μπορούν να εκτελεστούν άμεσα μόλις ζητηθούν, χωρίς να χρειάζεται να συγκεντρωθεί ικανός αριθμός δειγμάτων (όχι batch testing). Να υπάρχει η δυνατότητα να εκτελεστούν ταυτόχρονα έως και τέσσερις διαφορετικές εξετάσεις. 3. Όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια (probes, primers, MgCl₂) να βρίσκονται ενσωματωμένα στη συσκευασία της εξέτασης σε υγρή ή λυόφιλη μορφή. 4. Να διασφαλίζεται η πλήρης αποφυγή των επιμολύνσεων από δείγμα σε δείγμα. 5. Στη συσκευασία της εξέτασης (κασέτα) να βρίσκονται ενσωματωμένα εσωτερικά control που θα διασφαλίζουν την εγκυρότητα της διαδικασίας και του αποτελέσματος. 6. Η εκχύλιση (extraction) του DNA ή RNA (ανάλογα της μεθόδου) να γίνεται αυτόματα από τον προσφερόμενο αναλυτή χωρίς τη χρήση επιπλέον εξοπλισμού ή επιπλέον manual step από τον χρήστη. Στον αναλυτή να τοποθετείτε απευθείας βιολογικό δείγμα και όχι προϊόν εκχύλισης (extraction) νουκλεϊκών οξέων. 7. Ο αναλυτής να διαθέτει barcode reader για εισαγωγή των δεδομένων, των αντιδραστηρίων, και των δειγμάτων των ασθενών. Ακόμα πρέπει να συνοδεύεται εάν είναι αναγκαίο από φορητό H/Y και το κατάλληλο πρόγραμμα λειτουργίας συστήματος. 8. Να έχει τη δυνατότητα να συνδεθεί με το LIS/HIS σύστημα του Νοσοκομείου. 9. Τα αντιδραστήρια να διατηρούνται σε θερμοκρασία δωματίου και να διαθέτουν πιστοποίηση κατά CE/IVD για κλινική χρήση και αν είναι δυνατό να έχουν έγκριση και από άλλους οργανισμούς (FDA). Οι συσκευασίες των αντιδραστηρίων να έχουν μεγάλη ημερομηνία λήξης, άνω του έτους. 10. Να συνοδεύεται από εκτυπωτή τεχνολογίας Laser.
-----------	--

<p>Για τα είδη 4.30 - 4.32 ισχύουν τα εξής:</p> <p>Η κατακύρωση δεν θα γίνει σε κοινό μειοδότη αλλά ξεχωριστά για κάθε είδος/τμήμα</p>
--

Από την ως άνω τροποποίηση δεν προκύπτει αλλαγή του προϋπολογισμού.

3. Την παράταση της προθεσμίας παραλαβής των προσφορών, ούτως ώστε όλοι οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς να λάβουν γνώση όλων των αναγκαίων πληροφοριών για την κατάρτιση των προσφορών (αρ. 60, παρ. 3, Ν.4412/16).

Ως εκ τούτου μετατίθεται η καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών για τον υπ' αριθμ. Δ31/2026 Διεθνή Ανοικτό Ηλεκτρονικό Διαγωνισμό για την «Προμήθεια αντιδραστηρίων/αναλωσίμων με συνοδό εξοπλισμό για τις ανάγκες του Εργαστηρίου Κλινικής Μικροβιολογίας» (CPV: 33696300-8), για χρονικό διάστημα τριάντα δύο (32) ημερών από την ημερομηνία ηλεκτρονικής αποστολής «Προκήρυξης αλλαγής» στην Υπηρεσία Επίσημων Εκδόσεων των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων (TED – eNotices2) (28/05/2026).

Συγκεκριμένα, οι προσφορές μπορούν να υποβάλλονται ηλεκτρονικά από τους οικονομικούς φορείς **μέχρι και τις 29/06/2026 και ώρα 23.59**. Αντιστοίχως, η αποσφράγιση των προσφορών θα γίνει στις **02/07/2026 και ώρα 11.00 π.μ.**, μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο σύστημα οργάνων της Αναθέτουσας Αρχής.

Ως προς τις ημερομηνίες που επηρεάζονται από τον ορισμό νέας προθεσμίας υποβολής προσφορών διευκρινίζονται τα εξής:

1) Παράγραφος 2.4.5 Χρόνος Ισχύος των προσφορών

Οι προσφορές θα πρέπει να ισχύουν για διάστημα δώδεκα (12) μηνών από την επόμενη της νέας καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής προσφορών.

2) Παράγραφος 2.2.2 Εγγύηση Συμμετοχής

Η εγγύηση συμμετοχής πρέπει να ισχύει τουλάχιστον για τριάντα (30) ημέρες μετά τη λήξη του νέου χρόνου ισχύος της προσφοράς κατά τα ανωτέρω, άλλως η προσφορά απορρίπτεται.

Η απόφαση επί του θέματος στο εξής αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα του κυρίου σώματος της Διακήρυξης Δ31/2026 η οποία κατά τα λοιπά παραμένει σε ισχύ.

Η παρούσα απόφαση είναι καταχωριστέα στο ΚΗΜΔΗΣ και αναρτητέα στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

Το παρόν επικυρώνεται αυθημερόν

.....
 Ακριβές αντίγραφο εκ του πρωτοτύπου

Ο Διοικητής - Πρόεδρος του Δ.Σ.

Σπυρίδων Αποστολόπουλος

Ο Γραμματέας του Δ.Σ.
 Ιωάννης Πατάκος

