



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ**  
**ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ**  
**& ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ**  
**2η Υ. ΠΕ. ΠΕΙΡΑΙΩΣ & ΑΙΓΑΙΟΥ**  
**ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΙΟΥ**  
**«ΣΚΥΛΙΤΣΕΙΟ»**

Γραφείο Προμηθειών

Πληροφορίες :Μαρία Βαλανιδά

Τηλ.: 2271350258

Fax : 2271044311

**ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 99/2019**

**ΣΥΝΟΠΤΙΚΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ**

**«ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΟΥ ΔΙΑ ΧΕΙΡΟΣ» CPV 38432000-2 ΕΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟΥ ΜΕ ΤΟΝ ΠΙΝΑΚΑ ΠΡΟΓΡΑΜΜΑΤΙΣΜΟΥ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΤΙΚΟΥ ΈΤΟΥΣ 2019 ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΖΟΜΕΝΗΣ ΔΑΠΑΝΗΣ 42.000,00€ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΦΠΑ ΚΑΙ ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ ΤΗΝ ΠΛΕΟΝ ΣΥΜΦΕΡΟΥΣΑ ΑΠΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΠΟΨΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΒΑΣΕΙ ΤΙΜΗΣ**

Τόπος διαγωνισμού	Χρόνος Διενέργειας Διαγωνισμού		Τελική Ημερομηνία Υποβολής Προσφορών		Κριτήριο Κατακύρωσης	Προϋπολογισμός Δαπάνης
<b>ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΙΟΥ</b>	Ημερομηνία:	<b>10/1/2020</b>	Ημερομηνία:	<b>9/1/2020</b>	<b>Πλέον Συμφέρουσα από Οικονομική άποψη Προσφορά αποκλειστικά βάσει τιμής</b>	<b>42.000,00€ με <u>ΦΠΑ</u></b>
	Ημέρα:	<b>Παρασκευή</b>	Ημέρα:	<b>Πέμπτη</b>		
	Ώρα:	<b>10.00 πμ</b>	Ώρα:	<b>14:00 μμ</b>		

## **Το Γενικό Νοσοκομείο Χίου, έχοντας υπόψη:**

### **A. Τις διατάξεις όπως αυτές ισχύουν:**

1. Του Ν. 2955/2001 (Φ.Ε.Κ. Α' 256/02-11-2001) «Προμήθειες Νοσοκομείων και λοιπών μονάδων υγείας των Πε.Σ.Υ. και άλλες διατάξεις», όπως ισχύει σήμερα, σε συνδυασμό με τον Ν.3580/2007(Φ.Ε.Κ. Α' 134/18-06-2007).
2. Του Ν. 3329/2005 (Φ.Ε.Κ. Α' 81 /04-04-2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις», όπως ισχύει σήμερα.
3. Του Ν. 3580/2007 (Φ.Ε.Κ. Α' 134/18-06-2007) «Προμήθειες Φορέων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις».
4. Του Ν.3918/2011 (Φ.Ε.Κ.31/ Α/01-03-2011) "Διαρθρωτικές αλλαγές στο σύστημα υγείας και άλλες διατάξεις" όπως ισχύει σήμερα.
5. Του ΠΔ 80/2016 "Περί αναλήψεων από τους διατάκτες" (ΦΕΚ 145/5-8-2016 ΤΕΥΧΟΣ. Α' ) και του Ν.4152/2013 "Επείγοντα μέτρα εφαρμογής των Ν.4046/12,4093/12 και 4127/13"
6. Του Ν. 4250/26-03-2014 (ΦΕΚ 74/Α/26-03-2014 "Διοικητικές απλουστεύσεις-καταργήσεις, συγχωνεύσεις Νομικών προσώπων και Υπηρεσιών του Δημοσίου Τομέα".
7. Του Ν.4272/2014 (ΦΕΚ 145/Α/11-07-2014 άρθρο 47 Παρατηρητήριο τιμών (περί νομιμοποίησης δαπανών).
8. Του Ν. 4412/2016 (Α' 147) "Δημόσιες συμβάσεις έργων, προμηθειών και υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)"
9. Του Ν. 4152/2013 υποπαράγραφος Ζ.5 στην οποία ενσωματώθηκε η Οδηγία 2011/7/ΕΕ σχετικά με τον νόμιμο τόκο υπερημερίας και των προθεσμιών πληρωμής.
10. Του Ν.4497/2017 Άσκηση υπαίθριων εμπορικών δραστηριοτήτων, εκσυγχρονισμός της επιμελητηριακής νομοθεσίας και άλλες διατάξεις. (Άρθρο 107 τροποποιήσεις του Ν.4412/2016)
11. Του Ν. 4542/2018, άρθρο τέταρτο «Ρυθμίσεις για την Εθνική Κεντρική Αρχή Προμηθειών Υγείας (Ε.Κ.Α.Π.Υ)» παρ. 4<sup>α</sup> "περί έκδοσης απόφασης σκοπιμότητας" (ΦΕΚ Α' 95/01.06.2018).
12. Του Ν. 4472/2017 Ηλεκτρονική Πλατφόρμα Προμηθειών Υγείας άρθρο 25.
13. Του Ν.4605/2019 Τροποποίηση διατάξεων του Ν.4412 /16 – προσθήκη νέων άρθρων.

### **B. Τις αποφάσεις:**

1. Την με αριθ.4425/15-3-2019 ενημέρωση της ΕΚΑΠΥ για τον πίνακα προγραμματισμού του διαχειριστικού έτους 2019 του Γενικού Νοσοκομείου Χίου, ο οποίος εγκρίθηκε με την 6/1-3-19 απόφαση του Δ.Σ.
2. Την αριθ. 22/25-10-19 απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του Γενικού Νοσοκομείου Χίου με την οποία εγκρίνει την σκοπιμότητα της προμήθειας και τη διενέργεια του εν λόγω διαγωνισμού.

3. Την υπ' αρ. 896/6-11-19 απόφαση της Διοικήτριας του Γ.Ν. Χίου για συγκρότηση επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών.
4. Την με αρ.26/11-12-19 (ΑΔΑ:ΩΓΓ0469073-ΟΔΞ/27.12.19) απόφαση του Δ.Σ. με την οποία εγκρίνονται οι τεχνικές προδιαγραφές και το σχέδιο διακήρυξης του διαγωνισμού.

### **ΠΡΟΚΗΡΥΣΣΕΙ**

Συνοπτικό διαγωνισμό για την προμήθεια «**ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΟΥ ΔΙΑ ΧΕΙΡΟΣ**» (CPV 38432000-2) εγκεκριμένου με το πρόγραμμα προμηθειών διαχειριστικού έτους 2019 προϋπολογιζόμενης δαπάνης **42.000,00 €** με κριτήριο κατακύρωσης την **πλέον Συμφέρουσα από Οικονομική άποψη Προσφορά Αποκλειστικά Βάσει της τιμής.**

**Ο διαγωνισμός θα διεξαχθεί στο Γενικό Νοσοκομείο Χίου, στις 10-1-2020, ημέρα Παρασκευή και ώρα 10:00πμ από την αρμόδια επιτροπή.**

Οι προσφορές μπορεί να αποστέλλονται με οποιοδήποτε τρόπο και να παραδίδονται στο Γενικό Νοσοκομείο Χίου (Ελενας Βενιζέλου 2, ΤΚ 82132, **Τμήμα Πρωτοκόλλου έως στις 9-1-2020, ημέρα Πέμπτη και ώρα 14:00μμ.** Προσφορά που κατατίθεται μετά την ορισθείσα ημερομηνία και ώρα διενέργειας του διαγωνισμού επιστρέφεται στον προσφέροντα ως εκπρόθεσμη.

Η προσφορά υποβάλλεται δακτυλογραφημένη υποχρεωτικά στην Ελληνική γλώσσα. Εάν υπάρχει στην προσφορά οποιαδήποτε διόρθωση αυτή πρέπει να καθαρογραφεί και να μονογραφεί από τον προσφέροντα διαφορετικά απορρίπτεται όταν υπάρχουν διορθώσεις που την καθιστούν ασαφή.

Ο φάκελος προσφοράς θα είναι καλά σφραγισμένος και θα αναφέρονται οι εξής ενδείξεις:

- Η λέξη «**ΠΡΟΣΦΟΡΑ**».
- Ο πλήρης τίτλος της αρμόδιας Υπηρεσίας που διενεργεί τον διαγωνισμό.
- Ο αριθμός της διακήρυξης.
- Η ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού.
- Τα στοιχεία του αποστολέα.

**Στον κυρίως φάκελο τοποθετούνται:**

- **Κλειστός Υπο-φάκελος** με την ένδειξη «**ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ**», τα απαιτούμενα δικαιολογητικά και στοιχεία όπως αυτά προβλέπονται στην παρούσα διακήρυξη σε δύο **έντυπα** (Πρωτότυπο και αντίγραφο).
- **Κλειστός Υπο-φάκελος** με την ένδειξη «**ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» στον οποίο θα τοποθετηθούν τα Τεχνικά στοιχεία της προσφοράς σε δύο **έντυπα** (Πρωτότυπο και αντίγραφο).
- **Κλειστός Υπο-φάκελος** με την ένδειξη «**ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» σε δύο **έντυπα** (Πρωτότυπο και αντίγραφο) στον οποίο θα τοποθετηθούν **ΜΟΝΟ** τα οικονομικά στοιχεία, **επί ποινή απόρριψης.** Οι τιμές για κάθε είδος θα δίνονται ανά τεμάχιο σύμφωνα με τον αύξοντα αριθμό των ειδών της συνημμένης κατάστασης.  
**Η Οικονομική Προσφορά δεν θα πρέπει να υπερβαίνει τον Συνολικό Προϋπολογισμό.**

**Οι προσφορές υποβάλλονται για το σύνολο της υπό ανάθεση προμήθειας ή για κάθε ομάδα ξεχωριστά.**

**Οι φάκελοι των Δικαιολογητικών Συμμετοχής, της Τεχνικής και Οικονομικής προσφοράς θα φέρουν και τις ενδείξεις του κυρίως φακέλου.**

**Η οικονομική προσφορά να κατατεθεί και σε ηλεκτρονική μορφή ( CD ).**

Η αρμόδια επιτροπή μπορεί να καλεί τους προσφέροντες να διευκρινίζουν ή να συμπληρώνουν τα έγγραφα ή τα δικαιολογητικά συμμετοχής που έχουν υποβάλει. Η πιο πάνω διευκρίνιση ή η συμπλήρωση αφορά μόνο στις ασάφειες, επουσιώδεις πλημμέλειες ή πρόδηλα τυπικά σφάλματα που επιδέχονται διόρθωση ή συμπλήρωση, ιδίως δε παράλειψη μονογραφών, διακεκομμένη αρίθμηση, ελαττώματα συσκευασίας και σήμανσης του φακέλου και των υποφακέλων των προσφορών ή αιτήσεων συμμετοχής, λεκτικές και φραστικές αποκλίσεις των εγγράφων της προσφοράς από την ορολογία των εγγράφων της σύμβασης, που δεν επιφέρουν έννομες συνέπειες ως προς το περιεχόμενό τους, ελλείψεις ως προς τα νομιμοποιητικά στοιχεία, πλημμελής σήμανση αντιγράφων που εκδίδονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 1 του ν.4250/2014 (Α' 74), μεταφράσεων και λοιπών πιστοποιητικών ή βεβαιώσεων, διαφοροποίηση της δομής των εγγράφων της προσφοράς από τα υποδείγματα, υποχρεωτικά ή μη, που θεσπίζονται με νόμο, κανονιστικές πράξεις ή τα έγγραφα της σύμβασης. Η συμπλήρωση ή η διευκρίνιση **δεν επιτρέπεται** να έχει ως συνέπεια μεταγενέστερη αντικατάσταση ή υποβολή εγγράφων σε συμμόρφωση με τους όρους της διακήρυξης, **αλλά μόνο τη διευκρίνιση ή συμπλήρωση, ακόμη και με νέα έγγραφα, εγγράφων ή δικαιολογητικών που έχουν ήδη υποβληθεί.** Σχετικά με την επικύρωση αντιγράφων εγγράφων, ισχύει το άρθρο 1 του Ν.4250/2014.

Η αρμόδια επιτροπή μπορεί να καλεί εγγράφως τους προσφέροντες να διευκρινίσουν, μέσα σε εύλογη προθεσμία, το περιεχόμενο της τεχνικής ή οικονομικής προσφοράς που έχουν υποβάλει, αν περιέχει ασάφειες ή σσος σημασίας, ατέλειες, επουσιώδεις παραλείψεις ή πρόδηλα τυπικά ή υπολογιστικά σφάλματα που η επιτροπή κρίνει ότι μπορούν να θεραπευτούν. Η διευκρίνιση αυτή δεν πρέπει να έχει ως αποτέλεσμα την ουσιώδη αλλοίωση της προσφοράς και δεν πρέπει να προσδίδει αθέμιτο ανταγωνιστικό πλεονέκτημα στη συγκεκριμένη προσφορά σε σχέση με τις λοιπές.

Η επιτροπή διενέργειας του διαγωνισμού, με αιτιολογημένη εισήγησή της, μπορεί να προτείνει την κατακύρωση της προμήθειας για ολόκληρη, μεγαλύτερη ή μικρότερη ποσότητα κατά ποσοστό μέχρι 30% ή 50% αντίστοιχα, σύμφωνα με τα άρθρα 104 και 105 του Ν.4412/2016 και άρθρο 107, παρ.25 του Ν. 4497/2017. – «Τροποποίηση του Ν.4412/2016» Η τελική κατακυρωθείσα ποσότητα θα διαμορφωθεί με τρόπο ώστε να καλύψει το εγκριθέν ποσό της διακήρυξης.

Τον ανάδοχο βαρύνουν οι νόμιμες κρατήσεις. Η πληρωμή του αναδόχου θα γίνεται σε ευρώ σύμφωνα με όσα ορίζονται στο Π.Δ.113/2010 και στο Ν. 4152/2013, με την προσκόμιση των νομίμων δικαιολογητικών που προβλέπονται από τις ισχύουσες διατάξεις κατά το χρόνο πληρωμής.

Η κατάθεση προσφοράς τεκμαίρει την αποδοχή πλήρως και ανεπιφυλάκτως από τον προσφέροντα, όλων των όρων και των τεχνικών προδιαγραφών του διαγωνισμού, εφόσον δεν έχουν ασκηθεί σχετικές ενστάσεις κατά της παρούσας διακήρυξης.

1. Το τεύχος της Διακήρυξης αναρτάται στο Κ.Η.Μ.Δ.Η.Σ. (<http://www.eprocurement.gov.gr>) και στον ιστότοπο του Νοσοκομείου Χίου ([www.xioshosp.gr](http://www.xioshosp.gr))
2. Κατά τα λοιπά ο διαγωνισμός θα γίνει, σύμφωνα με τα παρακάτω παραρτήματα που επισυνάπτονται στην παρούσα και αποτελούν αναπόσπαστο μέρος αυτής:
  - ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄ : Όροι διακήρυξης,
  - ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄ : Τεχνικές προδιαγραφές – Προϋπολογισμός
  - ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ΄ : Υπόδειγμα Υπεύθυνης Δήλωσης
  - ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ΄ : Υπόδειγμα οικονομικής προσφοράς
3. Τυχόν διευκρινήσεις σχετικά με τους όρους της Διακήρυξης θα δίνονται από το τμήμα Προμηθειών του Γενικού Νοσοκομείου Χίου (τηλ: 2271350258 , email: [promithion@xioshosp.gr](mailto:promithion@xioshosp.gr))
4. Για ότι δεν περιλαμβάνεται στην παρούσα διακήρυξη ισχύουν οι περί προμηθειών «Νόμοι – Διατάξεις».

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄**  
**ΟΡΟΙ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ**

<b>Αναθέτουσα Αρχή</b>	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΙΟΥ
<b>Τίτλος προμήθειας/ CPV</b>	<b>ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΕΞΕΤΣΕΩΝ ΔΙΑ ΧΕΙΡΟΣ» (CPV 38432000-2)</b>
<b>Προϋπολογισμός Δαπάνης</b>	<b>42.000,00 ΜΕ ΦΠΑ</b>
<b>Χρηματοδότηση</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ΚΑΕ 1359</li> <li>• Ανάλυση Υποχρέωσης : 1910/2019(ΑΔΑ:Ω3ΓΠ469073-ΦΥΥ)</li> </ul>
<b>Τόπος Υποβολής Προσφορών</b>	<b>Γενικό Νοσοκομείο Χίου (Ελενας Βενιζέλου 2, ΤΚ 82132, Τμήμα Πρωτοκόλλου)</b>
<b>Δικαίωμα συμμετοχής</b>	<p>Υποψήφιοι ή προσφέροντες και, σε περίπτωση ενώσεων, τα μέλη αυτών μπορούν να είναι φυσικά ή νομικά πρόσωπα εγκατεστημένα σε:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• κράτος-μέλος της Ένωσης</li> <li>• κράτος-μέλος του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (Ε.Ο.Χ.)</li> <li>• τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει και κυρώσει τη Συμφωνία Δημοσίων Συμβάσεων</li> <li>• τρίτες χώρες που έχουν συνάψει διμερείς ή πολυμερείς συμφωνίες με την Ένωση.</li> </ul>
<b>Τρόπος Υποβολής Προσφορών</b>	Σφραγισμένες προσφορές
<b>Καταληκτική Ημερομηνία Υποβολής Προσφορών</b>	<b>9/1/2020, ημέρα Πέμπτη και ώρα 14:00μμ.</b>
<b>Ημερομηνία Διεξαγωγής Διαγωνισμού</b>	<b>10/1/2020, ημέρα Παρασκευή και ώρα 10.00πμ</b>

<b>Τόπος Διεξαγωγής Διαγωνισμού</b>	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΙΟΥ (Γρ. Προμηθειών)
<b>Δημοσιότητα</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ΚΗΜΔΗΣ</li> <li>• <a href="http://www.xioshosp.gr">www.xioshosp.gr</a></li> </ul>
<b>Ημερομηνία δημοσίευσης</b>	<b>30-12-2019</b>
<b>Διάρκεια σύμβασης</b>	<b>ΕΝΑ (1) ΕΤΟΣ</b> (Με δικαίωμα τρίμηνης παράτασης μετά από απόφαση του ΔΣ του Νοσοκομείου)
<b>Χρόνος ισχύος προσφορών</b>	<p>Εκατόν ογδόντα (180) μέρες (άρθ.97 του 4412/16), προθεσμία που αρχίζει από την επομένη της διενέργειας του διαγωνισμού.</p> <p>Η ισχύς της προσφοράς δύναται να παραταθεί, εφόσον ζητηθεί από την αναθέτουσα αρχή πριν από την λήξη της (άρθ.97, Ν.4412/16).</p>
<p><b>ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ</b></p> <p><b>ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ</b></p> <p><b>ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ</b></p> <p>( όλα εις διπλούν)</p>	<p style="text-align: center;"><b>ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ-άρθρο 93</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li><b>Υπεύθυνη Δήλωση</b> της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α'75), όπως εκάστοτε ισχύει, συμπληρωμένη σύμφωνα με το Παράρτημα Δ'.</li> <li>Οι συμμετέχοντες πρέπει να πληρούν όλες τις προϋποθέσεις που αναφέρονται στην υπεύθυνη δήλωση του παραρτήματος Δ'.</li> <li>Η ημερομηνία της υπεύθυνης δήλωσης πρέπει να είναι μετά την σχετική δημοσίευση του διαγωνισμού και προ της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής των προσφορών (<b>δεν απαιτείται βεβαίωση του γνησίου της υπογραφής</b> από αρμόδια διοικητική αρχή ή τα ΚΕΠ).</li> <li>Την υπεύθυνη δήλωση υπογράφει ο κατά περίπτωση εκπρόσωπος του οικονομικού φορέα (νόμιμος εκπρόσωπος)</li> <li><b>Υπεύθυνη Δήλωση</b> της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α'75), όπως εκάστοτε ισχύει στην οποία να δηλώνεται ο χρόνος ισχύος της προσφοράς.</li> <li><b>Εγγύηση συμμετοχής</b></li> <li><b>Παραστατικά εκπροσώπησης</b> εάν η συμμετοχή γίνεται δια αντιπροσώπων.</li> <li><b>Τα αποδεικτικά έγγραφα νομιμοποίησης</b> του συμμετέχοντα. Όλες οι υπεύθυνες δηλώσεις να φέρουν απαραίτητα την σφραγίδα της εταιρείας.</li> </ol> <p style="text-align: center;"><b>ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ-N.4412/16 άρθρο 94</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Περιλαμβάνει τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς που καλύπτουν τις τεχνικές απαιτήσεις του φορέα, σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές του Παραρτήματος Β' (τεχνικά χαρακτηριστικά, φυλλάδια, prospectus, εγγυήσεις, εμπειρία κ.τ.λ..)</li> <li>Απαραίτητη η καταγραφή του κωδικού του προσφερόμενου είδους (κωδικός εταιρίας)</li> </ol> <p style="text-align: center;"><b>ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ-N.4412/16 άρθρο 95</b></p> <p>Περιλαμβάνει εγγράφως τα οικονομικά στοιχεία της προσφοράς. Η υποβολή μόνο μίας προσφοράς δεν αποτελεί κώλυμα για τη συνέχιση της διαδικασίας του διαγωνισμού και την ανάθεση της σύμβασης. (Άρθρο 117 παρ. 3) Συμπληρώνεται σύμφωνα με το Παράρτημα Ε', σε χωριστό σφραγισμένο φάκελο <b>επί ποινή απορρίψεως</b>.</p>

<b>ΓΛΩΣΣΑ ΕΓΓΡΑΦΩΝ</b>	Ελληνική
<b>ΝΟΜΙΣΜΑ</b>	Ευρώ (€)
<b>ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Η αποσφράγιση του φακέλου των δικαιολογητικών συμμετοχής, των τεχνικών προσφορών και των οικονομικών προσφορών θα γίνει σε μία δημόσια συνεδρίαση, κατά την κρίση της επιτροπής (Άρθρο 117 παρ. 4), όποτε και συντάσσεται ένα ενιαίο πρακτικό τεχνοοικονομικής.</li> <li>2. Οι φάκελοι των οικονομικών προσφορών, για όσες προσφορές δεν κρίθηκαν κατά την αξιολόγηση των τεχνικών και λοιπών στοιχείων αποδεκτές, δεν αποσφραγίζονται, αλλά επιστρέφονται μετά την ολοκλήρωση της διαδικασίας του διαγωνισμού.</li> <li>3. Μετά το πέρας του διαγωνισμού, η αρμόδια επιτροπή υποβάλλει προς το αρμόδιο όργανο του Γ. Ν. Χίου, όλα τα πρακτικά διενέργειας του διαγωνισμού στα οποία διατυπώνει επαρκώς αιτιολογημένη τη γνώμη της περί του συμφέροντος ή μη της προσφοράς του μειοδότη και μπορεί να προτείνει στο αρμόδιο όργανο του Γ.Ν. Χίου: <ul style="list-style-type: none"> <li>• την <b>κατακύρωση</b> του αποτελέσματος του διαγωνισμού.</li> <li>• τη ματαίωση των αποτελεσμάτων του διαγωνισμού και επανάληψή του με τροποποίηση ή μη των όρων και των τεχνικών προδιαγραφών.</li> <li>• την οριστική ματαίωση των αποτελεσμάτων του διαγωνισμού όταν συντρέχουν λόγοι δημοσίου συμφέροντος.</li> </ul> </li> </ol>
<b>ΠΡΟΣΦΟΡΑ</b>	<p>Οι εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές.</p> <p>Προσφορές που αποκλίνουν και δεν συμφωνούν με τις τεχνικές προδιαγραφές και τους όρους της παρούσας διακήρυξης απορρίπτονται.</p> <p>Προσφορές που έχουν χρόνος ισχύος της προσφοράς μικρότερο από το ζητούμενο απορρίπτονται.</p>
<b>ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Πλέον Συμφέρουσα από Οικονομική άποψη Προσφορά Βάσει Βέλτιστης σχέσης ποιότητας – Τιμής (σύμφωνα με πίνακα κριτηρίων και βαθμολόγησης, Παράρτημα Γ')</li> <li>• Η συνολική τιμή συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ δεν μπορεί να υπερβεί τον προϋπολογισμό.</li> </ul>
<b>ΕΝΣΤΑΣΕΙΣ</b>	<p><b><u>Σύμφωνα με το άρθρο 127 του Ν. 4412/2016</u></b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Για δημόσιες συμβάσεις με εκτιμώμενη αξία κάτω των εξήντα χιλιάδων (60.000) ευρώ (χωρίς Φ.Π.Α.), σε περίπτωση ένστασης κατά πράξης της αναθέτουσας αρχής, η προθεσμία άσκησης της είναι πέντε (5) ημέρες από την κοινοποίηση της προσβαλλόμενης πράξης στον ενδιαφερόμενο οικονομικό φορέα. Για την άσκηση ένστασης κατά της διακήρυξης ή της πρόσκλησης, η ένσταση υποβάλλεται μέχρι πέντε (5) ημέρες πριν από την καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφορών.</li> <li>2. Η ένσταση υποβάλλεται ενώπιον της αναθέτουσας αρχής, η οποία αποφασίζει, σύμφωνα με τα οριζόμενα και στο άρθρο 221 του Ν.4412/2016, εντός προθεσμίας δέκα (10) ημερών, μετά την άπρακτη πάροδο της οποίας τεκμαίρεται η απόρριψη της ένστασης. Για το παραδεκτό της άσκησης ένστασης, απαιτείται, με την κατάθεση της ένστασης, η καταβολή παραβόλου υπέρ του Δημοσίου ποσού ίσου με το ένα τοις εκατό (1%) επί της εκτιμώμενης αξίας της σύμβασης. Το παράβολο αυτό αποτελεί δημόσιο έσοδο. Το παράβολο επιστρέφεται με πράξη της αναθέτουσας αρχής, αν η ένσταση γίνει δεκτή από το αποφασίζον διοικητικό όργανο.</li> </ol>

<p align="center"><b>ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ</b></p>	<p><b>Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής</b> στο διαγωνισμό που αντιστοιχεί σε ποσοστό 2% επί της προϋπολογισθείσας δαπάνης των προσφερομένων ειδών χωρίς ΦΠΑ και σύμφωνα με τον Ν.4412/2016</p> <p><b>Εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης</b> της σύμβασης που αντιστοιχεί σε ποσοστό 5% επί της προϋπολογισθείσας δαπάνης των προσφερομένων ειδών χωρίς ΦΠΑ και σύμφωνα με τον Ν.4412/2016</p>
<p><b>ΚΥΡΩΣΕΙΣ ΣΕ ΒΑΡΟΣ ΤΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ</b></p>	<p>Εκτός από τις κυρώσεις που προβλέπονται στον Ν.4412/2016, ο Προμηθευτής θα βαρύνεται και για κάθε ζημιά που τυχόν θα προκύψει στο Νοσοκομείο από τη μη εκτέλεση ή κακή εκτέλεση της σχετικής σύμβασης.</p>
<p><b>ΕΠΙΒΑΡΥΝΣΕΙΣ ΠΛΗΡΩΜΗ ΚΡΑΤΗΣΕΙΣ</b></p>	<p>Τον ανάδοχο βαρύνουν οι υπέρ τρίτων κρατήσεις, ως και κάθε άλλη επιβάρυνση, σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία (άρθρα 36 &amp; 350 του Ν.4412/16 καθώς και του Ν. 3580/2007)</p> <p>Ο ΦΠΑ επί της % στον οποίο ανάγεται η ζητούμενη προμήθεια βαρύνει το Νοσοκομείο.</p> <p>Οι τιμές περιλαμβάνουν το κόστος παράδοσης, μεταφοράς και οποιοδήποτε άλλο κόστος που πιθανόν να προκύπτει στα πλαίσια της παράδοσης.</p> <p>Όλες οι πληρωμές θα γίνονται σε ευρώ με την προσκόμιση των νόμιμων δικαιολογητικών πληρωμής και λοιπών στοιχείων που προβλέπονται:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στο Π.Δ. 80/2016 (ΦΕΚ Α'145/05.08.2016) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες»,</li> <li>- στην ισχύουσα νομοθεσία Ν. 4152/2013 (ΦΕΚ Α' 107/09.05.13) Υποπαράγραφος Ζ. 5 στην οποία ενσωματώθηκε η Οδηγία 2011/7/ΕΕ σχετικά με τον νόμιμο τόκο υπερημερίας και των προθεσμιών πληρωμής,</li> <li>- καθώς επίσης και τα οριζόμενα από τον Ν. 4412/16 άρθ.200 για την εξόφληση τίτλων πληρωμής ή την είσπραξη απαιτήσεων από το δημόσιο και τα Ν.Π.Δ.Δ.</li> </ul> <p><b><u>Τον Προμηθευτή βαρύνουν οι παρακάτω νόμιμες κρατήσεις :</u></b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li><b>1.</b> 0,07% επί της αξίας εκτός ΦΠΑ, υπέρ Ε.Α.Α.ΔΗ.ΣΥ., όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σύμφωνα με το άρθρο 44 του Ν.4605/19 <ul style="list-style-type: none"> <li>- Χαρτόσημο 3% επί της ΕΑΑΔΗΣΥ</li> <li>- Ο.Γ.Α 20% επί του χαρτοσήμου της ΕΑΑΔΗΣΥ</li> </ul> </li> <li><b>2.</b> 2% υπέρ των Οργανισμών Ψυχικής Υγείας που εποπτεύονται από το Υπουργείο Υγείας (μετά την αφαίρεση όλων των παραπάνω κρατήσεων πλην του φόρου)</li> <li><b>3.</b> Υπέρ Αρχής εξέτασης προδικαστικών προσφυγών 0,06% <ul style="list-style-type: none"> <li>- Τέλος χαρτοσήμου 3% επί του ποσού της ανωτέρω κράτησης , πλέον εισφοράς υπέρ Ο.Γ.Α 20%</li> </ul> </li> </ol> <p>Κατά την πληρωμή του τιμήματος παρακρατείται ο προβλεπόμενος από το άρθρο 64 του Ν. 4172/2013 φόρος εισοδήματος 4%.</p>



<p><b>ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ- ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΣΥΜΒΑΣΗΣ</b></p>	<p>Η κατακύρωση γίνεται τελικά στον Ανάδοχο με την χαμηλότερη προσφορά αποκλειστικά βάσει της τιμής, εκ των αναδόχων των οποίων οι προσφορές έχουν κριθεί ως αποδεκτές με βάση τις τεχνικές προδιαγραφές και τους όρους της διακήρυξης. Για την αξιολόγηση των προσφορών θα ληφθούν υπόψη τα παρακάτω:</p> <p>Οι τυχόν νομικοί περιορισμοί της επιχείρησης.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Η συμφωνία της προσφοράς προς τη διακήρυξη, τους όρους τις τεχνικές προδιαγραφές και τις υποχρεώσεις του Αναδόχου.</li> <li>➤ Ο ανταγωνισμός που αναπτύχθηκε.</li> <li>➤ Η προσφερόμενη τιμή σε σχέση με τις τιμές που προσφέρθηκαν σε προηγούμενους διαγωνισμούς και την τρέχουσα στην αγορά τιμή.</li> </ul> <p>Η υποβολή μόνο μίας προσφοράς δεν αποτελεί κώλυμα για τη συνέχιση της διαδικασίας του διαγωνισμού και την ανάθεση της σύμβασης (Ν.4412/2016 άρθρο 117 παρ.3)</p> <p>Στον ανάδοχο που θα γίνει κατακύρωση το Νοσοκομείο αποστέλλει ανακοίνωση ζητώντας του τα σχετικά δικαιολογητικά κατακύρωσης <b>εις διπλούν</b>, (Ν.4412/2016 άρθρο 80) τα οποία πρέπει να είναι σε ισχύ την ημερομηνία υποβολής τους και να έχουν εκδοθεί σύμφωνα με τον Ν.4605/19 άρ.43. Τα εν λόγω δικαιολογητικά ελέγχει η επιτροπή, προσκομίζοντας πρακτικό στο ΔΣ για την τελική έγκριση (ν.4412/2016 άρθρο 103 παρ.6 όπως ισχύει σήμερα.)</p> <p>Ο ανάδοχος υποχρεούται να προσέλθει μέσα σε είκοσι (20) ημέρες (ν.4412/2016 άρθρο 105 παρ.4) από την κοινοποίηση της ανακοίνωσης για την υπογραφή της σύμβασης προσκομίζοντας και την <b>εγγύηση καλής εκτέλεσης ίσης με το 5% της συμβατικής αξίας (χωρίς τον Φ.Π.Α.)</b></p> <p>Σε περίπτωση που περάσει άπρακτη η πιο πάνω προθεσμία ή ο ανάδοχος δεν προσέλθει να υπογράψει τη σύμβαση κηρύσσεται έκπτωτος με απόφαση του αρμόδιου για τη διοίκηση φορέα οργάνου, ύστερα από γνωμοδότηση του αρμόδιου οργάνου, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 203 του Ν.4412/2016.</p> <p><u>Η παρούσα σύμβαση θα μπορεί να διακόπτεται μονομερώς από την εντολοδόχο Υπηρεσία ή να αναπροσαρμόζεται με κοινή συμφωνία των δύο μερών αν υπογραφεί άλλη σύμβαση στα πλαίσια των Υπηρεσιών του Ελληνικού Δημοσίου με συμφερόμενους όρους για όμοιο προϊόν-υπηρεσία ή αν τεθούν σε ισχύ νέοι Νόμοι-Διατάξεις-Οδηγίες για το προϊόν-υπηρεσία</u></p>
<p><b>ΔΙΚΑΙΩΜΑ ΜΑΤΑΙΩΣΗΣ</b></p>	<p>Η Αναθέτουσα Αρχή, μετά από σχετική γνωμοδότηση της Επιτροπής Αξιολόγησης των Αποτελεσμάτων του Διαγωνισμού, διατηρεί το δικαίωμα:</p> <p>α. να αποφασίσει τη ματαίωση, ακύρωση ή διακοπή του διαγωνισμού</p> <p>β. να αποφασίσει τη ματαίωση του διαγωνισμού και την επανάληψή του με τροποποίηση ή μη των όρων και των προδιαγραφών της Διακήρυξης</p> <p>γ. να αποφασίσει τη ματαίωση του διαγωνισμού και να προσφύγει στη διαδικασία της διαπραγμάτευσης, εφ' όσον ισχύουν οι προϋποθέσεις που προβλέπονται στις κείμενες διατάξεις περί δημοσίων συμβάσεων.</p> <p>δ. ματαίωσης για τους λόγους, όπως αυτοί ορίζονται στο άρθρο 106 παρ. 1-5. του ν.4412/2016.</p>

<b>ΡΗΤΡΑ ΗΘΙΚΟΥ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟΥ</b>	Απορρίπτονται προσφορές επιχειρήσεων που κατά παράβαση των άρθρων 138 και 182 της Διεθνούς Σύμβασης Εργασίας απασχολούν ή εκμεταλλεύονται ανηλίκους κάτω των 15 ετών.
<b>ΠΑΡΑΔΟΣΗ – ΠΑΡΑΛΑΒΗ</b>	Η παραλαβή – παράδοση των υλικών θα γίνει από αρμόδια επιτροπή, που θα οριστεί με απόφαση του Διοικητή του Νοσοκομείου. Ο χρόνος εκτέλεσης της προμήθειας θα οριστεί με την σύναψη σύμβασης.

**Η ΔΙΟΙΚΗΤΡΙΑ ΤΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΧΙΟΥ**

**ΚΑΝΤΑΡΑΚΗ ΕΛΕΝΗ**

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄**

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**

A/α	Είδος	Περιγραφή εξέτασης Τεχνικά χαρακτηριστικά	Μονάδα Μέτρησης	Ποσότητα
-----	-------	---	-----------------	----------

<b>A</b>	<b>ΤΑΧΕΙΕΣ ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΚΕΣ ΜΕΘΟΔΟΙ ΣΕ ΒΙΟΛΟΓΙΚΑ ΔΕΙΓΜΑΤΑ ΚΑΙ ΚΑΛΛΙΕΡΓΗΜΑΤΑ</b>
----------	---

1	Συγκολλητινοαντιδράσεις για ομαδοποίηση στρεπτοκόκκων	<p>Να προσφερθούν αντιδραστήρια για ομαδοποίηση στρεπτοκόκκων β-αιμολυτικών στρεπτοκόκκων στις ομάδες A, B, C, D, F, G κατά Lancefield των 50-60 τεστ. Να αναφερθούν ευαισθησίες και ειδικότητες ανά ομάδα. Να υπάρχουν από την εταιρεία όλες οι ομάδες, extraction enzymes και controls απαραίτητως. Πλήρες κιτ κεχρωσμένων λάτεξ με όλα τα απαραίτητα για την εξέταση που να περιλαμβάνει ενζυμική εκχύλιση και θετικό μάρτυρα. Επιθυμητή μέση ειδικότητα περίπου 99% και μέση ευαισθησία &gt; 96%. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	τεστ	300
2	Συγκολλητινοαντίδραση σταφυλοκόκκων S.aureus	<p>Να προσφερθεί πλήρες κιτ συγκόλλησης λάτεξ επί πλακός για τον διαχωρισμό του Staphylococcus aureus από άλλα είδη σταφυλοκόκκων μέσω του προσδιορισμού ύπαρξης της πρωτεΐνης A, του παράγοντα πήξης και ειδικών επιφανειακών αντιγόνων των Staphylococcus aureus. Το κιτ να έχει ευαισθησία &gt; 99% και ειδικότητα &gt; 95%. Το κιτ να περιέχει και control latex, αρνητικό και θετικό μάρτυρα. Να έχει μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	τεστ	300
3	Ανίχνευση διαλυτού αντιγόνου Legionella στα ούρα	<p>Αναζήτηση Ag Legionella στα ούρα με μέθοδο ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα. Να προσφέρει άμεσο ποιοτικό προσδιορισμό αντιγόνων Legionella pneumophila οροτύπου 1 και 6 σε δείγματα ούρων. Επιθυμητή σχετική ευαισθησία &gt; 94% και ειδικότητα 100%. Φύλαξη και σε θ δωματίου. Να περιλαμβάνει θετικό και αρνητικό μάρτυρα και διαβαθμισμένη πιπέτα μίας χρήσεως. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	τεστ	40

4	Άμεση ανίχνευση αντιγόνου S.pneumoniae σε δείγμα ούρων με ανοσοχρωματογραφία	Να προσφερθεί κιτ ανίχνευσης αντιγόνου S.pneumoniae στα ούρα με δυνατότητα χρήσης και στο ENY με μέθοδο ταχείας ανοσοχρωματογραφίας σε κασέτα. Απάντηση εντός 10-20 λεπτών. Ευαισθησία > 85% και ειδικότητα > 90%. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	τεστ	50
5	Ανίχνευση αντιγόνου και τοξινών Clostridium difficile ταυτόχρονα	Να προσφερθεί κιτ για ταυτόχρονη ανίχνευση αντιγόνου GDH και τοξινών A και B του C. difficile σε δείγματα κοπράνων. Να ανιχνεύει ταυτόχρονα σε κασέτα το αντιγόνο (glutamate dehydrogenase) και τις τοξίνες A και B με λήψη αποτελέσματος εντός 15 λεπτών. Το τεστ να ανιχνεύει επίπεδα τοξίνης για την A τουλάχιστον < 1ng/ml, για την B < 0,3 ng/ml και για GDH < 1ng/ml. Θα αξιολογηθούν τα κατώτερα όρια ανίχνευσης. Η συσκευασία να διαθέτει όλα τα απαραίτητα αναλώσιμα για την πραγματοποίηση της εξέτασης και θετικό μάρτυρα. Επιθυμητή μέση ευαισθησία (GDH/τοξινών) > 95% και ειδικότητα > 99%. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	τεστ	200
6A	Ανίχνευση τοξινών C. difficile	Ποιοτική ανίχνευση της τοξίνης C.difficile A και της τοξίνης C.difficile B σε δείγματα κοπράνων με ανοσοενζυμική μέθοδο sandwich δύο σταδίων με χρήση της τεχνικής ELFA, με ευαισθησία PPV & NPV πάνω από 97% σε σύγκριση με την εξέταση κυτταροτοξικότητας (μέθοδος αναφοράς)	τεστ	180
6B	Ανίχνευση Αντιγόνου C. difficile	Ποιοτική ανίχνευση του αντιγόνου GDH του C.difficile σε δείγματα κοπράνων με ανοσοενζυμική μέθοδο sandwich δύο σταδίων με χρήση της τεχνικής ELFA, με ευαισθησία PPV & NPV πάνω από 97% σε σύγκριση με την εξέταση κυτταροτοξικότητας (μέθοδος αναφοράς)	τεστ	180

7	Προσδιορισμός αντιγόνων στο ENY με μεθοδολογία latex agglutination	<p>Να προσφερθεί κιτ latex για ποιοτική ανίχνευση αντιγόνων : Streptococcus ομάδος Β, Haemophilus influenzae τύπου β, Streptococcus pneumoniae, Neisseria meningitidis ομάδων Α, C, Y, W135 (σε μία αντίδραση) και Neisseria meningitidis ομάδος b και Escherichia coli K1 (σε μία αντίδραση) σε δείγματα ENY, άλλων σωματικών υγρών όπως ορό ή ούρα, σε υπερκείμενο από θετικές αιμοκαλλιέργειες και από καλλιέργημα. Το κιτ να περιλαμβάνει οπωσδήποτε και φιαλίδια ελέγχου του λάτεξ. να έχει ευαισθησία έως και 97% (ανάλογα με την ομάδα) και μέση ειδικότητα 98%. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	τεστ	150
8	Ταχεία ανίχνευση ετερόφιλων αντισωμάτων στον ορό με ανοσοχρωματογραφία	<p>Να προσφερθεί πλήρες κιτ ανίχνευσης ετερόφιλων αντισωμάτων των 25 τεστ σε κασέτα 5 mm από δείγμα ορού ή πλάσματος. Επιθυμητός χρόνος ανίχνευσης 2-5 λεπτά. Να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. Η μέθοδος να έχει ευαισθησία και ειδικότητα &gt; 98,5%. διατήρηση και σε θ δωματίου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	κιτ	4
9	Ταχεία εξέταση για ανίχνευση αντιγόνου Influenza A και B με ανοσοχρωματογραφία	<p>Να προσφερθεί κιτ έως 2 βημάτων σε κασέτα για την ποιοτική ανίχνευση και τον διαχωρισμό των αντιγόνων του ιού της γρίπης τύπου Α και τύπου Β σε ρινικό ή φαρυγγικό δείγμα από συλεό ή ρινοφαρυγγικό έκπλυμα ασθενών με ανοσοχρωματογραφία. Να μην υπάρχουν περιορισμοί και να μην επηρεάζονται τα αποτελέσματα της εξέτασης από την χρήση διάφορων υλικών μεταφοράς του δείγματος. Να προσφερθούν και θετικός / αρνητικός μάρτυρας σε swabs ή άλλη μορφή. Να έχει ευαισθησία 100% και ειδικότητα 100%. Ανάγνωση του αποτελέσματος να γίνεται εντός 10-15 λεπτών. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	τεστ	100

10	Ανίχνευση αντιγόνου χλαμυδίων σε δείγματα του ουρογεννητικού με ανοσοχρωματογραφία	<p>Να προσφερθεί πλήρες κιτ 20 τεστ ταχείας ποιοτικής ανίχνευσης Chlamydia trachomatis σε οφθαλμικά, τραχηλικά και ουρηθρικά δείγματα με ανοσοχρωματογραφία σε κασέτα των 5 mm με μονοκλωνικό αντίσωμα. Το τεστ να διαβάζεται σε 5-10 λεπτά και να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. το τεστ να ελέγχει και τους 15 υποτύπους του C. trachomatis χωρίς να επηρεάζεται από άλλα στελέχη χλαμυδίων. Επιθυμητή ευαισθησία αποτελέσματος <math>4 \times 10^3</math> IFU/ml (περίπου 98%) και ειδικότητα &gt; 94%. Να περιέχει επιπλέον συλλεούσ δειγματοληψίας με άκρη Dacron και σωληνάριο εκχύλισης. Διατήρηση και σε θ δωματίου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.</p>	κιτ	5
11	Ανίχνευση αιμοσφαιρίνης στα κόπρανα με ανοσοχρωματογραφία	<p>Να προσφερθεί κιτ ανίχνευσης της ανθρώπινης αιμοσφαιρίνης με μονοκλωνικά αντισώματα, με μεγάλη ευαισθησία, σε μορφή κασέτας 5 mm για ευκρινές αποτέλεσμα. Να ανιχνεύει τις συγκεντρώσεις ανθρώπινης αιμοσφαιρίνης σε δείγματα κοπράνων από 40 ng/ml με ευαισθησία &gt; 96% και ειδικότητα 95%. Η απάντηση να δίνεται εντός 5 λεπτών. να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. Πλήρες κιτ που να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα για την εξέταση, ενώ τα σωληνάκια επεξεργασίας να μπορούν να συντηρήσουν το δείγμα έως και για 15 μέρες. Το αποτέλεσμα να μην επηρεάζεται από την δίαιτα του ασθενή. Φύλαξη σε θ δωματίου. Να έχει IVD CE Mark.</p>	τεστ	1000

12	Ταχεία ανίχνευση HCG (τεστ κύησης) με ανοσοχρωματογραφία	Να προσφερθεί κιτ 25 τεστ ανίχνευσης της χοριακής γοναδοτροπίνης σε δείγμα ούρων σε μορφή κασέτας 4 mm με μονοκλωνικό αντίσωμα. HCG τεστ με όριο ανίχνευσης τα 20 mIU/ml και 99,9% σύμπτωση αποτελεσμάτων με άλλες πιο ευαίσθητες τεχνικές. Τα τεστ από 20 mIU/ml και κάτω δεν θα αξιολογηθούν λόγω πιθανών διασταυρούμενων αντιδράσεων με άλλες ορμόνες ή βακτήρια. Να μην απαιτείται προσθήκη άλλου αντιδραστήριου, να διαβάζεται σε 1-5 λεπτά και να περιέχει ενσωματωμένο control ελέγχου του αποτελέσματος. Ακρίβεια αποτελέσματος 100% (ειδικότητα και ευαισθησία 100% στις 20 mIU/ml). Διατήρηση σε θ δωματίου. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να έχει IVD CE Mark.	test	2000
13A	Ανίχνευση αντοχών με ανοσοχρωματογραφία	Να προσφερθεί κιτ 20 τεστ για ανίχνευση των 5 κυριότερων καρβαπεμενασών ( σε μία κασέτα) σε μικροβιακά στελέχη με ανοσοχρωματογραφία σε μορφή κασέτας και ανάγνωση αποτελέσματος σε 10-15 λεπτά. Ευαισθησία και ειδικότητα μεθόδου > 98% συγκρινόμενο με μέθοδο αναφοράς (μοριακή τεχνική). Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε αποικίες αλλά και σε δείγμα θετικής αιμοκαλλιέργειας. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	κιτ	2
13B	Κιτ επεξεργασίας δειγμάτων από θετική αιμοκαλλιέργεια συμβατό με το κιτ ανίχνευσης αντοχών	Κιτ επεξεργασίας δειγμάτων από θετική αιμοκαλλιέργεια συμβατό με το κιτ ανίχνευσης των 5 καρβαπεμενασών σε μία κασέτα με ανοσοχρωματογραφία. Να έχει σήμανση CE IVD.	κιτ	1
14	Brucella Rose Bengal	Brucella Rose Bengal με συγκολλητινοαντίδραση. Ανίχνευση Brucella abortus με κεχρωσμένο αντιγόνο Rose Bengal. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση Ce IVD Mark.	τεστ	150

B		ΕΤΟΙΜΑ ΘΡΕΠΤΙΚΑ ΥΛΙΚΑ ΣΕ ΤΡΥΒΛΙΑ ΚΑΙ ΣΩΛΗΝΑΡΙΑ		
	Γενικές προδιαγραφές	<p>Συσκευασία των 10 τρυβλίων petri, των 90mm, με πάχος υλικού 3-4 mm (3-4 mm στα απλά, 4mm στο αντιβιόγραμμα)σε προσφορά συσκευασίας ανά ένα ( προς αποφυγήν επιμολύνσεων και λήξης πριν την χρήση). Να κατατεθεί επίσημο αρχείο του οίκου παρασκευής που θα αναφέρει χρόνο ζωής από την παρασκευή, συνθήκες φύλαξης, συσκευασία, κωδικό είδους και ευαισθησία στο φως. Να φέρουν CE IVD Mark, ISO παραγωγής, ISO διακίνησης/εμπορίας. Να κατατεθούν ανά κωδικό στα δικαιολογητικά ή στην τεχνική προσφορά. Σε ειδικά θρεπτικά υλικά να δηλωθεί η σύσταση των supplements και η επίσημη ονομασία τους εκτός της εμπορικής. Προηγούμενη εμπειρία του εργαστηρίου μας σε ποιότητα υλικών και χρόνο παράδοσης θα αξιολογηθεί. Να αναφερθούν οι χρόνοι λήξεως των υλικών από την παραγωγή, τα υλικά με τη μεγαλύτερη διάρκεια ζωής θα προτιμηθούν. Επίσης ο χρόνος παράδοσης σε σχέση με τον χρόνο παραγωγής να είναι ο συντομότερος δυνατός. Θρεπτικά υλικά των οποίων η διάρκεια ζωής μετά την παράδοση είναι μικρότερη των 40 ημερών δεν θα γίνονται δεκτά. Για τα θρεπτικά υλικά σε σωληνάρια να φέρουν βιδωτό πώμα ασφαλείας και ανθεκτικό σωληνάριο. να προσκομισθούν QC reports ενδεικτικά των ποιοτικών ελέγχων που γίνονται προς αξιολόγηση.</p>		
15	Καλλιέργεια μυκοβακτηριδίων σε στερεά θρεπτικά υλικά (Lowenstein-Jensen) σε σωληνάρια	<p>Να προσφερθούν σωληνάρια για καλλιέργεια μυκοβακτηριδίων Lowenstein-Jensen με βιδωτό μεταλλικό πώμα ασφαλείας και σε ανθεκτικό σωληνάριο. Να προσφερθεί κιτ λίγων σωληναρίων με μεγάλη ημερομηνία λήξης άνω των 6 μηνών. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.</p>	σωληνάρια	500
16	Mueller Hinton agar	<p>Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton agar για την δοκιμή ευαισθησίας των μικροβίων στα αντιβιοτικά, που να χρησιμοποιείται στις διεθνώς αναγνωρισμένες πρότυπες μεθόδους για απαιτητικούς μικροοργανισμούς σύμφωνα με το πρότυπο EUCAST. Διαμέτρου 90 mm σε συσκευασία των 5 -10 τρυβλίων, με διάρκεια ζωής από την παραγωγή τουλάχιστον 4 μήνες, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.</p>	τρυβλία	100



17	Έτοιμα αιματούχα τρυβλία με αίμα προβάτου	Να προσφερθεί αιματούχο βάσης Columbia με 5% απινιδωμένο αίμα προβάτου για την ανάπτυξη απαιτητικών μικροοργανισμών και την δημιουργία διαυγούς αιμόλυσης. Σε συσκευασία των 10 -20 τρυβλίων με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 2 μήνες από την παραγωγή του, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	8000
18	Έτοιμα τρυβλία Mac Conkey agar No 2	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Mc Conkey agar No 2 για την την καλλιέργεια και ταυτοποίηση των εντεροβακτηριδίων και του εντεροκόκκου, διαμέτρου 90 mm, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 4 μήνες από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	8000
19A	Έτοιμα τρυβλία Mueller-Hinton	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton agar για την δοκιμή ευαισθησίας των μικροβίων στα αντιβιοτικά, που να χρησιμοποιείται στις διεθνώς αναγνωρισμένες πρότυπες μεθόδους για απαιτητικούς μικροοργανισμούς σύμφωνα με το πρότυπο EUCAST. Διαμέτρου 120 mm σε συσκευασία των 5 -10 τρυβλίων, με διάρκεια ζωής από την παραγωγή τουλάχιστον 4 μήνες, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	1000
19B	Έτοιμα τρυβλία Mueller-Hinton με 5% αίμα αλόγου	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Mueller Hinton agar με 5% αίμα αλόγου για την δοκιμή ευαισθησίας των στρεπτοκόκκων στα αντιβιοτικά, που να χρησιμοποιείται στις διεθνώς αναγνωρισμένες πρότυπες μεθόδους για απαιτητικούς μικροοργανισμούς σύμφωνα με το πρότυπο EUCAST. Διαμέτρου 120 mm σε συσκευασία των 5 -10 τρυβλίων, με διάρκεια ζωής από την παραγωγή τουλάχιστον 4 μήνες, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	100
20A	Ζωμός ινδόλης	Να προσφερθεί ταυτοποιητικός ζωμός για τον έλεγχο παραγωγής ινδόλης σε σωληνάρια των 2 ml. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	σωληνάρια	300
20B	Αντιδραστήριο Kovacs	Να προσφερθεί αντιδραστήριο Kovacs για τον έλεγχο της παραγωγής ινδόλης σε φιαλίδιο των 10-30 ml	φιαλίδια	20

21	Έτοιμα τρυβλία Mannitol Salt Agar (Chapman)	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Mannitol Salt Agar για την καλλιέργεια και απομόνωση του σταφυλοκόκκου, διαμέτρου 90 mm, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 4 μήνες από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	1000
22	Έτοιμα τρυβλία Sabouraud Dextrose Agar w/ Chloramphenicol	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία sabouraud dextrose agar με χλωραμφαινικόλη για την καλλιέργεια των μυκήτων, διαμέτρου 90 mm, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 4 μήνες από την παραγωγή του, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	1000
23	Έτοιμα τρυβλία Dermatophyte Test Agar	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Dermatophyte Test Agar για την καλλιέργεια και απομόνωση των παθογόνων μυκήτων, διαμέτρου 90 mm, σε συσκευασία των 10 τρυβλίων λόγω μικρής ποσότητας, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 4 μήνες από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	50
24	Έτοιμα τρυβλία Campylobacter Agar	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Campylobacter Agar για την εκλεκτική καλλιέργεια campylobacter spp. στα κόπρανα, διαμέτρου 90 mm, σε συσκευασία των 10 τρυβλίων λόγω μικρής ποσότητας, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 4 μήνες από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	200
25	Έτοιμα τρυβλία S.S. agar	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Salmonella Shigella agar για την εκλεκτική καλλιέργεια των ειδών Salmonella και Shigella στα κόπρανα, διαμέτρου 90 mm, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 2 μήνες από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	3000
26	Έτοιμα τρυβλία Chocolate agar	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία Chocolate agar για την καλλιέργεια μικροαερόφιλων βακτηρίων (αιμόφιλος, ναισέριες), διαμέτρου 90 mm, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 2 μήνες από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	2000

27	Έτοιμα τρυβλία Blood agar-Mac Conkey agar No2 (διχοτομημένα τρυβλία)	Να προσφερθούν έτοιμα τρυβλία διχοτομημένα Blood agar- Mac conkey agar No 2 για την καλλιέργεια όλων των αερόβιων μικροβίων στο Blood agar και την καλλιέργεια των εντεροβακτηριδίων και του εντεροκόκκου στο Mac Conkey agar, διαμέτρου 90 mm, με διάρκεια ζωής τουλάχιστον 1,5 μήνα από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	τρυβλία	7000
28	Έτοιμα σωληνάρια Kligler iron agar	Να προσφερθούν έτοιμα σωληνάρια kligler iron agar , όγκου 3 ml, με μεγάλη διάρκεια ζωής άνω των 6 μηνών από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	σωληνάρια	200
29	Έτοιμα σωληνάρια Todd-Hewitt broth	Να προσφερθούν έτοιμα σωληνάρια Todd-Hewitt broth , όγκου 2 ml, με διάρκεια ζωής άνω των 6 μηνών από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	σωληνάρια	50
30	Έτοιμα σωληνάρια Thioglycolate medium (Brewer)	Να προσφερθούν έτοιμα σωληνάρια Thioglycolate medium, όγκου 10 ml, με διάρκεια ζωής άνω των 6 μηνών από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	σωληνάρια	500
31	Έτοιμα σωληνάρια Selenite-F Broth	Να προσφερθούν έτοιμα σωληνάρια selenite-F Broth , όγκου 10 ml, με διάρκεια ζωής άνω των 5 μηνών από την παραγωγή τους, να προσκομιστεί έγγραφο του οίκου. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.	σωληνάρια	500

<b>Γ ΤΑΥΤΟΠΟΙΗΤΙΚΑ ΣΥΣΤΗΜΑΤΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΧΩΡΙΣ ΜΗΧΑΝΗΜΑ</b>				
	<b>ΤΑΥΤΟΠΟΙΗΣΗ GRAM ΑΡΝΗΤΙΚΩΝ</b>	Να προσφερθούν ταινίες ταυτοποίησης για gram (-) εντεροβακτηριακά και αζυμωτικά με 20 βιοχημικές ιδιότητες καθώς και ταινίες ταυτοποίησης για ναισέριες και αιμόφιλους με 12 βιοχημικές ιδιότητες ταχείας επώασης 2 ωρών. Να προσφερθούν και τα απαραίτητα συνοδά αντιδραστήρια. Οι παραπάνω ταινίες να χρησιμοποιούν την ίδια μεθοδολογία, να ταυτοποιούν πάνω από 800 είδη μικροβίων και να υπάρχει η δυνατότητα επεξεργασίας των αποτελεσμάτων από ειδικό λογισμικό με δυνατότητα έκδοσης αποτελεσμάτων.		

32	ΕΝΤΕΡΟΒΑΚΤΗΡΙΑΚΩΝ	Να προσφερθεί σύστημα ταυτοποίησης με 20 βιοχημικές ιδιότητες για gram (-) αρνητικά αερόβια βακτηρίδια. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν CE IVD Mark.	ΤΕΣΤ	200
33	ΑΖΥΜΩΤΙΚΩΝ GRAM ΑΡΝΗΤΙΚΩΝ	Να προσφερθεί σύστημα ταυτοποίησης με 20 βιοχημικές ιδιότητες για gram (-) αρνητικά βακτηρίδια αζυμωτικά. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν CE IVD Mark.	ΤΕΣΤ	50
34	ΑΠΑΙΤΗΤΙΚΩΝ GRAM (-) (NEISSERIA, HAEMOPHILUS)	Να προσφερθεί σύστημα ταυτοποίησης με 12 βιοχημικές ιδιότητες για ναισέριες και αιμόφιλους σε 2 ώρες. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν CE IVD Mark.	ΤΕΣΤ	25
	ΤΑΥΤΟΠΟΙΗΣΗ GRAM ΘΕΤΙΚΩΝ	Να προσφερθούν ταινίες ταυτοποίησης για gram (+) με 20 βιοχημικές ιδιότητες. Να προσφερθούν και τα απαραίτητα συνοδά αντιδραστήρια. Οι παραπάνω ταινίες να χρησιμοποιούν την ίδια μεθοδολογία, να ταυτοποιούν πάνω από 800 είδη μικροβίων και να υπάρχει η δυνατότητα επεξεργασίας των αποτελεσμάτων από ειδικό λογισμικό με δυνατότητα έκδοσης αποτελεσμάτων.		
35	STAPHYLOCOCCUS	Να προσφερθεί σύστημα ταυτοποίησης με 20 βιοχημικές ιδιότητες για Staphylococcus spp. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν CE IVD Mark.	ΤΕΣΤ	100
36	STREPTOCOCCUS	Να προσφερθεί σύστημα ταυτοποίησης με 20 βιοχημικές ιδιότητες για Streptococcus spp.. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν CE IVD Mark.	ΤΕΣΤ	25
37	CORYNEBACTERIUM	Να προσφερθεί σύστημα ταυτοποίησης με 20 βιοχημικές ιδιότητες για κορυνοβακτηρίδια. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρουν CE IVD Mark.	ΤΕΣΤ	25
	ΜΥΚΟΠΛΑΣΜΑΤΑ			

38	Mycoplasma/Ureaplasma (συνδιασμός ταυτοποίησης, τιτλοποίησης και ελέγχου ευαισθησίας)	Ανίχνευση Ureaplasma urealyticum και Mycoplasma hominis και διαχωρισμός με ταυτοποίηση, τιτλοποίηση και αντιβιογράμμα σε πάνω από 10 αντιβιοτικά σε 1-2 συγκεντρώσεις έκαστο. Το κιτ να περιέχει όλα τα απαιτούμενα για ταυτόχρονο έλεγχο ταυτοποίησης, τιτλοποίησης και ευαισθησίας σε ίσο αριθμό και ενσωματωμένο θετικό control. Να ελέγχει την ευαισθησία των μυκοπλασμάτων σε αντιβιοτικά με απλή χρωματική αλλαγή. Ο ζωμός μεταφοράς να περιέχει πολλούς αντιμικροβιακούς και αντιμυκητιασικών παράγοντες που να αναστέλλουν μικρόβια της χλωρίδας που διασπούν την ουρία. Ο ζωμός να μπορεί να ανακαλλιεργηθεί ώστε να επιτρέπει την ανίχνευση πχ candida spp και να επαναχρησιμοποιηθεί για απλή μικροσκοπική παρατήρηση ώστε να επιτρέπει την ανίχνευση στελεχών τριχομονάδων κλπ. Να φέρει CE IVD Mark.	τεστ	100
----	---	---	------	-----

<b>Δ ΧΡΩΣΕΙΣ ΜΙΚΡΟΒΙΟΛΟΓΙΑΣ</b>				
	<b>ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΧΡΩΣΕΩΝ</b>	Να προσφερθούν οι παρακάτω χρώσεις για μικροβιολογική χρήση. Να είναι σταθερές ως τη λήξη, να μην κάνουν ιζήματα, να μην χρειάζονται διήθηση και να είναι έτοιμες προς χρήση.		
39	GRAM ΧΡΩΣΗ	<p>Διαλύματα χρωστικών για gram χρώση έτοιμα προς χρήση, σε συσκευασία κιτ 4 φιαλιδίων με Crystal violet oxalate (5% crystal violet), Lugol PVP-stabilized solution, Safranin (1%) και αποχρωματιστικό (50% αλκοολ/45% acetone). Να προσφερθούν κιτ έως 4x240 ml μεγάλης ημερομηνίας λήξης.</p> <p>Τα αντιδραστήρια να μην απαιτούν φιλτράρισμα, ούτε περαιτέρω κατεργασία (να μην είναι συμπυκνωμένες) και μετά το άνοιγμα να μη χάνουν τη σταθερότητά τους, ενώ τα φιαλίδια τους να είναι εφοδιασμένα με ειδικό σταγονομετρικό ακροφύσιο με πώμα, για οικονομικότερη χρήση. Μέσος χρόνος ανά δοκιμασία 2,5 με 3 λεπτά. Φύλαξη σε θ 15-25oC. Να φέρουν σήμανση CE IVD Mark.</p>	κιτ	4

40	Lactophenol cotton blue	Διάλυμα χρωστικής Lactophenol cotton blue, έτοιμο προς χρήση σε υγρή μορφή για την χρώση στοιχείων μυκήτων. Συσκευασία σε 50 μικρές αμπούλες όγκου μέχρι 1 ml. Να έχει CE IVD Mark. Μεγάλη ημερομηνία λήξης.	κιτ	1
41	Ziel Nielsen χρώση	Διαλύματα χρωστικών Ziel Nielsen έτοιμα προς χρήση, σε συσκευασία κιτ 4 φιαλιδίων χ 250 ml με carbonic fuchsin, methylene blue και αποχρωματιστική αλκοόλη ειδική για Z.N. Τα αντιδραστήρια να μην απαιτούν φιλτράρισμα, ούτε περαιτέρω κατεργασία (να μην είναι συμπυκνωμένες) και μετά το άνοιγμα να μη χάνουν τη σταθερότητά τους. Μεγάλη ημερομηνία λήξης. Να φέρει σήμανση CE IVD Mark.	κιτ	2
42	Lugol	Lugol πυκνό για παράσιτα. Συσκευασία σε 50 μικρές αμπούλες όγκου μέχρι 1 ml. Να έχει CE IVD Mark. Μεγάλη ημερομηνία λήξης.	κιτ	1
43	KOH 10%	Να προσφερθεί διάλυμα KOH 10% για την επεξεργασία δέρματος, νυχιών κλπ, για έλεγχο μυκήτων σε συσκευασία με 50 αμπούλες όγκου μέχρι 1 ml. Να έχει CE IVD Mark και μεγάλη ημερομηνία λήξης.	κιτ	1

<b>Ε ΕΛΕΓΧΟΣ ΕΥΑΙΣΘΗΣΙΑΣ ΜΕ ΔΙΣΚΙΑ</b>				
	Γενικές προδιαγραφές ελεγχου ευαισθησίας στα αντιβιοτικά με τη μέθοδο διάχυσης των δίσκων (μέθοδος Kirby-Bauer)	Δισκία αντιβιοτικών για έλεγχο ευαισθησίας με τη μέθοδο διάχυσης των δίσκων (μέθοδος Kirby-Bauer) με διανεμητές. Να προσφερθούν δισκία αντιβιοτικών στις ζητούμενες συγκεντρώσεις EUCAST. Τα προσφερόμενα δισκία να είναι σύμφωνα με τις οδηγίες του EUCAST. Να έχουν σήμανση IVD CE Mark. Συσκευασία έως 4-5 φυσίγγια 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 προσφερθούν 2 διανεμητές (για 16 θέσεις τετράγωνος 120x120mm).		
44	Διανεμητές δισκίων αντιβιοτικών για 16 θέσεις	Διανεμητές δισκίων αντιβιοτικών για 16 θέσεις τετράγωνοι 120x120 mm συμβατοί με τα δισκία των αντιβιοτικών που θα επιλεγούν	τεμάχια	2
45	Δισκία αντιβιοτικών EUCAST	Ampicillin 10, Amoxicillin-Clavulanic acid 20-10, Ticarcillin/Clav 75-10, Cefotaxime 5, Ceftazidime 10, Cefepime 30, Aztreonam 30, Ertapenem 10, Imipenem 10, Ciprofloxacin 5, Levofloxacin 5, Amikacin 30, Gentamicin 10, Tobramycin 10, SXT 1,25-23,75, Nitrofurantoin 100, Ampicillin 2, Cefoxitin 30, Erythromycin 15, Clindamycin 2, Fucidic Acid 10, Rifampicin 5, Ciprofloxacin 5, Linezolid 10, Chloramphenicol 30, Mupirocin 200, Tetracycline 30, SXT 1,25, Vancomycin 5, Teicoplanin 30, benzylpenicillin 1unit, Tigecycline 15, fosfomycin, caftazidime/avibactam	δισκια	25000

46	Ειδικά δισκία ανίχνευσης αντοχών	Ceftazidime+Clavulanic ESBLdisc, Cefotaxime+Clavulanic acid ESBL disc, CAZ+APB(βορονικό) για AmpC, FOX+APB (βορονικό) για AmpC, Meropenem+EDTA για MBL, Imipenem+EDTA για MBL	δισκία	1500
----	-------------------------------------	---	--------	------

ΣΤ		ΔΙΣΚΙΑ ΓΙΑ ΤΑΥΤΟΠΟΙΗΣΗ ΜΙΚΡΟΒΙΩΝ		
	ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	Διαγνωστικοί δίσκοι προκαταρκτικής ταυτοποίησης μικροβίων, απαραίτητα με αφυγραντικό σε κάθε blister. Όλα τα προσφερόμενα είδη να έχουν σήμανση CE IVD Mark.		
47A	Bacitracin 0,04 IU	Να προσφερθούν δισκία εμποτισμένα με βακιτρακίνη 0,04 units, σε συσκευασία των 4-5 blister μεμονωμένα ανά 50 με ξεχωριστό αφυγραντικό ανά blister (ένα ανά blister). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	δισκία	200
47B	Bacitracin 10 IU	Να προσφερθούν δισκία εμποτισμένα με βακιτρακίνη 10 units, σε συσκευασία των 4-5 blister μεμονωμένα ανά 50 με ξεχωριστό αφυγραντικό ανά blister (ένα ανά blister). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	δισκία	200
48	Optochin	Να προσφερθούν διαγνωστικά δισκία εμποτισμένα με οπτοχίνη, δισκία τροποποιημένα έτσι ώστε να μπορούν να τοποθετηθούν άμεσα στο πρωτοκαλλιέργημα προκειμένου να γίνει πιο γρήγορα η ανίχνευση του πνευμονιοκόκκου. Να προσφερθούν σε συσκευασία των 4-5 φυσιγγίων με 50 δισκία έκαστο, με δικό του αφυγραντικό (ένα ανά blister). Να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	δισκία	200
49	Oxidase	Σε ταινίες ή ραβδία	τεστ	200



<b>Z</b>		<b>ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΑΤΜΟΣΦΑΙΡΑΣ</b>		
	ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	Να προσφερθούν συστήματα επώασης μικροβίων σε ειδικές συνθήκες ατμόσφαιρας με σήμανση CE IVD Mark.		
50	Σύστημα δημιουργίας ατμόσφαιρας CO <sub>2</sub>	<p>Να προσφερθούν κιτ με γεννήτριες που να αποδίδουν συνθήκες (συγκέντρωση O<sub>2</sub> 15% , συγκέντρωση CO<sub>2</sub> 6%) εντός 20-30 λεπτών, επώασης χωρητικότητας 1 έως 4 τρυβλίων 90mm ανά σακκουλάκι. Να μην απαιτείται προσθήκη καταλύτη. Να μην δημιουργούνται υδρατμοί (ασφάλεια προσωπικού και εύκολη παρατήρηση χωρίς το απαραίτητο άνοιγμα).</p> <p>Να προσφερθούν κιτ με πλαστικά σακκουλάκια για τις ανωτέρω γεννήτριες χωρητικότητας 1-4 τρυβλίων με ενσωματωμένο κλείστρο. Να είναι απολύτως διαφανή και στις δύο πλευρές από εξαιρετικής ποιότητας πλαστικό. Να κλείνουν ερμητικά με ασφαλή τρόπο. Τα προϊόντα να φέρουν σήμανση IVD CE Mark.</p>	τεστ	2500

<b>H</b>		<b>ΔΙΑΦΟΡΑ</b>		
51	Αντιδραστήριο καταλάσης	Να προσφερθεί αντιδραστήριο για την ανίχνευση της παραγωγής καταλάσης (H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> 3%) σε φιαλίδιο όγκου 0,5 ml. Το προϊόν να φέρει σήμανση IVD CE Mark.	φιαλίδια	100

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ΄**



**ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΔΗΛΩΣΗ (άρθρο 8 Ν.1599/1986)**

Η ακρίβεια των στοιχείων που υποβάλλονται με αυτή τη δήλωση μπορεί να ελεγχθεί με βάση το αρχείο άλλων υπηρεσιών  
(άρθρο 8 παρ. 4 Ν. 1599/1986)

ΠΡΟΣ <sup>(1)</sup> :	<b>ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΙΟΥ</b>		
Ο – Η Όνομα:		Επώνυμο:	
Όνομα και Επώνυμο Πατέρα:			
Όνομα και Επώνυμο Μητέρας:			
Ημερομηνία γέννησης <sup>(2)</sup> :			
Τόπος Γέννησης:			
Αριθμός Δελτίου Ταυτότητας:		Τηλ:	
Ημερ/νια έκδοσης Ταυτότητας :			

Τόπος Κατοικίας:		Οδός:		Αριθ:		Τ Κ:	
Αρ. Τηλεομοιοτύπου (Fax):			Δ/ση Ηλεκτρ. Ταχυδρομείου (Email):				

Με ατομική μου ευθύνη και γνωρίζοντας τις κυρώσεις (3), που προβλέπονται από της διατάξεις της παρ. 6 του άρθρου 22 του Ν. 1599/1986, δηλώνω ότι μέχρι και την ημέρα υποβολής της προσφοράς μου:

α) έλαβα γνώση και αποδέχομαι πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών και της διακήρυξης.....

β) Έχω εκπληρώσει τις υποχρεώσεις μου όσον αφορά στην καταβολή των εισφορών κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής) προς στους φορείς που είμαι υπόχρεος και στην πληρωμή φόρων και τελών όσον αφορά τις φορολογικές μου υποχρεώσεις.....

γ) Δεν υπάρχει εις βάρος μου τελεσίδικη καταδικαστική απόφαση για:

i) Συμμετοχή σε εγκληματική οργάνωση, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 2 της απόφασης-πλαίσιο 2008/841/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 24ης Οκτωβρίου 2008, για την καταπολέμηση του οργανωμένου εγκλήματος (ΕΕ L 300 της 11.11.2008 σ.42),

ii) Δωροδοκία, όπως αυτή ορίζεται, στο άρθρο 3 της σύμβασης περί καταπολέμησης της διαφθοράς στην οποία ενέχονται υπάλληλοι των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων ή των κρατών-μελών της Ένωσης (ΕΕ C 195 της 25.6.1997, σ.1) και στην παράγραφο 1 του άρθρου 2 της απόφασης-πλαίσιο 2003/568/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 22ας Ιουλίου 2003 για την καταπολέμηση της δωροδοκίας στον ιδιωτικό τομέα (ΕΕ L 192 της 31.7.2003, σ. 54), καθώς και όπως ορίζεται στην κείμενη νομοθεσία ή στο εθνικό δίκαιο της χώρας εγκατάστασής μου,

iii) Απάτη, κατά την έννοια του άρθρου 1 της σύμβασης σχετικά με την προστασία των οικονομικών συμφερόντων των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων (ΕΕ C 316 της 27.11.1995, σ. 48), η οποία κυρώθηκε με το ν.2803/2000 (Α' 48),

iv) τρομοκρατικά εγκλήματα ή εγκλήματα συνδεδεμένα με τρομοκρατικές δραστηριότητες, όπως ορίζονται, αντιστοίχως, στα άρθρα 1 και 3 της απόφασης-πλαίσιο 2002/475/ΔΕΥ του Συμβουλίου της 13ης Ιουνίου 2002, για την καταπολέμηση της τρομοκρατίας (ΕΕ L 164 της 22.6.2002, σ.3) ή ηθική αυτουργία ή συνέργεια ή απόπειρα διάπραξης εγκλήματος, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 αυτής,

v) Νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες ή χρηματοδότηση της τρομοκρατίας, όπως αυτές ορίζονται στο άρθρο 1 της Οδηγίας 2005/60/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 26ης Οκτωβρίου 2005, σχετικά με την πρόληψη της χρησιμοποίησης του χρηματοπιστωτικού συστήματος για τη νομιμοποίηση εσόδων από παράνομες δραστηριότητες και τη χρηματοδότηση της τρομοκρατίας (ΕΕ L 309 της 25.11.2005, σ. 15), η οποία ενσωματώθηκε στην εθνική νομοθεσία με το ν. 3691/2008 (Α' 166),

vi) παιδική εργασία και άλλες μορφές εμπορίας ανθρώπων, όπως ορίζονται στο άρθρο 2 της Οδηγίας 2011/36/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 5ης Απριλίου 2011, για την πρόληψη και την καταπολέμηση της εμπορίας ανθρώπων και για την προστασία των θυμάτων της, καθώς και για την αντικατάσταση της απόφασης-πλαίσιο 2002/629/ΔΕΥ του Συμβουλίου (ΕΕ L 101 της 15.4.2011, σ. 1), η οποία ενσωματώθηκε στην εθνική νομοθεσία με το ν. 4198/2013 (Α' 215).

δ) δεν έχω καταδικασθεί με αμετάκλητη απόφαση για κάποιο αδίκημα σχετικό με την άσκηση της επαγγελματικής μου δραστηριότητας και διαγωγής, ή για κάποιο από τα αδικήματα της υπεξαίρεσης, της απάτης, της εκβίασης, της πλαστογραφίας, της ψευδορκίας, της δωροδοκίας και της δόλιας χρεωκοπίας.....

ε) δεν τελώ σε αποκλεισμό από διαγωνισμούς με βάση αμετάκλητη απόφαση του Υπουργού Ανάπτυξης.....

στ) δεν τελώ σε πτώχευση, διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης, ή υπό αναγκαστική διαχείριση, πτωχευτικό συμβιβασμό, αναστολή επιχειρηματικών δραστηριοτήτων ή οποιαδήποτε άλλη παρόμοια διαδικασία προβλεπόμενη από τις διατάξεις της χώρας εγκατάστασής μου ή σε εθνικές διατάξεις νόμου.....

ζ) είμαι εγγεγραμμένος στο οικείο Επιμελητήριο και το ειδικό επάγγελμά μου είναι ..... με πιστοποίηση του αρμόδιου φορέα.....

η) δεν απασχολώ ή εκμεταλλεύομαι ανηλίκους κάτω των 15 ετών κατά παράβαση των άρθρων 138 και 182 της Διεθνούς Σύμβασης Εργασίας.....

θ) κατέχω τις απαραίτητες άδειες από τις αρμόδιες υπηρεσίες για την πώληση των σχετικών υλικών και την παροχή των αντίστοιχων υπηρεσιών, καθώς και το κατάλληλα εξειδικευμένο προσωπικό για την πραγματοποίηση των εργασιών.....

ι) έλαβα υπόψη τις υποχρεώσεις σχετικά με τις διατάξεις περί προστασίας του περιβάλλοντος και των συνθηκών εργασίας που ισχύουν στον τόπο όπου πρόκειται να εκτελεσθεί η σύμβαση.....

κ) είμαι σε θέση, εφόσον μου ζητηθεί και χωρίς καθυστέρηση, να παράσχω κάθε δικαιολογητικό ή έγγραφο που αποδεικνύει τις πληροφορίες και δηλώσεις που περιλαμβάνονται στην παρούσα δήλωσή μου . (4)

Ημερομηνία: / /

Ο – Η Δηλ.

(Υπογραφή)

(1) Αναγράφεται από τον ενδιαφερόμενο πολίτη ή Αρχή ή η Υπηρεσία του δημόσιου τομέα, που απευθύνεται η αίτηση.

(2) Αναγράφεται ολογράφως.

(3) Όποιος εν γνώσει του δηλώνει ψευδή γεγονότα ή αρνείται ή αποκρύπτει τα αληθινά με έγγραφη υπεύθυνη δήλωση του άρθρου 8 τιμωρείται με φυλάκιση τουλάχιστον τριών μηνών. Εάν ο υπαίτιος αυτών των πράξεων σκόπευε να προσπορίσει στον εαυτόν του ή σε άλλον περιουσιακό όφελος βλάπτοντας τρίτον ή σκόπευε να βλάψει άλλον, τιμωρείται με κάθειρξη μέχρι 10 ετών.

(4) Σε περίπτωση ανεπάρκειας χώρου η δήλωση συνεχίζεται στην πίσω όψη της και υπογράφεται από τον δηλούντα ή την δηλούσα.

#### ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ΄

#### **ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ**

Της επιχείρησης ....., έδρα ....., οδός ....., αριθμός .....,

ΑΦΜ....., ΔΟΥ....., τηλέφωνο ....., fax .....

A/A	ΕΙΔΟΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΤΕΜΑΧΙΟΥ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΤΙΜΗ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΤΙΜΗ ΜΕ ΦΠΑ	ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ
1						
2						

**ΤΕΛΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ ΦΠΑ:**

...../...../2019

Ο ΠΡΟΣΦΕΡΩΝ

