



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
7^Η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΚΡΗΤΗΣ



ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ -
Γ.Ν. "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ"

Λεωφ. Κνωσσού, Τ.Θ. 44, Ηράκλειο Κρήτης
ΑΦΜ 999161766, Δ.Ο.Υ. Ηρακλείου

Τμήμα Προμηθειών
Πληροφορίες : Ψαράκη Αικατερίνη
ΤΗΛ.: 2813 408847
FAX : 2810 214481

Ηράκλειο 27/12/2016
Αρ. Πρωτ.: 19226
Αρ. Ηλεκτρ. Δ/σμού ΕΣΗΔΗΣ:
30214-30769-30770-30733-30738-30737-30740-30773

ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 68/2016
ΔΗΜΟΣΙΟΥ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΟΥ ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΑΝΩ ΤΩΝ ΟΡΙΩΝ (ΔΙΕΘΝΟΥΣ) ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Για την προμήθεια «ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΤΟΥ ΠΑΘΟΛΟΓΟΑΝΑΤΟΜΙΚΟΥ-ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ ΠΑΓΝΗ - ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟΥ ΜΕ ΤΑΥΤΟΧΡΟΝΗ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΛΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ» CPV 33696500-0, για τις ανάγκες του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ", για ένα (1) έτος, προϋπολογισμού 306.022,45€ χωρίς Φ.Π.Α. (τριακοσίων έξι χιλιάδων είκοσι δύο ευρώ και σαράντα πέντε λεπτών), με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομικής άποψης προσφορά.

(Περιγράφεται αναλυτικά στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α')

Ημερομηνία έναρξης υποβολής προσφορών	Καταληκτική ημερομηνία υποβολής προσφορών	ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΟΣ ΤΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ
10 ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΡΙΤΗ Ώρα 07:30 π.μ.	17 ΜΑΡΤΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ Ώρα 15:00 μ.μ.	Διαδικτυακή πύλη του www.promitheus.gov.gr Ε.ΣΗ.ΔΗ.Σ
ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΘΕΙΣΑ ΔΑΠΑΝΗ	306.022,45€ χωρίς Φ.Π.Α. (379.467,84€ συμπεριλ/νου Φ.Π.Α.)	
CPV	33696500-0 «ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ ΠΑΘΟΛΟΓΟΑΝΑΤΟΜΙΚΟΥ»	

1. Έχοντας υπόψη:

Α. Τις διατάξεις όπως αυτές ισχύουν:

1. του Ν. 4412/8-8-2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) περί Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών
2. Τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/7/5-1-2016 της Ευρωπαϊκής Επιτροπής
3. του Ν.2741/1999(ΦΕΚ 199/α/99), «Ενιαίος Φορέας Ελέγχου Τροφίμων, άλλες διατάξεις θεμάτων αρμοδιότητας Υπουργείου Ανάπτυξης και λοιπές διατάξεις».
4. του Ν 2328/1995,(ΦΕΚ159/Α/95)όπως τροποποιήθηκε με το Ν2372/96 (ΦΕΚ29/Α/96) άρθρο 11 και το Ν2414/96 (ΦΕΚ 135/Α/1996) άρθρο 14 σε συνδυασμό με τις διατάξεις του Π.Δ 82/96 (ΦΕΚ 66/Α/96),«Ονομαστικοποίηση των μετοχών Ελληνικών Ανωνύμων Εταιρειών που μετέχουν στις διαδικασίες ανάληψης έργων ή προμηθειών του Δημόσιου ή των νομικών προσώπων του Ευρύτερου δημόσιου τομέα», όπως αυτές τροποποιήθηκαν και ισχύουν με τις διατάξεις του άρθρου 8 του Ν 3310/05 και του άρθρου 8 του Ν.3414/05,
5. του Ν.2955/01 «Προμήθειες Νοσοκομείων και λοιπών μονάδων υγείας των Πε.Σ.Υ. και άλλες διατάξεις»
6. του Ν.4152/2013 περί «Προσαρμογής της ελληνικής νομοθεσίας στην Οδηγία 2011/7 της 16^{ης} Φεβρουαρίου 2011 για την καταπολέμηση των καθυστερήσεων πληρωμών στις εμπορικές συναλλαγές
7. του Ν.3310/05 (ΦΕΚ 30/Α/2005) «Μέτρα για την διασφάλιση της διαφάνειας και την αποτροπή των καταστρατηγήσεων κατά την σύναψη των δημοσίων συμβάσεων» όπως τροποποιήθηκε με τις διατάξεις του Ν3414/05 (ΦΕΚ 279/Α/10-11-2005) «Τροποποίηση του Ν 3310/05 «Μέτρα για την διασφάλιση της διαφάνειας και την αποτροπή των καταστρατηγήσεων κατά την διαδικασία σύναψης δημοσίων συμβάσεων».
8. του Ν.3329/2005 «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις
9. του Ν.3527/2007(ΦΕΚ 25/Α/9.2.2007 «Κύρωση συμβάσεων υπέρ νομικών προσώπων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις»
10. του Ν.3580/07 «Προμήθειες φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις»
11. του Ν. 3548/2007 «Καταχώρηση δημοσιεύσεων των φορέων του Δημοσίου στο νομαρχιακό και τοπικό τύπο και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 68 Α/20-03-2007) όπως συμπληρώθηκε με το άρθρο 46 του Ν. 3801/2009 ΦΕΚ 163 Α/04-09-2010».
12. Του Ν. 3846/2010 (Α'66) «Εγγυήσεις για την εργασιακή ασφάλεια και άλλες διατάξεις».
13. Του Ν. 3861/2010 (ΦΕΚ 112^Α/13-07-2010) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο «Πρόγραμμα Διαύγεια» και άλλες διατάξεις και τις σχετικές εγκυκλίους».
14. του Ν.3867/3-8-2010 (ΦΕΚ128/3-8-2010) άρθρο 27 παρ.12 «εξόφληση προμηθειών Νοσοκομείων και ρυθμίσεις θεμάτων σχετικών διαγωνισμών».

15. του Ν. 3886/30-09-2010 (ΦΕΚ 173/Α) «Δικαστική προστασία κατά τη σύναψη δημοσίων συμβάσεων – Εναρμόνιση της ελληνικής νομοθεσίας με την Οδηγία 89/665/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 21^{ης} Ιουνίου 1989/(L395).....της 11^{ης} Δεκεμβρίου 2007 (L 335)».
16. του Ν.4013/2011 (ΦΕΚ 204/Α) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων-Αντικατάσταση του έκτου κεφαλαίου του Ν. 3588/2007(Πτωχευτικός κώδικας) - Προπτωχευτική διαδικασία εξυγίανσης και άλλες διατάξεις».
17. του Ν.3918/2011 (ΦΕΚ 31/02-03-2011) «Διαρθρωτικές αλλαγές στο σύστημα υγείας και άλλες διατάξεις»
18. του Ν.4052/2012 (ΦΕΚ 41/01-03-2012) «Νόμος αρμοδιότητας Υπουργείων Υγείας & Κοιν/κης Αλληλεγγύης και Εργασίας και Κοινωνικής Ασφάλισηςτης εθνικής οικονομίας».
19. του Ν.4055/2012 (ΦΕΚ 51/12-03-2012) «Δίκαιη δίκη και εύλογη διάρκεια αυτής».
20. του Ν.4155/2013 (ΦΕΚ 120/29-05-2013) «Εθνικό Σύστημα Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων και άλλες διατάξεις»
21. του Ν.4250/2014 (ΦΕΚ 74/Α/2014) «Διοικητικές απλουστεύσεις-Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών προσώπων, Υπηρεσιών Δημοσίου τομέα-Τροποποίηση διατάξεων του Π.Δ. 318/92 (Α'161) και λοιπές ρυθμίσεις.

Β. Τις αποφάσεις-έγγραφα:

1. Την Υ.Α. Π1/2390/2013 (ΦΕΚ2677/Β) «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων». (Ε.Σ.Η.Δ.ΗΣ)»
2. Τη Την με αριθ. ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130644/09 Κοινή Υπουργική Απόφαση «Περί Εναρμόνισης της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 90/385/ΕΟΚ/20-6-90 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης, που αφορά στα Ενεργά Εμφυτεύσιμα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα» (ΦΕΚ 2197/Β/2-10-09).
3. Την με αριθ. ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 Κοινή Υπουργική Απόφαση «Περί Εναρμόνισης της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης, που αφορά τα Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα» (ΦΕΚ 2198/Β/2-10-09).
4. Τις διατάξεις της υπ'αριθμ. 5804/2014 ΦΕΚ 3261/Β, κοινής Υπουργικής Απόφασης των Υπουργών Υγείας και Αναπληρωτή Υπουργού Οικονομικών που αφορά «Έγκριση Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων των Μονάδων Υγείας και Εποπτευόμενων Φορέων έτους 2014 πιστώσεις 2014-2015»
5. Τις διατάξεις της υπ'αριθμ. 6484/2014 (3693/Β) απόφαση του Υπουργού Υγείας περί «ορισμού φορέων διενέργειας για την υλοποίηση του Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων Υγείας (Π.Π.Υ.Φ.Υ.) έτους 2014, πιστώσεις 2015 και εξουσιοδότηση για την συγκρότηση συλλογικών οργάνων για τη διεξαγωγή των διαγωνισμών»
6. Τις διατάξεις της υπ'αριθμ. 5108/2015 (3008/Β/31-12-2015) απόφαση του Υπουργού Υγείας περί «παράταση του ΠΠΥΥ 2010 και ΠΠΥΦΥ 2011, 2012, 2013 και 2014.
7. Το με αριθμ.πρωτ. 3226/8-6-2016 απόσπασμα πρακτικού της ΕΠΥ με αριθμ. 83 και από 26-5-2016 και 27-5-2016 συνεδριάσεων «έγκριση των αιτημάτων τροποποιήσεων του Προγράμματος Προμηθειών και Υπηρεσιών και Φαρμάκων Υγείας (ΠΠΥΦΥ) έτους 2014 του νοσοκομείου «ΠΑΓΝΗ-Γ.Ν.ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» που είχαν απορριφθεί με την απόφαση της ΕΠΥ που ελήφθη κατά την 75η και από 24-2-2016 συνεδρίαση της.
8. Την με αρ. 352/8-6-2015 απόφαση Διοικητή 7ης ΥΠΕ Κρήτης περί ορισμού φορέων διενέργειας διαγωνισμών του Π.Π.Υ.Υ. 2014 και του Π.Π.Φ.Υ. 2014.

9. Την με αριθμ. **463/9/22-07-2016** Απόφαση ενιαίου Δ.Σ. έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών των ειδών του διαγωνισμού.
10. Την με αριθμ. **1039/18/07-12-2016** Απόφαση ενιαίου Δ.Σ. έγκρισης διενέργειας του διαγωνισμού.
11. Τους υπ' αριθμ. **2221/21-12-2016** Απόφαση Δέσμευσης της Πίστωσης (ΑΔΑ: **ΩΩΚ8469061-ΗΛΖ**) που αφορά το ΠΑ.Γ.Ν.Η. και την **710/14-12-2016** Απόφαση Δέσμευσης της Πίστωσης (ΑΔΑ: **66ΕΩ469060-ΛΑΤ**) που αφορά το Γ.Ν. «BENIZEΛΕΙΟ».

ΠΡΟΚΗΡΥΣΣΟΥΜΕ

Δημόσιο Άνοιχτό Ηλεκτρονικό Άνω των Ορίων (διεθνές) διαγωνισμό για την προμήθεια «ΑΝΤΙΑΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΤΟΥ ΠΑΘΟΛΟΓΟΑΝΑΤΟΜΙΚΟΥ-ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ ΠΑΓΝΗ - BENIZEΛΕΙΟΥ ΜΕ ΤΑΥΤΟΧΡΟΝΗ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΔΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ» CPV 33696500-0 για τις ανάγκες του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. "BENIZEΛΕΙΟ", για ένα (1) έτος, προϋπολογισμού 306.022,45€ χωρίς Φ.Π.Α. (τριακοσίων έξι χιλιάδων είκοσι δύο ευρώ και σαράντα πέντε λεπτών), με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομικής άποψης προσφορά που αναφέρεται στα Παραρτήματα και τα οποία αποτελούν αναπόσπαστο μέρος της παρούσης Διακήρυξης.

2- Η διαδικασία θα πραγματοποιηθεί με χρήση της πλατφόρμας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) και της διαδικτυακής πύλης www.promitheus.gov.gr του συστήματος, ύστερα από κανονική προθεσμία μεγαλύτερη των τριάντα πέντε (35) ημερών, από την ημερομηνία αποστολής για δημοσίευση της περίληψης της διακήρυξης αυτής στο τεύχος Διακηρύξεων της Εφημερίδας της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ως αναλυτικά αναφέρεται στα Παραρτήματα) και της δημοσίευσης περίληψης της διακήρυξης αυτής στο Τεύχος Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως και στον Ελληνικό τύπο, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 10 της Υ.Α. Π1/2390/2013.

(ως αναλυτικά αναφέρεται στα Παραρτήματα).

3- ΤΟΠΟΣ – ΧΡΟΝΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ

ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΟΣ ΤΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΡΤΗΣΗΣ ΣΤΗΝ ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΗ ΠΥΛΗ ΤΟΥ Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΕΝΑΡΞΗΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΣΤΗΝ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΠΛΑΤΦΟΡΜΑ	ΚΑΤΑΛΗΚΤΙΚΗ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ
Διαδικτυακή πύλη www.promitheus.gov.gr του Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.	30 ΔΕΚΕΜΒΡΙΟΥ 2016 ΗΜΕΡΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ Ώρα 15:00 μ.μ.	10 ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΡΙΤΗ Ώρα 07:30 π.μ.	17 ΜΑΡΤΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ Ώρα 15:00 μ.μ.	23 ΜΑΡΤΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΠΕΜΠΤΗ ΩΡΑ 10:30 π.μ.

Μετά την παρέλευση της καταληκτικής ημερομηνίας και ώρας υποβολής προσφορών δεν υπάρχει η δυνατότητα υποβολής προσφοράς στο σύστημα. Ο χρόνος υποβολής της προσφοράς και οποιαδήποτε ηλεκτρονική επικοινωνία μέσω του συστήματος βεβαιώνεται αυτόματα από το σύστημα με υπηρεσίες χρονοσήμανσης σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρ.3 του άρθρου 6 του Ν. 4155/2013 και το άρθρο 6 της Υ.Α. Π1/2390/2013 «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.). Η αποσφράγιση των προσφορών γίνεται, όπως περιγράφεται στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β'.

4. Δικαίωμα συμμετοχής στο διαγωνισμό έχουν :

Σύμφωνα με το αρ. 25 του Ν. 4412/2016, υποψήφιοι ή προσφέροντες και, σε περίπτωση ενώσεων, τα μέλη αυτών μπορούν να είναι φυσικά ή νομικά πρόσωπα εγκατεστημένα σε:

- α) σε κράτος-μέλος της Ένωσης,
- β) σε κράτος-μέλος του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (Ε.Ο.Χ.),
- γ) σε τρίτες χώρες που έχουν υπογράψει και κυρώσει τη ΣΔΣ, στο βαθμό που η υπό ανάθεση δημόσια σύμβαση καλύπτεται από τα Παραρτήματα 1, 2, 4 και 5 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 συμβάσεων.

Οι ενώσεις και οι κοινοπραξίες δεν υποχρεούνται να λαμβάνουν ορισμένη νομική μορφή προκειμένου να υποβάλουν την προσφορά. Η επιλεγείσα ένωση ή κοινοπραξία υποχρεούται να πράξει τούτο εάν κατακυρωθεί σε αυτή η σύμβαση εφ' όσον η λήψη ορισμένης νομικής μορφής είναι αναγκαία για την ικανοποιητική εκτέλεση της σύμβασης.

5. Για την συμμετοχή στο διαγωνισμό οι ενδιαφερόμενοι οικονομικοί φορείς (Προμηθευτές) απαιτείται να διαθέτουν ψηφιακή υπογραφή, χορηγούμενη από πιστοποιημένη αρχή παροχής ψηφιακής υπογραφής και να εγγραφούν στο ηλεκτρονικό σύστημα (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ - Διαδικτυακή πύλη www.promitheus.gov.gr) ακολουθώντας την κατωτέρω διαδικασία εγγραφής.

5.1. Οι οικονομικοί φορείς - χρήστες αιτούνται μέσω του συστήματος την εγγραφή τους σε αυτό παρέχοντας τις απαραίτητες πληροφορίες και αποδεχόμενοι τους όρους χρήσης του ταυτοποιούμενοι ως εξής :

- Όσοι από τους ανωτέρω διαθέτουν ελληνικό Αριθμό Φορολογικού Μητρώου (ΑΦΜ) ταυτοποιούνται με χρήση των διαπιστευτηρίων (όνομα χρήστη και κωδικό πρόσβασης) που αυτοί κατέχουν από το σύστημα TAXISNet της Γενικής Γραμματείας Πληροφοριακών Συστημάτων. Εφόσον γίνει η ταυτοποίηση, εγκρίνεται η εγγραφή του χρήστη από το Τμήμα Προγραμματισμού και Στοιχείων της Διεύθυνσης Πολιτικής Προμηθειών της Γενικής Διεύθυνσης Κρατικών Προμηθειών.
- Οι οικονομικοί φορείς - χρήστες των κρατών μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης οι οποίοι δεν διαθέτουν ελληνικό Αριθμό Φορολογικού Μητρώου (ΑΦΜ) αιτούνται την εγγραφή τους συμπληρώνοντας τον αριθμό

ταυτότητας ΦΠΑ (VAT Identification Number) και ταυτοποιούνται με χρήση των διαπιστευτηρίων που κατέχουν από το αντίστοιχο σύστημα. Εφόσον γίνει η ταυτοποίηση, εγκρίνεται η εγγραφή του χρήστη από το Τμήμα Προγραμματισμού και Στοιχείων της Διεύθυνσης Πολιτικής Προμηθειών της Γενικής Διεύθυνσης Κρατικών Προμηθειών.

• Οι οικονομικοί φορείς - χρήστες τρίτων χωρών αιτούνται την εγγραφή τους και ταυτοποιούνται από τη Γ. Γ. Ε. αποστέλλοντας :

-είτε υπεύθυνη δήλωση ψηφιακά υπογεγραμμένη με επίσημη μετάφραση στην ελληνική.

-είτε ένορκη βεβαίωση ή πιστοποιητικό σε μορφή αρχείου .pdf με επίσημη μετάφραση στην ελληνική, όπως αυτά προσδιορίζονται στο Παράρτημα XI του Προσαρτήματος Α για τις δημόσιες συμβάσεις προμηθειών, και σύμφωνα με τους προβλεπόμενους όρους στο κράτος μέλος εγκατάστασης του οικονομικού φορέα, στα οποία να δηλώνεται / αποδεικνύεται η εγγραφή του σε επαγγελματικό ή εμπορικό μητρώο, προσκομιζόμενα εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών και σε έντυπη μορφή (πρωτότυπο ή ακριβές αντίγραφο) στην αρμόδια υπηρεσία.

Το αίτημα εγγραφής υποβάλλεται από όλους τους υποψήφιους χρήστες ηλεκτρονικά μέσω του Συστήματος.

5.2 Ο υποψήφιος χρήστης ενημερώνεται από το Σύστημα ή μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου σχετικά με την εξέλιξη του αιτήματος εγγραφής του. Εφόσον το αίτημα εγγραφής εγκριθεί, ο υποψήφιος χρήστης λαμβάνει σύνδεσμο ενεργοποίησης λογαριασμού ως πιστοποιημένος χρήστης και προβαίνει στην ενεργοποίηση του λογαριασμού του.

5.3. Οι υποψήφιοι προμηθευτές που επιθυμούν εκπαίδευση στον τρόπο υποβολής προσφοράς τους στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. καλούνται να συμπληρώσουν με τα στοιχεία τους το Ειδικό Έντυπο Συλλογής Στοιχείων Εκπαιδευόμενων (λαμβάνοντας υπόψη το έντυπο: Οδηγίες χρήσης εγγεγραμμένων οικονομικών φορέων) που βρίσκεται αναρτημένο στο πεδίο του εν λόγω διαγωνισμού στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. Εν συνεχεία το εν λόγω έντυπο οι προμηθευτές που επιθυμούν εκπαίδευση καλούνται να μας το αποστείλουν εγκαίρως πριν την ημερομηνία έναρξης υποβολής προσφορών στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. μέσω ηλεκτρονικού μηνύματος στο Email: kpsaraki@venizeleio.gr

6. Κατά τα λοιπά ο διαγωνισμός θα γίνει σύμφωνα με τα παρακάτω παραρτήματα που επισυνάπτονται στην παρούσα και αποτελούν αναπόσπαστο μέρος αυτής :

- | | | |
|------|--|---------------|
| 6.1. | «ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΤΩΝ ΠΡΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΙΔΩΝ»..... | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄ |
| 6.2. | «ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΟΙ ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ» | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄ |
| 6.3. | «ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ» | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ΄ |
| 6.4. | «ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ΄ |
| 6.5. | «ΥΠΟΔΕΙΓΜΑΤΑ ΕΓΓΥΗΤΙΚΩΝ ΕΠΙΣΤΟΛΩΝ»..... | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ε΄ |
| 6.6. | ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΣΤ΄ |
| 6.7. | ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΝΑΛΥΣΗΣ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ..... | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ζ΄ |
| 6.8. | ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΣΧΕΔΙΟΥ ΣΥΜΒΑΣΗΣ | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Η΄ |
| 6.9. | ΕΝΙΑΙΟ ΕΥΡΩΠΑΙΚΟ ΈΝΤΥΠΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ (ΕΕΕΣ)..... | ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Θ΄ |

7. Προθεσμίες Διαγωνισμών:

Εφόσον έχουν ζητηθεί εγκαίρως, οι αναθέτουσες αρχές παρέχουν σε όλους τους προσφέροντες που συμμετέχουν στη διαδικασία σύναψης σύμβασης συμπληρωματικές πληροφορίες σχετικά με τις προδιαγραφές και οποιαδήποτε σχετικά δικαιολογητικά, το αργότερο έξι ημέρες πριν από τη λήξη της προθεσμίας που έχει οριστεί για την παραλαβή των προσφορών, σύμφωνα με το αρ. 67, παρ.2 του Ν.4412/2016.

Τα ανωτέρω αιτήματα υποβάλλονται ηλεκτρονικά στο δικτυακό τόπο του συγκεκριμένου διαγωνισμού μέσω της Διαδικτυακής πύλης www.promitheus.gov.gr, του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ και φέρουν ψηφιακή υπογραφή.

Αιτήματα παροχής πληροφοριών υποβάλλονται από εγγεγραμμένους Προμηθευτές.

Αιτήματα παροχής πληροφοριών που υποβάλλονται εκτός των ανωτέρω προθεσμιών δεν εξετάζονται.

Ο προσφέρων προμηθευτής, εφόσον δεν έχει ασκήσει εμπροθέσμως ένσταση κατά της διακήρυξης του διαγωνισμού ή έχει απορριφθεί η ανωτέρω ένσταση, θεωρείται ότι αποδέχεται πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους της διακήρυξης και δεν δύναται με την προσφορά του ή με οιονδήποτε άλλο τρόπο να αποκρούσει, ευθέως ή εμμέσως, τους όρους της διακήρυξης .

8. Η προκήρυξη του διαγωνισμού θα σταλεί με ηλεκτρονικά μέσα στην ΥΕΕ της Ε.Ε. και η διακήρυξη του θα αναρτηθεί στο Κεντρικό Ηλεκτρονικό Μητρώο Δημοσίων Συμβάσεων (Κ.Η.Μ.ΔΗ.Σ), στην ιστοσελίδα του ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. “ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ” στην ηλεκτρονική διεύθυνση <http://www.venizeleio.gr>, στη διαδικτυακή πύλη www.promitheus.gov.gr του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ., στην Υπηρεσία Επίσημων Εκδόσεων των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων, στο Τεύχος Διακηρύξεων Δημοσίων Συμβάσεων της ΕτΚ, στο πρόγραμμα ΔΙΑΥΓΕΙΑ και στις παρακάτω εφημερίδες:

- ΗΧΩ ΤΩΝ ΔΗΜΟΠΡΑΣΙΩΝ
- ΛΟΓΟΣ
- ΝΕΑ ΚΡΗΤΗ

9. Τα έξοδα δημοσίευσης βαρύνουν την Αναθέτουσα Αρχή.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΙΩΑΝΝΗΣ ΤΑΣΣΟΠΟΥΛΟΣ

ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ – ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄**

ΕΙΔΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ	Ηλεκτρονικός Δημόσιος Ανοικτός Άνω των Ορίων (Διεθνής) Διαγωνισμός
α/α Συστήματος ΕΣΗΔΗΣ	30214-30769-30770-30733-30738-30737-30740-30773
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΠΟΣΤΟΛΗΣ ΠΡΟΚΗΡΥΞΗΣ ΣΤΗΝ ΥΠΗΡΕΣΙΑ ΕΚΔΟΣΕΩΝ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ	27/12/2016
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΗΣ ΣΤΟΝ ΕΛΛΗΝΙΚΟ ΤΥΠΟ	Στις 30 Δεκεμβρίου 2016 1. ΗΧΩ ΤΩΝ ΔΗΜΟΠΡΑΣΙΩΝ 2. ΛΟΓΟΣ 3. ΝΕΑ ΚΡΗΤΗ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟΥ ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑΣ ΑΡΧΗΣ (στην οποία υπάρχει πλήρης, άμεση και δωρεάν πρόσβαση στα έγγραφα της Σύμβασης)	www.venizeleio.gr
ΧΡΟΝΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	Ημερομηνία έναρξης ηλεκτρονικής υποβολής προφορών 10 ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΤΡΙΤΗ Ώρα 07:30 π.μ. Ημερομηνία λήξης ηλεκτρονικής υποβολής προσφορών 17 ΜΑΡΤΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ Ώρα 15:00 μ.μ. Ημερομηνία Ηλεκτρονικής Αποσφράγισης προσφορών 23 ΜΑΡΤΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΠΕΜΠΤΗ Ώρα 10:30 π.μ.
ΤΟΠΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	ΜΕΣΩ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΠΛΑΤΦΟΡΜΑΣ Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.
ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ	ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. “ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ”, - (Κωδικός NUTS: GR431)
ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ	«ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΤΟΥ ΠΑΘΟΛΟΓΟΑΝΑΤΟΜΙΚΟΥ-ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ ΠΑΓΝΗ - ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟΥ ΜΕ ΤΑΥΤΟΧΡΟΝΗ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΔΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ»
CPV	CPV 33696500-0 «Αντιδραστήρια Εργαστηρίων»

ΦΟΡΕΑΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ Η ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ	ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ», (Κωδικός NUTS: GR431),
προϋπολογισθείσα ΔΑΠΑΝΗ ΜΗ ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΥ Φ.Π.Α.	ΣΥΝΟΛΟ 306.022,45€ μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. ο οποίος αναλύεται : ΠΑΓΝΗ : 265.124,95€ μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» : 40.897,50€ μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.
ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ	ΒΑΡΥΝΕΙ ΤΟΝ ΚΑΕ 1359
ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ	Το παρόν έγγραφο της Αναθέτουσας Αρχής, με το οποίο καλούνται οι ενδιαφερόμενοι προμηθευτές να καταθέσουν προσφορά σύμφωνα με τους όρους της διακήρυξης που περιγράφονται αναλυτικά.
ΕΠΙΣΗΜΗ ΓΛΩΣΣΑ	Ελληνική γλώσσα σε όλη τη διαγωνιστική διαδικασία. Η παρούσα διακήρυξη, τα έντυπα τεχνικής προσφοράς και οικονομικής προσφοράς και των υποβαλλόμενων προσφορών και η Σύμβαση θα συνταχθούν στην ελληνική γλώσσα. Όλα τα δικαιολογητικά και οι προσφορές θα υποβληθούν στην ελληνική γλώσσα.
ΣΥΝΟΛΟ ΚΡΑΤΗΣΕΩΝ ΕΠΙ %	Νόμιμες κρατήσεις
ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ	Η παράδοση των ειδών θα γίνεται τμηματικά εντός πέντε (5) ημερών από τη διαβίβαση στις παραγγελίας. Η παράδοση του συνοδού εξοπλισμού θα γίνει εντός τριάντα (30) ημερών από την υπογραφή της σύμβασης.
ΤΟΠΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ	ΣΤΙΣ ΑΠΟΘΗΚΕΣ ΤΩΝ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΩΝ
ΔΕΙΓΜΑ	ΟΧΙ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΑΛΛΗΛΟΓΡΑΦΙΑΣ	ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ – Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» (ΛΕΩΦΟΡΟΣ ΚΝΩΣΣΟΥ - ΠΑΛΙΟ ΚΤΙΡΙΟ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΟΥ ΚΡΗΤΗΣ) Τ.Κ. 71409

ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΙ ΑΡΙΘΜΟΙ Α/Α Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.

A/A	ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΙ ΑΡΙΘΜΟΙ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ €
1	30214	ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ ΑΝΟΣΟΙΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ και ΕΠΙΠΡΟΣΘΕΤΑ ΥΛΙΚΑ ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ	85.512,45
2	30769	ΚΙΤ ΑΝΟΣΟΪΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΠΑΓΝΗ	72.000,00
3	30770	ΚΙΤ ΑΝΟΣΟΪΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟΥ	30.400,00
4	30733	ΧΡΩΜΟΓΟΝΟΣ IN SITU ΥΒΡΙΔΙΣΜΟΣ	13.065,00
5	30738	ΙΣΤΟΧΗΜΙΚΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ	11.655,00
6	30737	ΦΘΟΡΙΖΩΝ IN SITU ΥΒΡΙΔΙΣΜΟΣ FISH	36.560,00
7	30740	ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΑΣ	8.750,00
8	30773	ΜΟΡΙΑΚΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΔΙΑΓΝΩΣΗΣ - ΠΡΟΓΝΩΣΗΣ ΝΕΟΠΛΑΣΙΩΝ	48.080,00
ΣΥΝΟΛΟ			306.022,45

ΕΙΔΗ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

1 ^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30214 ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ ΑΝΟΣΟΪΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΛΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ					
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	CYTOKERATIN 8 (MONOCLONAL)	17.05.01.01.017	150	3,00	450,00
2	CYTOKERATIN 8/18	17.05.01.01.018	250	1,31	327,50
3	a fetoprotein	17.05.01.01.046	45	0,70	31,50
4	a1 – Antitrypsin (Polyclonal, P, Poly)	17.05.01.01.044	20	0,57	11,40
5	Aa amyloid	17.05.01.01.199	20	0,57	11,40
6	Actin (SMA)	17.05.01.01.039	400	0,57	228,00
7	ACTIVATED caspase 3	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
8	ALK clone D5F3	17.05.01.01.134	150	2,00	300,00
9	Androgen receptor (clone AR441	17.05.01.01.083	20	1,00	20,00
10	Annexin A1 clone29	17.05.01.01.113	40	8,00	320,00
11	Ap amyloid	17.05.01.01.200	20	0,50	10,00
12	BAX	17.05.01.90.900	20	1,00	20,00
13	bcl 6	17.05.01.01.114	300	1,60	480,00
14	Bcl-10	17.05.01.90.900	250	1,60	400,00
15	bcl-2 (clone 124)	17.05.01.01.048	145	1,20	174,00
16	bcl-2 (clone E17)	17.05.01.01.048	300	0,24	72,00
17	Ber EP4	17.05.01.01.062	120	5,00	600,00
18	Bombesin	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
19	brachyury	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
20	BRAF(V660E) CLONE VE1	17.05.01.90.900	100	2,00	200,00
21	c- myc clone Y69	17.05.01.01.215	100	1,50	150,00
22	CA 125	17.05.01.01.001	145	0,20	29,00
23	Cadherin E (Rabbit monoclonal)	17.05.01.01.002	190	3,30	627,00
24	Calcitonin (monoclonal)	17.05.01.01.051	130	0,70	91,00

25	calponin	17.05.01.01.084	100	3,00	300,00
26	Calretinin (monoclonal)	17.05.01.01.003	90	1,30	117,00
27	Caspase 3	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
28	Catenin-b	17.05.01.01.047	50	1,80	90,00
29	CD 103	17.05.01.90.900	30	1,50	45,00
30	CD 105	17.05.01.90.900	30	1,70	51,00
31	CD 113/MLA (integrin)	17.05.01.90.900	30	1,70	51,00
32	CD 117 (C KIT) (Polyclonal)	17.05.01.01.011	240	1,50	360,00
33	CD 11a	17.05.01.90.900	50	2,00	100,00
34	CD 11b	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
35	CD 11c	17.05.01.01.190	100	2,30	230,00
36	CD 123 clone 6H6	17.05.01.01.191	100	1,00	100,00
37	CD 138	17.05.01.01.132	340	1,00	340,00
38	CD 14	17.05.01.90.900	100	4,00	400,00
39	CD 15 (Carb-3)	17.05.01.01.053	240	0,70	168,00
40	CD 163	17.05.01.01.133	80	5,00	400,00
41	CD 19	17.05.01.90.900	200	0,80	160,00
42	CD 1a	17.05.01.01.116	100	3,00	300,00
43	CD 2	17.05.01.01.117	100	4,00	400,00
44	CD 20(L26)	17.05.01.01.005	830	0,40	332,00
45	CD 22	17.05.01.90.900	50	3,00	150,00
46	CD 30 (clone BER-H2)	17.05.01.01.054	370	0,36	133,20
47	CD 31	17.05.01.01.006	190	0,50	95,00
48	CD 33	17.05.01.90.900	50	1,80	90,00
49	CD 38	17.05.01.01.125	70	2,44	170,80
50	CD 41	17.05.01.90.900	50	2,00	100,00
51	CD 43	17.05.01.01.126	180	1,40	252,00
52	CD 45 (LCA)	17.05.01.01.055	340	0,70	238,00
53	CD 56	17.05.01.01.008	670	1,00	670,00
54	CD 57	17.05.01.01.129	100	1,30	130,00
55	CD 65	17.05.01.90.900	50	1,50	75,00
56	CD 68 (KP 1)	17.05.01.01.009	340	0,40	136,00

57	CD 68 (PGM 1)	17.05.01.01.010	100	2,00	200,00
58	CD 7	17.05.01.01.120	100	5,00	500,00
59	CD 71	17.05.01.90.900	30	6,00	180,00
60	CD 79a	17.05.01.01.131	480	1,80	864,00
61	CD 8	17.05.01.01.121	150	7,30	1.095,00
62	CD10 (CALLA)	17.05.01.01.052	340	1,46	496,40
63	CD21 (CLONE 1F8)	17.05.01.01.122	170	5,00	850,00
64	CD25	17.05.01.90.900	30	5,00	150,00
65	CD23 (monoclonal)	17.05.01.01.123	240	2,00	480,00
66	CD3 (rabbit monoclonal)	17.05.01.01.004	830	0,50	415,00
67	CD335	17.05.01.90.900	30	5,00	150,00
68	CD34 (clone QBEnd 10)	17.05.01.01.007	640	0,66	422,40
69	CD35 clone DCS22	17.05.01.01.194	30	5,00	150,00
70	CD4	17.05.01.01.118	240	5,00	1.200,00
71	CD44	17.05.01.90.900	30	0,40	12,00
72	CD45 RA (B cell)	17.05.01.01.194	30	1,00	30,00
73	CD5	17.05.01.01.119	340	5,00	1.700,00
74	CD61	17.05.01.01.130	50	2,14	107,00
75	CD66	17.05.01.90.900	25	0,08	2,00
76	CD99	17.05.01.01.056	150	1,04	156,00
77	CdX2 (monoclonal)	17.05.01.01.058	340	3,00	1.020,00
78	CEA	17.05.01.01.012	540	0,08	43,20
79	CEA (P)	17.05.01.01.012	100	0,10	10,00
80	C-erbB2/HER2	17.05.01.01.013	360	40,00	14.400,00
81	Chromogranin A (monoclonal)	17.05.01.01.014	550	0,60	330,00
82	C-JUN	17.05.01.90.900	20	5,00	100,00
83	CMV	17.05.01.01.023	50	1,60	80,00
84	Cox- 2 (monoclonal)	17.05.01.90.900	30	1,30	39,00
85	CRCX4	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
86	CXCL13	17.05.01.01.136	30	3,00	90,00
87	Cyclin A	17.05.01.90.900	30	3,40	102,00

88	Cyclin D1 (monoclonal)	17.05.01.01.060	340	3,00	1.020,00
89	CYCLIN D2 clone M20	17.05.01.01.135	20	3,00	60,00
90	cyclin D3 clone M19	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
91	Cyclin E	17.05.01.90.900	30	2,23	66,90
92	CYTOKERATIN AE1/AE3	17.05.01.90.900	500	1,50	750,00
93	cytokeratin MNF116	17.05.01.90.900	640	1,50	960,00
94	Cytokeratin 14	17.05.01.01.061	50	0,82	41,00
95	Cytokeratin 17	17.05.01.90.900	30	0,82	24,60
96	Cytokeratin 18 (monoclonal)	17.05.01.90.900	440	4,44	1.953,60
97	Cytokeratin 19	17.05.01.01.019	700	0,70	490,00
98	Cytokeratin 20 (Clone 20,8)	17.05.01.01.020	800	3,00	2.400,00
99	Cytokeratin 5/6	17.05.01.01.015	100	2,00	200,00
100	Cytokeratin 7	17.05.01.01.016	905	0,50	452,50
101	Cytokeratin High MW (34bE12)	17.05.01.01.021	580	2,00	1.160,00
102	D2-40 αντίσωμα κατά λεμφαγγειακών ενδοθηλίων και μεσοθηλιώματος	17.05.01.01.088	50	3,67	183,50
103	DBA 44	17.05.01.01.144	30	3,00	90,00
104	Desmin (clone 33)	17.05.01.01.024	440	1,72	756,80
105	DOG1 clone K9 or SP31	17.05.01.01.089	30	3,00	90,00
106	EBNA 1	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
107	EBNA 2	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
108	EBNA ZEBRA (BZLF1)	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
109	EBNA-LMP (CS 1-4)	17.05.01.90.900	240	2,00	480,00
110	EGFR, clone H11	17.05.01.90.900	20	3,10	62,00
111	EGFR-p1197	17.05.01.90.900	20	3,10	62,00
112	EMA	17.05.01.01.063	200	0,16	32,00
113	ER Estrogen Receptor clone EP1	17.05.01.01.025	550	2,00	1.100,00
114	ERCC1, clone 8F1	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
115	factor VIII	17.05.01.01.064	50	0,68	34,00
116	Fascin	17.05.01.01.138	50	1,59	79,50

117	FLI-1	17.05.01.01.140	30	3,00	90,00
118	FMC7 (δείκτης χρόνιας λεμφοκυτταρικής λευχαιμίας)	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
119	Follicular dendritic cells antigen	17.05.01.01.139	30	2,00	60,00
120	FOXP1	17.05.01.01.205	100	3,00	300,00
121	Gastrin	17.05.01.01.091	20	1,70	34,00
122	GCDPF-15	17.05.01.01.065	30	3,00	90,00
123	GFAP	17.05.01.01.066	170	1,00	170,00
124	Glucagon	17.05.01.01.093	10	1,08	10,80
125	Glycophorin C	17.05.01.01.142	270	1,15	310,50
126	Granzyme B	17.05.01.01.143	50	5,00	250,00
127	HepPar1	17.05.01.01.071	100	6,00	600,00
128	Herpes type I (Polyclonal)	17.05.01.01.068	10	4,80	48,00
129	Herpes type II (Polyclonal)	17.05.01.01.069	10	0,55	5,50
130	HHV8 (LNA) clone 13810	17.05.01.01.070	20	3,00	60,00
131	HGAL	17.05.01.01.217	30	3,00	90,00
132	HIF 1a	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
133	HLA –DR(MHC II)	17.05.01.01.095	50	1,73	86,50
134	Human Placental Lactogen	17.05.01.90.900	10	4,80	48,00
135	Human telomerase reverse transcriptase (catalytic unit), Clone 44F12	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
136	i- Nosynthase	17.05.01.90.900	20	1,30	26,00
137	IDH1(R132H) clone H09	17.05.01.01.172	50	3,00	150,00
138	IgA	17.05.01.01.146	50	0,10	5,00
139	IgD	17.05.01.01.147	50	0,10	5,00
140	IgE	17.05.01.01.189	50	0,10	5,00
141	IgG	17.05.01.01.148	50	0,10	5,00
142	IgG4 clone HP6022	17.05.01.01.219	20	2,00	40,00
143	IgM	17.05.01.01.149	50	0,10	5,00
144	Inhibin a	17.05.01.01.026	90	2,50	225,00
145	INI 1 (SNFS) clone 25/SAF47	17.05.01.01.219	30	3,00	90,00
146	Insulin	17.05.01.01.096	10	0,40	4,00

147	IRTA	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
148	Involucrin	17.05.01.90.900	20	1,00	20,00
149	JUNB	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
150	kappa light chains	17.05.01.01.027	200	0,10	20,00
151	Keratin τύπου CAM 5.2	17.05.01.90.900	700	1,53	1.071,00
152	Ki-67 (CLONE MIB-1)	17.05.01.01.028	1450	0,80	1.160,00
153	lambda light chains	17.05.01.01.029	200	0,10	20,00
154	Laminin	17.05.01.90.900	50	2,35	117,50
155	LANGERIN clone 12D6	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
156	LMO2	17.05.01.01.218	100	3,00	300,00
157	LBV.MS-1911-ZAP-70	17.05.01.01.160	100	1,23	123,00
158	Lysozyme (Polyclonal)	17.05.01.01.150	50	0,55	27,50
159	Mammoglobulin	17.05.01.01.074	20	5,49	109,80
160	Melan A/MART 1	17.05.01.01.030	390	3,00	1.170,00
161	Melanoma (HMB 45)	17.05.01.01.031	390	2,70	1.053,00
162	Microphthalmia transcription factor clone D5	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
163	MLH1	17.05.01.01.098	230	3,00	690,00
164	MSH6	17.05.01.01.100	230	3,00	690,00
165	MSH2	17.05.01.01.099	230	3,00	690,00
166	MUC 6	17.05.01.01.106	30	3,00	90,00
167	MUC 1	17.05.01.01.101	30	3,00	90,00
168	MUC 2	17.05.01.01.102	30	3,00	90,00
169	Myelin Basic Protein	17.05.01.90.900	10	4,42	44,20
170	Myeloid histiocyte antigen (Mac 387)	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
171	Myeloperoxidase (Polyclonal)	17.05.01.01.153	270	1,00	270,00
172	MyoD1	17.05.01.01.075	30	5,23	156,90
173	Myogenin	17.05.01.01.076	50	2,62	131,00
174	Myoglobin	17.05.01.90.900	30	0,10	3,00
175	Myosin	17.05.01.90.900	30	0,18	5,40
176	Napsin	17.05.01.01.166	80	0,45	36,00
177	NeuN clone NAB377	17.05.01.90.900	30	3,00	90,00
178	Neurofilaments cocktail	17.05.01.01.174	100	1,12	112,00

179	NPM	17.05.01.90.900	50	0,10	5,00
180	NSE	17.05.01.90.900	110	0,10	11,00
181	OCT 2	17.05.01.01.196	30	2,71	81,30
182	OLIG2	17.05.01.90.900	30	2,00	60,00
183	Osteopontin	17.05.01.90.900	20	2,97	59,40
184	p 16	17.05.01.01.077	90	2,00	180,00
185	p 21 RAS	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
186	p 27/kip1	17.05.01.90.900	20	1,30	26,00
187	P 53	17.05.01.01.033	200	1,32	264,00
188	p I3K	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
189	p40	17.05.01.90.900	80	1,00	80,00
190	p63	17.05.01.01.034	450	0,64	288,00
191	pAKT (Ser473) monoclonal	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
192	Pancreatic Polypeptide	17.05.01.90.900	20	1,16	23,20
193	Parathormone	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
194	PARP 1, full length	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
195	PAX2	17.05.01.01.183	30	5,00	150,00
196	PAX5	17.05.01.01.155	190	2,56	486,40
197	PAX8	17.05.01.90.900	85	4,00	340,00
198	Paxillin (N-term) (P)	17.05.01.90.900	30	1,48	44,40
199	PD-1 clone MRQ22(known also as NAT)	17.05.01.01.156	30	3,00	90,00
200	PDGFR	17.05.01.01.197	20	7,00	140,00
201	Perforin	17.05.01.01.157	50	5,80	290,00
202	PIE 1	17.05.01.90.900	20	3,00	60,00
203	Placental Alk. Phoshatase (monoclonal)	17.05.01.01.079	90	0,30	27,00
204	PMS2	17.05.01.01.107	240	3,00	720,00
205	pdx1	17.05.01.90.900	100	3,00	300,00
206	Progesterone Receptors (Clone pgr636)	17.05.01.01.036	650	2,00	1.300,00
207	Prostate carcinoma-Πρωτεΐνη 504S	17.05.01.01.035	140	2,54	355,60
208	PSA (MONOCLONAL)	17.05.01.01.037	100	3,36	336,00
209	PTEN	17.05.01.90.900	20	3,13	62,60
210	PU.1 clone G148-74	17.05.01.90.900	50	3,00	150,00

211	S 100 (clone 4c4.9)	17.05.01.01.038	540	0,80	432,00
212	SDHB	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
213	Serotonin	17.05.01.01.177	10	4,06	40,60
214	Smooth muscle Actin	17.05.01.01.039	340	1,03	350,20
215	Somatostatin (Polyclonal)	17.05.01.01.109	10	2,00	20,00
216	SOX11 clone O143	17.05.01.01.159	30	3,00	90,00
217	Surfactant apoprotein	17.05.01.90.900	10	1,68	16,80
218	Synaptophysin (monoclonal)	17.05.01.01.040	440	1,00	440,00
219	TAG B72.3	17.05.01.90.900	100	0,23	23,00
220	TCL-1 clone 1-21	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
221	TCR α/β	17.05.01.90.900	100	3,00	300,00
222	TCR γ (clone gamma 3.20)	17.05.01.90.900	100	3,00	300,00
223	TCR δ (5A6.E9)	17.05.01.90.900	100	3,00	300,00
224	TCR β F1 (clone8A3)	17.05.01.90.900	100	3,00	300,00
225	TdT	17.05.01.01.161	210	0,23	48,30
226	TFE3	17.05.01.90.900	40	2,00	80,00
227	TFEB	17.05.01.90.900	20	2,00	40,00
228	Thyroglobulin	17.05.01.01.041	120	0,15	18,00
229	TIA-1	17.05.01.01.160	50	1,51	75,50
230	Topoisomerase IIa	17.05.01.90.900	30	1,00	30,00
231	TRAP	17.05.01.90.900	30	5,64	169,20
232	TTF-1	17.05.01.01.042	600	0,80	480,00
233	Tyrosinase	17.05.01.90.900	50	2,69	134,50
234	Uroplakin	17.05.01.01.111	45	2,09	94,05
235	Vimentin	17.05.01.01.043	680	0,40	272,00
236	VIP	17.05.01.01.112	20	3,00	60,00
237	ZAP 70	17.05.01.90.900	50	1,23	61,50
238	WT1	17.05.01.01.082	150	1,00	150,00
239	β -HCG	17.05.01.01.059	60	1,33	79,80

240	BOB-1	17.05.01.01.194	30	2,54	76,20
241	MUM/IRF-4 protein	17.05.01.90.900	140	4,79	670,60
242	Πολυδύναμο σύστημα (kit) ειδικής ταυτόχρονης ευαίσθητης διπλής ανοσοϊστοχημικής χρώσης <u>(για mouse και rabbit αντισώματα) κατά ζεύγη: mouse-mouse, rabbit-rabbit, mouse-rabbit</u>	17.05.01.90.900	100	12,00	1.200,00
243	Citrate Buffer (10x), pH 6,0 (επιπρόσθετα υλικά)	17.05.01.90.900	10	630,00	6.300,00
244	Proteinase K σε πυκνή υγρή μορφή για pretreatment ανοσοϊστοχημείας και in situ υβριδοποίησης (επιπρόσθετα υλικά) (των 15ml)	17.05.01.90.900	10	56,00	560,00
245	pepsin (επιπρόσθετα υλικά) (των 125ml)	17.05.01.90.900	1	460,00	460,00
246	Trypsin (επιπρόσθετα υλικά) (των 125ml)	17.05.01.90.900	1	240,00	240,00
247	Fast Red (Substrate and tablets) (επιπρόσθετα υλικά)	17.05.01.90.900	1	275,00	275,00
248	EDTA powder για αποκάλυψη επιτόπων (επιπρόσθετα υλικά)	17.05.01.90.900	10	95,00	950,00
249	Antibody diluent for IHC	17.05.01.90.900	45	66,50	2.992,50
ΣΥΝΟΛΟ					85.512,45
2^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30769 ΚΙΤ ΑΝΟΣΟΪΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ ΜΕ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΛΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΠΑΓΝΗ					
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	Πολυδύναμο σύστημα ενισχυμένης ανοσοανίχνευσης Υπεροξειδάσης- <u>DAB</u> που να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια, χωρίς παρεμβολή ενδογενών μορίων <u>(χωρίς μη ειδική χρώση)</u> .	17.05.01.90.900	12.000	6,00	72.000,00
ΣΥΝΟΛΟ					72.000,00

3 ^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30770 ΚΙΤ ΑΝΟΣΟΪΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ ΜΕ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΛΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ Γ.Ν. ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟΥ					
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	Κιτ ανοσοϊστοχημείας πολυμερούς υψίστης ειδικότητας και ευαισθησίας που δεν αντιδρά με την ενδογενή βιοτίνη. Να είναι πιστοποιημένα κατάλληλο για χρήση σε αυτόματο σύστημα ανοσοϊστοχημείας και να είναι πλήρες να περιέχει δηλαδή όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια, διαλύματα και αναλώσιμα για την εκτέλεση όλων των σταδίων ανοσοχρώσης με πλήρως αυτοματοποιημένη ανασύσταση και τοποθέτηση χρωμογόνου, συμπεριλαμβανομένου και του διαλύματος αντίχρωσης (αιματοξυλίνη). Το kit να είναι HRP/DAB και να μπορεί να χρησιμοποιηθεί για την ταυτόχρονη αυτόματη εκτέλεση πρωτοκόλλων IHC & ISH. Το kit αυτό να προορίζεται για in vitro διαγνωστική χρήση.	17.05.01.90.900	3.800	8,00	30.400,00
	ΣΥΝΟΛΟ				30.400,00
4 ^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30733 ΧΡΩΜΟΓΟΝΟΣ IN SITU ΥΒΡΙΔΙΣΜΟΣ ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΛΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΠΑΓΝΗ					
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	IN SITU HYBRIDIZATION KIT CMV	17.06.01.67.001	30	30,00	900,00
2	IN SITU HIBRIDIZATION KIT LAMDA LIGHT CHAINS	17.06.01.72.001	200	21,00	4.200,00
3	IN SITU HYBRIDIZATION KIT KAPPA LIGHT CHAINS	17.06.01.71.001	200	21,00	4.200,00

4	Apoptosis KIT (TUNEL) με DAB	17.05.01.90.900	10	30,00	300,00
5	IN SITU HYBRIDIZATION KIT HPV 8,18,33,31,45	17.06.01.70.001	25	21,00	525,00
6	IN SITU HYBRIDIZATION KIT HHV8	17.06.01.74.001	20	21,00	420,00
7	IN SITU HYBRIDIZATION KIT EBV LATE AND EARLY PROBE	17.06.01.68.001	120	21,00	2.520,00
	ΣΥΝΟΛΟ				13.065,00
	5^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30738 ΙΣΤΟΧΗΜΙΚΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΜΕ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΛΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΠΑΓΝΗ				
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	KIT Alcian -blue	17.04.01.01.001	150	9	1.350,00
2	KIT Acian -Blue PAS PH 2,5	17.04.01.02.001	15	9	135,00
3	KIT PAS -DIASTASE	17.04.01.15.001	120	9	1.080,00
4	KIT MUCICARMINE	17.04.01.30.001	10	9	90,00
5	KIT PERLS METHOD FOR IRON	17.04.01.17.001	150	9	1.350,00
6	KIT GOMORI	17.04.01.06.001	120	9	1.080,00
7	KIT MASSON TRICHROME	17.04.01.11.001	120	9	1.080,00
8	KIT ELASTIKA	17.04.01.25.001	30	9	270,00
9	KIT MASSON FONTANA FOR MELANOTIC PIGMENT	17.04.01.10.001	20	9	180,00
10	KIT GRIMELIUS	17.04.01.90.900	20	9	180,00
11	KIT GROCOTT FOR FUNGI	17.04.01.09.001	30	9	270,00
12	KIT GRAM FOR BACTERIA	17.04.01.08.001	30	9	270,00
13	KIT CONGO RED	17.04.01.03.001	50	9	450,00

14	KIT FOUCHET	17.04.01.90.900	50	9	450,00
15	KIT RHODAMINE METHOD FOR COPPER	17.04.01.18.001	10	9	90,00
16	KIT MALLORY TRICHROME	17.04.01.90.900	20	9	180,00
17	KIT HALES	17.04.01.28.001	50	9	450,00
18	KIT LUXOL FAST BLUE	17.04.01.90.900	30	9	270,00
19	KIT BIELSCHOFSKI	17.04.01.90.900	10	9	90,00
20	KIT PERIODIC ACID SCHIFF/PAS	17.04.01.15.001	100	9	900,00
21	KIT OIL RED	17.04.01.13.001	10	9	90,00
22	KIT SUDAN BLACK	17.04.01.31.001	10	9	90,00
23	KIT ZIEHL-NEELSEN FOR ACID FAST BACTERIA	17.04.01.26.001	50	9	450,00
24	KIT VAN GIESSEN TRICHROME	17.04.01.23.001	10	9	90,00
25	KIT VON KOSSA METHOD FOR CALCIUM	17.04.01.24.001	10	9	90,00
26	KIT WARTHIN STARRY PH 4	17.04.01.26.001	30	9	270,00
27	KIT WEIGERT VAN GIESON	17.04.01.23.001	20	9	180,00
28	Golgi	17.04.01.90.900	10	9	90,00
29	Chloroacetate oxidase Leder's	17.04.01.90.900	10	9	90,00
	ΣΥΝΟΛΟ				11.655,00

6 ^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30737 ΦΘΟΡΙΖΩΝ IN SITU ΥΒΡΙΔΙΣΜΟΣ FISH ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΛΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΠΑΓΝΗ					
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	Πλήρες Kit Fluorescence In Situ Hybridization (FISH) για ποσοτική ανίχνευση c-neu/HER2/c-erbB2 με μέθοδο διπλής σήμανσης (δύο χρώματα) για HER2/κεντρομερίδιο 17	17.06.01.64.001	150	121,00	18.150,00
2	EWS gene translocations for Ewing sarcoma brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.62.001	10	120,00	1.200,00
3	c-myc gene translocations for lymphomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.16.001	30	114,00	3.420,00
4	BCL1 gene translocation for lymphomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.76.001	20	110,00	2.200,00
5	BCL2 gene translocation for lymphomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.57.001	30	110,00	3.300,00
6	BCL6 gene translocation brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.90.900	20	117,00	2.340,00
7	SYT gene translocation for synovial sarcoma brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.30.001	10	118,00	1.180,00
8	(1: 19)(q10; p10) translocation for brain tumors with oligodendroglial differentiation brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.90.900	10	122,00	1.220,00
9	MDM2 amplification for sarcomas	17.06.01.23.001	10	125,00	1.250,00
10	ALK gene translocation for lymphomas/sarcomas/adenocarcinomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.04.001	20	115,00	2.300,00
	ΣΥΝΟΛΟ				36.560,00

A/A	7 ^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30740 ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΑΣ ΜΕ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΛΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΠΑΓΝΗ				
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΑΣ (ΜΕΘΟΔΟΣ ΥΓΡΗΣ ΦΑΣΗΣ)	17.03.02.02.001	700	12,50	8.750,00
	ΣΥΝΟΛΟ				8.750,00
A/A	8 ^{ος} ΣΥΣΤΗΜΙΚΟΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 30773 ΜΟΡΙΑΚΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΔΙΑΓΝΩΣΗΣ - ΠΡΟΓΝΩΣΗΣ ΝΕΟΠΛΑΣΙΩΝ ΜΕ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΛΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΠΑΓΝΗ				
A/A	Περιγραφή Αιτήματος	Κωδ.Εργαστηρ.Εξέτ.	ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΑΞΙΑ
1	cKIT mut ex9, ex11	17.06.02.08.001	24	120,00	2.880,00
2	cKIT mut ex13	17.06.02.09.001	24	120,00	2.880,00
3	PDGFRA mut ex12	17.06.02.16.001	12	120,00	1.440,00
4	PDGFRA mut ex18	17.06.02.17.001	12	120,00	1.440,00
5	KRAS mut codons 12,13	17.06.02.13.001	100	130,00	13.000,00
6	NRAS mut	17.06.02.15.001	100	130,00	13.000,00
7	EGFR mut ex18, ex19, ex20, ex21	17.06.02.12.001	24	130,00	3.120,00
8	BRCA1	17.06.04.06.001	10	120,00	1.200,00
9	BRCA2	17.06.04.07.001	10	120,00	1.200,00

10	kit (πλήρες) για ανίχνευση αναδιάταξης των γονιδίων IGH (V-D-J), Igκ, και Igλ με multiple x RT PCR και ανάγνωση των αποτελεσμάτων	17.06.02.90.900	30	60,00	1.800,00
11	kit (πλήρες) για ανίχνευση αναδιάταξης των TCRβ/γ γονιδίων με PCR και ανάγνωση των αποτελεσμάτων	17.06.02.90.900	30	60,00	1.800,00
12	MYD 88	17.06.02.90.900	10	120,00	1.200,00
13	BRAF ex15	17.06.02.07.001	24	130,00	3.120,00
	ΣΥΝΟΛΟ				48.080,00
ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ Φ.Π.Α.					306.022,45
Φ.Π.Α. 24%					73.445,39
ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ Φ.Π.Α.					379.467,84

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΟΙ ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΑΝΟΙΚΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

1. ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ ΚΑΙ ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

1.1. Τρόπος υποβολής προσφορών

Οι προσφορές υποβάλλονται από τους οικονομικούς φορείς ηλεκτρονικά, μέσω της διαδικτυακής πύλης www.promitheus.gov.gr, του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ. μέχρι την καταληκτική ημερομηνία και ώρα που ορίζει η παρούσα διακήρυξη, στην Ελληνική γλώσσα, σε ηλεκτρονικό φάκελο, σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο άρθρο 11 της Υ.Α. Π1/2390/2013 (ΦΕΚ/Β/2677/21-102013) «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.)» και στον Ν. 4412/2016.

1.2. Περιεχόμενο προσφορών

Τα περιεχόμενα του ηλεκτρονικού φακέλου της προσφοράς ορίζονται ως εξής :

- (α) ένας (υπο)φάκελος* με την ένδειξη «Δικαιολογητικά Συμμετοχής-Τεχνική προσφορά» και
- (β) ένας (υπο)φάκελος* με την ένδειξη «Οικονομική Προσφορά».

[*(υπο)φάκελος: κατηγορία επισυναπτόμενων αρχείων στο σύστημα]

Κατά την υποβολή της προσφοράς από τον Οικονομικό φορέα σημαίνονται από αυτόν με χρήση του σχετικού πεδίου του συστήματος τα στοιχεία εκείνα της προσφοράς του που έχουν εμπιστευτικό χαρακτήρα.

1.2.1. Περιεχόμενα (υπο)φακέλου «Δικαιολογητικά συμμετοχής - τεχνική προσφορά»

Στον (υπο)φάκελο με την ένδειξη «Δικαιολογητικά Συμμετοχής-Τεχνική προσφορά» υποβάλλονται η εγγύηση συμμετοχής, και όλα τα απαιτούμενα κατά το στάδιο υποβολής της προσφοράς δικαιολογητικά καθώς και τα ΤΕΧΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ της προσφοράς. Συγκεκριμένα, στον προαναφερόμενο (υπο)φάκελο περιλαμβάνονται:

1.2.1.1. Δικαιολογητικά συμμετοχής

Οι προσφέροντες υποβάλουν ηλεκτρονικά μαζί με την προσφορά τους, εγκαίρως και προσηκόντως, επί ποινή αποκλεισμού, τα εξής δικαιολογητικά, σε μορφή αρχείου .pdf σύμφωνα με τα άρθρο 79 και 93 του Ν. 4412/2016 και το άρθρο 11 της ΥΑ Π1/2390/13 «Τεχνικές λεπτομέρειες και διαδικασίες λειτουργίας του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.)», όπως αναλυτικά περιγράφονται κατωτέρω :

1.2.1.1.1. Εγγύηση συμμετοχής στον διαγωνισμό

Οι Προσφέροντες οφείλουν, επί ποινή αποκλεισμού, μαζί με την προσφορά τους να καταθέσουν Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής στην διακήρυξη για την οποία υποβάλλουν προσφορά. Το ποσό της εγγύησης συμμετοχής θα πρέπει να καλύπτει το 2% της προϋπολογισθείσας δαπάνης χωρίς Φ.Π.Α. Το ύψος της Εγγυητικής Επιστολής Συμμετοχής, η διάρκεια της, τα ιδρύματα έκδοσης και ο τρόπος σύνταξης της, αναφέρονται αναλυτικά στο άρθρο 11.1.2. της παρούσας διακήρυξης.

1.2.1.1.2. Ενιαίο Ευρωπαϊκό Έντυπο Σύμβασης (ΕΕΕΣ) του αρ. 79 του Ν. 4412/2016, το οποίο αποτελείται από

ενημερωμένη υπεύθυνη δήλωση, με τις συνέπειες του ν. 1599/1986 (Α'75), ως προκαταρκτική απόδειξη προς αντικατάσταση των πιστοποιητικών που εκδίδουν δημόσιες αρχές ή τρίτα μέρη, επιβεβαιώνοντας ότι ο υποψήφιος οικονομικός φορέας πληροί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

α) δεν βρίσκεται σε μία από τις καταστάσεις των άρθρων 73 και 74 του Ν.4412/2016 για τις οποίες οι οικονομικοί φορείς αποκλείονται ή μπορούν να αποκλεισθούν,

β) πληροί τα σχετικά κριτήρια επιλογής του άρθρου 75 του Ν.4412/2016

Εάν ο υποψήφιος οικονομικός φορέας στηρίζεται στις ικανότητες άλλων φορέων, σύμφωνα με το άρθρο 78 του Ν.4412/2016, το ΕΕΕΣ περιέχει επίσης τις ως άνω πληροφορίες όσον αφορά τους φορείς αυτούς.

Το ΕΕΕΣ αποτελείται από επίσημη δήλωση του υποψήφιου οικονομικού φορέα ότι ο σχετικός λόγος αποκλεισμού δεν ισχύει και/ή ότι πληρούνται το σχετικό κριτήριο επιλογής και παρέχει τις κατάλληλες πληροφορίες, όπως απαιτείται από την αναθέτουσα αρχή.

Οδηγίες και πρότυπο του ΕΕΕΣ παραθέτονται στο Παράρτημα Θ', ενώ σε ηλεκτρονική μορφή το ΕΕΕΣ αντλείται είτε από την Ιστοσελίδα της Α.Α, είτε από την ηλεκτρονική πλατφόρμα του ΕΣΗΔΗΣ (Αρ. Ηλεκτρ. Δ/σμου ΕΣΗΔΗΣ: 30214-30769-30770-30733-30738-30737-30740-30773).

Ένας οικονομικός φορέας που συμμετέχει μόνος του και ο οποίος δεν στηρίζεται στις ικανότητες άλλων οντοτήτων προκειμένου να ανταποκριθεί στα κριτήρια επιλογής, πρέπει να συμπληρώνει ένα ΕΕΕΠ.

Ένας οικονομικός φορέας που συμμετέχει μόνος του, αλλά στηρίζεται στις ικανότητες μιας ή περισσότερων άλλων οντοτήτων, πρέπει να μεριμνά ώστε η αναθέτουσα αρχή ή ο αναθέτων φορέας να λαμβάνει το δικό του ΕΕΕΠ μαζί με χωριστό ΕΕΕΠ όπου παρατίθενται οι σχετικές πληροφορίες για κάθε μία από τις οντότητες στις οποίες στηρίζεται.

Τέλος, όταν σε μια διαδικασία προμήθειας συμμετέχουν από κοινού όμιλοι οικονομικών φορέων, συμπεριλαμβανομένων προσωρινών ενώσεων, πρέπει να δίδεται, για καθέναν συμμετέχοντα οικονομικό φορέα, χωριστό ΕΕΕΠ, στο οποίο παρατίθενται οι πληροφορίες που απαιτούνται σύμφωνα με τα μέρη II έως V του ΕΕΕΣ.

- Σε περίπτωση που ο προσφέρων είναι νομικό πρόσωπο, το ΕΕΕΣ υποβάλλουν :

α) οι Διαχειριστές, όταν το νομικό πρόσωπο είναι Ο.Ε., Ε.Ε., Ε.Π.Ε. ή Ι.Κ.Ε.

β) ο Διευθύνων Σύμβουλος καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, όταν το νομικό πρόσωπο είναι Α.Ε

γ) σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου, οι νόμιμοι εκπρόσωποί του.

1.2.1.1.4. Τα νομιμοποιητικά έγγραφα κάθε συμμετέχοντος ημεδαπού ή αλλοδαπού νομικού προσώπου, όπως το

ισχύον καταστατικό κατά περίπτωση Φ.Ε.Κ., ή επικυρωμένο αντίγραφο ή απόσπασμα του καταστατικού. Στοιχεία και έγγραφα από τα οποία πρέπει να προκύπτουν, ο Πρόεδρος και ο Διευθύνων Σύμβουλος ΑΕ, τα υπόλοιπα πρόσωπα που έχουν δικαίωμα να δεσμεύουν με την υπογραφή τους, το νομικό πρόσωπο και τα έγγραφα της νομιμοποίησης αυτών, αν αυτό δεν προκύπτει ευθέως από το καταστατικό αναλόγως με τη νομική μορφή των εταιρειών ή κάθε άλλου νομικού προσώπου.

- Σε περίπτωση που το οικείο κράτος δεν εκδίδει κάποιο έγγραφο ή πιστοποιητικό, από τα απαιτούμενα ή που αυτό δεν καλύπτει όλες τις παραπάνω περιπτώσεις, αυτό μπορεί να αντικαθίσταται από ένορκη βεβαίωση του ενδιαφερόμενου ή στα κράτη μέλη όπου δεν προβλέπεται η ένορκη βεβαίωση από υπεύθυνη δήλωση ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού οργανισμού του κράτος καταγωγής ή προέλευσης. Η υποχρέωση αφορά όλες τις παραπάνω κατηγορίες υποψηφίων.

Το ΕΕΕΣ, τα στοιχεία και δικαιολογητικά για τη συμμετοχή του προσφέροντος στη διαγωνιστική διαδικασία υποβάλλονται από αυτόν ηλεκτρονικά σε μορφή αρχείου τύπου .pdf και προσκομίζονται κατά περίπτωση από αυτόν εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή, πλην των Φ.Ε.Κ. και των εγγράφων που φέρουν ψηφιακή υπογραφή.

Όταν υπογράφονται από τον ίδιο φέρουν ψηφιακή υπογραφή και δεν απαιτείται σχετική θεώρηση.

Επισημαίνεται ότι τα ανωτέρω δικαιολογητικά ή άλλα στοιχεία του υποφακέλου «Δικαιολογητικά Συμμετοχής - Τεχνική Προσφορά» που έχουν υποβληθεί με την ηλεκτρονική προσφορά και απαιτούνται να προσκομισθούν στην αναθέτουσα αρχή εντός της ανωτέρω αναφερόμενης προθεσμίας είναι τα δικαιολογητικά και στοιχεία που δεν έχουν εκδοθεί /συνταχθεί από τον ίδιο τον οικονομικό φορέα και κατά συνέπεια δεν φέρουν την ψηφιακή του υπογραφή. Ως τέτοια στοιχεία ενδεικτικά είναι η Εγγυητική Επιστολή συμμετοχής, Πιστοποιητικά που έχουν εκδοθεί από δημόσιες αρχές ή άλλους φορείς.

1.2.1.2. Τεχνική προσφορά

Στον (υπό) φάκελο «Δικαιολογητικά Συμμετοχής - Τεχνική Προσφορά», υποβάλλονται ηλεκτρονικά τα κάτωθι :

1.2.1.2.1. Η Τεχνική Προσφορά συντάσσεται συμπληρώνοντας την αντίστοιχη ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος. Στην συνέχεια, το σύστημα παράγει σχετικό ηλεκτρονικό αρχείο, σε μορφή pdf, το οποίο υπογράφεται ψηφιακά και υποβάλλεται από τον προσφέροντα. Τα στοιχεία που περιλαμβάνονται στην ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος και του παραγόμενου ψηφιακά υπογεγραμμένου ηλεκτρονικού αρχείου πρέπει να ταυτίζονται. Σε αντίθετη περίπτωση, το σύστημα παράγει σχετικό μήνυμα και ο προσφέρων καλείται να παράγει εκ νέου το ηλεκτρονικό αρχείο pdf.

Απαραίτητο στοιχείο της τεχνικής προσφοράς θα είναι το «φύλλο συμμόρφωσης – τεκμηρίωσης» της ηλεκτρονικής πλατφόρμας του ΕΣΗΔΗΣ, ψηφιακά υπογεγραμμένο από τον προσφέροντα, στο οποίο θα απαντώνται μία προς μία

και με την ίδια σειρά όλες οι προδιαγραφές του Παραρτήματος ΣΤ' της παρούσης. Προσφορές οι οποίες θα απαντούν μονολεκτικά, χωρίς τεκμηρίωση και παραμπομπές θα απορρίπτονται.

Εφόσον οι τεχνικές προδιαγραφές δεν έχουν αποτυπωθεί στο σύνολό τους στις ειδικές ηλεκτρονικές φόρμες του συστήματος, ο προσφέρων επισυνάπτει ψηφιακά υπογεγραμμένα τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία. Επισημαίνεται ότι στη τεχνική προσφορά πρέπει να συμπεριληφθούν υποχρεωτικά στοιχεία των προσφερομένων υλικών όπως πλήρης τεχνική περιγραφή, κωδικός εργοστασίου παραγωγής προσφερόμενη συσκευασία κλπ.

1.2.1.2.2. Υπεύθυνη δήλωση εγγύησης, ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, με την οποία ο προμηθευτής θα δεσμεύεται για την εγγύηση της καλής λειτουργίας του παραχωρούμενου συνοδού εξοπλισμού για όλη τη διάρκεια ισχύος της σύμβασης και των τυχόν παρατάσεων της. Κατά τη διάρκεια ισχύος της σύμβασης και των τυχόν παρατάσεων της, το Νοσοκομείο δεν θα ευθύνεται για οποιαδήποτε βλάβη του συνοδού εξοπλισμού προερχόμενη από την συνήθη και ορθή χρήση του και δεν θα επιβαρύνεται με κανένα ποσό για εργατικά, ανταλλακτικά, υλικά και λοιπά έξοδα αποκατάστασης της βλάβης. Στην παρεχόμενη εγγύηση περιλαμβάνεται η υποχρέωση του προμηθευτή για προληπτικό έλεγχο συντήρησης, σε τακτά χρονικά διαστήματα, ώστε ο συνοδός εξοπλισμός να διατηρείται σε κατάσταση ετοιμότητας, καθώς επίσης και η υποχρέωση του προμηθευτή σε απεριόριστο αριθμό επισκέψεων για επανορθωτική επέμβαση (βλάβη). Η συχνότητα των προληπτικών ελέγχων πρέπει να καθορίζεται στην προσφορά και να είναι σύμφωνη με τις οδηγίες και προδιαγραφές του κατασκευαστικού οίκου

1.2.1.2.3. Πλήρες εγχειρίδιο με σαφείς οδηγίες χρήσεως και λειτουργίας του μητρικού κατασκευαστικού οίκου (Operation Manuals) με αναλυτική περιγραφή των αντίστοιχων πρωτοκόλλων και λειτουργιών για όλες τις αντίστοιχες εφαρμογές, μεταφρασμένο οπωσδήποτε στην Ελληνική γλώσσα, οι οποίες πρέπει να αποδίδουν πιστά το πρωτότυπο κείμενο. Τα ηλεκτρονικά υποβαλλόμενα εγχειρίδια χρήσης, θα πρέπει να είναι ψηφιακά υπογεγραμμένα από τον κατασκευαστικό οίκο. Σε αντίθετη περίπτωση θα πρέπει να συνοδεύονται από υπεύθυνη δήλωση ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, στην οποία θα δηλώνεται ότι τα αναγραφόμενα σε αυτά στοιχεία ταυτίζονται με τα στοιχεία του prospectus του κατασκευαστικού οίκου και πρέπει να προσκομισθούν σε έντυπη μορφή εντός τριών (3) ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή.

1.2.1.2.4. Επίσημες βεβαιώσεις του κατασκευαστικού οίκου του μηχανήματος, το οποίο θα προσφερθεί από τους διαγωνιζόμενους ως συνοδός εξοπλισμός, ότι τα προσφερόμενα αντιδραστήρια, calibrators, controls και λοιπά αναλώσιμα που προσφέρονται είναι απολύτως συμβατά με το μηχάνημα και δεν δημιουργούν πρόβλημα στην αξιοπιστία των αποτελεσμάτων καθώς και στην λειτουργία του μηχανήματος. Οι βεβαιώσεις θα είναι αναλυτικές ως προς το σύνολο των προσφερομένων υλικών (αντιδραστήρια, calibrators, controls και λοιπά αναλώσιμα) και θα ταυτίζονται ως προς την ονοματολογία των προσφερομένων ειδών. Δεν θα γίνουν αποδεκτές διαβεβαιώσεις οι οποίες είναι αόριστες ως προς την αναφορά τους. Οι ηλεκτρονικά υποβαλλόμενες βεβαιώσεις θα πρέπει να είναι ψηφιακά υπογεγραμμένες από τον κατασκευαστικό οίκο. Σε αντίθετη περίπτωση θα πρέπει να συνοδεύονται από υπεύθυνη δήλωση ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, στην οποία θα δηλώνεται ότι τα αναγραφόμενα σε αυτές στοιχεία ταυτίζονται με τα στοιχεία των βεβαιώσεων του κατασκευαστικού οίκου και οι βεβαιώσεις πρέπει

να προσκομισθούν σε έντυπη μορφή εντός τριών (3) ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή.

1.2.1.2.5. Ψηφιακά υπογεγραμμένος συμπληρωμένος ο πίνακας του ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΟΣ Ζ, πλην των στηλών με τα οικονομικά στοιχεία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΣΤ' και στο άρθρο 1.2.2. της παρούσας. Επισημαίνεται ότι η συμπλήρωση οικονομικών στοιχείων ή χαρακτηρισμών όπως ΔΩΡΕΑΝ στους πίνακες των τεχνικών προσφορών συνιστά λόγο απόρριψης της προσφοράς των υποψηφίων

1.2.1.2.6. Τα ένθετα/εσώκλειστα με τις οδηγίες χρήσεως, μεθοδολογίας των προσφερόμενων ειδών.

1.2.1.2.7. Πιστοποιητικό ISO του αντιπροσώπου του κατασκευαστή στην Ελλάδα για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων

1.2.1.2.8. Πιστοποιητικό ISO του κατασκευαστή των υλικών για παραγωγή και διάθεση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

1.2.1.2.9. Δικαιολογητικά του άρθρου 82 του Ν. 4412/2016

- Σε περίπτωση που από τις τεχνικές προδιαγραφές απαιτείται η προσκόμιση πιστοποιητικών εκδιδόμενων από ανεξάρτητους οργανισμούς που βεβαιώνουν ότι ο οικονομικός φορέας συμμορφώνεται με ορισμένα πρότυπα διασφάλισης ποιότητας, συμπεριλαμβανομένης της προσβασιμότητας για άτομα με ειδικές ανάγκες, οι οικονομικοί φορείς παραπέμπονται σε συστήματα διασφάλισης ποιότητας τα οποία βασίζονται στη σχετική σειρά ευρωπαϊκών προτύπων και έχουν πιστοποιηθεί από διαπιστευμένους οργανισμούς. Η αναθέτουσα αρχή αναγνωρίζει ισοδύναμα πιστοποιητικά από οργανισμούς εδρεύοντες σε άλλα κράτη - μέλη. Επίσης, κάνει δεκτά άλλα αποδεικτικά στοιχεία για ισοδύναμα μέτρα διασφάλισης ποιότητας, εφόσον ο οικονομικός φορέας δεν είχε τη δυνατότητα να αποκτήσει τα εν λόγω πιστοποιητικά εντός των σχετικών προθεσμιών για λόγους για τους οποίους δεν ευθύνεται ο ίδιος, υπό την προϋπόθεση ότι ο οικονομικός φορέας αποδεικνύει ότι τα προτεινόμενα μέτρα διασφάλισης ποιότητας πληρούν τα απαιτούμενα πρότυπα διασφάλισης ποιότητας.

- Σε περίπτωση που από τις τεχνικές προδιαγραφές απαιτείται η υποβολή πιστοποιητικών εκδιδόμενων από ανεξάρτητους οργανισμούς που να βεβαιώνουν ότι ο οικονομικός φορέας συμμορφώνεται με συγκεκριμένα συστήματα ή πρότυπα όσον αφορά την περιβαλλοντική διαχείριση, τότε οι οικονομικοί φορείς παραπέμπονται στο σύστημα οικολογικής διαχείρισης και ελέγχου (EMAS) της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή σε άλλα συστήματα περιβαλλοντικής διαχείρισης που έχουν αναγνωριστεί, σύμφωνα με το άρθρο 45 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθμ. 1221/2009 ή σε άλλα πρότυπα περιβαλλοντικής διαχείρισης βασισζόμενα σε αντίστοιχα ευρωπαϊκά ή διεθνή πρότυπα που έχουν εκδοθεί από διαπιστευμένους οργανισμούς. Η αναθέτουσα αρχή αναγνωρίζει ισοδύναμα πιστοποιητικά από οργανισμούς εδρεύοντες σε άλλα κράτη - μέλη.

Όταν ο οικονομικός φορέας τεκμηριωμένα δεν έχει πρόσβαση στα εν λόγω πιστοποιητικά ή δεν έχει τη δυνατότητα να τα αποκτήσει εντός των σχετικών προθεσμιών, για λόγους για τους οποίους δεν ευθύνεται ο ίδιος, η αναθέτουσα αρχή αποδέχεται επίσης άλλα αποδεικτικά μέσα μέτρων περιβαλλοντικής διαχείρισης, υπό την προϋπόθεση ότι ο ενδιαφερόμενος οικονομικός φορέας αποδεικνύει ότι τα συγκεκριμένα μέτρα είναι ισοδύναμα με εκείνα που

απαιτούνται βάσει του εφαρμοστέου συστήματος ή του προτύπου περιβαλλοντικής διαχείρισης.

Τα ανωτέρω στοιχεία και δικαιολογητικά της τεχνικής προσφοράς του προσφέροντος υποβάλλονται από τον οικονομικό φορέα ηλεκτρονικά σε μορφή αρχείου τύπου .pdf και προσκομίζονται κατά περίπτωση από αυτόν εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή. Όταν υπογράφονται από τον ίδιο φέρουν ψηφιακή υπογραφή.

Οι δηλώσεις του παρόντος άρθρου υπογράφονται ψηφιακά από τους έχοντες υποχρέωση προς τούτο και δεν απαιτείται σχετική θεώρηση.

1.2.2. Περιεχόμενα (υπο)φακέλου «Οικονομική Προσφορά»

Στον (υπο)φάκελο* με την ένδειξη «Οικονομική Προσφορά» περιλαμβάνεται η οικονομική προσφορά του οικονομικού φορέα.

Η Οικονομική Προσφορά υποβάλλεται ηλεκτρονικά επί ποινή απορρίψεως στον (υπό) φάκελο «Οικονομική Προσφορά».

Η οικονομική προσφορά, συντάσσεται συμπληρώνοντας την αντίστοιχη ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος. Στην συνέχεια, το σύστημα παράγει σχετικό ηλεκτρονικό αρχείο, σε μορφή pdf, το οποίο υπογράφεται ψηφιακά και υποβάλλεται από τον προσφέροντα. Τα στοιχεία που περιλαμβάνονται στην ειδική ηλεκτρονική φόρμα του συστήματος και του παραγόμενου ψηφιακά υπογεγραμμένου ηλεκτρονικού αρχείου πρέπει να ταυτίζονται. Σε αντίθετη περίπτωση, το σύστημα παράγει σχετικό μήνυμα και ο προσφέρων καλείται να παράγει εκ νέου το ηλεκτρονικό αρχείο pdf.

Εφόσον η οικονομική προσφορά δεν έχει αποτυπωθεί στο σύνολό της στις ειδικές ηλεκτρονικές φόρμες του συστήματος, ο προσφέρων επισυνάπτει ψηφιακά υπογεγραμμένα τα σχετικά ηλεκτρονικά αρχεία.

Στον (υπο)φάκελο* «Οικονομική Προσφορά» θα υποβληθούν ηλεκτρονικά, εκτός των ανωτέρω, ψηφιακά υπογεγραμμένος από τον προσφέροντα:

- ο Πίνακας του ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΟΣ Ζ' για κάθε ομάδα εξετάσεων, στον οποίο θα φαίνονται ξεχωριστά οι απαιτούμενες ποσότητες των αντιδραστηρίων, που απαιτούνται για την πραγματοποίηση των εξετάσεων του Νοσοκομείου που δηλώνονται στην παρούσα διακήρυξη. Οι ποσότητες που θα προκύπτουν θα είναι στρογγυλοποιημένες στην πλησιέστερη μονάδα των συσκευασιών, των απαιτούμενων υλικών προς τα άνω. Για τον υπολογισμό της απαιτούμενης ποσότητας των συσκευασιών θα πρέπει να ληφθούν υπόψη ο αριθμός εξετάσεων που δηλώνονται από το Νοσοκομείο, οι απαιτήσεις του κατασκευαστικού οίκου καθώς επίσης και η σταθερότητα (διάρκεια) των αντιδραστηρίων. Εάν οι ποσότητες των Αντιδραστηρίων, που δηλώνει ο προσφέρων ότι θα παρέχει, τελικώς δεν επαρκέσουν για να εκτελεστεί ο αριθμός των εξετάσεων που ζητείται από το Νοσοκομείο στην παρούσα, τα επιπλέον αντιδραστήρια που θα απαιτηθούν μέχρι να εκτελεστεί αυτός ο αριθμός θα προσφέρονται δωρεάν από τον προσφέρον.

Επισημαίνεται ότι:

- το σύνολο της υποβαλλόμενης οικονομικής προσφοράς μέσω της ηλεκτρονικής φόρμας του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.,

μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ, με το σύνολο της οικονομικής προσφοράς του υποβαλλόμενου πίνακα του Παραρτήματος Ζ' της παρούσας πρέπει να ταυτίζεται.

Στις ανωτέρω τιμές θα πρέπει να έχουν συνυπολογιστεί υποχρεωτικά:

- Το κόστος για την εγκατάσταση του προσφερόμενου συνοδού εξοπλισμού στο αντίστοιχο εργαστήριο.
- Η εγγύηση για τον εξοπλισμό, για όλο το χρονικό διάστημα ισχύος της σύμβασης και των τυχόν παρατάσεων αυτής.
- Το κόστος των προληπτικών συντηρήσεων που θα απαιτηθεί να πραγματοποιηθούν στον συνοδό εξοπλισμό τόσο κατά τη διάρκεια της σύμβασης όσο και των τυχόν παρατάσεων αυτής.
- Η αναβάθμιση του λογισμικού του εξοπλισμού και η σύνδεσή του με το εκάστοτε πληροφοριακό σύστημα του Εργαστηρίου για όλη τη διάρκεια της σύμβασης. Τα μηχανήματα θα συνοδεύονται υποχρεωτικά από σύστημα διαχείρισης αποτελεσμάτων που θα συνδεθεί με το κεντρικό σύστημα διαχείρισης εργαστηριακών δεδομένων του Νοσοκομείου (LIS). Το ανωτέρω σύστημα θα παρέχει την δυνατότητα παραλαβής συγκεντρωτικών αποτελεσμάτων και σε μηνιαία βάση για το πραγματικό έλεγχο του κόστους ανά εξέταση.
- Οι επανορθωτικές επεμβάσεις και τα ανταλλακτικά που τυχόν απαιτηθούν για την αποκατάσταση της λειτουργίας του συνοδού εξοπλισμού τόσο κατά τη διάρκεια της σύμβασης όσο και των τυχόν παρατάσεων αυτής.
- Η εκπαίδευση (τόσο επί της λειτουργίας, όσο και επί των δυνατοτήτων αποτελεσματικότερης και επωφελέστερης εκμετάλλευσης και ανάπτυξης της απόδοσής του μηχανήματος, ποιοτικής και ποσοτικής) στους υπαλλήλους του Νοσοκομείου που θα κάνουν χρήση του προσφερόμενου μηχανήματος (ιατρούς—χειριστές), μετά την εγκατάσταση αυτού.
- **Όλα τα επιπρόσθετα υλικά όπως υλικά βαθμονόμησης και ελέγχου (controls, calibrators) και λοιπά αναλώσιμα θα είναι δωρεάν.**
- Για κανένα άλλο λόγο δεν επιβαρύνεται η τιμή από άλλες τυχόν αιτιάσεις του προμηθευτή. Προς τούτο οι συμμετέχοντες θα πρέπει να καταθέτουν μέσα στον (υπο)φάκελο της οικονομικής τους προσφοράς Υπεύθυνη Δήλωση του Ν.1599/1986, του νόμιμου εκπροσώπου της εταιρείας, ψηφιακά υπογεγραμμένη, στην οποία θα δηλώνεται ότι όλα τα παραπάνω θα παρέχονται στο Νοσοκομείο.

Στην Οικονομική Προσφορά αναγράφεται η τιμή και ο τρόπος πληρωμής, όπως ορίζεται κατωτέρω :

1.2.2.1. Προσφερόμενες Τιμές

I. Τιμή μονάδος σε ΕΥΡΩ συμπεριλαμβανομένων των Υπέρ τρίτων κρατήσεων και κάθε είδους δαπανών για παράδοση των ειδών ελευθέρων, σύμφωνα με το ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄. Προσφορές που δεν δίνουν τις τιμές σε ΕΥΡΩ ή που καθορίζουν σχέση ΕΥΡΩ προς ξένο νόμισμα θα απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

II. Η αναγραφή της τιμής σε ΕΥΡΩ, μπορεί να γίνεται με δύο ή και περισσότερα δεκαδικά ψηφία (άνευ ορίου), εφόσον χρησιμοποιείται σε ενδιάμεσους υπολογισμούς. Το γενικό σύνολο στρογγυλοποιείται σε δυο δεκαδικά ψηφία, προς τα άνω εάν το τρίτο δεκαδικό ψηφίο είναι ίσο ή μεγαλύτερο του πέντε και προς τα κάτω εάν είναι

μικρότερο του πέντε.

Στην οικονομική προσφορά, θα αναγραφεί υποχρεωτικά η προσφερόμενη τιμή, η τιμή και ο κωδικός του υλικού αν υπάρχει στο τρέχον Παρατηρητήριο τιμών (Αφορά τα αντιδραστήρια στο χέρι- manual)

Η ΤΙΜΗ βάση του Ν. 3918/11 άρθρο 13 όπως αντικαταστάθηκε και ισχύει με τη παρ. 7 του άρθρου 14 του Ν.4052/2012, θα είναι επί ποινής αποκλεισμού ίση ή κατώτερη του ισχύοντος παρατηρητηρίου κατά την κατάθεση της προσφοράς.

Οικονομικές προσφορές που είναι ανώτερες από τις τιμές του Π.Τ. απορρίπτονται.

Στην προσφορά πρέπει να προκύπτει με σαφήνεια η προσφερόμενη τιμή ανά εξέταση διαφορετικά η προσφορά απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

Οι τιμές όλων των εξετάσεων θα πρέπει να είναι οι τελικές στις οποίες θα συμπεριλαμβάνονται εκτός από τα ειδικά αντιδραστήρια της εξέτασης και όλα τα παρελκόμενα αντιδραστήρια –αναλώσιμα (π.χ. ρυθμιστικά διαλύματα, διαλύματα καθαρισμού, αντιδραστήρια βαθμονόμησης και ελέγχου, ισοτυπικά controls, calibrators κ.λ.π) σε ποσότητες που θα επαρκούν για τη διεξαγωγή των ζητούμενων εξετάσεων.

Προσοχή: επί ποινή αποκλεισμού, θα χρεώνονται μόνο τα ειδικά αντιδραστήρια της εξέτασης. Όλα τα επιπρόσθετα υλικά όπως υλικά βαθμονόμησης και ελέγχου (controls calibrators) και λοιπά αναλώσιμα θα είναι δωρεάν. Προκειμένου να γίνει η τιμολόγηση και η παραλαβή από τις αποθήκες η ενδεικτική τιμή για τα παραπάνω παρελκόμενα θα μπορεί να είναι 0,001 €.

III. Προσφορές που θέτουν όρο αναπροσαρμογής της τιμής απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

IV. Οι τιμές θα δίδονται ως εξής:

I. Τιμή με κρατήσεις χωρίς Φ.Π.Α.

II. Ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις %, στο οποίο υπάγεται το είδος. (Σε περίπτωση που αναφέρεται εσφαλμένος Φ.Π.Α αυτός θα διορθώνεται από την Υπηρεσία).

Η τιμή με κρατήσεις χωρίς Φ.Π. Α. θα λαμβάνεται για την σύγκριση των προσφορών.

Επισημαίνονται τα ακόλουθα :

-Οτι με ποινή απόρριψης, οι τιμές στις οικονομικές προσφορές των προμηθευτών θα πρέπει να προσφέρονται στη μονάδα μέτρησης όπως ζητούνται από τη Δ/ξη.

- ότι το εκάστοτε ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό, της ανωτέρω τιμής θα υπολογίζεται αυτόματα από το σύστημα.

V. Γίνονται δεκτές προσφορές για μία ή περισσότερες ομάδες (ανά αναλυτή) εξετάσεων του Παραρτήματος ΣΤ' στο σύνολο όμως τόσο των προβλεπόμενων υποχρεωτικών εξετάσεων ανά ομάδα όσο και της προκηρυχθείσας ποσότητας αυτών. Για τις εξετάσεις στο χέρι οι προμηθευτές μπορούν να προσφέρουν κατ'είδος.

Σημειώνονται τα ακόλουθα :

- Η σύγκριση των προσφορών θα γίνεται στη συνολική τιμή της οικονομικής προσφοράς ανά ομάδα χωρίς Φ.Π.Α. ενώ για τις εξετάσεις στο χέρι η σύγκριση τιμών θα γίνεται ανά είδος.

- Επισημαίνεται ότι η συνολική προσφερόμενη τιμή της οικονομικής προσφοράς δεν θα πρέπει να ξεπερνά την προϋπολογισθείσα δαπάνη ανά ομάδα (ανά αναλυτή), επίσης δεν θα πρέπει να ξεπερνιέται και η επί μέρους προϋπολογισθείσα δαπάνη για κάθε ένα από τα είδη κάθε ομάδας της διακήρυξης.

- Εάν στο διαγωνισμό οι προσφερόμενες τιμές είναι υπερβολικά χαμηλές, θα εξετάζονται λεπτομερώς οι προσφορές πριν την έκδοση απόφασης κατακύρωσης. Για τον σκοπό αυτό, θα ζητηθούν από τον προσφέροντα να παρασχεθούν εγγράφως οι αναγκαίες διευκρινίσεις σχετικά με τον οικονομικό χαρακτήρα της διαδικασίας κατασκευής ή τις τεχνικές λύσεις που έχουν επιλεγεί ή τις εξαιρετικά ευνοϊκές συνθήκες που διαθέτει ο προσφέρων για την προμήθεια των ειδών ή την πρωτοτυπία των προτεινομένων προμηθειών, τις οποίες επαληθεύει πριν την απόρριψη της προσφοράς, σύμφωνα και με τα οριζόμενα στα αρ. 88-89 του Ν. 4412/2016.

1.2.2.2. Σύγκριση τιμών

1.2.2.2.1. Επισημαίνεται ότι τα οικονομικά στοιχεία (προσφερόμενες τιμές, ανάλυση τιμών, οικονομικά στοιχεία κ.λ.π) οι προμηθευτές υποχρεούνται ΕΠΙ ΠΟΙΝΗ ΑΠΟΚΛΕΙΣΜΟΥ να τα υποβάλλουν εντός του φακέλου της οικονομικής προσφοράς την οποία θα υποβάλουν στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.Δ.Η.Σ.

1.2.2.2.2 Η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα να ζητήσει από τους συμμετέχοντες στοιχεία απαραίτητα για την τεκμηρίωση των προσφερομένων τιμών, οι δε προμηθευτές υποχρεούνται να παρέχουν αυτά.

1.2.2.2.3 Dumping - εξαγωγικές επιδοτήσεις

- α- Η προσφορά απορρίπτεται και σε περίπτωση που διαπιστωθεί ότι εφαρμόζεται πολιτική τιμών πώλησης κάτω του κόστους κατασκευής του προϊόντος ή της τιμής απόκτησης του προϊόντος για εμπορία (τιμή Dumping) ή ότι το προσφερόμενο προϊόν είναι αποδέκτης εξαγωγικής επιδότησης. Οι προσφέροντες οφείλουν να είναι γνώστες των προαναφερθέντων μέτρων της χώρας προέλευσης του προϊόντος ή της κατασκευάστριας εταιρίας. Τα ανωτέρω ισχύουν ακόμα και στη περίπτωση που μεσολαβούν διάφορες φάσεις βιομηχανοποίησης (που αφορούν στα ενδιάμεσα προϊόντα) για τη κατασκευή του τελικού προϊόντος, υπό την προϋπόθεση ότι επιβάλλεται ρητά να δηλωθούν οι εν λόγω φάσεις από τη σχετική διακήρυξη στην προσφορά των ενδιαφερομένων.
- β- Οι προσφέροντες κατασκευαστές ή εμπορικοί εκπρόσωποι προϊόντων χωρών που δεν έχουν αποδεχθεί τα πρωτόκολλα Πολυμερών Συμφωνιών του Παγκοσμίου Οργανισμού Εμπορίου (Π.Ο.Ε.) ή δεν λειτουργούν στο πλαίσιο ολοκληρωμένης Τελωνειακής Ένωσης με την ΕΕ, οφείλουν εγγράφως να δηλώσουν με την προσφορά τους, ότι το προσφερόμενο προϊόν τους δεν είναι αποδέκτης πολιτικής τιμών πώλησης κάτω του κόστους κατασκευής ή της τιμής απόκτησης του προϊόντος για εμπορία (τιμή Dumping) ή αποδέκτης εξαγωγικής επιδότησης.
- γ- Δεν έχουν την υποχρέωση κατάθεσης της προαναφερθείσας δήλωσης οι προσφέροντες προϊόντα προερχόμενα από τα κράτη-μέλη της ΕΕ, τη Νορβηγία, την Ελβετία, τις ΗΠΑ, την Ιαπωνία, τον Καναδά, την Αυστραλία, τη Ρουμανία, Βουλγαρία, Ισραήλ και Τουρκία καθώς και κάθε άλλο κράτος που αποδέχεται και εφαρμόζει στον χρόνο που επιθυμεί, τα εν λόγω Πρωτόκολλα του Π.Ο.Ε. ή που συνδέεται με την Ε.Ε. στο πλαίσιο ολοκληρωμένης Τελωνειακής Ένωσης.

1.2.2.2.4 ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ

1. Ο προμηθευτής υποχρεούται να παραδίδει τα είδη τμηματικά εντός πέντε (5) ημερών από την λήψη της παραγγελίας. Η παράδοση του συνοδού εξοπλισμού θα γίνει εντός τριάντα (30) ημερών από την υπογραφή της σύμβασης.

Ο συμβατικός χρόνος παράδοσης των υλικών μπορεί να παρατείνεται υπό τις ακόλουθες σωρευτικές προϋποθέσεις:

α) τηρούνται οι όροι της διάταξης του άρθρου 132 του Ν. 4412/2016, β) έχει εκδοθεί αιτιολογημένη απόφαση του αρμόδιου αποφαινόμενου οργάνου της αναθέτουσας αρχής μετά από γνωμοδότηση αρμοδίου συλλογικού οργάνου είτε με πρωτοβουλία της αναθέτουσας αρχής και εφόσον συμφωνεί ο προμηθευτής είτε ύστερα από σχετικό αίτημα του προμηθευτή το οποίο υποβάλλεται υποχρεωτικά πριν από τη λήξη του συμβατικού χρόνου,

γ) το χρονικό διάστημα της παράτασης είναι ίσο ή μικρότερο από τον αρχικό συμβατικό χρόνο παράδοσης.

2. Στην περίπτωση παράτασης του συμβατικού χρόνου παράδοσης, ο χρόνος παράτασης δεν συνυπολογίζεται στο συμβατικό χρόνο παράδοσης.

3. Η απόφαση παράτασης εκδίδεται εντός ευλόγου χρονικού διαστήματος από την υποβολή του σχετικού αιτήματος του προμηθευτή.

4. Στην περίπτωση παράτασης του συμβατικού χρόνου παράδοσης συνεπεία λόγων ανωτέρας βίας ή άλλων ιδιαίτερως σοβαρών λόγων που καθιστούν αντικειμενικώς αδύνατη την εμπρόθεσμη παράδοση των συμβατικών ειδών, δεν επιβάλλονται κυρώσεις. Σε κάθε άλλη περίπτωση παράτασης του συμβατικού χρόνου παράδοσης, επιβάλλονται οι κυρώσεις που προβλέπονται στο άρθρο 207.

5. Εάν λήξει ο συμβατικός χρόνος παράδοσης, χωρίς να υποβληθεί εγκαίρως αίτημα παράτασης ή, εάν λήξει ο παραταθείς, κατά τα ανωτέρω, χρόνος, χωρίς να παραδοθεί το υλικό, ο προμηθευτής κηρύσσεται έκπτωτος.

6. Ο προμηθευτής υποχρεούται να ειδοποιεί την υπηρεσία που εκτελεί την προμήθεια, την αποθήκη υποδοχής των υλικών και την επιτροπή παραλαβής, για την ημερομηνία που προτίθεται να παραδώσει το υλικό, τουλάχιστον πέντε (5) εργάσιμες ημέρες νωρίτερα.

7. Μετά από κάθε προσκόμιση υλικού στην αποθήκη υποδοχής αυτών, ο προμηθευτής υποχρεούται να υποβάλει στην υπηρεσία αποδεικτικό, θεωρημένο από τον υπεύθυνο της αποθήκης, στο οποίο αναφέρεται η ημερομηνία προσκόμισης, το υλικό, η ποσότητα και ο αριθμός της σύμβασης σε εκτέλεση της οποίας προσκομίστηκε.

1.2.2.2.5 ΧΡΟΝΟΣ - ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ

- 1) Η πληρωμή των προμηθευτών θα γίνει σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία, μετά την οριστική ποσοτική και ποιοτική παραλαβή του είδους. Κατά τα λοιπά ισχύουν τα προβλεπόμενα στα αρ. 129-133 και 200-215 του Ν. 4412/2016.
- 2) Ως προς τον τρόπο πληρωμής και τα απαιτούμενα δικαιολογητικά για την πληρωμή του αναδόχου ισχύουν τα οριζόμενα στο αρ. 200 του Ν. 4412/2016.

1.2.2.2.6. Ρήτρα ηθικού περιεχομένου.

- Απορρίπτονται προσφορές επιχειρήσεων (κατασκευαστικών ή εμπορικών) που κατά παράβαση των Άρθρων 138 και 182 της Διεθνούς Σύμβασης Εργασίας απασχολούν ή εκμεταλλεύονται ανηλίκους κάτω των 15 ετών. Οι προσφέροντες εφόσον δεν είναι και κατασκευαστές οφείλουν να είναι γνώστες της εφαρμογής της προαναφερθείσας ρήτρας στην κατασκευάστρια εταιρία του προϊόντος.
- Κατά την εκτέλεση της παρούσας δημόσιας σύμβασης, ο οικονομικός φορέας τηρεί τις υποχρεώσεις του που απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, που έχουν θεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του Ν. 4412/2016.

1.2.2.2.7. Επισημαίνονται τα παρακάτω:

Κατά την υποβολή της προσφοράς από τον Οικονομικό Φορέα σημαίνονται από αυτόν με χρήση του σχετικού πεδίου του συστήματος τα στοιχεία εκείνα της προσφοράς του που έχουν εμπιστευτικό χαρακτήρα.

- **Ο χρόνος ισχύος των προσφορών είναι τριακόσιες εξήντα πέντε (365) ημερολογιακές ημέρες, προσμετρούμενες από την επομένη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής προσφορών. Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο του παραπάνω αναφερομένου απορρίπτεται ως απαράδεκτη.**

Η διάρκεια ισχύος των προσφορών μπορεί να παραταθεί εγγράφως, εφόσον τούτο ζητηθεί από την Αναθέτουσα Αρχή πριν από την λήξη της, και κατ' ανώτατο όριο ίσο με το παραπάνω οριζόμενο χρονικό διάστημα.

Εάν προκύψει θέμα παράτασης της ισχύος των προσφορών, ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρθρου 97 του Ν. 4412/2016. Στο έγγραφο αίτημα της Α.Α. προς τους προσφέροντες για παράταση ισχύος των προσφορών τους, πριν τη λήξη αυτής, αν αποδέχονται την παράταση για συγκεκριμένο χρονικό διάστημα, οι προσφέροντες οφείλουν να απαντήσουν σχετικά μέσα σε δέκα (10) ημέρες από την κοινοποίηση της σχετικής ηλεκτρονικής ειδοποίησης στην πλατφόρμα του ΕΣΗΔΗΣ και σε περίπτωση που αποδέχονται την αιτούμενη παράταση, οφείλουν να ανανεώσουν και τις Εγγυητικές Επιστολές Συμμετοχής τους, αν αυτές δεν ισχύουν για την τυχόν παράταση. Η δήλωση

παράτασης του χρόνου ισχύος της προσφοράς γίνεται δεκτή μόνο αν υποβλήθηκε μέσα στο ως άνω δεκαήμερο διάστημα μέσω της ηλεκτρονικής πλατφόρμας διενέργειας του διαγωνισμού (ΕΣΗΔΗΣ) με ηλεκτρονικό έγγραφο το οποίο φέρει ψηφιακή υπογραφή του προσφέροντα ή του νομίμου εκπροσώπου του. Για τους διαγωνιζόμενους που αποδέχονται την παράταση, οι προσφορές τους ισχύουν και τους δεσμεύουν για το παραπάνω αυτό διάστημα. Μετά την λήξη και του παραπάνω ανώτατου ορίου χρόνου παράτασης ισχύος της προσφοράς, ματαιώνονται τα αποτελέσματα του διαγωνισμού, εκτός αν η αναθέτουσα αρχή κρίνει, κατά περίπτωση, αιτιολογημένα, ότι η συνέχιση της διαδικασίας εξυπηρετεί το δημόσιο συμφέρον, οπότε οι οικονομικοί φορείς που συμμετέχουν στη διαδικασία μπορούν να επιλέξουν είτε να παρατείνουν την προσφορά τους, εφόσον τους ζητηθεί πριν την πάροδο του ανωτέρω ανώτατου ορίου παράτασης της προσφοράς τους είτε όχι. Στην τελευταία περίπτωση, η διαδικασία συνεχίζεται με όσους παρέτειναν τις προσφορές τους και αποκλείονται οι λοιποί οικονομικοί φορείς. Η ανακοίνωση της κατακύρωσης στον Ανάδοχο μπορεί να γίνει και μετά τη λήξη της ισχύος της προσφοράς, τον δεσμεύει όμως μόνο εφόσον αυτός το αποδεχτεί.

Ο συμμετέχων δεν έχει δικαίωμα να αποσύρει την προσφορά του ή μέρος της μετά την κατάθεσή της. Σε περίπτωση που η προσφορά ή μέρος της αποσυρθεί, με την επιφύλαξη των αναφερομένων στις παρ. 2 και 3 αρ. 104 του Ν. 4412/2016 περί οψιγενών μεταβολών, ο συμμετέχων υπόκειται σε κυρώσεις και ειδικότερα:

- έκπτωση και απώλεια κάθε δικαιώματος για κατακύρωση
- κατάπτωση της Εγγυητικής Επιστολής Συμμετοχής χωρίς άλλη διατύπωση ή δικαστική ενέργεια.

Κατά τα λοιπά ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρθρο 97 του Ν.4412/2016.

- Περιπτώσεις προσφορών που παρουσιάζουν αποκλίσεις από τους απαράβατους όρους της Δΐξης συνεπάγονται απόρριψη των προσφορών.
- Αντιπροσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.
- Διευκρινήσεις που δίνονται από τους προσφέροντες οποτεδήποτε μετά την λήξη χρόνου κατάθεσης των προσφορών τους δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.
- Μετά την κατάθεση της προσφοράς στην ηλεκτρονική πλατφόρμα, επί νομίμως υποβληθέντων δικαιολογητικών, οι διαγωνιζόμενοι παρέχουν διευκρινίσεις μόνο όταν αυτές ζητούνται από αρμόδιο όργανο είτε κατά την ενώπιον του διαδικασία, είτε κατόπιν εγγράφου της Υπηρεσίας, μετά την σχετική γνωμοδότηση του οργάνου. Από τις διευκρινίσεις, οι οποίες παρέχονται, σύμφωνα με τα παραπάνω, λαμβάνονται υπόψη μόνο εκείνες που αναφέρονται στα σημεία για τα οποία υποβλήθηκε σχετικό αίτημα από το αρμόδιο όργανο, σύμφωνα και το αρ. 102 του Ν. 4412/2016.
- Εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται.
- Με την συμμετοχή του υποψήφιου οικονομικού φορέα στον Διαγωνισμό και χωρίς άλλη δήλωση ή ειδική μνεία στην προσφορά αποδεικνύεται ανεπιφύλακτα από μέρους του τα ακόλουθα:
 - Αποδέχεται ανεπιφύλακτα τους όρους της παρούσας διακήρυξης
 - Η προσφορά του συντάχθηκε σύμφωνα με τους όρους της παρούσας διακήρυξης των οποίων έλαβε πλήρη και ανεπιφύλακτη γνώση.

- Τα στοιχεία που αναφέρονται στην προσφορά είναι αληθή και ακριβή.
- Παραίτεται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσής του σχετικά με οποιαδήποτε απόφαση της Αναθέτουσας Αρχής για αναβολή ή ακύρωση – ματαίωση της παρούσας διακήρυξης.
- Συμμετέχει με μια μόνο προσφορά στο πλαίσιο της παρούσας διακήρυξης.
- Αποδέχεται σε περίπτωση αδυναμίας διεξαγωγής του διαγωνισμού λόγω τεχνικού προβλήματος στο ηλεκτρονικό σύστημα μέσω του οποίου διεξάγεται ο ηλεκτρονικός πλειστηριασμός, ο τελευταίος επαναλαμβάνεται σε ημερομηνία και ώρα που γνωστοποιεί η αναθέτουσα αρχή στους συμμετέχοντες.

2. ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Η ηλεκτρονική αποσφράγιση των προσφορών γίνεται τέσσερις (4) εργάσιμες ημέρες μετά την καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών και ώρα 10:30 π.μ., μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο σύστημα οργάνων της Αναθέτουσας Αρχής, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των κείμενων διατάξεων για την ανάθεση δημοσίων συμβάσεων και διαδικασιών.

ΕΠΟΜΕΝΩΣ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΟΡΙΖΕΤΑΙ Η 23η ΜΑΡΤΙΟΥ 2017 ΗΜΕΡΑ ΠΕΜΠΤΗ ΚΑΙ ΩΡΑ 10:30 π.μ.

Κατά την προαναφερόμενη ημερομηνία και ώρα γίνεται αποσφράγιση μόνο των ηλεκτρονικών (υπό)φακέλων «Δικαιολογητικά Συμμετοχής Τεχνική Προσφορά» .

Οι ηλεκτρονικοί (υπο)φάκελοι των οικονομικών προσφορών αποσφραγίζονται ηλεκτρονικά μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο σύστημα οργάνων, σε ημερομηνία και ώρα που θα γνωστοποιηθεί σε αυτούς των οποίων οι προσφορές κρίθηκαν αποδεκτές μετά την αξιολόγηση των λοιπών στοιχείων αυτών.

Αμέσως μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση των (υπο)φακέλων «Δικαιολογητικά Συμμετοχής - Τεχνική Προσφορά», οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό θα έχουν ηλεκτρονική πρόσβαση στο περιεχόμενο των προσφορών που αποσφραγίσθηκαν.

Ομοίως, μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση των (υπο)φακέλων «Οικονομική Προσφορά», οι προσφέροντες των οποίων οι οικονομικές προσφορές αποσφραγίσθηκαν, θα έχουν ηλεκτρονική πρόσβαση στο περιεχόμενο των προσφορών που αποσφραγίσθηκαν προκειμένου να λαμβάνουν γνώση των τιμών που προσφέρθηκαν.

3. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Μετά την ηλεκτρονική αποσφράγιση των προσφορών η Αναθέτουσα Αρχή προβαίνει στην αξιολόγηση αυτών μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο Σύστημα οργάνων της, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των κειμένων διατάξεων για την ανάθεση δημοσίων συμβάσεων και των διαδικασιών της κατά περίπτωση Αναθέτουσας Αρχής. Συγκεκριμένα μέσα από το Σύστημα ιδίως:

- Η αρμόδια επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού, που έχει οριστεί από την αναθέτουσα αρχή και τα μέλη της, πιστοποιημένοι χρήστες του συστήματος, προβαίνει στη διαδικασία ελέγχου και αξιολόγησης των κατά περίπτωση φακέλων και

υποφακέλων των προσφορών.

- Η αξιολόγηση των εξετάσεων που δεν απαιτούν παραχώρηση αναλυτή (γίνονται στο χέρι) θα γίνει εξωσυστημικά.
- Η αρμόδια επιτροπή αξιολόγησης του διαγωνισμού συντάσσει και υπογράφει τα κατά περίπτωση πρακτικά αξιολόγησης των φακέλων και υποφακέλων των προσφορών.
- Η αναθέτουσα αρχή εκδίδει τις σχετικές αποφάσεις επί της αξιολόγησης των ηλεκτρονικών προσφορών.
- Οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό ενημερώνονται για την αποδοχή ή την απόρριψη της προσφοράς τους.
- Η επιτροπή αξιολόγησης διαγωνισμού ή άλλοι πιστοποιημένοι χρήστες από την αναθέτουσα αρχή του διαγωνισμού απευθύνουν αιτήματα στους συμμετέχοντες χρήστες - οικονομικούς φορείς για παροχή διευκρινίσεων επί υποβληθέντων δικαιολογητικών και οι χρήστες - οικονομικοί φορείς παρέχουν τις διευκρινίσεις εντός των κατά περίπτωση προθεσμιών που τους ορίζονται.

4. ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΑΝΑΔΕΙΞΗΣ ΜΕΙΟΔΟΤΗ - ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ

Μετά την αξιολόγηση των προσφορών σε εφαρμογή του άρθρου 103 του Ν. 4412/2016, ο προσφέρων στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, εντός προθεσμίας είκοσι (20) ημερών από τη σχετική ειδοποίηση που του αποστέλλεται ηλεκτρονικά, υποβάλλει ηλεκτρονικά μέσω του συστήματος, σε μορφή αρχείου. pdf και σε φάκελο με σήμανση «Δικαιολογητικά Κατακύρωσης», τα δικαιολογητικά που απαιτούνται κατά περίπτωση και αναφέρονται στις παραγράφους 5.1 και 5.2. Τα δικαιολογητικά προσκομίζονται από τον προσφέροντα εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή και σε έντυπη μορφή (πρωτότυπο ή ακριβές αντίγραφο) στην αρμόδια υπηρεσία.

5.1. ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΠΡΟΣΩΠΙΚΗΣ ΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΣΦΕΡΟΝΤΟΣ ΣΤΟΝ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΚΕΙΤΑΙ ΝΑ ΓΙΝΕΙ Η ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ.

Δικαιολογητικά που αφορούν στην προσωπική κατάσταση του προσφέροντος και τα οποία υποβάλλονται κατά τα ως άνω από αυτόν στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, κατά περίπτωση είναι :

5.1.1. Φυσικά πρόσωπα :

5.1.1.1. Απόσπασμα μητρώου, όπως του ποινικού μητρώου ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμου εγγράφου 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 να προκύπτει ότι πληρούνται οι προϋποθέσεις της παρ. 1 του αρ. 73, και πιο συγκεκριμένα ότι δεν έχουν καταδικασθεί για:

α) 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),

β) δωροδοκία, όπως ορίζεται στο άρθρο 3 της σύμβασης περί της 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 του οικονομικού φορέα,

γ) 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),

δ) τρομοκρατικά εγκλήματα ή εγκλήματα συνδεόμενα 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,

ε) 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), στ) 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).

Σημειώνεται ότι:

- η υποχρέωση προσκόμισης του ως άνω αποσπάσματος αφορά και τα πρόσωπα του δεύτερου εδαφίου της παραγράφου 1 του άρθρου 73.
- σε περίπτωση που το απόσπασμα ποινικού μητρώου φέρει καταδικαστικές αποφάσεις, οι συμμετέχοντες θα πρέπει να επισυνάπτουν σε ηλεκτρονικό αρχείο σε μορφή pdf τις αναφερόμενες σε αυτό καταδικαστικές αποφάσεις.

5.1.1.2. Πιστοποιητικό το οποίο εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους - μέλους ή χώρας, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου πριν από την κοινοποίηση της κατά την παράγραφο 6 έγγραφης ή ηλεκτρονική ειδοποίησης, από το οποίο να προκύπτει ότι:

- δεν τελεί υπό πτώχευση ή έχει υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης ή
- δεν τελεί υπό αναγκαστική διαχείριση από εκκαθαριστή ή από το δικαστήριο ή δεν έχει υπαχθεί σε διαδικασία πτωχευτικού συμβιβασμού ή δεν έχει αναστείλει τις επιχειρηματικές του δραστηριότητες ή εάν βρίσκεται σε

οποιαδήποτε ανάλογη κατάσταση προκύπτουσα από παρόμοια διαδικασία, προβλεπόμενη σε εθνικές διατάξεις νόμου

- δεν έχει κριθεί ως ένοχος σοβαρών ψευδών δηλώσεων κατά την παροχή των πληροφοριών που απαιτούνται για την εξακρίβωση της απουσίας των λόγων αποκλεισμού ή την πλήρωση των κριτηρίων επιλογής του.

5.1.1.3 Πιστοποιητικό που εκδίδεται από αρμόδια αρχή του οικείου κράτους - μέλους ή χώρας, από το οποίο να προκύπτει ότι κατά την ημερομηνία της ως άνω ειδοποίησης, είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής) καθώς και ως προς τις φορολογικές υποχρεώσεις τους.

5.1.1.4. Για την απόδειξη της καταλληλότητας για την άσκηση επαγγελματικής δραστηριότητας Πιστοποιητικό / Βεβαίωση του οικείου επαγγελματικού Μητρώου του Παρατήματος XI του Προσαρτήματος Α του Ν.4412/2016, με το οποίο θα πιστοποιείται αφενός η εγγραφή τους σε αυτό και το ειδικό επάγγελμα τους, κατά την ημέρα διενέργειας του διαγωνισμού, και αφετέρου ότι εξακολουθούν να παραμένουν εγγεγραμμένοι μέχρι της επίδοσης της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης. Για όσους ασκούν γεωργικό ή κτηνοτροφικό επάγγελμα, απαιτείται σχετική βεβαίωση άσκησης επαγγέλματος, από αρμόδια αρχή ή αρχή Ο.Τ.Α.

5.1.2. Τα νομικά πρόσωπα:

5.1.2.1. Τα παραπάνω δικαιολογητικά της παραγράφου 5.1.1

Το απόσπασμα ποινικού μητρώου ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασης του νομικού προσώπου, των ως άνω παραγράφων, αφορά τους Διαχειριστές όταν το νομικό πρόσωπο είναι Ο.Ε., Ε.Ε., Ε.Π.Ε. και ΙΚΕ, τον Διευθύνοντα Σύμβουλο και τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου όταν το νομικό πρόσωπο είναι Α.Ε. και σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου τους νόμιμους εκπροσώπους του.

5.1.3. Οι συνεταιρισμοί :

5.1.3.1 Απόσπασμα ποινικού μητρώου έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν από την κοινοποίηση της κατά την παράγραφο 6 έγγραφης ή ηλεκτρονικής ειδοποίησης, ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασης από το οποίο να προκύπτει ότι ο πρόεδρος του Διοικητικού του Συμβουλίου δεν έχει καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση, για κάποιο από τα αδικήματα της περίπτωσης α της παραγράφου 5.1.1.1.

5.1.3.2 Τα δικαιολογητικά των περιπτώσεων 5.1.1.2, 5.1.1.3 και 5.1.1.4 της παραγράφου 5.1.1, και της περίπτωσης 5.1.2.1 της παραγράφου 5.1.2.

5.1.3.3. Βεβαίωση αρμόδιας αρχής ότι ο Συνεταιρισμός λειτουργεί νόμιμα.

5.1.4. Οι ενώσεις προμηθευτών που υποβάλουν κοινή προσφορά :

Τα παραπάνω κατά περίπτωση δικαιολογητικά, για κάθε προμηθευτή που συμμετέχει στην Ένωση.

Σημειώνεται ότι :

- Τα αποδεικτικά έγγραφα συντάσσονται στην ελληνική γλώσσα ή συνοδεύονται από επίσημη μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα. Στα αλλοδαπά δημόσια έγγραφα και δικαιολογητικά εφαρμόζεται η Συνθήκη της Χάγης της 5.10.1961, που κυρώθηκε με το ν. 1497/1984 (Α' 188).
- Αν το κράτος-μέλος ή η εν λόγω χώρα δεν εκδίδει ένα ή περισσότερα από τα ως άνω έγγραφα ή πιστοποιητικά ή όπου τα έγγραφα ή τα πιστοποιητικά αυτά δεν καλύπτουν όλες τις παραπάνω περιπτώσεις που αναφέρονται στην παράγραφο 7.1 καθώς και στις παραγράφους 1 και 2 και στην περίπτωση β' της παραγράφου 4 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016, το/α έγγραφο/α ή το/α πιστοποιητικό/α μπορεί/ούν να αντικαθίσταται/νται από ένορκη βεβαίωση ή, στα κράτη - μέλη ή στις χώρες όπου δεν προβλέπεται ένορκη βεβαίωση, από υπεύθυνη δήλωση του ενδιαφερομένου ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού ή εμπορικού οργανισμού του κράτους - μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο οικονομικός φορέας.

5.2. ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΠΟΥ ΑΠΟΔΕΙΚΝΥΟΥΝ ΤΟ ΕΛΑΧΙΣΤΟ ΕΠΙΠΕΔΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΚΑΙ ΧΡΗΜΑΤΟΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΕΠΑΡΚΕΙΑΣ ΤΟΥ ΠΡΟΣΦΕΡΟΝΤΟΣ ΚΑΙ ΤΑ ΟΡΙΑ ΤΟΥΣ :

Δικαιολογητικά που αποδεικνύουν το ελάχιστο επίπεδο οικονομικής και χρηματοοικονομικής επάρκειας του προσφέροντος και τα οποία υποβάλλονται κατά τα ως άνω (παράγραφο 6) αναφερόμενα, από αυτόν στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, είναι ένα από τα παρακάτω:

5.2.1 Δήλωση περί του ολικού ύψους του κύκλου εργασιών και, κατά περίπτωση του κύκλου εργασιών στον τομέα δραστηριοτήτων που αποτελεί το αντικείμενο της σύμβασης, για τις τρεις τελευταίες οικονομικές χρήσεις κατ' ανώτατο όριο, συναρτήσει της ημερομηνίας σύστασης του οικονομικού φορέα ή έναρξης των δραστηριοτήτων του, εφόσον είναι διαθέσιμες οι πληροφορίες για τον εν λόγω κύκλο εργασιών, από τα οποία θα προκύπτει ότι το ύψος του συνολικού κύκλου εργασιών της επιχείρησης, κατά μέσο όρο για το ανωτέρω χρονικό διάστημα, είναι ίσο ή μεγαλύτερο με το 1/3 της προϋπολογισθείσας δαπάνης της διακήρυξης. Αν ο οικονομικός φορέας λειτουργεί για χρόνο μικρότερο της τριετίας θα υποβάλει Δήλωση για όσο χρόνο λειτουργεί.

Τα στοιχεία και δικαιολογητικά για την κατακύρωση της προμήθειας στον προσφέροντα υποβάλλονται από αυτόν ηλεκτρονικά σε μορφή αρχείου τύπου .pdf και προσκομίζονται κατά περίπτωση από αυτόν εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών από την ηλεκτρονική υποβολή. Όταν υπογράφονται από τον ίδιο φέρουν ψηφιακή υπογραφή. Οι δηλώσεις του παρόντος άρθρου υπογράφονται ψηφιακά από τους έχοντες υποχρέωση προς τούτο και δεν απαιτείται σχετική θεώρηση.

6. ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗ ΦΑΚΕΛΟΥ «ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ»

Η ηλεκτρονική αποσφράγιση του φακέλου «Δικαιολογητικά κατακύρωσης» του προσφέροντος στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση γίνεται δύο εργάσιμες ημέρες μετά και την προσκόμιση των δικαιολογητικών σε έντυπη μορφή, ύστερα από σχετική ειδοποίηση των συμμετεχόντων που δικαιούνται να λάβουν γνώση των δικαιολογητικών που υπεβλήθησαν. Η αποσφράγιση γίνεται μέσω των αρμόδιων πιστοποιημένων στο σύστημα οργάνων της Αναθέτουσας Αρχής, εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των κείμενων διατάξεων για την ανάθεση δημοσίων συμβάσεων και διαδικασιών.

Αμέσως μετά την ανωτέρω ηλεκτρονική αποσφράγιση, οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό θα έχουν ηλεκτρονική πρόσβαση στο περιεχόμενο του φακέλου των Δικαιολογητικών Κατακύρωσης που αποσφραγίσθηκαν.

7. ΑΝΑΔΕΙΞΗ ΜΕΙΟΔΟΤΗ

Για την ανάδειξη του μειοδότη εφαρμόζονται τα προβλεπόμενα στο άρθρο 103 του Ν. 4412/2016

8. ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΦΥΓΕΣ

Α. Έως την 31^η -12-2016

8.1 Σύμφωνα με τον Ν.3886/2010 (ΦΕΚ 173Α) άρθρο 4 παράγραφος 6, δεν εφαρμόζονται οι διατάξεις της κείμενης νομοθεσίας που προβλέπουν την άσκηση διοικητικών προσφυγών (ενστάσεων) κατά εκτελεστών πράξεων ή παραλείψεων. Κατά συνέπεια στον παρόντα διαγωνισμό και μέχρι την υπογραφή της σύμβασης δεν είναι δυνατή από τους ενδιαφερόμενους η άσκηση ενστάσεων κατά τις διατάξεις του άρθρου 15 του ΠΔ 118/2007.

8.2 Ο εύλογος χρόνος για την πλήρη γνώση των όρων της διακήρυξης δεν μπορεί να είναι μεγαλύτερος από το ήμισυ του χρόνου που μεσολαβεί από την ημερομηνία αποστολής στην ΕΕΕΕ της περίληψης της διακήρυξης μέχρι την καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών. Κατά συνέπεια καταληκτική ημερομηνία για την υποβολή εμπροθέσμου προδικαστικής προσφυγής είναι η ημερομηνία λήξης της δεκαήμερου προθεσμίας που τρέχει από την επομένη της λήξης του ως άνω μέγιστου εύλογου χρόνου. Προδικαστικές προσφυγές εκτός των ανωτέρω χρονικών ορίων δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται.

Η προσφυγή υποβάλλεται ηλεκτρονικά σύμφωνα με την παράγραφο 1 του άρθρου 12 της Υ.Α. ΠΙ/2390/2013 (ΦΕΚ2677/Β) και πρέπει να είναι ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφεύγοντα και αποτελεί όρο του παραδεκτού για την άσκηση ασφαλιστικών μέτρων ενώπιον του αρμόδιου δικαστικού σχηματισμού, χωρίς την

άσκηση της οποίας η αίτηση των ασφαλιστικών μέτρων κρίνεται απαράδεκτη. Η Αναθέτουσα Αρχή υποχρεούται να απαντήσει αιτιολογημένα εντός δεκαπέντε ημερών από την άσκηση της προσφυγής. Εάν παρέλθει άπρακτη η παραπάνω δεκαπενθήμερη προθεσμία, τεκμαίρεται η απόρριψη της προσφυγής. Ο ενδιαφερόμενος εντός δέκα ημερών από την ρητή ή σιωπηρή απόρριψη της προσφυγής, μπορεί να ασκήσει αίτηση ασφαλιστικών μέτρων για τους ίδιους λόγους με αυτούς της προσφυγής ενώπιον του αρμόδιου δικαστηρίου.

Οι προθεσμίες για την άσκηση της προσφυγής και της αίτησης ασφαλιστικών μέτρων καθώς και η άσκηση αυτών, κωλύουν τη σύναψη Σύμβασης.

8.3 Κατά τα λοιπά ισχύουν τα αναφερόμενα στον Ν.3886/2010, σύμφωνα με τον οποίο επιτρέπεται η άσκηση προδικαστικής προσφυγής κατά το άρθρο 4 παράγραφος 1 αυτού σε κάθε στάδιο του διαγωνισμού μέχρι την απόφαση κατακύρωσης.

B. Από την 1^η -1-2017

8.4 Σύμφωνα με την παρ. 8 του αρ 379 του Ν. 4412/2016, στις διαφορές που προκύπτουν κατά τη διαδικασία ανάθεσης συμβάσεων, καθώς και τροποποίησης αυτών, με εκτιμώμενη αξία ανώτερη των εξήντα χιλιάδων (60.000) ευρώ, χωρίς να συμπεριλαμβάνεται ο ΦΠΑ και ανεξάρτητα από τη φύση τους, εφαρμόζονται τα αναφερόμενα στο Βιβλίο IV του Ν.4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) άρθρα 345-374 περί «Εννομης Προστασίας κατά τη Σύναψη Δημόσιων Συμβάσεων».

8.5 Σύμφωνα με την παρ. 1(γ) του αρ. 361 του Ν.4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016), ειδικά για την άσκηση προσφυγής κατά προκήρυξης, η πλήρης γνώση αυτής τεκμαίρεται μετά την πάροδο δεκαπέντε (15) ημερών από τη δημοσίευση στο ΚΗΜΔΗΣ.

8.6. Κατά τις λοιπές διαδικασίες υποβολής προδικαστικής προσφυγής κατά πράξεων που εκδίδονται πριν από την σύναψη της σύμβασης ισχύουν τα αναφερόμενα στο Βιβλίο IV του Ν.4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) άρθρα 345-374 περί «Εννομης Προστασίας κατά τη Σύναψη Δημόσιων Συμβάσεων».

9. ΛΟΙΠΟΙ ΟΡΟΙ ΤΗΣ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ

9.1. ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ

9.1.1. Οι εγγυήσεις εκδίδονται από πιστωτικά ιδρύματα που λειτουργούν νόμιμα στα κράτη - μέλη της Ένωσης ή του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου ή στα κράτη-μέλη της ΣΔΣ και έχουν, σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις, το δικαίωμα αυτό. Μπορούν, επίσης, να εκδίδονται από το Ε.Τ.Α.Α. - Τ.Σ.Μ.Ε.Δ.Ε. ή να παρέχονται με γραμμάτιο του Ταμείου Παρακαταθηκών και Δανείων με παρακατάθεση σε αυτό του αντίστοιχου χρηματικού ποσού. Τα αντίστοιχα έγγραφα των εγγυήσεων αν δεν είναι διατυπωμένα στην Ελληνική γλώσσα θα συνοδεύονται από επίσημη μετάφραση.

9.1.2. Εγγύηση Συμμετοχής

1. Η Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής πρέπει να αναφέρει την πλήρη επωνυμία, τον ΑΦΜ και την Δ/ση του οικονομικού φορέα υπέρ του οποίου εκδίδεται και το ποσό της θα πρέπει να καλύπτει το 2% του προϋπολογισμού της προμήθειας χωρίς ΦΠΑ όπως αυτός δίδεται στο παράρτημα Α'.

Κατά συνέπεια το ύψος της εγγύησης συμμετοχής, εφόσον η προσφορά υποβάλλεται για το σύνολο των προκηρυχθέντων ειδών, πρέπει να είναι ίσο με το ποσοστό 2% επί της προϋπολογισθείσας πίστωσης της διακήρυξης εκτός Φ.Π.Α., **ήτοι 6.120,45€**.

Σε περίπτωση που η προσφορά υποβάλλεται για μέρος των προκηρυχθέντων ειδών, το ύψος της εγγύησης συμμετοχής πρέπει να είναι ίσο με το ποσοστό 2% επί της προϋπολογισθείσας πίστωσης του συνόλου των ειδών για τα οποία υποβάλλεται η προσφορά εκτός Φ.Π.Α.

Στην περίπτωση ένωσης οικονομικών φορέων, η εγγύηση συμμετοχής περιλαμβάνει και τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των οικονομικών φορέων που συμμετέχουν στην ένωση.

2. Η εγγύηση συμμετοχής πρέπει να ισχύει τουλάχιστον για τριάντα (30) ημέρες μετά τη λήξη του χρόνου ισχύος της προσφοράς που καθορίζουν τα έγγραφα της σύμβασης. Η αναθέτουσα αρχή μπορεί, πριν τη λήξη της προσφοράς, να ζητά από τον προσφέροντα να παρατείνει, πριν τη λήξη τους, τη διάρκεια ισχύος της προσφοράς και της εγγύησης συμμετοχής.

3. Η εγγύηση συμμετοχής καταπίπτει, αν ο προσφέρων αποσύρει την προσφορά του κατά τη διάρκεια ισχύος αυτής, παρέχει ψευδή στοιχεία ή πληροφορίες που αναφέρονται στα άρθρα 73 έως 78 του Ν. 4412/2016, δεν προσκομίζει εγκαίρως τα προβλεπόμενα στα έγγραφα της σύμβασης δικαιολογητικά ή δεν προσέλθει εγκαίρως για υπογραφή της σύμβασης.

4. Η εγγύηση συμμετοχής επιστρέφεται στον ανάδοχο με την προσκόμιση της εγγύησης καλής εκτέλεσης.

Η εγγύηση συμμετοχής επιστρέφεται στους λοιπούς προσφέροντες μετά:

- α) την άπρακτη πάροδο της προθεσμίας άσκησης προσφυγής ή την έκδοση απόφασης επί ασκηθείσας προσφυγής κατά της απόφασης κατακύρωσης και
- β) την άπρακτη πάροδο της προθεσμίας άσκησης ασφαλιστικών μέτρων ή την έκδοση απόφασης επ' αυτών, και
- γ) την ολοκλήρωση του προσυμβατικού ελέγχου από το Ελεγκτικό Συνέδριο, σύμφωνα με το άρθρα 35 και 36 του ν. 4129/2013 (Α' 52), εφόσον απαιτείται.

5. Η Εγγυητική Επιστολή Συμμετοχής πρέπει να συνταχθεί σύμφωνα με το επισυναπτόμενο Υπόδειγμα 1 του Παραρτήματος Ε' της παρούσας διακήρυξης.

Σημειώνεται ότι η εγγυητική επιστολή πρέπει να κατατεθεί στην ηλεκτρονική προσφορά (στα δικαιολογητικά συμμετοχής) και πρέπει να κατατεθεί και εγγράφως στην Υπηρεσία εντός τριών (3) ημερών από την ημερομηνία λήξης υποβολής των προσφορών στην ηλεκτρονική πλατφόρμα του Ε.Σ.Η.ΔΗ.Σ.

9.1.3 Εγγύηση Καλής Εκτέλεσης της σύμβασης

9.1.3.1. Ο ανάδοχος στον οποίο έγινε η κατακύρωση, υποχρεούται να καταθέσει Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης όλων των όρων της Σύμβασης, το ύψος της οποίας αντιστοιχεί σε ποσοστό 5% επί της αξίας της σύμβασης χωρίς να υπολογίζεται ο Φ.Π.Α.

9.1.3.2. Η Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης των όρων της Σύμβασης κατατίθεται προ ή κατά την υπογραφή της Σύμβασης και επιστρέφεται μετά την οριστική ποσοτική και ποιοτική παραλαβή του συνόλου του αντικειμένου της Σύμβασης και ύστερα από εκκαθάριση των τυχόν απαιτήσεων από τους δύο συμβαλλόμενους. Σε περίπτωση που η παράδοση γίνεται, σύμφωνα με την σύμβαση, τμηματικά, οι εγγυήσεις αποδεσμεύονται σταδιακά, κατά ποσόν που αναλογεί στην αξία του μέρους της ποσότητας που παραλήφθηκε οριστικά.

9.1.3.3. Η Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης πρέπει να έχει χρόνο λήξης τουλάχιστον ενός (1) μήνα επιπλέον της ετήσιας διάρκειας ισχύος της Σύμβασης

9.1.3.4. Σε περίπτωση μετάθεσης ή παράτασης του χρόνου παράδοσης, ο προμηθευτής θα πρέπει να παρατείνει αναλόγως το χρόνο ισχύος της Εγγυητικής Επιστολής Καλής Εκτέλεσης ή να υποβάλει νέα, οπότε επιστρέφεται η αρχική. Ο κατά τα ανωτέρω παρατεινόμενος χρόνος ισχύος της εγγύησης θα είναι μεγαλύτερος κατά ένα (1) τουλάχιστον μήνα από τη νέα ημερομηνία παραλαβής.

9.1.3.5. Η Εγγυητική Επιστολή Καλής Εκτέλεσης των όρων της Σύμβασης πρέπει να συνταχθεί σύμφωνα με το επισυναπτόμενο Υπόδειγμα 2 του Παραρτήματος Ε΄ της παρούσας διακήρυξης.

Στις εγγυητικές επιστολές, ανεξάρτητα από το όργανο που τις εκδίδει και τον τύπο που περιβάλλονται, πρέπει απαραίτητα να αναγράφονται τουλάχιστον τα ακόλουθα :

α) Η ημερομηνία έκδοσης.

β) Ο εκδότης.

γ) Να απευθύνονται προς την ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ-Γ.Ν.
“ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ”,

δ) Τα στοιχεία της Διακήρυξης ήτοι :

- ο Αριθμός της Διακήρυξης
- η αναφορά : Αντικείμενο της Διακήρυξης.
- η ημερομηνία της Διακήρυξης.

ε) Ο αριθμός της εγγυητικής επιστολής.

στ) Το ποσόν που καλύπτει η εγγυητική επιστολή.

ζ) Η πλήρης επωνυμία και την διεύθυνση του προσφέροντος ή αναδόχου υπέρ του οποίου δίνεται η εγγύηση.

η) Η σχετική σύμβαση και τα προς προμήθεια είδη και υπηρεσίες (για τις υπόλοιπες εγγυήσεις πλην της εγγύησης συμμετοχής).

θ) Η ημερομηνία λήξης της ισχύος της εγγυητικής επιστολής. Η εγγυητική επιστολή πρέπει να αναγράφει σαφώς το χρόνο ισχύος ως προαναφερόμενο άρθρο 11.1.2 ή να είναι αορίστου διάρκειας μέχρι επιστροφής της.

ι) Οι όροι ότι:

ια) η εγγύηση παρέχεται ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, ο δε εκδότης παραιτείται του δικαιώματος της διζήσεως.

ιβ) το ποσό της εγγύησης τηρείται στην διάθεση της Α.Α. και ότι θα καταβληθεί ολικά η μερικά χωρίς καμία από μέρος του εκδότη αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησης, μέσα σε πέντε (5) ημέρες από την απλή έγγραφη ειδοποίηση.

ιγ) σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγύησης, το ποσό της κατάπτωσης υπόκειται σε πάγιο τέλος χαρτοσήμου.

ιδ) ο εκδότης της εγγυητικής επιστολής υποχρεούται να προβεί στην παράταση της ισχύος αυτής, ύστερα από απλό έγγραφο της Α.Α. Το σχετικό αίτημα πρέπει να γίνει πριν από την ημερομηνία λήξης της εγγύησης.

ιε) στην περίπτωση ένωσης / κοινοπραξίας προμηθευτών οι εγγυητικές επιστολές περιλαμβάνουν και τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των μελών της ένωσης / κοινοπραξίας.

Επί πλέον, ο εκδώσας την εγγυητική επιστολή θα δηλώνει ότι: «Οι υποχρεώσεις του από την εγγύηση λύνονται μόνο δια της επιστροφής σ' αυτόν της εγγυητικής επιστολής ή με έγγραφη δήλωση της Αναθέτουσας Αρχής ότι εξέλειπε ο λόγος για τον οποίο κατετέθη».

9.1.3.6 Λοιπά στοιχεία

Κάθε μία από τις ως άνω εγγυήσεις μπορεί να καλύπτεται από μία ή περισσότερες εγγυητικές επιστολές των οποίων το άθροισμα θα δίνει το συνολικό ποσό της αντίστοιχης εγγύησης. Σε περιπτώσεις Ενώσεων Προσώπων ή Κοινοπραξιών, το άθροισμα των εγγυητικών επιστολών των μελών της Ένωσης ή της Κοινοπραξίας θα ισούται με το ποσό της εγγύησης και θα κατανέμεται στα μέλη της ένωσης ή της κοινοπραξίας ανάλογα με το ποσοστό συμμετοχής σε αυτήν. Κάθε μια από τις εγγυητικές αυτές επιστολές θα πρέπει να εκδοθεί επ' ονόματι όλων των μελών της ένωσης ή της κοινοπραξίας και να περιλαμβάνει τον όρο ότι η εγγύηση καλύπτει τις υποχρεώσεις όλων των μελών της Ένωσης ή της Κοινοπραξίας.

Οι τύποι των εγγυήσεων δίδονται στο ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ε' της παρούσας πρόσκλησης το οποίο και αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα αυτής.

9.2 Κατά τα λοιπά ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρ.72 του Ν. 4412/16 και στην παράγραφο 1.2.3 του άρθρου 11 της ΥΑ Π1 2390/2013.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η Σύμβαση που θα υπογραφεί θα ισχύει για δώδεκα (12) μήνες με δικαίωμα του ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. "ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ" για παράταση του χρόνου ισχύος της για 12 ακόμη μήνες με τους ίδιους όρους και τιμές με την σύμφωνη γνώμη του προμηθευτή .

Η σύμβαση διακόπτεται αυτοδίκαια και ύστερα από έγγραφη ειδοποίηση του προμηθευτή, στην περίπτωση που συναφθεί σύμβαση προμήθειας των ειδών από την Υγειονομική Περιφέρεια Κρήτης ή άλλο κρατικό φορέα ή υπάρξουν άλλες νομοθετικές ρυθμίσεις.

11. ΣΥΜΒΑΣΗ

Μετά την ανακοίνωση της απόφασης κατακύρωσης υπογράφεται από τα συμβαλλόμενα μέρη η Σύμβαση, σχέδιο της οποίας επισυνάπτεται στην παρούσα.

12. ΧΡΟΝΟΣ ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΠΡΟΣΒΑΣΗΣ ΣΤΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

Οι οικονομικοί φορείς που συμμετέχουν στη διαγωνιστική διαδικασία έχουν πρόσβαση στα έγγραφα που παράγονται στο Σύστημα με τον τρόπο και στο χρόνο που ορίζεται από τις κατά περίπτωση κείμενες διατάξεις,

εφαρμοζόμενων κατά τα λοιπά των διατάξεων του άρθρου 5 του ν. 2690/1999, των διατάξεων για το ηλεκτρονικό δημόσιο έγγραφο (ΥΑΠ/Φ.40.4/3/1031/2012 ΦΕΚ Β' 1317/23.04.2012).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ'

ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΜΕ ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά (συμφερότερη προσφορά).

Όπως στο άρθρο 86, παράγρ. 9, 10 και 11 του Ν. 4412/2016 για την επιλογή της προσφοράς με την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά, αξιολογούνται μόνο οι προσφορές που είναι αποδεκτές, σύμφωνα με τους καθοριζόμενους στις τεχνικές προδιαγραφές και τους όρους της διακήρυξης.

Πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά είναι εκείνη που παρουσιάζει τον μικρότερο λόγο (Λ) της Τιμής της προσφοράς (συγκριτικής) προς την βαθμολογία της.

$$\Lambda = \frac{\text{Συγκριτική Τιμή}}{\text{Σταθμισμένη Βαθμολογία}}$$

Για τη διαμόρφωση της συγκριτικής τιμής θα ληφθεί υπόψη η συνολική τιμή ανά ομάδα εξετάσεων (ανά αναλυτή), χωρίς ΦΠΑ, της οικονομικής προσφοράς που θα κατατεθεί σύμφωνα με τις οδηγίες που δίδονται στην παρούσα διακήρυξη.

Για την αξιολόγηση της προσφοράς ως πλέον συμφέρουσα και την τελική επιλογή του προμηθευτού, λαμβάνονται υπόψη κυρίως τα παρακάτω στοιχεία κατά ομάδες, με τους αντίστοιχους συντελεστές βαρύτητας.

ΟΜΑΔΑ Α'	ΣΥΝΤΕΛΕΣΤΗΣ ΒΑΡΥΤΗΤΑΣ
1. Αναλυτές	
α) Συμφωνία προσφοράς με τις Τεχνικές Προδιαγραφές της Διακήρυξης	20%
β) Απλότητα στον χειρισμό και την λειτουργία του οργάνου, αποδοτικότητα (αριθμός δειγμάτων, αριθμός εξετάσεων κλπ), ταχύτητα και αξιοπιστία (ακρίβεια, επαναληψιμότητα κλπ) λειτουργίας του οργάνου.	25%
2. Αντιδραστήρια	
α) Ποιότητα και πλήρης συμβατότητα με τα αντίστοιχα όργανα (αναλυτές), αξιοπιστία, ακρίβεια, επαναληψιμότητα των αποτελεσμάτων, ευχέρεια χρήσης.	15%
β) Διάρκεια χρήσεως - συνθήκες συντήρησης	5%
γ) Συσκευασία (καταλληλότητα - σημάνσεις)	5%
ΣΥΝΟΛΟ ΟΜΑΔΑΣ Α'	70%

ΟΜΑΔΑ Β'	
1) Εκπαίδευση προσωπικού - χειριστών για τους αναλυτές	10%
2) Εγγυήσεις για την τεχνική υποστήριξη σε ανταλλακτικά και εργασία για τους αναλυτές	10%
3) Χρόνος παράδοσης	10%
ΣΥΝΟΛΟ ΟΜΑΔΑΣ Β'	30%
ΣΥΝΟΛΟ ΟΜΑΔΑΣ Α' + Β'	100%

Για τη διαμόρφωση της συγκριτικής τιμής των αντιδραστηρίων χωρίς συνοδό εξοπλισμό, θα ληφθεί υπόψη η συνολική τιμή ανά εξέταση, χωρίς ΦΠΑ, της οικονομικής προσφοράς που θα κατατεθεί σύμφωνα με τις οδηγίες που δίδονται στην παρούσα διακήρυξη.

Για την αξιολόγηση της προσφοράς ως πλέον συμφέρουσα και την τελική επιλογή του προμηθευτού, λαμβάνονται υπόψη κυρίως, τα παρακάτω στοιχεία κατά ομάδες, με τους αντίστοιχους συντελεστές βαρύτητας.

ΚΡΙΤΗΡΙΩΝ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΕΩΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ MANUAL- ΒΑΘΜΟΛΟΓΙΑ

A/A	ΚΡΙΤΗΡΙΑ	Συντ. Κριτηρίων
	A. ΟΜΑΔΑ	
1.	Συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές	10%
2.	Ποιότητα, αξιοπιστία, ακρίβεια και επαναληψιμότητα των αποτελεσμάτων	50%
	ΣΥΝΟΛΟ ΒΑΘΜΟΛΟΓΙΑΣ Α. ΟΜΑΔΑΣ	60%
	B. ΟΜΑΔΑ	
1.	Αξιοπιστία, και επιστημονική εμπειρία του οίκου παραγωγής της εταιρείας στο αντικείμενο	25%
2.	Αξιοπιστία και συνέπεια αντιπροσώπου Ελλάδος, προηγούμενη εμπειρία στην διάθεση παρομοίων Αντιδραστηρίων σε άλλα Νοσοκομεία	15%
	ΣΥΝΟΛΟ ΒΑΘΜΟΛΟΓΙΑΣ Β. ΟΜΑΔΑΣ	40%
	ΣΥΝΟΛΟ ΒΑΘΜΟΛΟΓΙΑΣ Α & Β ΟΜΑΔΑΣ	100%

Όλα τα επί μέρους στοιχεία των ομάδων βαθμολογούνται με βάση τους 100 βαθμούς.

Η βαθμολογία των επιμέρους στοιχείων των προσφορών είναι 100 για τις περιπτώσεις που καλύπτονται ακριβώς οι τεχνικές προδιαγραφές. Η βαθμολογία αυτή αυξάνεται μέχρι 120 για τις περιπτώσεις που υπερκαλύπτονται οι τεχνικές προδιαγραφές (αιτιολογημένα από την αρμόδια επιτροπή αξιολόγησης).

Η σταθμισμένη βαθμολογία του κάθε στοιχείου των ομάδων, όπως αυτές αναφέρονται στον παραπάνω πίνακα, είναι το γινόμενο του επί μέρους συντελεστή βαρύτητας του στοιχείου επί τη βαθμολογία του και η συνολική βαθμολογία της κάθε προσφοράς είναι το άθροισμα των σταθμισμένων βαθμολογιών όλων των στοιχείων και των δύο ομάδων.

Η τελική βαθμολογία με βάση τα παραπάνω κυμαίνεται από 100 έως 120 βαθμούς.

Σε περίπτωση ισοβαθμίας του Λ μεταξύ δύο προσφορών θα επιλεγεί η προσφορά εκείνη που έχει τη μεγαλύτερη σταθμισμένη βαθμολογία τεχνικής προσφοράς.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ΄**ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ**

1. Τα ηλεκτρονικά υποβαλλόμενα Prospectus, όταν αυτά ζητούνται από το Παράρτημα ΣΤ΄ των Τεχνικών Προδιαγραφών της πρόσκλησης θα πρέπει να είναι ψηφιακά υπογεγραμμένα από τον κατασκευαστικό οίκο. Σε αντίθετη περίπτωση θα πρέπει να συνοδεύονται από υπεύθυνη δήλωση ψηφιακά υπογεγραμμένη από τον προσφέροντα, στην οποία θα δηλώνεται ότι τα αναγραφόμενα σε αυτά στοιχεία ταυτίζονται με τα στοιχεία του Prospectus του κατασκευαστικού οίκου.

Προσφορές που δεν είναι σύμφωνες με τα παραπάνω οριζόμενα απορρίπτονται .

2. ΚΥΡΩΣΕΙΣ ΣΕ ΒΑΡΟΣ ΤΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ

Εκτός από τις κυρώσεις που προβλέπονται στον Ν. 4412/2016 ο προμηθευτής θα βαρύνεται και για κάθε ζημιά που τυχόν θα προκύψει, στην υπηρεσία κ.λ.π από τη μη εκτέλεση ή κακή εκτέλεση της σχετικής σύμβασης.

3. ΕΚΧΩΡΗΣΕΙΣ – ΜΕΤΑΒΙΒΑΣΕΙΣ

Ο Προμηθευτής δεν δικαιούται να μεταβιβάσει ή εκχωρήσει τη Σύμβαση ή μέρος αυτής ή τις εξ αυτής πηγάζουσες υποχρεώσεις του χωρίς την έγγραφη συναίνεση της Αναθέτουσας Αρχής. Κατ' εξαίρεση ο Προμηθευτής δικαιούται να εκχωρήσει, χωρίς έγκριση, τις απαιτήσεις του έναντι της Αναθέτουσας Αρχής για την καταβολή Συμβατικού Τιμήματος, με βάση τους όρους της Σύμβασης, σε Τράπεζα της επιλογής του που λειτουργεί νόμιμα στην Ελλάδα.

4. ΕΜΠΙΣΤΕΥΤΙΚΟΤΗΤΑ

Χωρίς την προηγούμενη γραπτή συναίνεση της Αναθέτουσας Αρχής, ο Ανάδοχος δεν αποκαλύπτει εμπιστευτικές πληροφορίες που του δόθηκαν ή που ο ίδιος ανακάλυψε κατά την υλοποίηση της προμήθειας, ούτε κοινοποιεί στοιχεία, έγγραφα και πληροφορίες των οποίων λαμβάνει γνώση σε σχέση με τη Σύμβαση, υποχρεούται δε να μεριμνά ώστε το προσωπικό του, και κάθε συνεργαζόμενος με αυτόν να τηρήσει την ως άνω υποχρέωση. Σε περίπτωση αθέτησης από τον Ανάδοχο της ως άνω υποχρέωσής του, η Αναθέτουσα Αρχή δικαιούται να απαιτήσει την αποκατάσταση τυχόν ζημίας της και την παύση κοινοποίησης των εμπιστευτικών πληροφοριών και την παράλειψή της στο μέλλον.

5. ΑΝΩΤΕΡΑ ΒΙΑ

Τα συμβαλλόμενα μέρη δεν ευθύνονται για τη μη εκπλήρωση των συμβατικών τους υποχρεώσεων, στο μέτρο που η αδυναμία εκπλήρωσης οφείλεται σε περιστατικά ανωτέρας βίας. Ως τέτοια δεν θεωρούνται για τον Προμηθευτή όσα ευρίσκονται αντικειμενικά εντός του πεδίου οικονομικής δραστηριότητας και ελέγχου του Προμηθευτή.

Ο Προμηθευτής, επικαλούμενος υπαγωγή της αδυναμίας εκπλήρωσης υποχρεώσεών του σε γεγονός που εμπίπτει στην προηγούμενη παράγραφο, οφείλει να γνωστοποιήσει και επικαλεσθεί προς την Αναθέτουσα Αρχή τους σχετικούς λόγους και περιστατικά εντός αποσβεστικής προθεσμίας είκοσι (20) ημερών από τότε που συνέβησαν, προσκομίζοντας τα απαραίτητα αποδεικτικά στοιχεία. Η Αναθέτουσα Αρχή υποχρεούται να απαντήσει εντός είκοσι (20) ημερών από λήξεως του σχετικού αιτήματος του Αναδόχου, διαφορετικά με την πάροδο άπρακτης της προθεσμίας τεκμαίρεται η αποδοχή του αιτήματος.

Για ότι δεν προβλέπεται στην παρούσα Διακήρυξη ισχύει ο Ν.4412/2016 που την διέπει.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ε΄

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 1

ΣΧΕΔΙΟ ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Εκδότης (Ονομασία Τράπεζας, υποκατάστημα) :

Ημερομηνία έκδοσης :

Προς την (Πλήρη στοιχεία Αναθέτουσας Αρχής) :

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΥΠ' ΑΡΙΘΜΟΝ ΓΙΑ ΠΟΣΟ ΕΥΡΩ

1. Έχουμε την τιμή να σας γνωρίσουμε ότι εγγυόμαστε με την παρούσα επιστολή ρητά, ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, ευθυνόμενοι απέναντι σας εις ολόκληρο και ως αυτοφειλέτες, μέχρι του ποσού τωνευρώ και ολογράφως υπέρ της εταιρείας..... ή σε περίπτωση ένωσης ή κοινοπραξίας των εταιρειών α).....β).....κλπ, ατομικά και για κάθε μία από αυτές και ως αλληλέγγυα και εις ολόκληρο υπόχρεων μεταξύ τους, εκ της ιδιότητας τους ως μελών της ένωσης ή κοινοπραξίας, για την συμμετοχή τους στον διαγωνισμό της Υπηρεσίας σας της/...../....., για την ανάδειξη προμηθευτή, της με αριθμ./2016 διακήρυξης σας.
2. Η παρούσα εγγύηση καλύπτει μόνο τις από τη συμμετοχή στον ανωτέρω διαγωνισμό απορρέουσες υποχρεώσεις της εν λόγω Εταιρείας/ Εταιρειών καθ' όλο τον χρόνο ισχύος της.
3. Παραιτούμαστε ρητά και ανεπιφύλακτα από την ένσταση του ευεργετήματος της διζήσεως από το δικαίωμα προβολής εναντίον σας όλων των ενστάσεων του πρωτοφειλέτη ακόμη και των μη προσωποπαγών και ιδιαίτερα οποιασδήποτε άλλης ένστασης των άρθρων 852 - 855, 862 - 864 και 866 - 869 του Αστικού Κώδικα, όπως και από τα δικαιώματά μας που τυχόν απορρέουν από τα άρθρα αυτά.
4. Σε περίπτωση που αποφανθείτε με την ελεύθερη και αδέσμευτη κρίση σας την οποία θα μας γνωστοποιήσετε ότι η (εταιρεία) δεν εκπλήρωσε την υποχρέωση της που περιγράφεται στο ανωτέρω σημείο 1, σας δηλώνουμε ότι αναλαμβάνουμε με την παρούσα επιστολή τη ρητή υποχρέωση να σας καταβάλουμε, χωρίς οποιαδήποτε από μέρους μας αντίρρηση, αμφισβήτηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησής σας, ολόκληρο ή μέρος του ποσού της εγγύησης, σύμφωνα με τις οδηγίες σας και εντός τριών (3) ημερών από την ημερομηνία που μας το ζητήσετε. Η καταβολή του ποσού γίνεται με μόνη τη δήλωσή σας.
5. Για την καταβολή της υπόψη εγγύησης δεν απαιτείται καμία εξουσιοδότηση ή ενέργεια συγκατάθεσης της (εταιρείας) ούτε θα ληφθεί υπόψη οποιαδήποτε τυχόν ένσταση ή επιφύλαξη ή προσφυγή αυτής στη διαιτησία ή στα δικαστήρια, με αίτημα την μη κατάπτωση της εγγυητικής επιστολής, ή την θέση αυτής υπό δικαστική μεσεγγύηση.
6. Σας δηλώνουμε ακόμη ότι η υπόψη εγγύηση μας έχει ισχύ μέχρι τις/...../..... οπότε και θα επιστραφεί σ' εμάς η παρούσα εγγυητική επιστολή, μαζί με έγγραφη δήλωσή σας ότι απαλλάσσετε την Τράπεζά μας από την υπόψη εγγύηση και κάθε σχετική υποχρέωση. Μέχρι τότε, θα παραμείνουμε υπεύθυνοι για την άμεση καταβολή σ' εσάς του ποσού της εγγύησης. Ο χρόνος ισχύος της εγγυητικής αυτής θα παραταθεί εφόσον ζητηθεί από την Υπηρεσία σας πριν από την ημερομηνία λήξης της.
7. Βεβαιούμε ότι όλες οι ισχύουσες Εγγυητικές Επιστολές της Τράπεζας μας που έχουν χορηγηθεί στο Δημόσιο και ΝΠΔΔ, συμπεριλαμβανομένης και αυτής, δεν υπερβαίνουν το όριο των εγγυήσεων που έχει καθορισθεί από το Υπουργείο Οικονομικών για την Τράπεζά μας.
8. Σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγυητικής, το ποσό της κατάπτωσης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον πάγιο τέλος χαρτοσήμου

(Εξουσιοδοτημένη υπογραφή)

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ 2 ΕΓΓΥΗΤΙΚΗΣ ΕΠΙΣΤΟΛΗΣ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ

Ονομασία Τράπεζας

Κατάστημα

(Δ/ση οδός -αριθμός TK fax).....

Ημερομηνία Έκδοσης

ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΑΡ.

ΕΥΡΩ.

ΕΥΡΩ

- Έχουμε την τιμή να σας γνωρίσουμε ότι εγγυώμεθα δια της παρούσας εγγυητικής επιστολής ανέκκλητα και ανεπιφύλακτα, παραιτούμενοι του δικαιώματος της διζήσεως μέχρι του ποσού των ΕΥΡΩ. (και ολογράφως)

..... στο οποίο και μόνο περιορίζεται η υποχρέωσή μας, υπέρ της εταιρείαςδ/ση.....

για την καλή εκτέλεση από αυτήν των όρων της με αριθμόσύμβασης, που υπέγραψε μαζί σας(αρ. διακ/ξης...../.....) προς κάλυψη αναγκών τουκαι το οποίο ποσόν καλύπτει το% της συμβατικής προ Φ.Π.Α. αξίαςΕΥΡΩ αυτής.

- Το παραπάνω ποσό τηρούμε στη διάθεσή σας και θα καταβληθεί ολικά ή μερικά χωρίς καμία από μέρος μας αντίρρηση ή ένσταση και χωρίς να ερευνηθεί το βάσιμο ή μη της απαίτησης μέσα σε τρεις (3) ημέρες από απλή έγγραφη ειδοποίησή σας.

- Σε περίπτωση κατάπτωσης της εγγύησης το ποσό της κατάπτωσης υπόκειται στο εκάστοτε ισχύον τέλος χαρτοσήμου.

- Η παρούσα εγγύησή μας αφορά μόνο την παραπάνω αιτία και ισχύει μέχρι

Βεβαιούται υπεύθυνα ότι το ποσό των εγγυητικών μας επιστολών που έχουν δοθεί στο Δημόσιο και ΝΠΔΔ, συνυπολογίζοντας και το ποσό της παρούσας, δεν υπερβαίνει το όριο των εγγυήσεων που έχει καθορισθεί από το Υπουργείο Οικονομικών για την Τράπεζά μας.

(Εξουσιοδοτημένη υπογραφή)

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΣΤ΄
ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ «ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ ΤΟΥ ΠΑΘΟΛΟΓΟΑΝΑΤΟΜΙΚΟΥ- ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ ΠΑΓΝΗ - BENIZEΛΕΙΟΥ ΜΕ ΤΑΥΤΟΧΡΟΝΗ ΠΑΡΑΧΩΡΗΣΗ ΣΥΝΟΔΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ - CPV – 33696500.0.

ΠΑΓΝΗ-BENIZEΛΕΙΟ
ΠΑΘΟΛΟΓΟΑΝΑΤΟΜΙΚΟ - ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΚΟ

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΩΝ
ΧΩΡΙΣ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ

1. Όπως και σε όλα τα υλικά που αιτούνται στην παρούσα διακήρυξη, έτσι και με τα αντισώματα και τα συναφή υλικά ανοσοϊστοχημείας θα πρέπει να υπάρχει CE /IVD
2. Τα αντισώματα που αιτούνται πρέπει να είναι μονοκλωνικά (mouse monoclonal), εκτός αν προσδιορίζεται διαφορετικά. Οι αιτούμενοι κλώνοι προτιμώνται.
3. Για όλα τα αντισώματα , όπως και τα ΚΙΤ ανοσοανίχνευσης, δυνατόν να ζητηθεί δείγμα κατά τη διεργασία της αξιολόγησης των προσφορών, εφόσον το εργαστήριο δεν έχει εμπειρία για το προσφερόμενο υλικό. Τα δείγματα θα πρέπει να παραδοθούν σε εύλογο χρονικό διάστημα, και οπωσδήποτε όχι πέραν των 10 εργάσιμων ημερών από τη στιγμή που θα ζητηθούν.
4. Τα αιτούμενα αντισώματα πρέπει να είναι σε πυκνή υγρή μορφή, εκτός αν προσδιορίζονται ως έτοιμα προς χρήση (RTU). Αποκλείονται οι μορφές υπό μορφή σκόνης (powder)/λυοφιλοποιημένες.
5. Τα αντισώματα που θα προσφερθούν θα πρέπει να λειτουργούν αποδεδειγμένα, με βάση τα data sheets, σε μονιμοποιημένους σε υδατικό διάλυμα φορμόλης και εγκλεισμένους σε παραφίνη ιστούς.
6. Υποχρεωτικά θα πρέπει να κατατεθούν μαζί με την προσφορά, σε έντυπη και ηλεκτρονική μορφή, τα data sheets (εσώκλειστες επίσημες οδηγίες των κατασκευαστριών εταιρειών).
7. Οι προσφορές πρέπει να γίνουν με υπολογισμούς απόδοσης επί τη βάση της ποσότητας των 150 λ (μl) ανά πλακάκι/ιστική τομή και με την μικρότερη αραίωση που συνιστάται στα data sheets από τον κατασκευαστή (επίσημες οδηγίες του κατασκευαστή).
8. Τα υλικά ανοσοϊστοχημείας θα πρέπει να έχουν κατά τον δυνατόν μακρότερο χρόνο ζωής, και οπωσδήποτε όχι λιγότερο των έξι (6) μηνών.
9. Η αξιοπιστία και η ακρίβεια (ειδικότητα) των προσφερόμενων υλικών θα πρέπει να τεκμηριώνεται/ πιστοποιείται από προηγούμενη εμπειρία στη διάγνωση ή πρόβλεψη, κατά περίπτωση, με μελέτες (οι οποίες θα υποβληθούν από τον προσφέροντα εφόσον του ζητηθεί).
10. Η παράδοση των παραγγελιών θα πρέπει να γίνεται εγκαίρως, ως γενικές προδιαγραφές.

Βλέπε πίνακα 1

	ΠΙΝΑΚΑΣ 1		
1	CYTOKERATIN 8 (MONOCLONAL)	17.05.01.01.017	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
2	CYTOKERATIN 8/18	17.05.01.01.018	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
3	a fetoprotein	17.05.01.01.046	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
4	a1 – Antitrypsin (Polyclonal, P, Poly)	17.05.01.01.044	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
5	Aa amyloid	17.05.01.01.199	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
6	Actin	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
7	Actin (SMA)	17.05.01.01.039	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
8	ACTIVATED caspase 3	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
9	ALK clone D5F3	17.05.01.01.134	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
10	Androgen receptor (clone AR441	17.05.01.01.083	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
11	Annexin A1 clone29	17.05.01.01.113	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
12	Ap amyloid	17.05.01.01.200	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
13	BAX	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
14	bcl 6	17.05.01.01.114	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
15	Bcl-10	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

16	bcl-2 (clone 124)	17.05.01.01.048	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
17	bcl-2 (clone E17)	17.05.01.01.048	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
18	Ber EP4	17.05.01.01.062	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
19	Bombesin	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
20	brachyury	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
21	BRAF(V660E) CLONE VE1	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
22	c- myc clone Y69	17.05.01.01.215	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
23	CA 125	17.05.01.01.001	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
24	Cadherin E (Rabbit monoclonal)	17.05.01.01.002	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
25	Calcitonin (monoclonal)	17.05.01.01.051	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
26	calponin	17.05.01.01.084	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
27	Calretinin (monoclonal)	17.05.01.01.003	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
28	Caspase 3	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

29	Catenin-b	17.05.01.01.047	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
30	CD 103	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
31	CD 105	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
32	CD 113/MLA (integrin)	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
33	CD 117 (C KIT) (Polyclonal)	17.05.01.01.011	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
34	CD 11a	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
35	CD 11b	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
36	CD 11c	17.05.01.01.190	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
37	CD 123 clone 6H6	17.05.01.01.191	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
38	CD 138	17.05.01.01.132	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
39	CD 14	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
40	CD 15 (Carb-3)	17.05.01.01.053	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
41	CD 163	17.05.01.01.133	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
42	CD 19	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
43	CD 1a	17.05.01.01.116	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ

44	CD 2	17.05.01.01.117	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
45	CD 20(L26)	17.05.01.01.005	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
46	CD 22	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
47	CD 30 (clone BER-H2)	17.05.01.01.054	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
48	CD 31	17.05.01.01.006	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
49	CD 33	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
50	CD 38	17.05.01.01.125	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
51	CD 41	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
52	CD 43	17.05.01.01.126	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
53	CD 45 (LCA)	17.05.01.01.055	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
54	CD 56	17.05.01.01.008	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
55	CD 57	17.05.01.01.129	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
56	CD 65	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
57	CD 68 (KP 1)	17.05.01.01.009	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
58	CD 68 (PGM 1)	17.05.01.01.010	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
59	CD 7	17.05.01.01.120	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ

60	CD 71	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
61	CD 79a	17.05.01.01.131	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
62	CD 8	17.05.01.01.121	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
63	CD10 (CALLA)	17.05.01.01.052	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
64	CD21 (CLONE 1F8)	17.05.01.01.122	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
65	CD25	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
66	CD23 (monoclonal)	17.05.01.01.123	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
67	CD3 (rabbit monoclonal)	17.05.01.01.004	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
68	CD335	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
69	CD34 (clone QBEnd 10)	17.05.01.01.007	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
70	CD35 clone DCS22	17.05.01.01.194	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
71	CD4	17.05.01.01.118	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
72	CD44	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
73	CD45 RA (B cell)	17.05.01.01.194	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
74	CD5	17.05.01.01.119	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

75	CD61	17.05.01.01.130	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
76	CD66	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
77	CD99	17.05.01.01.056	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
78	CdX2 (monoclonal)	17.05.01.01.058	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
79	CEA	17.05.01.01.012	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
80	CEA (P)	17.05.01.01.012	ΠΟΛΥΚΛΩΝΙΚΑ ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
81	C-erbB2/HER2	17.05.01.01.013	Σύνολο(KIT) για ανοσοιστοχημική μελέτη της έκφρασης του HER2 σε ιστούς μονιμοποιημένους σε φορμόλη .Να είναι αποδεκτό από το FDA(FDA approved) . Η αποτελεσματικότητα του να έχει αποδειχθεί σε μεγάλες κλινικές δοκιμές
82	Chromogranin A (monoclonal)	17.05.01.01.014	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
83	C-JUN	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
84	CMV	17.05.01.01.023	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
85	Cox- 2 (monoclonal)	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
86	CRCX4	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
87	CXCL13	17.05.01.01.136	MONOCLONAL OR POLYCLONAL
88	Cyclin A	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
89	Cyclin D1 (monoclonal)	17.05.01.01.060	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ

90	CYCLIN D2 clone M20	17.05.01.01.135	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
91	cyclin D3 clone M19	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
92	Cyclin E	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
93	CYTOKERATIN AE1/AE3	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
94	cytokeratin MNF116	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
95	Cytokeratin 14	17.05.01.01.061	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
96	Cytokeratin 17	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
97	Cytokeratin 18 (monoclonal)	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
98	Cytokeratin 19	17.05.01.01.019	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
99	Cytokeratin 20 (Clone 20,8)	17.05.01.01.020	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
100	Cytokeratin 5/6	17.05.01.01.015	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
101	Cytokeratin 7	17.05.01.01.016	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
102	Cytokeratin High MW (34bE12)	17.05.01.01.021	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
103	D2-40 αντίσωμα κατά λεμφαγγειακών ενδοθηλίων και μεσοθηλιώματος	17.05.01.01.088	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
104	DBA 44	17.05.01.01.144	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

105	Desmin (clone 33)	17.05.01.01.024	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
106	DOG1 clone K9 or SP31	17.05.01.01.089	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
107	EBNA 1	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
108	EBNA 2	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
109	EBNA ZEBRA (BZLF1)	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
110	EBNA-LMP (CS 1-4)	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
111	EGFR, clone H11	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
112	EGFR-p1197	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
113	EMA	17.05.01.01.063	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
114	ER Estrogen Receptor clone EP1	17.05.01.01.025	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
115	ERCC1, clone 8F1	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
116	factor VIII	17.05.01.01.064	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
117	Fascin	17.05.01.01.138	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
118	FLI-1	17.05.01.01.140	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ

119	FMC7 (δείκτης χρόνιας λεμφοκυτταρικής λευχαιμίας)	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
120	Follicular dendritic cells antigen	17.05.01.01.139	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
121	FOXP1	17.05.01.01.205	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
122	Gastrin	17.05.01.01.091	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
123	GCDPF-15	17.05.01.01.065	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
124	GFAP	17.05.01.01.066	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
125	Glucagon	17.05.01.01.093	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
126	Glycophorin C	17.05.01.01.142	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
127	Granzyme B	17.05.01.01.143	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
128	HepPar1	17.05.01.01.071	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
129	Herpes type I (Polyclonal)	17.05.01.01.068	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
130	Herpes type II (Polyclonal)	17.05.01.01.069	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
131	HHV8 (LNA) clone 13810	17.05.01.01.070	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
132	HGAL	17.05.01.01.217	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
133	HIF 1a	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
134	HLA –DR(MHC II)	17.05.01.01.095	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
135	Human Placental Lactogen	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE

			MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
136	Human telomerase reverse transcriptase (catalytic unit), Clone 44F12	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
137	i- NOSynthase	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
138	IDH1(R132H) clone H09	17.05.01.01.172	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
139	IgA	17.05.01.01.146	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
140	IgD	17.05.01.01.147	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
141	IgE	17.05.01.01.189	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
142	IgG	17.05.01.01.148	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
143	IgG4 clone HP6022	17.05.01.01.219	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
144	IgM	17.05.01.01.149	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
145	Inhibin a	17.05.01.01.026	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
146	INI 1 (SNFS) clone 25/SAF47	17.05.01.01.219	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
147	Insulin	17.05.01.01.096	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
148	IRTA	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
149	Involucrin	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
150	JUNB	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
151	kappa light chains	17.05.01.01.027	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

152	Keratin τύπου CAM 5.2	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
153	Ki-67 (CLONE MIB-1)	17.05.01.01.028	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
154	lambda light chains	17.05.01.01.029	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
155	Laminin	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
156	LANGERIN clone 12D6	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
157	LMO2	17.05.01.01.218	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
158	LBV.MS-1911-ZAP-70	17.05.01.01.160	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
159	Lysozyme (Polyclonal)	17.05.01.01.150	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
160	Mammoglobulin	17.05.01.01.074	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
161	Melan A/MART 1	17.05.01.01.030	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
162	Melanoma (HMB 45)	17.05.01.01.031	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
163	Microphthalmia transcription factor clone D5	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
164	MLH1	17.05.01.01.098	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
165	MSH6	17.05.01.01.100	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
166	MSH2	17.05.01.01.099	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
167	MUC 6	17.05.01.01.106	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
168	MUC 1	17.05.01.01.101	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
169	MUC 2	17.05.01.01.102	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

170	Myelin Basic Protein	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
171	Myeloid histiocyte antigen (Mac 387)	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
172	Myeloperoxidase (Polyclonal)	17.05.01.01.153	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
173	MyoD1	17.05.01.01.075	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
174	Myogenin	17.05.01.01.076	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
175	Myoglobin	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
176	Myosin	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
177	Napsin	17.05.01.01.166	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
178	NeuN clone NAB377	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
179	Neurofilaments cocktail	17.05.01.01.174	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
180	NPM	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
181	NSE	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
182	OCT 2	17.05.01.01.196	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
183	OLIG2	17.05.01.90.900	Rabbit polyclonal
184	Osteopontin	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
185	p 16	17.05.01.01.077	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
186	p 21-Ras	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
187	p 27/kip1	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

188	P 53	17.05.01.01.033	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
189	p I3K	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
190	p40	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
191	p63	17.05.01.01.034	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
192	pAKT (Ser473) monoclonal	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
193	Pancreatic Polypeptide	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
194	Parathormone	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
195	PARP 1, full length	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
196	PAX2	17.05.01.01.183	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
197	PAX5	17.05.01.01.155	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
198	PAX8	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
199	Paxillin (N-term) (P)	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
200	PD-1 clone MRQ22(known also as NAT)	17.05.01.01.156	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
201	PDGFR	17.05.01.01.197	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
202	Perforin	17.05.01.01.157	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
203	PIE 1	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ

204	Placental Alk. Phoshatase (monoclonal)	17.05.01.01.079	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
205	PMS2	17.05.01.01.107	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
206	pdx1	17.05.01.90.900	ΠΟΛΥΚΛΩΝΙΚΟ ΑΝΤΙΣΩΜΑ
207	Progesterone Receptors (Clone pgr636)	17.05.01.01036	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
208	Prostate carcinoma-Πρωτεΐνη 504S	17.05.01.01.035	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
209	PSA (MONOCLONAL)	17.05.01.01.037	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
210	PTEN	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
211	PU.1 clone G148-74	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
212	S 100 (clone 4c4.9)	17.05.01.01.038	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
213	SDHB	17.05.01.90.900	MONOCLONAL OR POLYCLONAL
214	Serotonin	17.05.01.01.177	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
215	Smooth muscle Actin	17.05.01.01.039	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
216	Somatostatin (Polyclonal)	17.05.01.01.109	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
217	SOX11 clone O143	17.05.01.01.159	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
218	Surfactant apoprotein	17.05.01.90.900	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ΑΝΤΙΣΩΜΑΤΑ
219	Synaptophysin (monoclonal)	17.05.01.01.040	ΜΟΝΟΚΛΩΝΙΚΑ (MOUSE

			MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
220	TAG B72.3	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
221	TCL-1 clone 1-21	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
222	TCR α/β	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
223	TCR γ (clone gamma 3.20)	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
224	TCR δ (5A6.E9)	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
225	TCR β F1 (clone8A3)	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
226	TdT	17.05.01.01.161	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
227	TFE3	17.05.01.90.900	MONOCLONAL OR POLYCLONAL
228	TFEB	17.05.01.90.900	MONOCLONAL OR POLYCLONAL
229	Thyroglobulin	17.05.01.01.041	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
230	TIA-1	17.05.01.01.160	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
231	Topoisomerase IIa	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
232	TRAP	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
233	TTF-1	17.05.01.01.042	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
234	Tyrosinase	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
235	Uroplakin	17.05.01.01.111	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
236	Vimentin	17.05.01.01.043	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ

237	VIP	17.05.01.01.112	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
238	ZAP 70	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
239	WT1	17.05.01.01.082	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
240	β-HCG	17.05.01.01.059	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
241	BOB-1	17.05.01.01.194	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
242	Ευρέως φάσματος κερατίνη	17.05.01.01.022	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
243	MUM/IRF-4 protein	17.05.01.90.900	MONOKΛΩΝΙΚΑ (MOUSE MONOCLONALS) ANTISΩΜΑΤΑ
244	Πολυδύναμο σύστημα (kit) ειδικής ταυτόχρονης ευαίσθητης διπλής ανοσοϊστοχημικής χρώσης <u>(για mouse και rabbit αντισώματα)</u> <u>κατά ζεύγη: mouse-mouse, rabbit-rabbit, mouse-rabbit</u>	17.05.01.90.900	KIT ANOΞOANIXNEYΣΗΣ
245	Antibody Diluent for IHC	17.05.01.90.900	Διάλυμα έτοιμο προς χρήση για διάλυση πρωτογενών αντισωμάτων.
246	EDTA	17.05.01.90.900	για αποκάλυψη επιτόπων ,powder
247	Proteinase K	17.05.01.90.900	σε πυκνή υγρή μορφή για pretreatment ανοσοϊστοχημείας και in situ υβριδοποίησης
248	TBS Tween (20x)	17.05.01.90.900	Επιπρόσθετο υλικό ανοσοϊστοχημείας
249	Tween 20	17.05.01.90.900	Επιπρόσθετο υλικό ανοσοϊστοχημείας
250	Trypsin	17.05.01.90.900	Επιπρόσθετο υλικό ανοσοϊστοχημείας

ΠαΓΝΗ**ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΚΙΤ ΚΑΙ ΛΟΙΠΩΝ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΩΝ ΔΙΑΛΥΜΑΤΩΝ ΑΝΟΣΟΑΝΙΧΝΕΥΣΗΣ
ΜΕ ΣΥΝΟΛΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ ΑΝΟΣΟΙΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ****Προδιαγραφές ΚΙΤ**

1. Τα ΚΙΤ ανοσοανίχνευσης θα πρέπει να είναι πλήρη (buffer, υγρό αποκάλυψης, υπεροξείδιο, χρωμογόνο).
2. Να είναι πιστοποιημένα ως προς την αξιοπιστία, την ακρίβεια και την απόδοσή τους, όπως αντιστοίχως περιγράφεται και για τα αντισώματα (με data sheets). Να είναι ευαίσθητα στο μεγαλύτερο βαθμό και να μην υπόκεινται σε μη ειδική αντίδραση ως εκ της αντίδρασής τους με ενδογενή στοιχεία των ιστών. Με τη μεγαλύτερη δυνατή σταθερότητα των διαλυμάτων τους.
3. Θα προτιμηθούν αυτά ενός σταδίου με όσο το δυνατόν περισσότερες υπεροξειδάσες συνδεδεμένες με το δευτερογενές αντίσωμα.
4. Θα πρέπει να υπάρχει CE /IVD.
5. Η διάρκεια ζωής τους , κατά την παράδοση, θα πρέπει να είναι τουλάχιστον έξι (6) μηνών, και κατά το δυνατόν μακρύτερη.
6. Η παράδοση των παραγγελιών θα πρέπει να γίνεται εγκαίρως, ως γενικές προδιαγραφές.

**Προδιαγραφές για Διάλυμα έκπλυσης τομών, Διάλυμα αποκάλυψης , Διάλυμα
αποπαραφίνωσης και επιπροσθέτων υλικών ανοσοϊστοχημείας**

Βλέπε πίνακα 2 (Α)

**Τεχνικές προδιαγραφές Αυτόματου Μηχανήματος Ανοσοϊστοχημείας
Εργαστηρίου ΠαΓΝΗ**

1. Πλήρως αυτόματο σύστημα ανοσοϊστοχημείας κατάλληλο για τομές παραφίνης, κρυοστάτη και κυτταρολογικά επιχρίσματα.. (Διαδικασία αποπαραφίνωσης, ενυδάτωσης & απελευθέρωσης αντιγονικότητας των πλακιδίων ιστολογικών τομών, έως και της Η.Ε.)
2. Δυνατότητα απόλυτου έλεγχου των συνθηκών λειτουργίας του.
3. Δυνατότητα χρώσης όσο το δυνατόν μεγαλύτερου αριθμού πλακιδίων ταυτόχρονα ή και παράλληλα.
4. Χωρητικότητα όσο το δυνατόν μεγαλύτερου αριθμού διαφορετικών αντισωμάτων με τη μεγαλύτερη χωρητικότητα αντιδραστηρίου.
5. Να έχει την δυνατότητα χρήσης πρωτοταγών αντισωμάτων και ανιχνευτικών συστημάτων από οποιονδήποτε οίκο.
6. Ο χρόνος επώσης πρωτοταγών αντισωμάτων να μπορεί να προγραμματιστεί.
7. Το εύρος του όγκου του αντιδραστηρίου που διοχετεύεται είναι ανάλογο του εύρους της τομής (100- 300μl) ανά πλακίδιο.
8. Να πραγματοποιεί διαχωρισμό αποβλήτων διοχετεύοντας όλα τα επιβλαβή απόβλητα σε ειδική φιάλη για σωστότερη και ευκολότερη απόρριψη.
9. Να διατίθενται τα φυαλίδια των αντιδραστηρίων
10. Κάθε πλακίδιο, μπορεί να προγραμματιστεί μέσω του λογισμικού, να εκτελεί τελείως ξεχωριστό πρωτόκολλο (τεχνική) από τα άλλα πλακίδια, με τους δικούς του χρόνους.
11. Δυνατότητα διεκπεραίωσης δυο διαφορετικών διαδικασιών ανοσοϊστοχημείας στο ίδιο πλακίδιο (Διπλή Χρώση).
12. Το σύστημα να συνοδεύεται με υπολογιστή και ότι άλλο χρειάζεται για να είναι πλήρως αυτοματοποιημένο.
13. Η εταιρία να διαθέτει εξειδικευμένο προσωπικό για επίδειξη και εκμάθηση της χρήσης και του προγραμματισμού για όσο διάστημα κριθεί απαραίτητο από το εργαστήριο.

ΠΙΝΑΚΑΣ 2Α

Πολυδύναμο σύστημα ενισχυμένης ανοσοανίχνευσης Υπεροξειδάσης- <u>DAB</u> που να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια, χωρίς παρεμβολή ενδογενών μορίων (<u>χωρίς μη ειδική χρώση</u>).			17.05.01.90.900	ΚΙΤ ΑΝΟΣΟΑΝΙΧΝΕΥΣΗΣ
--	--	--	-----------------	---------------------

BENIZEΛΕΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ.

ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΝΑΛΕΙΞΗ ΧΟΡΗΓΗΤΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ «ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΔΙΕΞΑΓΩΓΗ ΕΙΔΙΚΩΝ ΜΕΘΟΔΩΝ ΑΝΟΣΟΙΣΤΟΧΗΜΙΚΩΝ ΧΡΩΣΕΩΝ ΚΑΙ ΕΙΔΙΚΟΥ ΧΡΩΜΟΓΟΝΙΚΟΥ IN SITU ΥΒΡΙΔΙΣΜΟΥ ΜΕ ΣΥΝΟΛΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ.

Να προσφερθούν όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια, διαλύματα και αναλώσιμα για την πλήρη διεκπεραίωση των ανοσοϊστοχημικών χρώσεων και του in situ υβριδισμού με πλήρως αυτοματοποιημένο τρόπο, σε παθολογοανατομικά και κυτταρολογικά παρασκευάσματα.

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΥ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ ΠΟΥ ΝΑ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙ ΧΡΩΣΕΙΣ
ΑΝΟΣΟΪΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ ΚΑΙ ΕΙΔΙΚΟΥ ΧΡΩΜΟΓΟΝΙΚΟΥ IN SITU ΥΒΡΙΔΙΣΜΟΥ ΜΕ ΠΛΗΡΩΣ
ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΗ ΤΕΧΝΙΚΗ**

- 1. Να είναι ένα πλήρως αυτοματοποιημένο σύστημα για τις διαδικασίες της ΑΝΟΣΟΪΣΤΟΧΗΜΕΙΑΣ και του IN SITU ΥΒΡΙΔΙΣΜΟΥ, να εκτελεί δηλαδή χωρίς την παρέμβαση ανθρώπινου παράγοντα το σύνολο της διαδικασίας, σε παθολογοανατομικά και κυτταρολογικά παρασκευάσματα και το μέγεθός του να είναι τέτοιο που να μπορεί να τοποθετηθεί στο εργαστήριο. Το προσφερόμενο μηχάνημα να είναι καινούργιο και λόγω του περιορισμένου χώρου και της υφιστάμενης χωροταξίας στο εργαστήριο, είναι προτιμητέο το μηχάνημα να είναι επιτραπέζιο, και οποιοδήποτε κόστος αναδιαμόρφωσης του χώρου απαιτηθεί για την τοποθέτησή του να επιβαρύνει την εταιρία.*
- 2. Να είναι χωρητικότητας τουλάχιστον 30 πλακιδίων και να έχει τη δυνατότητα συνεχούς φόρτωσης του συστήματος κατά τη διάρκεια διενέργειας ταυτόχρονων διαδικασιών ανοσοϊστοχημείας και in situ υβριδισμού και να υπάρχει η δυνατότητα ομαδοποίησης περιστατικών με ανεξάρτητη πρόσβαση σε κάθε μία ομάδα κατά τη διάρκεια διενέργειας ταυτόχρονων διαδικασιών ανοσοϊστοχημείας και in situ υβριδισμού.*
- 3. Να μπορεί να εκτελεί ταυτόχρονα ανοσοϊστοχημικές χρώσεις και χρώσεις in situ υβριδισμού με τη χρήση Κιτ ανοσοϊστοχημείας πολυμερούς υψίστης ειδικότητας και ευαισθησίας που δεν αντιδρά με την ενδογενή βιοτίνη. Το κιτ να είναι πιστοποιημένα κατάλληλα για χρήση σε αυτόματο σύστημα ανοσοϊστοχημείας και να είναι πλήρες, να περιέχει δηλαδή όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση όλων των σταδίων της ανοσοχρώσης με πλήρως αυτοματοποιημένη ανασύσταση και τοποθέτηση χρωμογόνου, συμπεριλαμβανομένου και του διαλύματος αντίχρωσης (αιματοξυλίνη). Το kit να είναι HRP/DAB να μπορεί να χρησιμοποιηθεί για την ταυτόχρονη αυτόματη εκτέλεση πρωτοκόλλων IHC & ISH. Το κιτ αυτό να προορίζεται για in vitro διαγνωστική χρήση*
- 4. Να μπορεί να εκτελεί διπλή χρώση στο ίδιο πλακίδιο είτε διαδοχικά είτε παράλληλα με τη χρήση μεμονωμένων πρωτοταγών αντισωμάτων ή μειγμάτων αυτών (cocktail) και τη χρήση κατάλληλου κιτ ανοσοϊστοχημείας.*
- 5. Το σύστημα να έχει την ικανότητα, αυτοματοποιημένης ανασύστασης και τοποθέτησης του χρωμογόνου.*
- 6. Να πραγματοποιεί διαχωρισμό αποβλήτων σε επικίνδυνα και μη, διοχετεύοντας όλα τα επιβλαβή σε ειδική χωριστή φιάλη για σωστότερη και οικονομικότερη απόρριψη.*

7. Για την αυτόματη εκτέλεση της διαδικασίας της ανοσοϊστοχημείας να υπάρχει δυνατότητα ρύθμισης της ποσότητας του πρωτοταγούς αντισώματος ανάλογα με το μέγεθος της τομής, και αυτή να μην είναι μικρότερη των 100 μl ανά πλακίδιο.

8. Να είναι ανοιχτό σύστημα ως προς τα αντισώματα οποιουδήποτε παραγωγού οίκου.

9. Να έχει τη δυνατότητα εκτέλεσης ανοσοϊστοχημικών χρώσεων με όσο το δυνατόν μεγαλύτερο αριθμό αντισωμάτων.

10. Να προειδοποιεί τον χρήστη έγκαιρα για τη στάθμη όλων των χρησιμοποιούμενων αντιδραστηρίων, συμπεριλαμβανομένων και των πρωτοταγών αντισωμάτων.

11. Να χρησιμοποιεί σύστημα barcode για την αναγνώριση των αντιδραστηρίων που χρησιμοποιούνται στα πρωτοκόλλα ανοσοϊστοχημείας και in situ υβριδισμού.

12. Να παρέχει τη δυνατότητα εφαρμογής διαφορετικού πρωτοκόλλου (διαφορετικό χρόνο και θερμοκρασία επώασης αντισώματος, τρόπο και χρόνο αποκάλυψης επιτόπου) σε κάθε πλακίδιο χωριστά.

13. Να εξασφαλίζει τις τομές από την ξήρανση με τη χρήση αντιδραστηρίων η αναλώσιμων.

14. Να διαθέτει τη δυνατότητα προγραμματιζόμενου χρόνου καθυστερημένης έναρξης της διαδικασίας.

15. Οι εντολές για τη λειτουργία του αυτόματου συστήματος ανοσοϊστοχημείας και in situ υβριδισμού καθώς επίσης και οι ειδοποιήσεις, οι προειδοποιήσεις και τα μηνύματα να δίνονται μέσω H/Y στα ελληνικά.

16. Όλες οι ανωτέρω προδιαγραφές να αποδεικνύονται στα φυλλάδια τεχνικών προδιαγραφών του κατασκευαστή και να δύνανται να επιβεβαιωθούν από πελατολόγιο, κατάλογος του οποίου πρέπει να κατατεθεί συνημμένα.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΥΛΙΚΩΝ ΓΙΑ IN SITU ΥΒΡΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΜΕ ΧΡΩΜΟΓΟΝΟ ΠαΓΝΗΠροδιαγραφές

1. Να λειτουργούν αποδεδειγμένα σε μονιμοποιημένους σε φορμόλη ιστούς.
2. Τα ΚΙΤ ή τα σύνολα να έχουν «εσωτερικό control»
3. Θα προτιμηθούν ανιχνευτές που έχουν μεγαλύτερο μέγεθος σήμανσης.
4. Τα υλικά αφορούν σε αυτοματοποιημένη και μη αυτοματοποιημένη διαδικασία (manual method).
5. Οι προμηθευτές στους οποίους θα γίνει η κατακύρωση υλικών θα πρέπει να προσκομίσουν τον πλήρη εξοπλισμό που είναι απαραίτητος για τη λειτουργία και αξιολόγηση της προσφερόμενης μεθόδου.
6. Οι προσφορές πρέπει να συνοδεύονται απαραίτητα , επί ποινή απόρριψης, από τη βιβλιογραφία (υπό μορφή πλήρων δημοσιευμένων επιστημονικών άρθρων, σε ηλεκτρονική μορφή (Τεκμηρίωση/validation της αξιοπιστίας της μεθόδου).
7. Να παρέχονται οι απαραίτητες πιστοποιήσεις (CE/IVD, κλπ).

Βλέπε πίνακα 3

Χρωμογόνο in situ υβριδισμός**ΠΙΝΑΚΑΣ 3**

1	IN SITU HYBRIDIZATION KIT CMV	17.06.01.67.001
2	IN SITU HYBRIDIZATION KIT KAPPA/LAMDA LIGHT CHAINS	17.06.01.71.001 17.06.01.72.001
3	Apoptosis KIT (TUNEL) με DAB	17.05.01.90.900
4	IN SITU HYBRIDIZATION KIT HPV 8,18,33,31,45	17.06.01.70.001
5	IN SITU HYBRIDIZATION KIT HHV8	17.06.01.74.001
6	IN SITU HYBRIDIZATION KIT EBV LATE AND EARLY PROBE	17.06.01.68.001
7	KIT πλήρες in situ υβριδοποίησης με χρωμογόνο (CISH), διπλής ταυτόχρονης ανίχνευσης για HER2	17.06.01.64.001

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ ΑΥΤΟΜΑΤΗΣ ΙΣΤΟΧΗΜΙΚΗΣ ΧΡΩΣΗΣ**ΠαΓΝΗ**

1. Αυτόματη συσκευή ιστοχημικής χρώσης που καλύπτει τις ανάγκες του 40%, τουλάχιστον, των ΚΙΤ που θα κατακυρωθούν.
2. Να έχει τον μεγαλύτερο, κατά το δυνατόν, αριθμό θέσεων πλακιδίων, να έχει τη μεγαλύτερη δυνατή ταχύτητα και να δέχεται όσο το δυνατόν περισσότερα προγράμματα.
3. Να διαθέτει διατάξεις προστασίας του περιβάλλοντος και των εργαζομένων από αναθυμιάσεις. Να λειτουργεί σε κλειστό κύκλωμα χρώσης και ει δυνατόν να συνδέεται με αυτόματη επικάλυψη.
4. Να μην απαιτεί επιπλέον ειδικά υλικά (ειδικά ρύγχη, ειδικά δοχεία, κλπ) για τη λειτουργία της.
5. Να έχει CE/IVD.
6. Να είναι πλήρης και έτοιμη για άμεση λειτουργία.

Βλέπε πίνακα 4

ΙΣΤΟΧΗΜΙΚΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΠΙΝΑΚΑΣ 4

1	KIT Alcian -blue	17.04.01.01.001
2	KIT Alcian -Blue PAS PH 2,5	17.04.01.02.001
3	KIT PAS	17.04.01.15.001
4	KIT PAS -DIASTASE	17.04.01.15.001
5	KIT MUCICARMINE	17.04.01.30.001
6	KIT PERLS METHOD FOR IRON	17.04.01.17.001
7	KIT GOMORI	17.04.01.06.001
8	KIT MASSON TRICHROME	17.04.01.11.001
9	KIT GIEMSA FOR HISTOPATHOLOGY	17.04.01.05.001
10	HEAMACOLOR (GIEMSA)	15.1.85
11	KIT ELASTIKA	17.04.01.25.001
12	KIT MASSON FONTANA FOR MELANOTIC PIGMENT	17.04.01.10.001
13	KIT GRIMELIUS	17.04.01.90.900
14	KIT GROCOTT FOR FUNGI	17.04.01.09.001
15	KIT GRAM FOR BACTERIA	17.04.01.08.001
16	KIT CONGO RED	17.04.01.03.001
17	KIT FOUCHET	17.04.01.90.900
18	KIT RHODAMINE METHOD FOR COPPER	17.04.01.18.001
19	KIT MALLORY TRICHROME	17.04.01.90.900
20	KIT HALES	17.04.01.28.001
21	KIT LUXOL FAST BLUE	17.04.01.90.900
22	KIT BIELSCHOFSKI	17.04.01.90.900
23	KIT PERIODIC ACID SCHIFF/PAS	17.04.01.15.001
24	KIT OIL RED	17.04.01.13.001
25	KIT SUDAN BLACK	17.04.01.31.001
26	KIT ZIEHL-NEELSEN FOR ACID FAST BACTERIA	17.04.01.26.001
27	KIT VAN GIESSEN TRICHROME	17.04.01.23.001
28	KIT VON KOSSA METHOD FOR CALCIUM	17.04.01.24.001
29	KIT WARTHIN STARRY PH 4	17.04.01.26.001
30	KIT WEIGERT VAN GIESON	17.04.01.23.001

31	KIT MAY GRUWALD GIEMSA FOR CYTOLOGY	17.04.01.90.900
32	Golgi	17.04.01.90.900
33	Chloroacetate oxidase Leder's	17.04.01.90.900
34	KIT DIFF QUIK FOR CYTOLOGY	17.04.01.90.900

Τεχνικές προδιαγραφές ειδών FISH

Προδιαγραφές

1. Να λειτουργούν αποδεδειγμένα σε μονιμοποιημένους σε φορμόλη ιστούς.
2. Να προσφερθεί το σύνολο των ζητούμενων ειδών και να κατατεθεί αναλυτικός πίνακας με πλήρη ανάλυση του κόστους ανά πλακίδιο.
3. Θα προτιμηθούν ανιχνευτές που έχουν μεγαλύτερο μέγεθος σήμανσης.
4. Τα υλικά αφορούν σε αυτοματοποιημένη και μη αυτοματοποιημένη διαδικασία (manual method).
5. Τα KIT θα πρέπει να είναι πλήρη να έχουν κατάλληλο «εσωτερικό control».
6. Οι προμηθευτές στους οποίους θα γίνει η κατακύρωση υλικών θα πρέπει να προσκομίσουν τον εξοπλισμό που είναι απαραίτητος για τη λειτουργία και αξιολόγηση της προσφερόμενης μεθόδου.
7. Όλα τα ζητούμενα probes να είναι συμβατά με τον υπάρχον στο εργαστήριο εξοπλισμό (να γίνεται με φθοριοχρώματα Green & Orange αντίστοιχα).
8. Να διατίθενται σε συσκ/σία των 5, 10 & 20 δοκιμασιών.
9. Σε περίπτωση που το εργαστήριο, δεν διαθέτει κάποιο εκ των αναγκαίων φίλτρων, η επιλογή διαφορετικών φίλτρων θα αξιολογηθεί και με βάση το κριτήριο της ομοιομορφίας και στην περίπτωση επιλογής, η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει να παρέχει όλα τα αναγκαία φίλτρα δωρεάν, καθ' όλη την διάρκεια ισχύος της σύμβασης.
10. Όλα τα ζητούμενα είδη να αποθηκεύονται σε θερμοκρασία ψύξης από +4ο έως -20ο C
11. Δείγματα από τα παρεχόμενα κιτς θα πρέπει να χορηγηθούν προς δοκιμή και αξιολόγηση, σε υλικά του εργαστηρίου (κατάλληλα controls).
12. Να παρέχεται πλήρης επιστημονική και τεχνική υποστήριξη από εκπαιδευμένο επιστημονικό και τεχνικό προσωπικό.
13. Οι προσφορές πρέπει να συνοδεύονται απαραίτητα, επί ποινή απόρριψης, από τη βιβλιογραφία (υπό μορφή πλήρων δημοσιευμένων επιστημονικών άρθρων, σε ηλεκτρονική μορφή (Τεκμηρίωση/validation της αξιοπιστίας της μεθόδου).
14. Να παρέχονται οι απαραίτητες πιστοποιήσεις (CE/IVD, κλπ).
15. Τα υλικά FISH θα πρέπει να έχουν κατά τον δυνατόν μακρότερο χρόνο ζωής, και οπωσδήποτε όχι λιγότερο των έξι (6) μηνών.

Για όλες τις αιτούμενες εξετάσεις θα πρέπει να γίνει κοστολόγηση ανά τεστ, που θα συμπεριλαμβάνει όλα τα απαιτούμενα υλικά και αντιδραστήρια από την αρχική επεξεργασία του βιολογικού δείγματος έως και την τελική ανάγνωση του τελικού σήματος-αποτελέσματος.

Βλέπε πίνακα 5

Φθορίζων in situ υβριδισμός FISH – ΠΙΝΑΚΑΣ 5

1	Πλήρες Kit Fluorescence In Situ Hybridization (FISH) για ποσοτική ανίχνευση c-neu/HER2/c-erbB2 με μέθοδο διπλής σήμανσης (δύο χρώματα) για HER2/κεντρομερίδιο 17	17.06.01.64.001
2	EWS gene translocations for Ewing sarcoma brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.62.001
3	c-myc gene translocations for lymphomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.16.001
4	BCL1 gene translocation for lymphomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.76.001
5	BCL2 gene translocation for lymphomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.57.001
6	BCL6 gene translocation brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.90.900
7	SYT gene translocation for synovial sarcoma brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.30.001
8	(1: 19)(q10; p10) translocation for brain tumors with oligodentrogial differentiation brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.90.900
9	MDM2 amplification for sarcomas	17.06.01.23.001
10	ALK gene translocation for lymphomas/sarcomas/adenocarcinomas brake apart dual color DAPI counterstain	17.06.01.04.001

ΠΑΓΝΗ**ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΑΣ (ΜΕΘΟΔΟΣ ΥΓΡΗΣ ΦΑΣΗΣ)****Α. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΑΣ ΥΓΡΗΣ ΦΑΣΗΣ**

1. Να περιλαμβάνει πλήρως αυτοματοποιημένο επεξεργαστή δειγμάτων, με όλα τα απαραίτητα και αναλώσιμα υλικά, ο οποίος να είναι επιτραπέζιος, μικρών διαστάσεων και να μην απαιτεί ιδιαίτερη υλικοτεχνική υποδομή από το Κυτταρολογικό εργαστήριο.
2. Να χρησιμοποιεί την τεχνική επίστρωσης κυττάρων σε λεπτή μονοεπίπεδη στιβάδα πάνω σε ειδική αντικειμενοφόρο πλάκα, με χρήση φίλτρου και αναρρόφηση των κυττάρων από το υγρό μέσο μεταφοράς μέσω εφαρμογής ελαφριάς αρνητικής πίεσης. Η συλλογή των δειγμάτων να γίνεται σε ειδικό διάλυμα το οποίο να έχει τη δυνατότητα να μονιμοποιεί και να συντηρεί τα κύτταρα, όπως επίσης να τα διατηρεί σε θερμοκρασία δωματίου για όσο το δυνατόν μεγαλύτερο χρονικό διάστημα. Το διάλυμα να χρησιμεύει ως μέσο συλλογής και μεταφοράς γυναικολογικού και γενικού κυτταρολογικού υλικού και να παρέχει τη δυνατότητα επικουρικών εξετάσεων από το ίδιο δείγμα, μέσω της εφαρμογής μοριακών και ανοσοκυτταροχημικών τεχνικών για ανίχνευση DNA, mRNA και ογκογονιδίων. Το διάλυμα μεταφοράς και συντήρησης των κυτταρολογικών δειγμάτων, να έχει αντιβακτηριακή, αντιϊκή και αντιμυκητιακή δράση
3. Ο επεξεργαστής να διαθέτει να διαθέτει σήμανση CE και εγχειρίδιο με οδηγίες χρήσης και στην Ελληνική γλώσσα
4. Το λογισμικό του επεξεργαστή να προειδοποιεί και να προλαμβάνει αστοχίες κατά τη διαδικασία της αυτοματοποιημένης επίστρωσης
5. Η επεξεργασία του δείγματος μετά την τοποθέτησή του στον επεξεργαστή για την προετοιμασία ενός επιχρίσματος, να ολοκληρώνεται σε ένα μόνο στάδιο αυτόματα, χωρίς την παρέμβαση του χειριστή.
6. Ο επεξεργαστής να είναι κατάλληλος για την παρασκευή επιχρισμάτων από όλα τα κυτταρολογικά υλικά (κολποτραχηλικά δείγματα και υλικά εξετάσεων γενικής κυτταρολογίας).
7. Η καταλληλότητα του επεξεργαστή να αποδεικνύεται από τη διεθνή βιβλιογραφία και να έχει απαραίτητα πιστοποιητικά, με έγκριση από τον F.D.A κατά προτίμηση με ταξινόμηση class III για ιατρικές συσκευές.
8. Ο επεξεργαστής να διαθέτει μηχανισμό ανίχνευσης του κυτταρικού πληθυσμού με έλεγχο της στάθμης του διαλύματος μεταφοράς και να διασφαλίζει πριν από την επίστρωση, την ομοιόμορφη διασπορά των κυττάρων, την αντιπροσωπευτικότητα του κυτταρικού πληθυσμού του δείγματος και την κυτταρική ακεραιότητα. Η επιφάνεια επίστρωσης των κυττάρων πάνω στην αντικειμενοφόρο πλάκα να είναι σχετικά μικρή, ώστε να συντομεύεται ο χρόνος μικροσκόπησης.
9. Ο επεξεργαστής να διαθέτει μηχανισμό ασφαλούς φύλαξης του λειτουργικού του προγράμματος καθώς και ηλεκτρονικό σύστημα για τον έλεγχο σωστής λειτουργίας.
10. Το λειτουργικό σύστημα του επεξεργαστή να έχει τη δυνατότητα σύνδεσης με κεντρικό ή περιφερειακό ηλεκτρονικό υπολογιστή
11. Ο επεξεργαστής να διαθέτει ενσωματωμένο σύστημα για την άντληση και μεταφορά των υπολειμμάτων, καθώς και αυτόνομο σύστημα συγκομιδής τους σε ειδικά δοχεία.

12. Να κατατεθεί βεβαίωση του οίκου κατασκευής του επεξεργαστή, ότι η προμηθεύτρια εταιρεία είναι εξουσιοδοτημένη για την παροχή πλήρους τεχνικής και επιστημονικής υποστήριξης (service, ανταλλακτικά)
13. Να διασφαλιστεί ότι θα παρέχεται από την προμηθεύτρια εταιρεία τεχνική υποστήριξη που δεν θα υπερβαίνει τις 24 ώρες, μετά από τη σχετική ειδοποίηση βλάβης της συσκευής.
14. Η χρήση του προσφερόμενου επεξεργαστή να είναι διεθνώς αποδεκτή και να κατατεθεί πελατολόγιο κυτταρολογικών εργαστηρίων που χρησιμοποιούν το σύστημα, με βεβαιώσεις των χρηστών για τη διαγνωστική αξιοπιστία της μεθόδου.

B. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΓΙΑ ΤΟ ΑΥΤΟΜΑΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΑΣ ΥΓΡΗΣ ΦΑΣΗΣ

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1. Τα προσφερόμενα προϊόντα να είναι απολύτως συμβατά με τον παραχωρούμενο συνοδό εξοπλισμό και να κατατεθεί αντίστοιχη βεβαίωση του οίκου κατασκευής, ότι τα προσφερόμενα αντιδραστήρια- αναλώσιμα είναι απολύτως συμβατά με τα ηλεκτρονικά και μηχανικά μέρη της παραχωρούμενης συσκευής.
2. Να διατίθεται από τον κατασκευαστικό οίκο των προσφερομένων ειδών και CE για In Vitro Diagnostic Medical Devices (IVD) σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή οδηγία 98/79 EC για τα προσφερόμενα αντιδραστήρια και αναλώσιμα.
3. Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια- αναλώσιμα να είναι πιστοποιημένα από επίσημους διεθνείς φορείς υγείας για την εφαρμογή και επικουρικών τεχνικών.
4. Να κατατεθούν υποχρεωτικά από τον προμηθευτή αναλυτικές πληροφορίες καθώς και οδηγίες χρήσης και ασφάλειας των προσφερομένων ειδών στην Ελληνική γλώσσα.
5. Στη συσκευασία των αντιδραστηρίων- αναλωσίμων ειδών, καθώς και σε κάθε μονάδα του περιεχομένου της πρέπει να αναγράφονται οι εξής ενδείξεις : επωνυμία και διεύθυνση του κατασκευαστή, κωδικός παρτίδας, ημερομηνία μέχρι την οποία το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί ασφαλώς, οι ειδικές συνθήκες αποθήκευσης, οι ενδεδειγμένες προειδοποιήσεις και προφυλάξεις από τη χρήση του προϊόντος.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΤΩΝ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ / ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ

1. Διάλυμα λύσης σε φιάλη έως 1000 ml ταυτόχρονα βλεννολυτικό, αιμολυτικό και πρωτεϊνολυτικό συστατικών υποστρώματος, ποικίλου κυτταρολογικού δείγματος για μέθοδο της Κυτταρολογίας υγρής φάσης., Το προσφερόμενο είδος να διαθέτει ISO 13485:2003 και CE για In Vitro Diagnostic Medical Devices (IVD) σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή οδηγία 98/79/ EC
2. Διάλυμα για τη μεταφορά, μονιμοποίηση και συντήρηση κυττάρων για δείγματα εξετάσεων γενικής κυτταρολογίας ή κολποτραχηλικών δειγμάτων σε συσκευασία φιαλιδίου έως 20 ml συμβατό με την αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων με χρήση φίλτρου. Το διάλυμα να περιέχει ως συστατικό βάσης τη Μεθανόλη. Το προσφερόμενο είδος να διαθέτει ISO 13485:2003 και CE για In Vitro Diagnostic Medical Devices (IVD)

σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή οδηγία 98/79 /EC

3. Φίλτρο Γενικής Κυτταρολογίας, μίας χρήσεως, πλαστικό, κυλινδρικό, για επίστρωση λεπτής στιβάδας, συμβατό με την αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων με χρήση φίλτρου, με τη μέθοδο της Κυτταρολογίας υγρής φάσης. Το προσφερόμενο είδος να διαθέτει ISO 13485:2003 και CE για In Vitro Diagnostic Medical Devices (IVD) σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή οδηγία 98/79 /EC

4. Φίλτρο για κολποτραχηλικά δείγματα (Παπ τεστ) μίας χρήσεως, πλαστικό, κυλινδρικό, για επίστρωση λεπτής στιβάδας, συμβατό με την αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων με χρήση φίλτρου, με τη μέθοδο της Κυτταρολογίας υγρής φάσης.. Το προσφερόμενο είδος να διαθέτει ISO 13485:2003 και CE για In Vitro Diagnostic Medical Devices (IVD) σύμφωνα με την Ευρωπαϊκή οδηγία 98/79/ EC

5. Αντικειμενοφόρες πλάκες γενικής Κυτταρολογίας και κολποτραχηλικών δειγμάτων για,επίστρωση κυττάρων λεπτής στιβάδας, συμβατές με την αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων με χρήση φίλτρου, με τη μέθοδο της Κυτταρολογίας υγρής φάσης.

1	cKIT mut ex9, ex11	17.06.02.08.001
2	cKIT mut ex913	17.06.02.09.001
3	PDGFRA mut ex12	17.06.02.16.001
4	PDGFRA mut ex18	17.06.02.17.001
5	KRAS mut codons 12,13	17.06.02.13.001
6	NRAS mut	17.06.02.15.001
7	EGFR mut ex18, ex19, ex20, ex21	17.06.02.12.001
8	BRCA1	17.06.04.06.001
9	BRCA2	17.06.04.07.001
10	kit (πλήρες) για ανίχνευση αναδιάταξης των γονιδίων IGH (V-D-J), Igκ, και Igλ με multiplex RT PCR και ανάγνωση των αποτελεσμάτων	17.06.02.90.900
11	kit (πλήρες) για ανίχνευση αναδιάταξης των TCRβ/γ γονιδίων με PCR και ανάγνωση των αποτελεσμάτων	17.06.02.90.900
12	MYD 88	17.06.02.90.900

13	BRAF ex15	17.06.02.07.001
----	-----------	-----------------

**Τεχνικές προδιαγραφές για την ανίχνευση μεταλλάξεων με
μοριακή μέθοδο**

(Φύλο υλικά μοριακής) / ΠΙΝΑΚΑΣ 6

1. Ο προμηθευτής θα πρέπει να διαθέσει ολόκληρο τον αναγκαίο εξοπλισμό απαραίτητο για το εργαστήριο μας και τα αναγκαία αναλώσιμα αντιδραστήρια, (από την αρχική επεξεργασία του βιολογικού δείγματος έως και την τελική ανάγνωση του τελικού σήματος-αποτελέσματος), ο οποίος θα πρέπει να στηρίζεται σε σύγχρονη τεχνολογία μοριακής βιολογίας και θα περιλαμβάνει τεχνική Pyrosequencing. Να είναι συμβατός με όλα τα προσφερόμενα είδη (KIT και αντιδραστήρια).
2. Θα εκτιμηθεί ιδιαίτερα τυχόν δυνατότητα των προσφερομένων συστημάτων να εκτελούν ταυτόχρονα τις ζητούμενες εξετάσεις κατά το ίδιο πείραμα (run) για εξοικονόμηση
3. Τα αποτελέσματα για τις εξετάσεις να εκδίδονται αυτόματα , κατά προτίμηση σε μορφή πίνακα, αναλυτικά για κάθε ασθενή και για κάθε εξεταζόμενη μετάλλαξη.
4. Να υπάρχει η δυνατότητα επέκτασης των εξετάσεων και σε άλλα κλινικά σημαντικά γονίδια και βιοδείκτες , πέρα των ζητούμενων , με τα κατάλληλα προπαρασκευασμένα αντιδραστήρια. Θα προτιμηθούν οι προμηθευτές με τον μεγαλύτερο αριθμό ολοκληρωμένων KIT και να παρέχεται η δυνατότητα για αναγνώριση και ανάγνωση μικρών τμημάτων DNA.
5. Να δοθεί σχετική λίστα εγκατεστημένων συστημάτων σε άλλα Εργαστήρια στην Ελλάδα ή στο εξωτερικό.
6. Να παρέχεται πλήρης επιστημονική και τεχνική υποστήριξη από εκπαιδευμένο επιστημονικό και τεχνικό προσωπικό.
7. Ο προσφερόμενος εξοπλισμός να συνοδεύεται από εγγύηση
8. Σε περίπτωση βλάβης ο χρόνος απόκρισης να μην υπερβαίνει τις δύο εργάσιμες ημέρες.
9. Το KIT KRAS να μπορεί να ανιχνεύσει το μεγαλύτερο δυνατό αριθμό κλινικά σημαντικών μεταλλάξεων στα κωδικόνια 12, 13 και 61 του ανθρώπινου KRAS γονιδίου, ώστε να επιτυγχάνεται η μεγαλύτερη δυνατή κάλυψη τους. Απαραίτητα είναι να υπάρχει η πιστοποίηση για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD) . Το KIT θα πρέπει να συνοδεύεται από το κατάλληλο KIT για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη. Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.
10. Το KIT NRAS να μπορεί να ανιχνεύσει το μεγαλύτερο δυνατό αριθμό κλινικά σημαντικών μεταλλάξεων στα κωδικόνια 12, 13 και 61 του ανθρώπινου NRAS γονιδίου, ώστε να επιτυγχάνεται η μεγαλύτερη δυνατή κάλυψη τους. Απαραίτητα είναι να υπάρχει η πιστοποίηση για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD) . Το KIT θα πρέπει

να συνοδεύεται από το κατάλληλο KIT για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη. Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.

11. Το KIT EGFR να μπορεί να ανιχνεύσει το μεγαλύτερο δυνατό αριθμό κλινικά σημαντικών μεταλλάξεων στα εξόνια 18, 19, 20 και 21 του ανθρώπινου EGFR γονιδίου, ώστε να επιτυγχάνεται η μεγαλύτερη δυνατή κάλυψη τους. Απαραίτητα είναι να υπάρχει η πιστοποίηση για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD). Το KIT θα πρέπει να συνοδεύεται από το κατάλληλο KIT για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη. Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.

12. Το KIT BRAF να μπορεί να ανιχνεύσει το μεγαλύτερο δυνατό αριθμό κλινικά σημαντικών μεταλλάξεων στο κωδικόνιο 600 του εξονίου 15 του ανθρώπινου BRAF γονιδίου, ώστε να επιτυγχάνεται η μεγαλύτερη δυνατή κάλυψη τους. Απαραίτητα είναι να υπάρχει η πιστοποίηση για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD). Το KIT θα πρέπει να συνοδεύεται από το κατάλληλο KIT για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη. Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.

13. Το KIT CKIT και PDGFRA να μπορεί να ανιχνεύσει το μεγαλύτερο δυνατό αριθμό κλινικά σημαντικών μεταλλάξεων στο κωδικόνιο 9 του ανθρώπινου CKIT γονιδίου και στο κωδικόνιο 8 του ανθρώπινου PDGFRA γονιδίου, ώστε να επιτυγχάνεται η μεγαλύτερη δυνατή κάλυψη τους. Απαραίτητα είναι να υπάρχει η πιστοποίηση για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD). Το KIT θα πρέπει να συνοδεύεται από το κατάλληλο KIT για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη. Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.

14. Τα KIT BRCA1 & BRCA2 Απαραίτητα είναι να υπάρχει η πιστοποίηση για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD). Το KIT θα πρέπει να συνοδεύεται από το κατάλληλο KIT για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη. Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.

15. Το KIT MYD88 Απαραίτητα είναι να υπάρχει η πιστοποίηση για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD). Το KIT θα πρέπει να συνοδεύεται από το κατάλληλο KIT για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη. Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.

Τεχνικές προδιαγραφές για την ανίχνευση κλωνικότητας λεμφοϋπερλαστικών καταστάσεων (B- και T-κυτταρικού υποδοχέα)

1. Ο προμηθευτής θα πρέπει να διαθέσει τον εξοπλισμό που δεν διαθέτει το εργαστήριο (σύστημα ανάγνωσης του gel) και όλα τα αναγκαία αναλώσιμα αντιδραστήρια από την επεξεργασία του βιολογικού υλικού έως και της

ανάγνωσης του τελικού αποτελέσματος, να είναι πιστοποιημένος για in vitro διαγνωστική χρήση (CE-IVD)

2.Θα εκτιμηθεί ιδιαίτερα τυχόν δυνατότητα των προσφερομένων συστημάτων να εκτελούνται ταυτόχρονα τις ζητούμενες εξετάσεις κατά το ίδιο πείραμα (run) για εξοικονόμηση χρόνου και κόστους.

3. Ο προμηθευτής θα πρέπει να προσφέρει αναλυτικά κάθε επιπλέον αναλώσιμο κόστος που προκύπτει από τη χρήση του εξοπλισμού για τις ζητούμενες εξετάσεις (αντιδραστήρια, ρυθμιστικά διαλύματα , πλαστικά αναλώσιμα).

4. Τα ΚΙΤ θα πρέπει να συνοδεύεται από τα κατάλληλα ΚΙΤ για την απομόνωση DNA και από υλικό εμπεδωμένο σε παραφίνη, Επίσης θα πρέπει να αναφέρεται η ελάχιστη ποσότητα DNA που απαιτείται για να εξαχθεί ασφαλές διαγνωστικό αποτέλεσμα.

5. Τα κιτ για ανίχνευση αναδιατάξεων στις περιοχές VDJ IgH (Fr1J/Fr2J/Fr3J), της περιοχής Vκ-Jκ και Kde του γονιδίου IgK, καθώς και των αναδιατάξεων της περιοχής Vλ-Jλ του γονιδίου IgL, , να ανιχνεύουν τις αναδιατάξεις στις περιοχές IgK και IgL, καθώς και αναδιατάξεων (TCR-β/γ) να περιλαμβάνουν όλα τα αντιδραστήρια για την εξαγωγή και την ενίσχυση του DNA σύμφωνα με το πρωτόκολλο BIOMED-2 .

6. Να παρέχεται πλήρης επιστημονική και τεχνική υποστήριξη από εκπαιδευμένο επιστημονικό και τεχνικό προσωπικό.

7. Ο προσφερόμενος εξοπλισμός να συνοδεύεται από εγγύηση

8.Σε περίπτωση βλάβης ο χρόνος απόκρισης να μην υπερβαίνει τις δύο εργάσιμες ημέρες.

Για όλες τις αιτούμενες εξετάσεις θα πρέπει να γίνει κοστολόγηση ανά τεστ, που θα συμπεριλαμβάνει όλα τα απαιτούμενα υλικά και αντιδραστήρια από την αρχική επεξεργασία του βιολογικού δείγματος έως και την τελική ανάγνωση του τελικού σήματος-αποτελέσματος.

ΑΝΗΚΕΙ ΣΤΗ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ 68/2016

ΠΙΝΑΚΑΣ 1: ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΝΑΚΑ ΑΝΑΛΥΣΗΣ ΣΥΝΟΛΙΚΟΥ ΚΟΣΤΟΥΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΙΤΟΥΜΕΝΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ/ΕΙΔΗ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ : 68/2016								ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ζ΄ ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΝΑΛΥΣΗΣ ΣΥΝΟΛΙΚΟΥ ΚΟΣΤΟΥΣ				
ΑΙΤΟΥΜΕΝΕΣ ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ			ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΒΑΣΕΙ ΤΩΝ ΑΙΤΟΥΜΕΝΩΝ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΟΥ ΣΥΝΟΔΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ									
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
A/A	ΕΞΕΤΑΣΗ	ΕΤΗΣΙΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΠΡΟΣΦ. ΕΙΔΟΥΣ	ΚΩΔ. ΕΡΓΟΣΤΑΣΙΟΥ ΚΑΤΑΣΚΕΥΗΣ	ΤΕΣΤ / ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ	ΤΙΜΗ/ΤΕΣΤ	ΤΙΜΗ/ΣΥΣΚ. ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΕΣ ΣΥΣΚ. ΓΙΑ ΤΟ ΣΥΝΟΛΟ ΤΩΝ ΑΙΤΟΥΜΕΝΩΝ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ ΑΠΑΙΤ.ΣΥΣΚ.ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ ΓΙΑ ΤΟ ΣΥΝΟΛΟ ΤΩΝ ΑΙΤΟΥΜΕΝΩΝ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ (10)=(8)X(9)	% ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΦΠΑ (12)=(10)X(11)	ΣΥΝΟΛΙΚΟ ΚΟΣΤΟΣ ΑΠΑΙΤ. ΣΥΣΚ. ΜΕ ΦΠΑ ΓΙΑ ΤΟ ΣΥΝΟΛΟ ΤΩΝ ΑΙΤΟΥΜΕΝΩΝ ΕΞΕΤΑΣΕΩΝ (13)=(10)+(12)
ΣΥΝΟΛΑ		0							0,00		0,00	0,00

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Η΄
ΣΧΕΔΙΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
7^Η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΚΡΗΤΗΣ
ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ -
Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ»
Λεωφ. Κνωσσού, Τ.Θ. 44, Ηράκλειο Κρήτης
ΑΦΜ 999161766, Δ.Ο.Υ. Ηρακλείου



ΣΧΕΔΙΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΡΩΤΟΚ.	
ΠΟΣΟ ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΤΙΜΗ (Συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.)	
ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗΣ	
ΕΙΔΟΣ	
ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑ	7 ^η Υ.ΠΕ. Κρήτης – ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ- Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» Δ/ση Λεωφ. Κνωσσού

Στο Ηράκλειο Κρήτης σήμερα την του μηνός....., οι υπογράφωντες το παρόν, από το ένα μέρος, το Ν.Π.Δ.Δ. που εδρεύει στο Ηράκλειο Κρήτης, με την επωνυμία Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου-Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ και εκπροσωπείται νόμιμα από τον Διοικητή και από το άλλο μέρος η Εταιρεία Δ/σηΤηλ.....Fax., ΑΦΜ , ΔΟΥ , που εκπροσωπείται νόμιμα από τον πρόεδρο του Δ.Σ. αυτής βάσει του Φ.Ε.Κ και του πρακτικού του Δ.Σ....., ο οποίος , νομίμως παρίσταται με το δικαίωμα κατάρτισης και υπογραφής του παρόντος, δήλωσαν, συνομολόγησαν και συναποδέχθηκαν την δια του παρόντος, καταρτιζόμενη μεταξύ αυτών σύμβαση, για την προμήθεια που κατακυρώθηκε με την απόφαση του Διοικητή του ΠΑ.Γ.Ν.Η.-Γ.Ν.«ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ».

Με την με αριθ./...-2016 Απόφαση του Δ.Σ. του Πανεπιστημιακού Γενικού Νοσοκομείου Ηρακλείου-Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» κατακυρώθηκε η προμήθεια των ειδών ως αυτά περιγράφονται αναλυτικά στο άρθρο 1 της παρούσης Σύμβασης στην εταιρεία

Η κατακύρωση έγινε σύμφωνα με τα αποτελέσματα της με αρ. 20/2016 Διακήρυξης Ηλεκτρονικού Ανοικτού Δημόσιου Άνω των Ορίων (Διεθνούς) Διαγωνισμού που διενεργήθηκε από το Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου-Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ»

Ύστερα από τα ανωτέρω ο πρώτος από τους συμβαλλόμενους με την προαναφερόμενη ιδιότητά του, αναθέτει την προμήθεια μέρους των ειδών του παραπάνω διαγωνισμού στον δεύτερο ονομαζόμενο στο εξής «Ανάδοχος» ο οποίος αναλαμβάνει την **προμήθεια των ειδών που αναφέρονται στον επισυναπτόμενο στην παρούσα σύμβαση** πίνακα, η οποία θα γίνει σύμφωνα με τους όρους της παρούσας σύμβασης, τους οποίους, η Εταιρεία όπως παρίσταται και εκπροσωπείται, δηλώνει και συνομολογεί, πως γνώρισε (τους όρους αυτούς) και τους αποδέχεται ανεπιφύλακτα και οι οποίοι όροι, κατά την προς τούτο, ρητή δήλωση των συμβαλλομένων μερών, θεωρούνται ουσιώδεις και η παράβαση αυτών θα επιφέρει τις κατά νόμων οριζόμενες συνέπειες, σε βάρος του παραβάτη. Η σύμβαση αυτή διέπεται από τις διατάξεις του Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) περί «Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών», το Νόμο 2469/97 άρθρο 18 και των σχετικών διατάξεων περί κρατήσεων και φόρου, το Ν.2198/94, το Ν. 2955/01, το Ν. 3329/2005 «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις», το Ν.3527/09-02-07 «Κύρωση Συμβάσεων υπέρ νομικών προσώπων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις», το Ν. 3580/07 «Προμήθειες φορέων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και άλλες διατάξεις», το Ν. 4255/2014 και λοιπές ισχύουσες.

ΑΡΘΡΟ 1

ΚΑΤΑΣΤΑΣΗ ΕΙΔΩΝ – ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ – ΤΙΜΕΣ

Στην παρούσα επισυνάπτεται πίνακας των κατακυρωθέντων ειδών, για τα οποία η εταιρεία αναδείχθηκε προμηθευτής, με τα ιδιαίτερα χαρακτηριστικά, τους τύπους και τα λοιπά στοιχεία του είδους καθώς και την τιμή μονάδας, σύμφωνα με την διακήρυξη και την προσφορά του προμηθευτή, που αποτελούν αναπόσπαστο μέρος της παρούσας.

Η συνολική ποσότητα των κατακυρωμένων ειδών δεν είναι δεσμευτική για τα Νοσοκομεία, μπορούν να αυξομειωθούν κατά την διάρκεια ισχύος της σύμβασης οι επί μέρους ποσότητες ανάλογα με τις ανάγκες των Νοσοκομείων στα πλαίσια της κατακυρωθείσας πίστωσης (προϋπολογισμό σύμβασης). Σε περίπτωση που τα αρμόδια Υπουργεία, ή η Νομαρχία, ή η Υ.ΠΕ., ή η ΕΠΥ, ή άλλος χορηγήσει είδη στο Νοσοκομείο (από σύμβαση, δωρεά ή αποθέματα) που καλύπτουν στο σύνολο ή κατά ένα μέρος τις ανάγκες του, μονομερώς το Νοσοκομείο και χωρίς δικαίωμα για αποζημίωση από μέρους του προμηθευτή μπορεί να μειώσει τις συμβατικές ποσότητες μέχρι και του συνόλου αυτών.

Οι κρατήσεις που αναλογούν περιλαμβάνονται στις ανωτέρω τιμές.

ΑΡΘΡΟ 2**ΤΟΠΟΣ ΚΑΙ ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΔΟΣΗΣ ΠΑΡΑΛΑΒΗΣ**

Τα υλικά θα παραδίδονται από τον προμηθευτή, στις αποθήκες του Νοσοκομείου εντός πέντε (5) ημερών εργασίμων ημερών από την λήψη της παραγγελίας. Η παράδοση θα γίνει εργάσιμες ημέρες από 8:00 – 13:00 μ.μ.

Σε περίπτωση εκπρόθεσμης παράδοσης ή αρνήσεως του προμηθευτή να αντικαταστήσει, τυχόν, απορριφθέν είδος, θα εφαρμόζονται οι διατάξεις του Μέρους Β΄ του Βιβλίου Ι του Ν. 4412/2016.

ΑΡΘΡΟ 3**ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ**

Η Σύμβαση που θα υπογραφεί θα ισχύει για δώδεκα (12) μήνες με δικαίωμα του ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΠΑΝΕΠΙΣΤΗΜΙΑΚΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΡΑΚΛΕΙΟΥ - Γ.Ν. “ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ” για παράταση του χρόνου ισχύος της για 12 ακόμη μήνες με τους ίδιους όρους και τιμές με την σύμφωνη γνώμη του προμηθευτή . Η σύμβαση διακόπτεται αυτοδίκαια και ύστερα από έγγραφη ειδοποίηση του προμηθευτή, στην περίπτωση που συναφθεί σύμβαση προμήθειας των ειδών από την Υγειονομική Περιφέρεια Κρήτης ή άλλο κρατικό φορέα ή υπάρξουν άλλες νομοθετικές ρυθμίσεις.

Η Αναθέτουσα Αρχή διατηρεί το δικαίωμα κατά την απόλυτη κρίση του να καταγγείλει/λύσει τη σύμβαση με τον Ανάδοχο μετά από απόφαση του αρμοδίου οργάνου της, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 133 του Ν.4412/2016. Στη περίπτωση αυτή, ο Ανάδοχος πέραν της αμοιβής για το έργο, που έχει εκτελέσει μέχρι την επέλευση της λύσης λόγω της καταγγελίας, δεν δικαιούται να λάβει κανένα επιπλέον ποσό ως αποζημίωση, εκτός των υπηρεσιών που αποδεδειγμένα έχουν προηγηθεί της λύσης λόγω της καταγγελίας, καθώς και των υποχρεώσεων που έχει αναλάβει έναντι τρίτων για την υλοποίηση του συνόλου του έργου.

ΑΡΘΡΟ 4**ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ-ΚΡΑΤΗΣΕΙΣ- ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ-ΠΛΗΡΩΜΗ**

Η πληρωμή του αναδόχου θα γίνει σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία, μετά από την οριστική-ποσοτική και ποιοτική παραλαβή από την αρμόδια επιτροπή παραλαβής από το Ταμείο του Νοσοκομείου με έκδοση εντάλματος πληρωμής επ' ονόματι του προμηθευτή, αφού προσκομισθούν τα απαραίτητα δικαιολογητικά και εφόσον δεν εκκρεμεί καμία σε βάρος του ποινή απορρέουσα από παράβαση της σύμβασης (Τιμολόγιο, Φορολογική ενημερότητα, ασφαλιστική ενημερότητα καταστατικό εταιρείας, νομιμοποίηση εκπροσώπου κ.λ.π.) .

Ως προς τα δικαιολογητικά πληρωμής και λοιπά στοιχεία ισχύουν τα όσα αναφέρονται στο αρ. 200 του Ν. 4412/2016.

ΑΡΘΡΟ 5**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**

Ο ανάδοχος υποχρεούται να υλοποιήσει την προμήθεια των ειδών, σύμφωνα με τους όρους και τις Τεχνικές Προδιαγραφές της με αρ. 20/2016 Διακήρυξης και την προσφορά του αναδόχου τα οποία αποτελούν αναπόσπαστο τμήμα της παρούσης Σύμβασης.

ΑΡΘΡΟ 6**ΚΥΡΩΣΕΙΣ ΣΕ ΒΑΡΟΣ ΤΟΥ ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗ**

Εκτός από τις κυρώσεις που προβλέπονται στον Ν. 4412/2016, ο ανάδοχος θα βαρύνεται και για κάθε ζημιά που τυχόν θα προκύψει στο Νοσοκομείο από τη μη εκτέλεση ή κακή εκτέλεση της σχετικής σύμβασης, σύμφωνα με τους όρους και τις Τεχνικές Προδιαγραφές της με αρ. 20/2016 Διακήρυξης.

ΑΡΘΡΟ 7**ΕΓΓΥΗΤΙΚΗ ΕΠΙΣΤΟΛΗ ΚΑΛΗΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ**

Για την καλή εκτέλεση των ορών της σύμβασης ο ανάδοχος κατέθεσε την εγγυητική επιστολή καλής εκτέλεσης ίση με το 5% της συμβατικής αξίας χωρίς ΦΠΑ της τράπεζας Ευρώ ## αριθ. εγγυητικής επιστολής ισχύος μέχρι

ΑΡΘΡΟ 8**ΛΟΙΠΟΙ ΟΡΟΙ**

Κατά την εκτέλεση της παρούσας δημόσιας σύμβασης, ο οικονομικός φορέας δεσμεύεται για την πιστή και απарέγκλιτη τήρηση των υποχρεώσεων του που απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, που έχουν θεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του Ν. 4412/2016.

Για όλα τα λοιπά θέματα, αναφορικά με την ανάθεση η οποία πραγματοποιείται με την σύμβαση αυτή, ισχύουν οι όροι του με αρ./2016 Διακήρυξης Ηλεκτρονικού Ανοικτού Διεθνούς Διαγωνισμού, η οικονομικοτεχνική προσφορά του αναδόχου, ως αναπόσπαστο τμήμα της παρούσας σύμβασης, καθώς επίσης και τα αναφερόμενα στον Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016) περί Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών.

Συμφωνείται ότι κάθε άλλη τροποποίηση της παρούσης σύμβασης, πρόσθετη συμφωνία, παροχή διευκολύνσεως, παράτασης χρόνου εκτέλεσης κ.λ.π γίνεται και αποδεικνύεται μόνο έγγραφα αποκλεισμένου

κάθε άλλου μέσου απόδειξης.

Για οποιαδήποτε διαφορά ανακύψει από την παρούσα σύμβαση αρμόδια είναι τα δικαστήρια της πόλης του Ηρακλείου.

Ύστερα από αυτά συντάχθηκε η σύμβαση η οποία αφού διαβάστηκε και βεβαιώθηκε ,υπογράφεται νόμιμα από τους συμβαλλόμενους σε δυο πρωτότυπα.

Ένα από τα παραπάνω πρωτότυπα της σύμβασης κατατέθηκε στο αρμόδιο Τμήμα Προμηθειών του στο Πανεπιστημιακό Γενικό Νοσοκομείο Ηρακλείου-Γ.Ν. «ΒΕΝΙΖΕΛΕΙΟ» και το άλλο πήρε ο προμηθευτής ο οποίος δήλωσε ότι ενεργεί για λογαριασμό του.

ΟΙ ΣΥΜΒΑΛΛΟΜΕΝΟΙ

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

Ο ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΗΣ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Θ΄
ΕΝΙΑΙΟ ΕΥΡΩΠΑΙΚΟ ΈΝΤΥΠΟ ΣΥΜΒΑΣΗΣ (ΕΕΕΣ)
ΟΔΗΓΙΕΣ

1. Τι είναι το ΕΕΕΣ και το ηλεκτρονικό ΕΕΕΣ (eΕΕΕΣ);

Πρόκειται για μια υπεύθυνη δήλωση της καταλληλότητας, της οικονομικής κατάστασης και των ικανοτήτων των επιχειρήσεων, η οποία χρησιμοποιείται ως προκαταρκτικό αποδεικτικό σε όλες τις διαδικασίες σύναψης δημοσίων συμβάσεων που υπερβαίνουν το κατώτατο όριο της ΕΕ. Η υπεύθυνη δήλωση επιτρέπει στις συμμετέχουσες εταιρείες ή άλλους οικονομικούς φορείς να αποδείξουν ότι:

- δεν βρίσκονται σε μία από τις καταστάσεις για τις οποίες πρέπει ή είναι δυνατόν να αποκλειστούν από τη σύναψη δημόσιας σύμβασης
- πληρούν τα συναφή κριτήρια αποκλεισμού και επιλογής.

Μόνον ο προσωρινός ανάδοχος θα πρέπει να υποβάλει τα πιστοποιητικά που ζητούνται από την αναθέτουσα αρχή ως αποδεικτικά στοιχεία. Από τους υπόλοιπους συμμετέχοντες ενδέχεται να ζητηθούν ορισμένα ή όλα τα έγγραφα σε περιπτώσεις αμφιβολιών. Σε περίπτωση που ο προσωρινός ανάδοχος παρέχει τους συνδέσμους για τα πρωτότυπα αποδεικτικά στοιχεία στα αντίστοιχα μητρώα, η αναθέτουσα αρχή μπορεί να έχει άμεση πρόσβαση από εκεί. Ειδικότερα, με βάση την παρ. 6 του άρθρου 79 του Ν.4412/2016, οι οικονομικοί φορείς δεν υποχρεούνται να υποβάλουν δικαιολογητικά ή άλλα αποδεικτικά στοιχεία όταν η αναθέτουσα αρχή έχει τη δυνατότητα να λαμβάνει τα πιστοποιητικά ή τις συναφείς πληροφορίες απευθείας μέσω πρόσβασης σε εθνική βάση δεδομένων σε οποιοδήποτε κράτος-μέλος της Ένωσης.

Το ΕΕΕΣ δεν περιλαμβάνει τεχνικές προδιαγραφές. Καλύπτει μόνο τους όρους συμμετοχής (προεπιλογή) από πλευράς κριτηρίων αποκλεισμού και επιλογής.

Το eΕΕΕΣ είναι η ηλεκτρονική έκδοση αυτής της υπεύθυνης δήλωσης, που παρέχεται στο διαδίκτυο από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή στο URL: <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd>

2 . Ποιες λειτουργίες παρέχει η υπηρεσία eΕΕΕΣ της Ευρωπαϊκής Επιτροπής;

Η υπηρεσία eΕΕΕΣ επιτρέπει:

- στις αναθέτουσες αρχές, να συμπληρώνουν και να χρησιμοποιούν ένα υπόδειγμα ΕΕΕΣ καθορίζοντας τα κριτήρια αποκλεισμού και επιλογής
- στην συμμετέχουσα επιχείρηση να συμπληρώνει, να επαναχρησιμοποιεί, να τηλεφορτώνει και να εκτυπώνει το ΕΕΕΣ για μια συγκεκριμένη διαδικασία.

Η Ευρωπαϊκή Επιτροπή, προς διευκόλυνση των αναθετουσών αρχών/αναθετόντων φορέων καθώς και των οικονομικών φορέων, εξέδωσε σχετικό έγγραφο με Συχνές Ερωτήσεις (Frequently Asked Questions - FAQ), όσον αφορά το ηλεκτρονικό Ενιαίο Ευρωπαϊκό Έγγραφο Συμβάσεων (eΕΕΕΣ), εστιάζοντας σε θέματα βασικών αρχών του ΕΕΕΣ, χρήσης της υπηρεσίας eΕΕΕΣ που προσφέρει η ΕΕ καθώς και θέματα τεχνικά και

εφαρμογής του eΕΕΕΣ.

3. Ποιά είναι η διαδικασία δημιουργίας και υποβολής του ΕΕΕΣ από τις αναθέτουσες αρχές για χρήση σε διαγωνισμούς που διενεργούν μέσω του ΕΣΗΔΗΣ;

Ειδικότερα για τους διαγωνισμούς με αξία άνω των ορίων για την εφαρμογή των διατάξεων του ΕΕΕΣ, οι οποίοι και διεξάγονται μέσω του ΕΣΗΔΗΣ, προτείνεται οι αναθέτουσες αρχές/αναθέτοντες φορείς να εφαρμόζουν την ακόλουθη διαδικασία δημιουργίας και υποβολής :

I. Οι αναθέτουσες αρχές/αναθέτοντες φορείς συντάσσουν με χρήση της υπηρεσίας eΕΕΕΣ, ήτοι της διαδικτυακής πλατφόρμας που διαθέτει η ΕΕ, εκείνο το πρότυπο eΕΕΕΣ που επιθυμούν για τον εκάστοτε διαγωνισμό τους, και παράγουν το σχετικό πρότυπο eΕΕΕΣ σε μορφή αρχείων τύπου XML και PDF, τα οποία και αποθηκεύουν, αρχικά, τοπικά στον ηλεκτρονικό υπολογιστή τους.

Σημειώνονται τα εξής:

- Το αρχείο XML παράγεται άμεσα από την υπηρεσία eΕΕΕΣ επιλέγοντας το κουμπί «Εξαγωγή».
- Το αρχείο PDF παράγεται έμμεσα από την υπηρεσία eΕΕΕΣ επιλέγοντας το κουμπί «Εκτύπωση». Η εκτύπωση θα πρέπει να ανακατευθυνθεί σε εικονικό εκτυπωτή PDF (virtual PDF printer), ήτοι λογισμικό, εγκατεστημένο στον ηλεκτρονικό υπολογιστή του χρήστη, το οποίο αποθηκεύει το περιεχόμενο της εκτύπωσης σε ηλεκτρονικό αρχείο PDF αντί να το δρομολογεί σε φυσικό εκτυπωτή. Ενδεικτικά η λειτουργία αυτή μπορεί να πραγματοποιηθεί εγγενώς από φυλλομετρητή διαδικτύου, όπως π.χ. Google Chrome, ή από εξειδικευμένο λογισμικό, όπως π.χ. CutePDF.

II. Οι αναθέτουσες αρχές/αναθέτοντες φορείς, αναρτούν στο χώρο του διαγωνισμού της δημόσιας σύμβασης στο ΕΣΗΔΗΣ τα παραχθέντα αρχεία ως εξής:

- το περιεχόμενο του αρχείου PDF είτε ενσωματώνεται στο κείμενο της διακήρυξης και κοινοποιείται έτσι μέσω αυτής στους οικονομικούς φορείς, είτε το αρχείο PDF, ψηφιακά υπογεγραμμένο, αναρτάται ξεχωριστά ως αναπόσπαστο μέρος της διακήρυξης και
- το αρχείο XML αναρτάται επικουρικά για την διευκόλυνση των οικονομικών φορέων προκειμένου να συντάξουν μέσω της υπηρεσίας eΕΕΕΣ της ΕΕ τη σχετική απάντησή τους.

4. Πώς υποβάλλεται το ΕΕΕΣ από τους οικονομικούς φορείς στο πλαίσιο διαγωνισμών που διενεργούνται μέσω του ΕΣΗΔΗΣ;

Οι οικονομικοί φορείς οφείλουν να υποβάλουν με την προσφορά τους συμπληρωμένο το πρότυπο ΕΕΕΣ όπως αυτό έχει οριστεί από τις αναθέτουσες αρχές/τους αναθέτοντες φορείς στη διακήρυξη (ήτοι είτε στο κείμενο αυτής είτε στο ξεχωριστό αρχείο PDF που αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της) σε μορφή pdf (Αποφ. Π1/2390/13) ψηφιακά υπογεγραμμένο κατά τα οριζόμενα στο άρθρο 73 του ν.4412/16 και την διακήρυξη.

4.1 Για την σύνταξη ή/και συμπλήρωση του απαιτούμενου eΕΕΕΣ, οι οικονομικοί φορείς προτείνεται να

χρησιμοποιήσουν το αναρτημένο από τις αναθέτουσες αρχές επικουρικό αρχείο XML, προκειμένου να εκμεταλλευτούν την υπηρεσία eΕΕΕΣ της ΕΕ και να παράξουν την απάντησή τους σε μορφή αρχείου PDF, το οποίο και αποθηκεύουν, αρχικά, τοπικά στον ηλεκτρονικό υπολογιστή τους. Σημειώνεται το εξής:

➤ Το αρχείο PDF παράγεται έμμεσα από την υπηρεσία eΕΕΕΣ επιλέγοντας το κουμπί «Εκτύπωση». Η εκτύπωση θα πρέπει να ανακατευθυνθεί σε εικονικό εκτυπωτή PDF (virtual PDF printer), ήτοι λογισμικό, εγκατεστημένο στον ηλεκτρονικό υπολογιστή του χρήστη, το οποίο αποθηκεύει το περιεχόμενο της εκτύπωσης σε ηλεκτρονικό αρχείο PDF αντί να το δρομολογεί σε φυσικό εκτυπωτή. Ενδεικτικά η λειτουργία αυτή μπορεί να πραγματοποιηθεί εγγενώς από φυλλομετρητή διαδικτύου, όπως π.χ. Google Chrome, ή από εξειδικευμένο λογισμικό, όπως π.χ. CutePDF.

4.2 Σε κάθε περίπτωση και ανεξαρτήτως της ύπαρξης επικουρικού αρχείου xml στον χώρο του δ/σμου, οι οικονομικοί φορείς μπορούν να προσφεύγουν απ' ευθείας στην ηλεκτρονική υπηρεσία της Ευρωπαϊκής Επιτροπής (<https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espdl>) να δημιουργούν το ΕΕΕΣ, να συμπληρώνουν με ευθύνη τους όλα τα δεδομένα που αφορούν τον εκάστοτε διαγωνισμό και αναφέρονται στην διακήρυξη, να συμπληρώνουν τις σχετικές απαντήσεις και να το εκτυπώνουν σε μορφή pdf προκειμένου να το υπογράψουν ψηφιακά και να το υποβάλλουν στο σχετικό δ/σμό.

5. Μέρη και ενότητες του ΕΕΕΣ

Το ΕΕΕΠ περιλαμβάνει τα ακόλουθα μέρη και ενότητες:

- Μέρος Ι. Πληροφορίες σχετικά με τη διαδικασία προμήθειας και την αναθέτουσα αρχή ή τον αναθέτοντα φορέα.
- Μέρος ΙΙ. Πληροφορίες σχετικά με τον οικονομικό φορέα.
- Μέρος ΙΙΙ. Κριτήρια αποκλεισμού:
 - Α: Λόγοι που σχετίζονται με ποινικές καταδίκες (η εφαρμογή τους είναι υποχρεωτική βάσει του άρθρου 57 παράγραφος 1 της οδηγίας 2014/24/ΕΕ). Η εφαρμογή τους είναι επίσης υποχρεωτική για τις αναθέτουσες αρχές σύμφωνα με το άρθρο 80 παράγραφος 1 δεύτερο εδάφιο της οδηγίας 2014/25/ΕΕ, ενώ οι αναθέτοντες φορείς εκτός των αναθετουσών αρχών μπορούν να αποφασίσουν να εφαρμόσουν τα εν λόγω κριτήρια αποκλεισμού).
 - Β: Λόγοι που σχετίζονται με την καταβολή φόρων ή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης (η εφαρμογή τους είναι υποχρεωτική, βάσει του άρθρου 57 παράγραφος 2 της οδηγίας 2014/24/ΕΕ, σε περίπτωση τελεσίδικης και δεσμευτικής απόφασης. Υπό τους ίδιους όρους, η εφαρμογή τους είναι επίσης υποχρεωτική για τις αναθέτουσες αρχές σύμφωνα με το άρθρο 80 παράγραφος 1 δεύτερο εδάφιο της οδηγίας 2014/25/ΕΕ, ενώ οι αναθέτοντες φορείς εκτός των αναθετουσών αρχών μπορούν να αποφασίσουν να εφαρμόσουν αυτούς τους λόγους αποκλεισμού. Να σημειωθεί ότι η εθνική νομοθεσία ορισμένων κρατών μελών μπορεί να καθιστά τον αποκλεισμό υποχρεωτικό επίσης και όταν η απόφαση δεν είναι τελεσίδικη και δεσμευτική).
 - Γ: Λόγοι που σχετίζονται με αφερεγγυότητα, σύγκρουση συμφερόντων ή επαγγελματικό παράπτωμα

(βλέπε άρθρο 57 παράγραφος 4 της οδηγίας 2014/24/ΕΕ) (περιπτώσεις στις οποίες μπορεί να αποκλείονται οικονομικοί φορείς· τα κράτη μέλη μπορούν να καταστήσουν υποχρεωτική για τις αναθέτουσες αρχές την εφαρμογή αυτών των λόγων αποκλεισμού. Σύμφωνα με το άρθρο 80 παράγραφος 1 της οδηγίας 2014/25/ΕΕ, όλοι οι αναθέτοντες φορείς, είτε είναι αναθέτουσες αρχές είτε όχι, μπορούν να αποφασίσουν να εφαρμόσουν αυτούς τους λόγους αποκλεισμού ή μπορεί να τους ζητηθεί από το οικείο κράτος μέλος να το πράξουν).

- Δ: Άλλοι λόγοι αποκλεισμού που ενδέχεται να προβλέπονται από την εθνική νομοθεσία του κράτους μέλους της αναθέτουσας αρχής ή του αναθέτοντα φορέα.

- Μέρος IV. Κριτήρια επιλογής:

- α: Γενική ένδειξη για όλα τα κριτήρια επιλογής
- Α: Καταλληλότητα.
- Β: Οικονομική και χρηματοοικονομική επάρκεια.
- Γ: Τεχνική και επαγγελματική ικανότητα.
- Δ: Συστήματα διασφάλισης ποιότητας και πρότυπα περιβαλλοντικής διαχείρισης.

- Μέρος V. Περιορισμός του αριθμού των πληρούντων τα κριτήρια επιλογής υποψηφίων

- Μέρος VI. Τελικές δηλώσεις.