



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
Λ. Φυλής 8^η στάση & Σπ. Θεολόγου 1
ΙΛΙΟΝ Τ.Κ.13122
Τηλ. 2132015247
email: ekaprom1@eka-hosp.gr

Ίλιον, **05.05.2025**
Αριθ. πρωτ.: **4298**

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ
ΣΤΟ ΚΗΜΔΗΣ ΚΑΙ ΣΤΗΝ
ΙΣΤΟΣΕΛΙΔΑ ΤΟΥ ΕΚΑ
ΑΡΙΘ. ΠΡΟΣΚΛΗΣΗΣ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ
ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ **05/2025**

**ΑΝΟΙΚΤΗ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ
ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΠΡΑΓΜΑΤΟΠΟΙΗΣΗΣ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ
ΕΞΟΠΛΗΣΜΟ) ΚΑΙ ΜΙΚΡΟΕΙΔΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟΥ
ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ**

Το ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ έχοντας υπόψη τις διατάξεις του ν.4412/16 ΦΕΚ (Α'147) και την απόφαση ΔΣ 08/11-04-2025 Θέμα ΙΙ 5, προσκαλεί όλους τους ενδιαφερόμενους οικονομικούς φορείς που δραστηριοποιούνται στο χώρο προμήθειας αντιδραστηρίων, αναλωσίμων και μικροειδών για τις ανάγκες βιοπαθολογικών εργαστηρίων, να καταθέσουν προσφορά με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά βάσει τιμής, για την ανάδειξη αναδόχου.

ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Αναθέτουσα αρχή	ΕΘΝΙΚΟ ΚΕΝΤΡΟ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ (Ε.Κ.Α.)
Είδος Διαγωνισμού	Ανοικτή Πρόσκληση εκδήλωσης ενδιαφέροντος
Κριτήριο κατακύρωσης	Η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά αποκλειστικά βάσει τιμής
Προϋπολογισθείσα δαπάνη	30.000,00€ χωρίς ΦΠΑ
Διάρκεια σύμβασης	Δώδεκα (12) μήνες
CPV	33696500-0
Κατάθεση προσφορών έως	Τετάρτη, 14-05-2024 ώρα 11:00 πμ, στο πρωτόκολλο του Εθνικού Κέντρου Αποκατάστασης
Ημερομηνία διενέργειας	Τετάρτη, 14-05-2024 ώρα 12:00 μμ
Τόπος διενέργειας	Αίθουσα Διοικητικού Συμβουλίου Εθνικού Κέντρου Αποκατάστασης
Ισχύς προσφορών	120 ημερολογιακές ημέρες
Αποσφράγιση όλων των φακέλων σε μία συνεδρίαση και αξιολόγηση σε ένα στάδιο.	

ΘΕΣΜΙΚΟ ΠΛΑΙΣΙΟ

Η ανάθεση και εκτέλεση της σύμβασης διέπεται από την κείμενη νομοθεσία και τις κατ' εξουσιοδότηση αυτής εκδοθείσες κανονιστικές πράξεις, όπως ισχύουν και ιδίως:

- του ν. 4412/2016 (Α' 147) «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)», όπως αυτός τροποποιήθηκε με τον ν.4782/2021,
- του άρθρου 43 του Ν.4605/19 (Α 147) «Τροποποίηση διατάξεων του ν. 4412/2016,
- του ν. 4622/19 (Α' 133) «Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία & διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων & της κεντρικής δημόσιας διοίκησης» και ιδίως του άρθρου 37,
- του ν. 3918 /2011 «Διαρθρωτικές αλλαγές στο σύστημα υγείας και άλλες διατάξεις».(ΦΕΚ Α'31/2.3.2011),
- του ν. 3861/2010 (Α' 112) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο "Πρόγραμμα Διαύγεια" και άλλες διατάξεις",
- του ν. 3580/2007 «Προμήθειες Φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις». (ΦΕΚ Α'134/18-06-2007)
- του ν. 4270/2014 (Α' 143) «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) – δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις»,
- της αριθμ. Κ.Υ.Α. οικ. 60967 ΕΞ 2020 (Β' 2425/18.06.2020) «Ηλεκτρονική Τιμολόγηση στο πλαίσιο των Δημόσιων Συμβάσεων δυνάμει του ν. 4601/2019» (Α'44)
- της αριθμ. 63446/2021 Κ.Υ.Α. (Β' 2338/02.06.2020) «Καθορισμός Εθνικού Μορφότυπου ηλεκτρονικού τιμολογίου στο πλαίσιο των Δημοσίων Συμβάσεων».
- του ν. 3419/2005 (Α' 297) «Γενικό Εμπορικό Μητρώο (Γ.Ε.ΜΗ.) και εκσυγχρονισμός της Επιμελητηριακής Νομοθεσίας»
- του ν. 4635/2019 (Α'167) «Επενδύω στην Ελλάδα και άλλες διατάξεις» και ιδίως των άρθρ. 85 επ.,
- του ν. 4250/2014 (Α' 74) «Διοικητικές Απλουστεύσεις - Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών Προσώπων και Υπηρεσιών του Δημοσίου Τομέα- Τροποποίηση Διατάξεων του π.δ. 318/1992 (Α'161) και λοιπές ρυθμίσεις» και ειδικότερα τις διατάξεις του άρθρου 1,
- της παρ. Ζ του Ν. 4152/2013 (Α' 107) «Προσαρμογή της ελληνικής νομοθεσίας στην Οδηγία 2011/7 της 16.2.2011 για την καταπολέμηση των καθυστερήσεων πληρωμών στις εμπορικές συναλλαγές»,
- του ν. 4314/2014 (Α' 265) «Α) Για τη διαχείριση, τον έλεγχο και την εφαρμογή αναπτυξιακών παρεμβάσεων για την προγραμματική περίοδο 2014–2020, Β) Ενσωμάτωση της Οδηγίας 2012/17 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 13ης Ιουνίου 2012 (ΕΕ L 156/16.6.2012) στο ελληνικό δίκαιο, τροποποίηση του ν. 3419/2005 (Α' 297) και άλλες διατάξεις»,
- του ν. 4727/2020 (Α' 184) «Ψηφιακή Διακυβέρνηση (Ενσωμάτωση στην Ελληνική Νομοθεσία της Οδηγίας (ΕΕ) 2016/2102 και της Οδηγίας (ΕΕ) 2019/1024) – Ηλεκτρονικές Επικοινωνίες (Ενσωμάτωση στο Ελληνικό Δίκαιο της Οδηγίας (ΕΕ) 2018/1972 και άλλες διατάξεις»,
 - του άρθρου 26 του ν.4024/2011 (Α 226) «Συγκρότηση συλλογικών οργάνων της διοίκησης και ορισμός των μελών τους με κλήρωση»,
 - του άρθρου 11 του ν. 4013/2011 (Α' 204) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων...»,
 - του άρθρου 4 του π.δ. 118/07 (Α' 150),
 - του ν. 4601/2019 (Α' 44) «Εταιρικοί μετασχηματισμοί και εναρμόνιση του νομοθετικού πλαισίου με τις διατάξεις της Οδηγίας 2014/55/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης Απριλίου 2014 για την έκδοση ηλεκτρονικών τιμολογίων στο πλαίσιο δημόσιων συμβάσεων και λοιπές διατάξεις»
- του Ν. 4542/2018 (ΦΕΚ Α 95 - 01.06.2018) αρθρ.4. Ρυθμίσεις για την Εθνική Κεντρική Αρχή Προμηθειών Υγείας
- του ν. 5005/2022 (Α' 236) «Ενίσχυση δημοσιότητας και διαφάνειας στον έντυπο και ηλεκτρονικό Τύπο - Σύσταση ηλεκτρονικών μητρώων εντύπου και ηλεκτρονικού Τύπου - Διατάξεις

αρμοδιότητας της Γενικής Γραμματείας Επικοινωνίας και Ενημέρωσης και λοιπές επείγουσες ρυθμίσεις»,

- του ν. 4919/2022 (Α' 71) «Σύσταση εταιρειών μέσω των Υπηρεσιών Μιας Στάσης (Υ.Μ.Σ.) και τήρηση του Γενικού Εμπορικού Μητρώου (Γ.Ε.ΜΗ.) - Ενσωμάτωση της Οδηγίας (ΕΕ) 2019/1151 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 20ής Ιουνίου 2019 για την τροποποίηση της Οδηγίας (ΕΕ) 2017/1132, όσον αφορά τη χρήση ψηφιακών εργαλείων και διαδικασιών στον τομέα του εταιρικού δικαίου (L 186) και λοιπές επείγουσες διατάξεις»,
- του ν. 4914/2022 (Α'61) «Διαχείριση, έλεγχος και εφαρμογή αναπτυξιακών παρεμβάσεων για την Προγραμματική Περίοδο 2021-2027, σύσταση Ανώνυμης Εταιρείας «Εθνικό Μητρώο Νεοφυών Επιχειρήσεων Α.Ε.» και άλλες διατάξεις»,
- του ν. 2859/2000 (Α' 248) «Κύρωση Κώδικα Φόρου Προστιθέμενης Αξίας»,
- του ν.2690/1999 (Α' 45) "Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις" και ιδίως των άρθρων 7 και 13 έως 15,
- του ν. 2121/1993 (Α' 25) "Πνευματική Ιδιοκτησία, Συγγενικά Δικαιώματα και Πολιτιστικά Θέματα",
- του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/679 του ΕΚ και του Συμβουλίου, της 27ης Απριλίου 2016, για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα και για την ελεύθερη κυκλοφορία των δεδομένων αυτών και την κατάργηση της οδηγίας 95/46/ΕΚ (Γενικός Κανονισμός για την Προστασία Δεδομένων) (Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ) ΟJ L 119,
- του ν. 4624/2019 (Α' 137) «Αρχή Προστασίας Δεδομένων Προσωπικού Χαρακτήρα, μέτρα εφαρμογής του Κανονισμού (ΕΕ) 2016/679 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 27ης Απριλίου 2016 για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα και ενσωμάτωση στην εθνική νομοθεσία της Οδηγίας (ΕΕ) 2016/680 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 27ης Απριλίου 2016 και άλλες διατάξεις»,
- του Κανονισμού (ΕΕ) 2022/576 του Συμβουλίου της 8ης Απριλίου 2022 για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 833/2014 σχετικά με περιοριστικά μέτρα λόγω ενεργειών της Ρωσίας που αποσταθεροποιούν την κατάσταση στην Ουκρανία,
- του π.δ 28/2015 (Α' 34) "Κωδικοποίηση διατάξεων για την πρόσβαση σε δημόσια έγγραφα και στοιχεία",
- του π.δ 80/2016 (Α' 145) "Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες", όπως ισχύει,
- της υπ' αριθμ. 76928/13.07.2021 Απόφασης των Υπουργών Ανάπτυξης και Επενδύσεων και Επικρατείας, : "Ρύθμιση ειδικότερων θεμάτων λειτουργίας και διαχείρισης του Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ)" (Β' 3075),
- της υπ' αριθμ. 57654/22.05.2017 Απόφασης του Υπουργού Οικονομίας και Ανάπτυξης με θέμα: "Ρύθμιση ειδικότερων θεμάτων λειτουργίας και διαχείρισης του Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ)" (Β' 1781),
- την υπ' αριθμ. 4972/6-10-2016 Ανακοίνωση της ΕΠΥ: «Τα δημόσια νοσοκομεία και οι λοιποί φορείς υγείας της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν.3580/2007 οφείλουν να διενεργούν, έως τον καθορισμό σύμφωνα με το άρθρο 41 του ν.4412/2016 φορέων διενέργειας για τη διενέργεια διαγωνισμών σε επίπεδο κεντρικής δραστηριότητας αγοράς (ΚΑΑ) τις προμήθειές τους από τα ισχύοντα ΠΠΥΦΥ και τηρώντας τα οριζόμενα στο νόμο αυτό.»,
- το υπ' αριθμ. πρωτ.: 4690/15-09-2016 έγγραφο της ΕΠΥ όπου αναφέρεται ότι με την ισχύ του νέου Ν.4412/2016 η ΕΠΥ δεν είναι πλέον αρμόδια για την έγκριση των τεχνικών προδιαγραφών που εκπονούνται ή καθορίζονται από τους φορείς της παρ. 1, του άρθρου 9 του Ν. 2580/2007
- των σε εκτέλεση των ανωτέρω νόμων εκδοθεισών κανονιστικών πράξεων, των λοιπών διατάξεων που αναφέρονται ρητά ή απορρέουν από τα οριζόμενα στα συμβατικά τεύχη της παρούσας, καθώς και του συνόλου των διατάξεων του ασφαλιστικού, εργατικού, κοινωνικού, περιβαλλοντικού και φορολογικού δικαίου που διέπει την ανάθεση και εκτέλεση της παρούσας σύμβασης, έστω και αν δεν αναφέρονται ρητά παραπάνω.

Τις Αποφάσεις:

1. Την Νο 08/11-04-25 Θέμα ΙΙ 5 (ΑΔΑ: ΨΙ38ΟΡΡ1-3ΤΩ) απόφαση Δ.Σ. με την οποία εγκρίθηκαν οι τεχνικές προδιαγραφές και η διενέργεια πρόσκλησης εκδήλωσης ενδιαφέροντος για την προμήθεια αντιδραστηρίων και αναλωσίμων πραγματοποίησης βιοχημικών εξετάσεων.
2. Την αριθ. 433/28-04-2025 απόφαση ανάληψης υποχρέωσης (ΑΔΑ: 9Φ80ΟΡΡ1-ΡΔΟ) η οποία έχει καταχωρηθεί με α/α 433 στο βιβλίο εγκρίσεων και εντολών πληρωμής της Οικονομικής Υπηρεσίας του ΕΚΑ.
3. Την υπ' αριθ. 2774/18.03.2025 Απόφαση Διοικητή για τη συγκρότηση επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και αξιολόγησης προσφορών της παρούσας πρόσκλησης εκδήλωσης ενδιαφέροντος.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΕΤΗΣΙΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ - ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ) ΚΑΙ ΜΙΚΡΟΕΙΔΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟΥ

ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΖΟΜΕΝΗΣ ΔΑΠΑΝΗΣ 30.000,00 (ΑΝΕΥ ΦΠΑ)

1) ΑΝΑΛΩΣΙΜΟ ΥΛΙΚΟ

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΩΝ	ΜΜ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ
1A	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΓΕΝΙΚΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ Φιαλίδια συνθετικά γενικής αίματος με EDTA K3 ψεκασμένο στα τοιχώματα του φιαλιδίου (να αναγράφεται στην ετικέτα η συγκέντρωση του αντιπηκτικού), αποστειρωμένα, κενού αέρος, διαστάσεων 13X75 mm για όγκο αίματος 2 ml. Να υπάρχει χώρος αναγραφής στοιχείων ασθενούς, η ένδειξη πλήρωσης, η ένδειξη του αναρροφούμενου όγκου αίματος, το REF, το CE, το LOT παραγωγής, η ένδειξη αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης. Να διαθέτουν πώμα χρώματος ΜΩΒ, βιδωτό κατά προτίμηση για διπλή ασφάλεια ή πιεστό στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης. Το πώμα να αφαιρείται εύκολα, ακόμα και με το ένα χέρι, και να επανατοποθετείται εξασφαλίζοντας απόλυτα την σφράγιση του.	TEM	9.000
1B	Φιαλίδια συνθετικά γενικής αίματος με EDTA K3 ψεκασμένο στα τοιχώματα του φιαλιδίου (να αναγράφεται στην ετικέτα η συγκέντρωση του αντιπηκτικού και η ημερομηνία λήξης), αποστειρωμένα, κενού αέρος, διαστάσεων 13X75 mm για όγκο αίματος 1 ml, με ένδειξη πλήρωσης. Να είναι πωματισμένα κατά προτίμηση με πώμα πιεστό, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης. Το πώμα να αφαιρείται εύκολα, ακόμα και με το ένα χέρι, και να επανατοποθετείται εξασφαλίζοντας απόλυτα την σφράγιση του.	TEM	500
2	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΗΚΤΙΚΟΤΗΤΑΣ Φιαλίδια για έλεγχο πήκτικότητας που να περιέχουν SODIUM CITRATE 3,2%, αποστειρωμένα, κενού αέρος, διαστάσεων 13X75 mm για όγκο αίματος 2ml περίπου, με ένδειξη πλήρωσης. Να είναι πωματισμένα με ενισχυμένο πιεστικό ελαστικό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής, εύκολης διάτρησης και ασφαλούς εκπωματισμού που να καλύπτει εξωτερικά το σωληνάριο, συνθετικά, διπλού τοιχώματος, ολικής πληρώσεως (PP-PET).	TEM.	2.000
3A	ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΓΙΑ Τ.Κ.Ε. Φιαλίδια για ΤΚΕ (με την μέθοδο Westergren) που να περιέχουν SODIUM CITRATE, αποστειρωμένα, κενού αέρος, για όγκο αίματος 1,5ml περίπου και	TEM	4.000

3B	<p>διαστάσεων 13X75 mm. Να είναι πωματισμένα με εύχρηστο ενισχυμένο πιεστικό ελαστικό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και ασφαλούς εκπωματισμού που να καλύπτει εξωτερικά το σωληνάριο. Να φέρουν ετικέτα με ένδειξη του περιεχομένου του όγκου που αναρροφούν και ημερομηνία λήξης. Σε συνδυασμό με τις πιπέτες ΤΚΕ</p> <p>Πιπέτες πλαστικές ΤΚΕ μιας χρήσης, πληρούμενες αυτόματα με έμβολο ή άλλο τρόπο σε συνδυασμό με το είδος 3Α.</p>	TEM	4.000
4A	<p>ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΧΩΡΙΣ ΑΝΤΙΠΗΚΤΙΚΟ ΜΕ ΚΕΝΟ ΑΕΡΟΣ 6 ML ΜΕ ΕΠΙΤΑΧΥΝΤΗ ΠΗΞΗΣ.</p> <p>Διάστασης 13 x 100 mm. Να είναι πωματισμένα με εύχρηστο ενισχυμένο πιεστικό ελαστικό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και ασφαλούς εκπωματισμού που να καλύπτει εξωτερικά το σωληνάριο, είτε βιδωτό για διπλή ασφάλεια, στεγανής εφαρμογής και εύκολης διάτρησης. Το πώμα να αφαιρείται εύκολα, ακόμα και με το ένα χέρι, και να επανατοποθετείται εξασφαλίζοντας απόλυτα την σφράγιση του. Να υπάρχει χώρος αναγραφής στοιχείων ασθενούς, η ένδειξη πλήρωσης, η ένδειξη του αναρροφούμενου όγκου αίματος, το REF, το CE, το LOT παραγωγής, η ένδειξη αποστείρωσης και η ημερομηνία λήξης.</p> <p>Απαραίτητη η αποστολή δειγμάτων για αξιολόγηση.</p> <p>ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΧΩΡΙΣ ΑΝΤΙΠΗΚΤΙΚΟ ΜΕ ΚΕΝΟ ΑΕΡΟΣ ΠΕΡΙΕΧΟΝΤΑ ΕΠΙΤΑΧΥΝΤΗ ΠΗΞΗΣ</p>	TEM	9.000
4B	<p>Φιαλίδια χωρίς αντιπηκτικό, με κενό αέρος, αποστειρωμένα, διαστάσεων 13X75 mm, περιέχοντα επιταχυντή πήξης. Να είναι πωματισμένα με εύχρηστο ενισχυμένο πιεστικό ελαστικό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και ασφαλούς εκπωματισμού που να καλύπτει εξωτερικά το σωληνάριο. Να φέρουν ετικέτα με ένδειξη του περιεχομένου του όγκου που αναρροφούν και ημερομηνία λήξης .</p> <p>ΦΙΑΛΙΔΙΑ ΧΩΡΙΣ ΑΝΤΙΠΗΚΤΙΚΟ ΜΕ ΚΕΝΟ ΑΕΡΟΣ ΜΕ ΕΠΙΤΑΧΥΝΤΗ ΠΗΞΗΣ ΚΑΙ GEL.</p>	TEM.	400
4Γ	<p>Φιαλίδια χωρίς αντιπηκτικό, με κενό αέρος, διαστάσεων 13x100mm, με ένδειξη πλήρωσης, αναρροφούμενου όγκου 5 ml, αποστειρωμένα, με επιταχυντή πήξης και gel για διαχωρισμό του ορού. Να είναι πωματισμένα με εύχρηστο ενισχυμένο πιεστικό ελαστικό πώμα ασφαλείας, στεγανής εφαρμογής και ασφαλούς εκπωματισμού που να καλύπτει εξωτερικά το σωληνάριο. Να φέρουν ετικέτα με αναγραφή ημερομηνίας λήξης και με ένδειξη του περιεχομένου του όγκου που αναρροφούν. Να έχει το gel τη μορφή όνυχα, ώστε να διευκολύνεται η υδροδυναμική κίνηση του gel.</p>	TEM	1.000
5	<p>A) Σωληνάρια κωνικά πλαστικά 10-12 ML, κατάλληλα για φυγοκέντρηση σε φυγόκεντρο HETTICH EBA 200 (απαραίτητα να προσφερθούν σε συνδυασμό με τα πώματα, είδος 5B).</p> <p>B) Πώματα συμβατά με τα ανωτέρω σωληνάρια.</p>	TEM TEM	A)2.000 B) 2.000
6	<p>A) Σωληνάρια πλαστικά μικρά τύπου RIA 75X12MM (απαραίτητα να προσφερθούν σε συνδυασμό με τα πώματα, είδος 6B).</p> <p>B) Πώματα για σωληνάρια τύπου RIA που να εφαρμόζουν απόλυτα στα παραπάνω ζητούμενα σωληνάρια 75X12MM.</p>	TEM TEM	A)2.000 B) 2.000
7	<p>Σωληνάρια αυτοστηριζόμενα αποστειρωμένα με βιδωτό πώμα για αποθήκευση δειγμάτων σε βαθειά κατάψυξη των 2 ML με ετικέτα σήμανσης, με δυνατότητα τοποθέτησης στις ζητούμενες θήκες (είδος 12).</p>	TEM	600
8	<p>A Σωληνάρια γυάλινα 75X12 MM των 5ML</p>	TEM	12.000

	Β Σωληνάρια γυάλινα των 10ML κλιβανιζόμενα	TEM	500
9	Σωληνάρια με βιδωτό πώμα άθραυστα για ασφαλή μεταφορά βιολογικών δειγμάτων διαφανή ή ημιδιαφανή 5-7ML	TEM	200
10	<p>Βελόνες αιμοληψίας-διατρήσεων σωληναρίων κενού, 21G με υποδοχείς σωληναρίων κενού. Να φέρουν ενσωματωμένο μη αποσπώμενο προστατευτικό κάλυμμα πλαστικό για την ασφαλή απόρριψή τους, σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία. Να είναι λειτουργικές κατά τη φλεβοκέντηση. Το προστατευτικό κάλυμμα θα πρέπει να ασφαλίσει μη αναστρέψιμα τη βελόνα με εύκολο, εμφανή και αποδοτικό τρόπο. Η ασφάλιση της βελόνας να γίνεται με το ένα χέρι, ταυτόχρονα με την έξοδο από την φλέβα. Θα είναι προτιμητέο να υπάρχει ένδειξη φλεβοκέντησης.</p> <p>Απαραίτητη προϋπόθεση για την αξιολόγηση η κατάθεση δειγμάτων. Θα προτιμηθεί το σύστημα που εξασφαλίζει τη μέγιστη δυνατή ασφάλεια, λειτουργικότητα και ευχρηστία.</p>	TEM	4.000
11	Καψάκια διαμέτρου 12 χιλ. ωφέλιμου όγκου 1,5-2 ml χωρίς κωνικό πυθμένα.	TEM	2.000
12	Θήκες για κρυοσωληνάρια (cryovials) των 2 ml, χάρτινες των 100 θέσεων σε συνδυασμό με το είδος 6.	TEM	12
13	Καλυπτρίδες υψηλής καθαρότητας – ευκρίνειας, 22 x 22mm	TEM	10.000
14	Κρίκοι πλαστικοί αποστειρωμένοι μιας χρήσης σταθεράς διαμέτρου 10 μl	TEM	15.000
15	Κρίκοι πλαστικοί αποστειρωμένοι μιας χρήσης σταθεράς διαμέτρου 1 μl	TEM	20.000
16	Παραφίλμ 5 cm και διάμετρο ρολού 4-6 cm	TEM	8
17A	Πιπετάκια πλαστικά Pasteur μιας χρήσεως των 2 ml με διαβάθμιση	TEM	12.000
17B	Αποστειρωμένα πιπετάκια πλαστικά Pasteur μιας χρήσεως των 2 ml με διαβάθμιση	TEM	

18	Πλάκες αντικειμενοφόρες με εσφυρισμένα άκρα, τροχισμένες με λευκό περιθώριο, προπλυμένες	TEM	5.000
19	Πλάκες αντικειμενοφόρες τροχισμένες	TEM	10.000
20A	Ρύγχη για πιπέτα ΒΙΟΗΙΤ μεταβλητού όγκου 10-100 μl	TEM	3.000
20B	Ρύγχη για πιπέτα ΒΙΟΗΙΤ μεταβλητού όγκου 100-1000 μl	TEM	3.000
21	Στυλεοί ξύλινοι βαμβακοφόροι απλοί μη αποστειρωμένοι	TEM	2.000
22	Τρυβλία πλαστικά ολόκληρα διαμέτρου 90x90mm αποστειρωμένα με γ-ακτινοβολία, που να πιστοποιείται εγγράφως στην ελληνική ή αγγλική γλώσσα.	TEM	20.000
23	Τριχοειδή για μικροαιματοκρίτες μη ηπαρινισμένα Να προσφερθούν οπωσδήποτε δείγματα για έλεγχο ευθραυστότητας κατά τη φυγοκέντρωση.	TEM	7.000
24	Δοχεία συλλογής ούρων 24ώρου 3 lit με άνοιγμα μεγάλης διαμέτρου, με διαβαθμίσεις ανά 100 ml.	TEM	10
25	Διηθητικό χαρτί διαστάσεων 40x40 cm σε πακέτα (συσκ.) των 500 φύλλων.	TEM	4.000
26	Ρύγχη αυτόματων πιπετών biohit 5-200 μl	TEM.	10.000

2) ΜΙΚΡΟΕΙΔΗ – ΜΟΝΙΜΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΩΝ	ΜΜ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ
1	Φιάλες ζέσεως ryrex για αποστείρωση θρεπτικών υλικών των 1000 ml, σφαιρικές με επίπεδο πυθμένα με υψηλό λαιμό (ύψους όχι μεγαλύτερου των 16 cm).	TEM	2
2	Στατώ πλαστικά 30 θέσεων για σωληνάρια κωνικά, διάμετρος θέσεως 1,8-2 cm	TEM	2
3	Στατώ 30 θέσεων κατάλληλα για στήριξη φιαλιδίων κενού γενικής αίματος	TEM	2
4	Λαβίδες	TEM	3

5	Κρίκοι μεταλλικοί 10μl (με τη λαβή) Απαραίτητη η επίδειξη των ειδών	TEM	2
---	--	-----	---

3) ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ – ΧΡΩΣΤΙΚΕΣ

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	M/M	ΠΟΣΟ-ΤΗΤΕΣ
1	Σύστημα ανίχνευσης και διαφοροποίησης αντιγόνου A γγλουταμικής αφυδρογανάσης (GDH) και τοξίνης τοξίνης A και B Clostridium difficile σε δείγμα κοπράνων με μακρά ημερομηνία λήξης, (με δυνατότητα ταυτόχρονης ανίχνευσης GDH και των 2 τοξινών ανά test). Θα προτιμηθεί το test που διαθέτει την μεγαλύτερη ευαισθησία. Επιθυμητή μέση ευαισθησία (GDH/Τοξινών) τουλάχιστον 95%, ειδικότητα : τουλάχιστον 99%. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	Τεστ	200
2	Αντιδραστήρα για ανίχνευση Hb σε κόπρανα με ανοσοχρωματογραφία (με ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 2 έτη)	Test	200
3	Τεστ ανίχνευσης κοαγκουλάσης με ταχεία μέθοδο S. aureus με latex	Test	300
4	OXIDASE TEST ΔΙΣΚΙΑ Αντιδραστήριο Οξειδάσης σε συσκευασία εύχρηστων δισκίων. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	Test	1.000
5	Φάκελοι για επώαση σε μικροαερόφιλες συνθήκες	Τεμ.	40
6	Χρωστικές για Gram – χρώση σε κιτ (500 ml για κάθε διάλυμα crystal violet, lugol, αποχρωματιστικό διάλυμα, σαφρανίνη)	Kit	6
7A	Χρωστική May-Grunwald 2 lit Απαραίτητη προϋπόθεση για την κατακύρωση, η προσκόμιση μικρής ποσότητας δειγμάτων προς δοκιμασία και έλεγχο καταλληλότητας των χρωστικών.	Lit	2,0 lit
7B	Χρωστική Giemsa 2 lit Απαραίτητη προϋπόθεση για την κατακύρωση, η προσκόμιση μικρής ποσότητας δειγμάτων προς δοκιμασία και έλεγχο καταλληλότητας των χρωστικών.	Lit	2,0 lit
7Γ	Σετ ταχείας χρώσης May-Grunwald - Giemsa	Lit	2,0
8	1.Πλαστικά σακουλάκια για 5 τρυβλία με συνοδά αντιδραστήρια φακέλους αναερόβιωσης και σύστημα κλεισίματος για επώαση σε αναερόβιες συνθήκες 2.Δείκτες ελέγχου αναερόβιων συνθηκών	Τεμ.	600 100
9	Kit ανοσοχρωματογραφίας για ταυτόχρονη ανίχνευση 5 καρβαπεμενασών KPC,	τεστ	125

	<p>OXA, VIM, IMP και NDM σε μορφή μονής κασέτας. Να προσφερθεί kit ανοσοχρωματογραφίας για ταυτόχρονη ανίχνευση 5 τύπων καρβαπεμενασών KPC, OXA, VIM, IMP και NDM σε μορφή μονής κασέτας από δείγμα αποικίας. Με χρήση συμπληρωματικού kit να μπορεί να γίνει απευθείας χρήση από ζυμό θετικής αιμοκαλλιέργειας, ούρα ή rectal swab. 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, OXA48-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: για KPC 600pg/ml, για OXA 300pg/ml, για VIM 300pg/ml, για IMP 200pg/ml και για NDM 150pg/ml. Στο ένθετο να αναφέρονται όλες οι παραλλαγές που μπορούν να ανιχνευτούν και τα περισσότερα από 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 διατεθεί 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 με διάρκεια ζωής 2 ετών. Να έχει IVD CE Mark. Ανάγνωση αποτελέσματος σε 10 -15 λεπτά .Ευαισθησία και ειδικότητα μεθόδου >98% συγκριτικά με μέθοδο αναφοράς (μοριακή τεχνική).</p>		
10	Στυλεοί με υλικό μεταφοράς stuart. Με ημερομηνία λήξης τουλάχιστον δύο έτη	τεμ	10.000
11	Ανίχνευση αντίγονου RSV σε αναπνευστικές εκκρίσεις .Να προσφερθεί kit ταχείας ανοσοχρωματογραφίας σε μορφή κασέτας για την ποιοτική ανίχνευση αντιγόνου του αναπνευστικού συγκυτιακού ιού (RSV), από ρινικό ή φαρυγγικό δείγμα. Να έχει ευαισθησία>99% και ειδικότητα > 99% σε σχέση με την μέθοδο της κυτταροκαλλιέργειας και μέση ευαισθησία > 95,5%, μέση ειδικότητα >94% συγκρινόμενο με άλλες μεθόδους. Να προσφερθεί και θετικός /αρνητικός μάρτυρας. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	ΤΕΣ Τ	100
12	Αντιδραστήρια διάγνωσης γρίπης τύπου Α και Β. Θα προτιμηθεί το τεστ που διαθέτει την μεγαλύτερη ευαισθησία και ειδικότητα. Με μεγάλη ημερομηνία λήξης. Απαραίτητη προϋπόθεση η αποστολή δείγματος προς αξιολόγηση. Να αναφερθεί πρόσφατο, της τρέχουσας περιόδου πελατολόγιο.	ΤΕΣΤ	300
13	Έγχρωμη ανοσοχρωματογραφική δοκιμασία σε κασέτα για τον ποιοτικό προσδιορισμό του Campylobacter spp. σε δείγματα κοπράνων, με ευαισθησία τουλάχιστον 95%. Να περιέχει ενσωματωμένο control για την ορθή λειτουργία της διαδικασίας. Σε συσκευασία των 10 τεστ.	Test	10

14	ΑΜΕΣΗ ΑΝΙΧΝΕΥΣΗ ΑΝΤΙΓΟΝΟΥ S. PNEUMONIAE ΣΕ ΔΕΙΓΜΑ ΟΥΡΩΝ Να προσφερθεί αναζήτηση Ag S.pneumoniae στα ούρα με μέθοδο ταχείας ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα. Ευαισθησία άνω του 85%, ειδικότητα άνω του 93%. Θα προτιμηθεί το τεστ που διαθέτει την μεγαλύτερη ευαισθησία και ειδικότητα. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	Test	100
15	ΑΜΕΣΗ ΑΝΙΧΝΕΥΣΗ ΑΝΤΙΓΟΝΟΥ ΣΤΡΕΠΤΟΚΟΚΚΟΥ (GAS) ΣΤΟ ΦΑΡΥΓΓΑ Να προσφερθεί kit ταχείας ανίχνευσης αντιγόνου Β Αιμολυτικού Στρεπτόκοκκου ομάδος Α απευθείας από φαρυγγικό δείγμα βασισμένο σε ανοσοενζυματική τεχνική (ανοσοχρωματογραφία) σε κασέτα. Να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. Να είναι πλήρες kit που να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα για την εξέταση (και swab λήψης υλικού). Να έχει σύμπτωση αποτελεσμάτων μεγαλύτερη από 99% με την μέθοδο καλλιέργειας. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	Test	100
16	Αντιδραστήριο EDTA 0,1 M 1 λίτρο Με ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 2 έτη. Για έλεγχο παραγωγής μεταλοενζύμων	Lit	1
17	ΒΟΡΟΝΙΚΟ ΟΞΥ (PHENYLOBORONIC ACID) ΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΕΛΕΓΧΟ ΜΗΧΑΝΙΣΜΩΝ ΑΝΤΟΧΗΣ ΜΙΚΡΟΟΡΓΑΝΙΣΜΩΝ ΣΕ ΣΚΟΝΗ 10 ΓΡΑΜ. Με μακρά ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 2 έτη. Να είναι καθαρότητας μεγαλύτερης ή ίσης 97% (HPLC)	Συσκ ·	1
18	ΥΔΡΟΧΛΩΡΙΚΟ ΟΞΥ 1M	Lit	1
19	Immersion oil για μικροσκόπηση με καταδυτικό φακό Λάδι (απαραίτητη η προσκόμιση δείγματος) 1 συσκ. 250 ml	Συσκ ·	1
20	Παραφινέλαιο 1λιτ.	Lit	1
21	Σύστημα ταυτοποίησης αναεροβίων μικροβίων με δίσκους αντιβιοτικών 50 tests	Kit	1
22	Έλεγχος ευαισθησίας στη κολιστίνη με τη μέθοδο μικροαραιώσεων σε ζωμό με τουλάχιστον 7 υποδιπλάσιες διαδοχικές αραιώσεις του αντιβιοτικού από 0,25 έως 16 µg/ml με βάση τα διεθνή πρότυπα EUCAST (να προσφερθούν οι συνοδοί ζωμοί και τα συνοδά αναλώσιμα, στο οποίο να περιλαμβάνονται οι κατάλληλοι ζωμοί MH Broth). Θα προτιμηθεί το πάνελ με το μικρότερο αριθμό θέσεων.	Τεμ.	400
23	MIC-strips meropenem. Προσδιορισμός της ελάχιστης ανασταλτικής συγκέντρωσης (MIC) με διαβαθμισμένη συγκέντρωση αντιβιοτικού σε πλαστικοποιημένες ή χάρτινες ταινίες (Strips Διαβαθμισμένης Αραίωσης Αντιβιοτικών): να είναι σε strips με ευδιάκριτα νούμερα. Απαραίτητη η προσκόμιση δείγματος προς αξιολόγηση. Με ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 1 έτος. Το κάθε strip προτιμητέο να είναι σε μεμονωμένη συσκευασία με δικό του αφυγραντικό. Εναλλακτικά συσκευασίες με ριθμό 10 strips.	Τεμ.	60

24	Πλαστικοποιημένες ή χάρτινες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιβιοτικού VANCOMYCIN για τον προσδιορισμό της MIC ΤΑΙΝΙΕΣ.	Τεμ.	10
25	MIC-strips amikacin. Πλαστικοποιημένες ή χάρτινες ταινίες με διαβαθμισμένη MIC. Να διαθέτουν διεθνή βιβλιογραφία. Απαραίτητη η προσκόμιση δείγματος προς αξιολόγηση. Με ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 1 έτος. Το κάθε strip να είναι σε μεμονωμένη συσκευασία με δικό του αφυγραντικό. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.	Τεμ.	30
26	Πλαστικοποιημένες ή χάρτινες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιβιοτικού PIPERACILLIN/TAZOBACTAM για τον προσδιορισμό της MIC ΤΑΙΝΙΕΣ.	Τεμ.	30
27	Πλαστικοποιημένες ή χάρτινες ταινίες διαβαθμισμένης συγκέντρωσης αντιβιοτικού DAPTOMYCIN για τον προσδιορισμό της MIC ΤΑΙΝΙΕΣ.	Τεμ.	10
28	MIC – STRIPS TIGECYCLINE Πλαστικοποιημένες ή χάρτινες ταινίες με διαβαθμισμένη MIC. Να διαθέτουν διεθνή βιβλιογραφία. Απαραίτητη η προσκόμιση δείγματος προς αξιολόγηση. Με ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 1 έτος. Το κάθε strip να είναι σε μεμονωμένη συσκευασία με δικό του αφυγραντικό. Να φέρουν σήμανση IVD CE Mark	Τεμ.	50
29	Ελεγχος ευαισθησίας στη κολιστίνη, ceftazidime/avibactam, ceftolozane/tazobactam, meropenem, meropenem/vaborbactam, imipenem/relebactam, amikacin, tobramycin, με τη μέθοδο μικροαραιώσεων σε ζωμό με τουλάχιστον 7 υποδιπλάσιες διαδοχικές αραιώσεις του αντιβιοτικού από 0,25 έως 16 µg/ml με βάση τα διεθνή πρότυπα EUCAST (να προσφερθούν οι συνοδοί ζωμοί και τα συνοδά αναλώσιμα, στο οποίο να περιλαμβάνονται οι κατάλληλοι ζωμοί MH Broth). Κιτ	Test	50
30	Αντιδραστήρια ομαδοποίησης β-αιμολυτικού Στρεπτοκόκκου	1 συσκ	
	Τα προσφερόμενα είδη να συνοδεύονται από δείγματα στα οποία οποία θα αναγράφεται ο α/α του προϊόντος που προσφέρεται. Όλα τα προσφερόμενα είδη να φέρουν τη σήμανση CE και να κατατεθούν τα πιστοποιητικά των σχετικών σημάνσεων για κάθε είδος κωδικό προς προς κωδικό, επί ποινή απόρριψης.		

4) ΕΤΟΙΜΑ ΘΡΕΠΤΙΚΑ ΥΛΙΚΑ

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΑΡΙΘ. ΤΕΜ.
1	Ετοιμο θρεπτικό υλικό για απομόνωση <i>C. difficile</i> σε τρυβλία (συσκ. ανά 1) Εκλεκτικό Αιματούχο Υλικό για την ανίχνευση του <i>Clostridium difficile</i> . Εκτός από 7% απινιδωμένο αίμα αλόγου να περιέχει (g/L): Proteose peptone 40.0, Disodium hydrogen phosphate 5.0, Potassium dihydrogen phosphate 1.0, Magnesium sulphate 0.1, Sodium chloride 2.0, Fructose 6.0, D-cycloserine 0.5, Cefoxitin 0.016 και άγαρ 15. Ελάχιστη αποδεκτή λήξη τουλάχιστον 8 εβδομάδες λήξη από την παραγωγή, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Μικρή συσκευασία 5 τρυβλίων. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.	50
2	Φιαλίδια με έτοιμο ζωμό σεληνίτη	60
3	Χρωμογόνα για MRSA (συσκ ανά 1-5 τρυβλία)	40
4	Χρωμογόνα υλικά σε τρυβλία για VRE (συσκ ανά 1-5)	60
5	C. PEA (Phenylethyl alcohol agar) Εκλεκτικό υλικό (πεπτόνες, γλυκόζη, εκχύλισμα μυκήτων, NaCl, αιμίνη 1%, βιταμίνη K 1%, L- κυστεΐνη, άγαρ, αίμα προβάτου, phenylethyl alcohol /L) QC: <i>Bacteroides fragilis</i> ATCC (ανάπτυξη), <i>Proteus mirabilis</i> ATCC (ανάπτυξη και αναστολή ερπυσμού) <i>Escherichia coli</i> ATCC (όχι ανάπτυξη) Διάρκεια ζωής: 2 εβδομάδες στους 2-8 C.	80
6	Θειογλυκολικός ζωμός σε σωληνάρια σε συσκ, ανά 10	70
7	DNA άση άγαρ σε συσκ. ανά 1 τρυβλίο	20
8	Ετοιμα τρυβλία σε συσκ. ανά 1 για καλλιέργεια <i>Campylobacter</i> spp	30

5) ΘΡΕΠΤΙΚΑ ΥΛΙΚΑ ΣΕ ΣΚΟΝΗ

ΘΡΕΠΤΙΚΑ ΥΛΙΚΑ ΣΕ ΣΚΟΝΗ	
	Να αναγραφεί ο αριθμός των τρυβλίων που παρασκευάζονται μετά την ανασύσταση των 500 gr σκόνης. Ο υπολογισμός θα γίνει με δεδομένο ότι η ποσότητα θρεπτικού υλικού ανά τρυβλίο θα είναι 20 ml. Η αξιολόγηση θα γίνει βάσει υπολογιζόμενης τιμής ανά τρυβλίο.

α/α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	ΑΡΙΘΜ.ΣΥΣΚ.
1	Blood Agar Base No 2 [σε συσκ. 500gr]	5
2	Mueller Hinton Agar [σε συσκ. 500gr] Με ρυθμισμένη περιεκτικότητα σε Ca ⁺⁺ , Mg ⁺⁺ και χαμηλή συγκέντρωση θυμιδίνης και θυμίνης (σύμφωνα με οδηγίες EUCAST) για ακριβή και επαναλήψιμα αποτελέσματα ευαισθησίας.	18
3	Brain Heart Infusion Agar Να προσφερθεί στερεό θρεπτικό υλικό που περιέχει εκχυλίσματα υψηλής θρεπτικής αξίας για την εκλεκτική καλλιέργεια μικροοργανισμών όπως οι στρεπτόκοκκοι, Neisseria sp. και άλλοι με ιδιαίτερες διατροφικές απαιτήσεις. Η σύσταση να περιέχει (g/L): Brain infusion solids τουλάχιστον 12.5, Beef heart infusion solids περίπου 5.0, Proteose peptone 10.0, Sodium chloride 5.0, Glucose 2.0, Disodium phosphate περίπου 2.5 και άγαρ 10.0. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark[σε συσκ. 500gr].	1
4	Mac Conkey Agar No3 με Crystal Violet [σε συσκ.500gr]	8
5	Sabouraud dextrose agar με χρωραμφενικόλη 0,5g/lt. τουλάχιστον [σε συσκ. 500gr]	5
6	Sabouraud dextrose agar χωρίς χρωραμφενικόλη [σε συσκ. 500gr]	1
7	WILKINS CHALGREEN AGAR Να προσφερθεί αφυδατωμένο στερεό θρεπτικό υλικό για την καλλιέργεια αναεροβίων μικροβίων. Να περιέχει σε g/l tryptone 10, gelatin peptone 10, yeast sxttract 5, glucose 1, sodium chloride 5, L. Arginine 1, sodium pyruvate 1, menadione 0,0005, haemin 0,005, άγαρ 10. Το υλικό να μην απαιτεί προσθήκη αίματος. Να μην απαιτεί προσθήκη βιταμίνης K διότι περιέχει αιμίνη. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. KIT 500GR.	2
8	MacConkey Agar No 2 [σε συσκ. 500gr] ΣΚΟΝΗ ΜΕ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΜΕΝΗ ΣΥΣΤΑΣΗ, ΩΣΤΕ ΝΑ ΕΠΙΤΡΕΠΕΤΑΙ Η ΑΝΑΠΤΥΞΗ ΚΑΙ ΤΟΥ ΕΝΤΕΡΟΚΟΚΚΟΥ.	10
9	Mannitol Salt agar (με μακρύτερη το δυνατόν ημερομηνία λήξης περίπου 3 έτη) Να προσφερθεί αφυδατωμένο υλικό σε σκόνη για την εκλεκτική απομόνωση παθογόνων και μη σταφυλόκοκκων. Να αποτελεί την πρωτότυπη συνταγή του Chapman με υψηλή περιεκτικότητα άλατος που να περιέχει (g/L): Lab Lemco powder 1.0, Peptone τουλάχιστον 10.0, Mannitol 10.0, Sodium chloride 75, Phenol red 0.025 και άγαρ τουλάχιστον 15.0. Να μην αναπτύσσονται στρεπτόκοκκοι / εντερόκοκκοι. Η περιεκτικότητα σε μανιτόλη είναι καθοριστικής σημασίας καθώς μερικοί σταφυλόκοκκοι ζυμώνουν αργά την μανιτόλη και μικρότερη περιεκτικότητα μπορεί να επιβραδύνει την ανάπτυξή τους. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark KIT 500GR	2
10	SS agar σε συσκ. 500 γρ. (απαραίτητα με ημερομηνία λήξης τουλάχιστον 3 έτη)	2
11	Χρωμογόνο agar Candida plus [σε συσκ. 500gr] ΣΥΝΘΕΣΗ Peptones 11,0 Chromogenic and selective mix 24,9 Chloramphenicol 0,5 Agar 15,0 Total g/L 50.9 g/L Να περιέχει IVD CE Mark.	15

6) ΔΙΣΚΟΙ ΕΥΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΑΝΤΙΒΙΟΤΙΚΩΝ ΚΑΙ ΔΩΡΕΑΝ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ 4 ΔΙΑΝΕΜΗΤΩΝ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΔΙΣΚΩΝ 6 ΘΕΣΕΩΝ (2) ΚΑΙ 8 ΘΕΣΩΝ (2) ΓΙΑ ΣΤΡΟΓΓΥΛΑ ΤΡΥΒΛΙΑ ΜΙΚΡΑ 90Χ90 ΜΜ

α/α	ΕΙΔΟΣ ΑΝΤΙΒΙΟΤΙΚΟΥ	ΑΡΙΘ.ΣΥΣΚ. ΤΩΝ 250 ΔΙΣΚΩΝ	ΑΡΙΘΜΟΣ ΔΙΣΚΩΝ
1	Amikacin 30 µg	16	4.000
2	Amoxicillin/clavulanic acid 20/10 µg	14	3.500
3	Ampicillin/sulbactam 10/10 µg	4	1.000
4	Ampicillin 10 µg	2	500
5	Aztreonam 30 µg	10	2.500
6	Cephalexin 30 µg	1	250
7	Cefepime 30 µg	5	1.250
8	Cefixime 5µg	6	1.500
9	Cefotaxime 5µg	10	2.500
10	Cefoxitin 30 µg	2	500
11	Ceftazidime 10 µg	6	1.500
12	Cefuroxime 30µg	14	3.500
13	Chloramphenicol 30 µg	1	250
14	Ciprofloxacin 5 µg	20	5.000
15	Clindamycin 2 µg	3	750
16	Fucidic acid 10 µg	3	750
17	Clarithromycin 15µg	3	750
18	Colistin 10 µg	1	250
19	Ertapenem 10µg	16	4.000
20	Fosfomycin/ Trometamol 200µg/	8	2.000
21	Gentamicin 10 µg	15	3.750
22	Gentamicin 30µg	4	1000

23	Imipenem 10 µg	12	3.000
24	Linezolid 10 µg	5	1.500
25	Levofloxacin 5 µg	4	1.500
26	Mecillinam 10 µg	1	500
27	Meropenem 10µg	18	4.500
28	Moxifloxacin 5µg	2	500
29	Metronidazole 5 µg	3	750
30	Minocycline 30 µg	3	750
31	Nitrofurantoin 100 µg	11	2.750
32	Novobiocin 5 µg	2	500
33	Quinopristin/Dalfopristin 15µg	2	500
34	Piperacillin/Tazobactam 36 (30-6) µg	18	4.500
35	Rifampicin 5 µg	3	750
36	Teicoplanin 30µg	5	1250
37	Tetracycline 30 µg	3	750
38	Tobramycin 10 µg	2	500
39	Trimethoprim / sulfamethoxazole 1:19/25 Mg	14	3.500
40	Tigecycline 15µg	5	1.250
41	Vancomycin 5 µg	6	1.500
42	Ceftazidime 10µg/Avibactam 4µg	6	1.500
43	Ceftaroline 5µg	1	250
44	BenzylPenicillin 1 U	3	750
45	Optochine	1	100 δίσκοι
46	Bacitracine 0,004	1	100 δίσκοι
47	Bacitracine 10 IU	1	100 δίσκοι
48	Azithromycin 15 µg	2	500
49	cefadroxil 30 µg	2	500
50	cefiderocol 30 µg	2	500
51	cefpodoxime 10 µg	1	250
52	ceftolozane/tazobactam 30/10 µg	8	2.000

53	ceftriaxone 30 µg	4	1000
54	doripenem 10 µg	1	250
55	enrofloxacin 5 µg	1	250
56	erythromycin 15 µg	1	250
57	meropenem 20 /vaborbactam 10 µg	5	1250
58	mupirocin 200 µg	1	250
59	nalidixid acid 30 µg	1	250
60	neomycin 10 µg	1	250
61	cephazolin 30 µg	1	250
62	ampicillin 2 µg	2	500
63	oxacillin 1 µg	2	500
64	doxycycline 30 µg	1	250
65	streptomycin 300 µg	1	250
66	X FACTOR Να προσφερθούν δισκία εμποτισμένα με X FACTOR, σε συσκευασία 50 με αφυγραντικό (ανά blister). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	1 συσκ.	50
	V FACTOR Να προσφερθούν δισκία εμποτισμένα με V FACTOR, σε συσκευασία ανά 50 με ξεχωριστό αφυγραντικό (ανά blister). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	1 συσκ.	50
	X+V FACTOR Να προσφερθούν δισκία εμποτισμένα με X+V FACTOR, σε συσκευασία blister των 50 με ξεχωριστό αφυγραντικό (ανά blister). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark. (30001211)	1 συσκ.	50
67	Imipenem 10 µg/relebactam 25 µg (25070797)	3 συσκ.	750
68	Ceftriaxone	3 συσκ.	750
69	Mupirocin	2 συσκ.	500
70	Ampicillin 2 µg	4 συσκ.	1.000

Κάθε συσκευασία των 50 δίσκων να διαθέτει δικό της αφυγραντικό. Η ημερομηνία λήξης των δίσκων να είναι όσο το δυνατόν μακρύτερη (το λιγότερο 2 έτη). Τα προσφερόμενα δισκία να είναι σύμφωνα με τις οδηγίες EUCAST. Τα δισκία να καλύπτουν πλήρως τις οδηγίες των WHO, FDA και DIN (διάμετρος δισκίων

6,35mm, ομοιόμορφη κατανομή αντιβιοτικού, συγκέντρωση αντιβιοτικού 90%-125% της δηλωμένης, διεθνής κωδικοποίηση). Να έχουν σήμανση IVD CE Mark.

Απαραίτητη προϋπόθεση προ της κατακύρωσης η προσκόμιση δίσκων όσων κατηγοριών αντιβιοτικών ζητηθούν για έλεγχο δοκιμασιών και αξιολόγηση. Επίσης η προσκόμιση των διανεμητών για έλεγχο λειτουργικότητας.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ :

1. ΔΙΚΑΙΩΜΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

(άρθρα 73, 74 & 75 Ν.4412/2016, & άρθρα 22, 23, 24 Ν. 4782/2021)

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

α) κράτος-μέλος της Ένωσης,

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

γ) τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει και κυρώσει τη ΣΔΣ¹, στο βαθμό που η υπό ανάθεση δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τα Παραρτήματα 1, 2, 4, 5, 6 και 7² και

τις γενικές σημειώσεις του σχετικού με την Ένωση Προσαρτήματος Ι της ως άνω Συμφωνίας, καθώς και

δ) σε τρίτες χώρες που δεν εμπίπτουν στην περίπτωση γ' της παρούσας παραγράφου και έχουν συνάψει διμερείς ή πολυμερείς συμφωνίες με την Ένωση σε θέματα διαδικασιών ανάθεσης δημοσίων συμβάσεων³.

Στο βαθμό που καλύπτονται από τα Παραρτήματα 1, 2, 4, 5 6 και 7 και τις γενικές σημειώσεις του σχετικού με την Ένωση Προσαρτήματος Ι της ΣΔΣ, καθώς και τις λοιπές διεθνείς συμφωνίες από τις οποίες δεσμεύεται η Ένωση, οι αναθέτουσες αρχές επιφυλάσσουν για τα έργα, τα αγαθά, τις υπηρεσίες και τους οικονομικούς φορείς των χωρών που έχουν υπογράψει τις εν λόγω συμφωνίες μεταχείριση εξίσου ευνοϊκή με αυτήν που επιφυλάσσουν για τα έργα, τα αγαθά, τις υπηρεσίες και τους οικονομικούς φορείς της Ένωσης⁴.

1.2. Οικονομικός φορέας συμμετέχει είτε μεμονωμένα είτε ως μέλος ένωσης. Οι ενώσεις οικονομικών φορέων, συμπεριλαμβανομένων και των προσωρινών συμπράξεων, δεν απαιτείται

¹ Βλ. σχετικά με ΣΔΣ https://www.wto.org/english/tratop_e/gproc_e/gp_gpa_e.htm

² Σύμφωνα με το ισχύον κείμενο της ΣΔΣ, τα σχετικά παραρτήματα που αναφέρονται στο άρθρο 25 αντιστοιχούν πλέον στα 1, 2, 4, 5, 6 και 7.

³ Επισημαίνεται ότι απαγορεύεται η συμμετοχή εξωχώριας εταιρείας από «μη συνεργάσιμα κράτη στον φορολογικό τομέα» κατά την έννοια των παρ. 3 και 4 του άρθρου 65 του ν. 4172/2013, καθώς και από κράτη που έχουν προνομιακό φορολογικό καθεστώς, όπως αυτά ορίζονται στον κατάλογο της απόφασης της παρ. 7 του άρθρου 65 του ως άνω Κώδικα, κατά τα αναφερόμενα στην περίπτωση α' και β' της παραγράφου 4 του άρθρου 4 του ν. 3310/2005.

⁴ Πρβλ. σχετικά, σελ. 8 της Ανακοίνωσης της Επιτροπής C (2019) 5494 final «Κατευθυντήριες γραμμές για τη συμμετοχή προσφερόντων και αγαθών από τρίτες χώρες στην αγορά δημοσίων συμβάσεων της ΕΕ».

να περιβληθούν συγκεκριμένη νομική μορφή για την υποβολή προσφοράς. Η αναθέτουσα αρχή μπορεί να απαιτήσει από τις ενώσεις οικονομικών φορέων να περιβληθούν συγκεκριμένη νομική μορφή, εφόσον τους ανατεθεί η σύμβαση.

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

2. ΤΡΟΠΟΣ ΣΥΝΤΑΞΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Σύμφωνα με το άρθρο 92 του 4412/16, όπως τροποποιήθηκε από τον 4782/21 ισχύουν τα εξής: Στις διαδικασίες σύναψης δημόσιας σύμβασης που δεν διενεργούνται με ηλεκτρονικά μέσα, οι προσφορές και αιτήσεις συμμετοχής υποβάλλονται μέσα σε ενιαίο σφραγισμένο φάκελο, στον οποίο πρέπει να αναγράφονται ευκρινώς:

- α) η λέξη **προσφορά** ή αίτηση συμμετοχής,
- β) η επωνυμία της αναθέτουσας αρχής,
- γ) ο τίτλος της σύμβασης,
- δ) η καταληκτική ημερομηνία (ημερομηνία λήξης προθεσμίας υποβολής προσφορών ή αιτήσεων συμμετοχής),
- ε) τα στοιχεία του οικονομικού φορέα

3. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Μέσα στον ενιαίο φάκελο της προσφοράς τοποθετούνται όλα τα σχετικά με την προσφορά στοιχεία και συγκεκριμένα:

3Α. «ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ»

Στα «ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ» περιλαμβάνονται:

- Δυο Υπεύθυνες Δηλώσεις (Υπόδειγμα Ι, ΙΙ)

Στην περίπτωση νομικών προσώπων η υπογραφή των ως άνω υπεύθυνων δηλώσεων απαιτείται από τον κατά περίπτωση νόμιμο εκπρόσωπο του οικονομικού φορέα και σε περίπτωση ένωσης ή κοινοπραξίας από το νόμιμο εκπρόσωπο κάθε μέλους της ένωσης ή κοινοπραξίας.

ΥΠΟΒΟΛΗ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΩΝ ΑΝΑΔΟΧΟΥ

- **απόσπασμα** του σχετικού μητρώου, όπως του ποινικού μητρώου που να έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν την υποβολή του ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμο έγγραφο που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας, από το οποίο προκύπτει ότι πληρούνται αυτές οι προϋποθέσεις. Η υποχρέωση προσκόμισης του ως άνω αποσπάσματος αφορά και στα μέλη του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου του εν λόγω οικονομικού φορέα ή στα πρόσωπα που έχουν εξουσία

εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό κατά τα ειδικότερα αναφερόμενα στην ως άνω παράγραφο 1,

- **πιστοποιητικό φορολογικής ενημερότητας** εκδιδόμενο από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους-μέλους,
- **πιστοποιητικό ασφαλιστικής ενημερότητας** για το σύνολο των ταμείων κύριας και επικουρικής ασφάλισης του προσωπικού του οικονομικού φορέα, συμπεριλαμβανομένων των νόμιμων εκπροσώπων εφόσον είναι εν ισχύ κατά το χρόνο υποβολής τους κατά το χρόνο υποβολής τους κατ' εφαρμογή της παραγράφου 2 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016
- **πιστοποιητικό ΓΕΜΗ** περί εκπροσώπησης και αντίγραφο καταστατικού, πιστοποιητικά μεταβολών, συγκρότησης ΔΣ σε σώμα, σε περίπτωση ΑΕ κλπ ανάλογα με τη νομική μορφή του διαγωνισμού, και
- **Υπεύθυνη Δήλωση** ότι τηρεί τις υποχρεώσεις τους στους τομείς του περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, που έχουν θεσπίσει με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α του Ν. 4412/2016.

3Β. ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ

Στην «ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ» περιλαμβάνονται τα έγγραφα και δικαιολογητικά που αναφέρονται στους όρους και τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης.

Τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς τοποθετούνται σε ξεχωριστό σφραγισμένο φάκελο, μέσα στον κυρίως φάκελο, με την ένδειξη «ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ».

Σε περίπτωση που τα ΤΕΧΝΙΚΑ στοιχεία της προσφοράς δεν είναι δυνατόν, λόγω του μεγάλου όγκου, να τοποθετηθούν στον κυρίως φάκελο, τότε αυτά συσκευάζονται ιδιαίτερα και ακολουθούν τον κυρίως φάκελο με την ένδειξη «ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ» και τις λοιπές ενδείξεις του κυρίως φακέλου.

3Γ. ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ

Τα οικονομικά στοιχεία της προσφοράς τοποθετούνται σε ξεχωριστό σφραγισμένο φάκελο, μέσα στον κυρίως φάκελο, με την ένδειξη «ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ».

Το τίμημα της Οικονομικής Προσφοράς δεν πρέπει να υπερβαίνει την προϋπολογιζόμενη δαπάνη με ΦΠΑ όπως αυτή ορίζεται στην παρούσα.

Εναλλακτικές προσφορές δεν επιτρέπονται.

Όλα τα έγγραφα και τα στοιχεία του διαγωνισμού και όλα τα έγγραφα και τα στοιχεία του Φακέλου προσφοράς θα πρέπει να είναι συνταγμένα ή επίσημα ή νόμιμα μεταφρασμένα στην Ελληνική γλώσσα, με εξαίρεση αυστηρά τεχνικούς όρους για τους οποίους δεν υπάρχει αντίστοιχη δόκιμη

μετάφραση στην Ελληνική και που μπορεί να είναι στην Αγγλική γλώσσα. Εξαιρέση αποτελούν και τα συνημμένα στην τεχνική προσφορά έντυπα, τεχνικά φυλλάδια, σχέδια και λοιπά τεχνικά στοιχεία που μπορεί να είναι στην Αγγλική γλώσσα.

Στα αλλοδαπά δημόσια έγγραφα και δικαιολογητικά εφαρμόζεται η Συνθήκη της Χάγης της 05.10.1961 που κυρώθηκε με τον Ν.1497/1984 (Α' 188).

Ο υποψήφιος υποχρεούται να προσκομίσει όλα τα ζητούμενα στοιχεία, σύμφωνα με τις κατά περίπτωση οδηγίες. Παραπομπές σε έγγραφα επιτρέπονται εφόσον αυτά προσαρτώνται στην προσφορά και εφόσον δίνεται ο συγκεκριμένος αριθμός παραγράφου και σελίδας.

Αντιπροσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

4. ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Οι Προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους προσφέροντες για **δώδεκα (12) μήνες**, από την επόμενη της διενέργειας του διαγωνισμού. Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο του παραπάνω αναφερόμενου χρόνου απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

Η ισχύς της προσφοράς δύναται να παραταθεί, εφόσον ζητηθεί από την αναθέτουσα αρχή πριν από τη λήξη της, κατ' ανώτατο όριο για χρονικό διάστημα ίσο με το προβλεπόμενο από τη διακήρυξη.

Ανακοίνωση επιλογής αναδόχου μπορεί να γίνει και μετά τη λήξη της ισχύος της προσφοράς, δεσμεύει όμως το διαγωνιζόμενο μόνο εφόσον αυτός το αποδεχθεί.

Οι Υποψήφιοι Ανάδοχοι δεν έχουν δικαίωμα να αποσύρουν την προσφορά τους, ή μέρος της, μετά την κατάθεσή της. Σε περίπτωση που η προσφορά ή μέρος της αποσυρθεί ο διαγωνιζόμενος υπόκειται σε κυρώσεις και ειδικότερα έκπτωση και απώλεια κάθε δικαιώματος για κατακύρωση.

5. ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ

Η κατακύρωση γίνεται στον διαγωνιζόμενο που προσφέρει τη χαμηλότερη τιμή, εφόσον η προσφορά του είναι αποδεκτή με βάση τους όρους της διακήρυξης. Ισότιμες θεωρούνται οι προσφορές με την αυτή ακριβώς τιμή. Σε περίπτωση ισοτιμίας ο ανάδοχος θα επιλέγεται με κλήρωση από το αρμόδιο όργανο παρουσία των οικονομικών φορέων.

Η αναθέτουσα αρχή κοινοποιεί την απόφαση κατακύρωσης στον ανάδοχο, με κάθε πρόσφορο τρόπο (ηλεκτρονικό ταχυδρομείο κ.λ.π.) επί αποδείξει θέτοντάς του προθεσμία να προσέλθει για την υπογραφή της σύμβασης που δε μπορεί να υπερβαίνει τις δέκα (10) ημέρες από την κοινοποίηση της σχετικής ειδικής πρόσκλησης.

Στην περίπτωση που ο ανάδοχος δεν προσέλθει να υπογράψει το ως άνω συμφωνητικό μέσα στην τεθείσα προθεσμία, κηρύσσεται έκπτωτος.

6. ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η διάρκεια της σύμβασης είναι για δώδεκα (12) μήνες.

Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα της αυτοδίκαιης λύσης της σύμβασης αζημίως, στην περίπτωση που υπογραφεί σύμβαση από ανώτερο κρατικό φορέα ή άλλη διαγωνιστική διαδικασία.

7. ΠΛΗΡΩΜΗ

Η πληρωμή της αξίας της σύμβασης πραγματοποιείται με την εξόφληση του 100% της συμβατικής αξίας που αναλογεί στην **τμηματική παράδοση**.

Η πληρωμή θα πραγματοποιείται ύστερα από την προσκόμιση των δικαιολογητικών που απαιτούνται βάσει του ν.4412/16 άρθρο 200.

8. ΚΡΑΤΗΣΕΙΣ

α) Ψυχική υγεία 2%, φόρος προμηθευτών 8%, Ενιαία Ανεξάρτητη Αρχή Δημοσίων Συμβάσεων 0,10% και

β) κάθε άλλη νόμιμη κράτηση, που θα επιβληθεί διά Νόμου ή Αποφάσεως του Υπ. Οικ.

Αν γίνουν αλλαγές, εφαρμόζονται οι κρατήσεις της ημερομηνίας έκδοσης του εντάλματος.

Συνημμένα:

- Υπόδειγμα Ι. ΥΔ για την Αποδοχή των όρων της Πρόσκλησης Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος
- Υπόδειγμα ΙΙ. ΥΔ για τα δικαιολογητικά συμμετοχής
- Υπόδειγμα ΙΙΙ. ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ

ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΑΤΑΞΗ

Για κάθε θέμα που δεν αναφέρεται ρητώς στην παρούσα Διακήρυξη ισχύει η κείμενη Νομοθεσία για τις δημόσιες συμβάσεις προμηθειών και υπηρεσιών, όπως ορίζεται στο ν. 4412/2016 (ΦΕΚ Α΄ 147/08-08-2016) και στις τροποποιήσεις αυτού.

Ο ΑΝ. ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΕΚΑ

ΝΙΚΟΛΑΟΣ
ΨΑΡΡΟΣ

Υπόδειγμα Ι. Αποδοχή των όρων της Πρόσκλησης Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος**ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΔΗΛΩΣΗ**

(Άρθρο 8 του Ν. 1599/1986)

Η ακρίβεια των στοιχείων που υποβάλλονται με τη δήλωση αυτή μπορεί να ελεγχθεί με βάση το αρχείο άλλων υπηρεσιών (άρθρο 9, παράγραφος 4, του Ν. 1599/1986)

Προς: ΕΚΑ, για την ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ για την ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΠΡΑΓΜΑΤΟΠΟΙΗΣΗΣ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΗΣΜΟ) ΚΑΙ ΜΙΚΡΟΕΙΔΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ

Ο/Η (όνομα) :
 Επώνυμο :
 Όνομα & επώνυμο πατέρα :
 Όνομα & επώνυμο μητέρας :
 Ημερομηνία γέννησης :
 Τόπος γέννησης :
 Τόπος κατοικίας :
 Αριθμός δελτίου ταυτότητας :

Με ατομική μου ευθύνη και γνωρίζοντας τις κυρώσεις που προβλέπονται από τις διατάξεις της παραγράφου 6 του άρθρου 22 του Ν. 1599/1986, δηλώνω ότι:

- α. **Αποδέχομαι ανεπιφύλακτα τους όρους της παρούσης προσκλήσεως εκδήλωσης ενδιαφέροντος και είμαι σύμφωνος με τις τεχνικές προδιαγραφές αυτής.**
- β. Τα στοιχεία που αναφέρονται στην προσφορά είναι αληθή και ακριβή.
- γ. Παραιτούμαι από κάθε δικαίωμα αποζημίωσης μου σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της Αναθέτουσας Αρχής για αναβολή ή ακύρωση –ματαίωση του Διαγωνισμού.
- δ. Συμμετέχω με μία μόνο προσφορά στο πλαίσιο του παρόντος διαγωνισμού

(Ημερομηνία, υπογραφή, ονοματεπώνυμο και ιδιότητα υπογράφοντος, σφραγίδα εταιρείας)

Υπόδειγμα ΙΙ. ΥΔ για τα δικαιολογητικά συμμετοχής**ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΔΗΛΩΣΗ**
(Άρθρο 8 του Ν. 1599/1986)

Η ακρίβεια των στοιχείων που υποβάλλονται με τη δήλωση αυτή μπορεί να ελεγχθεί με βάση το αρχείο άλλων υπηρεσιών (άρθρο 9, παράγραφος 4, του Ν. 1599/1986)

Προς: ΕΚΑ, για την Πρόσκληση Εκδήλωσης Ενδιαφέροντος για την ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΠΡΑΓΜΑΤΟΠΟΙΗΣΗΣ (ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΗΣΜΟ) ΚΑΙ ΜΙΚΡΟΕΙΔΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ

Ο/Η (όνομα) :
 Επώνυμο :
 Ονομα & επώνυμο πατέρα :
 Ονομα & επώνυμο μητέρας :
 Ημερομηνία γέννησης :
 Τόπος γέννησης :
 Τόπος κατοικίας :
 Αριθμός δελτίου ταυτότητας :

Με ατομική μου ευθύνη και γνωρίζοντας τις κυρώσεις που προβλέπονται από τις διατάξεις της παραγράφου 6 του άρθρου 22 του Ν. 1599/1986, δηλώνω ότι μέχρι την ημερομηνία υποβολής προσφορών:

α. Δεν υπάρχει εις βάρος μου τελεσίδικη καταδικαστική απόφαση για κάποιο αδίκημα από τα αναφερόμενα στην παρ. 1, 2, 4β του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016.

β. Δεν τελώ σε κάποια από τις αναφερόμενες καταστάσεις στην παρ. 1,2 του άρθρου 74 του Ν. 4412/2016.

γ. Είμαι φορολογικά και ασφαλιστικά ενήμερος ως προς τις υποχρεώσεις μου συμφώνως παρ. 2 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016.

δ. Είμαι εγγεγραμμένος στο οικείο Επιμελητήριο συμφώνως παρ. 2 του άρθρου 75 του Ν. 4412/2016

ε. Αναλαμβάνω την υποχρέωση, εφόσον απαιτηθεί από την Αναθέτουσα Υπηρεσία για την έγκαιρη και προσήκουσα προσκόμιση των δικαιολογητικών που αφορούν τα αναφερόμενα στην παρούσα διακήρυξη συμφώνως του άρθρου 80 του Ν. 4412/2016 και εφόσον ο διαγωνισμός κατακυρωθεί στο πρόσωπό μου, οφείλω σε διάστημα όχι μεγαλύτερο των είκοσι (20) ημερών από την σχετική έγγραφη ειδοποίηση της Υπηρεσίας που διενεργεί το διαγωνισμό, να προσκομίσω τα απαραίτητα δικαιολογητικά όπως ορίζεται στο άρθρο 103 του Ν. 4412/2016.

(Ημερομηνία, υπογραφή, ονοματεπώνυμο και ιδιότητα υπογράφοντος, σφραγίδα εταιρείας)

Υπόδειγμα ΙΙΙ. ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ

Προς: ΕΚΑ, για την ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ για την ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ-ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ (Χωρίς Συνοδό Εξοπλισμό) και Μικροειδών για τις ανάγκες του ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ.

A/A	Είδος	Μονάδα μέτρησης	Εκτιμώμενη ετήσια ποσότητα	Τιμή μονάδας προ ΦΠΑ	Αξία
1		Τεμάχιο			
				ΦΠΑ 24%	
				ΣΥΝΟΛΟ	

(Ημερομηνία, υπογραφή, ονοματεπώνυμο και ιδιότητα υπογράφοντος, σφραγίδα εταιρείας)

