



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

Εθνικών και Καποδιστριακών
Πανεπιστήμιων Αθηνών

— ΙΔΡΥΘΕΝ ΤΟ 1837 —

ΑΡΕΤΑΙΕΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ

Πληροφορίες: Παπαμακάριος Σταύρος
Τηλέφωνο: 210/72.86.410
FAX: 210/72.11.007
Ταχ. Δ/ση: Βασ. Σοφίας 76 - 115 28
E-mail: spapamakarios@aretaieio.uoa.gr

Αθήνα, 06-04-2020
Αρ. Πρωτ.: 485

Προς
Όλους τους ενδιαφερόμενους

ΘΕΜΑ: Πρόσκληση για υποβολή προσφοράς.

Λαμβάνοντας υπόψη:

- i. Την εξαιρετικά επείγουσα και απρόβλεπτη ανάγκη για την αντιμετώπιση των αρνητικών συνεπειών λόγω της εμφάνισης του κορωνοϊού COVID-19, τον περιορισμό της διάδοσης του και τη λήψη συναφών και αναγκαίων μέτρων για την προστασία της Δημόσιας Υγείας,
- ii. Την από 20-03-2020 απόφαση της Εφορείας του Νοσοκομείου,
- iii. Τις διατάξεις της παρ. 3 του άρθρου 12 της από 11-03-2020 Πράξης Νομοθετικού Περιεχομένου (ΦΕΚ 55/Α/11-03-2020),
- iv. Την υπ' αριθμ. 595/816/31-03-2020 Απόφαση Ανάληψης Υποχρέωσης του Νοσοκομείου (ΑΔΑΜ:20REQ006500302, ΑΔΑ:6ΜΩΧ46Ψ8Χ4-ΨΦΩ),
- v. την υπ' αριθμ. 51/4-10-2019 πράξη του Πρύτανη του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών με θέμα: «Εξειδίκευση αρμοδιοτήτων του Αντιπρύτανη Οικονομικών, Προγραμματισμού και Ανάπτυξης του ΕΚΠΑ ως προς τα Πανεπιστημιακά Νοσοκομεία «Αιγινήτειο» και «Αρεταίειο» και μεταβίβαση δικαιώματος υπογραφής» (ΦΕΚ 3867/Β'/21-10-2019),

παρακαλούμε όπως υποβάλετε οικονομοτεχνική προσφορά για την προμήθεια διακοσίων (200) τεστ ανίχνευσης κορωνοϊού COVID-19 καθώς και αναλωσίμων υλικών για τη διενέργεια πενήντα (50) συνεδριών συνεχούς αιμοδιαδίθησης ασθενών της ΜΕΘ εκτιμώμενης δαπάνης 44.450,00€, μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α. ή 50.293,50€ συμπεριλαμβανομένου του αναλογούντα Φ.Π.Α.

Ως κριτήριο ανάθεσης της προμήθειας ορίζεται η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά **βάσει της τιμής ανά τμήμα.**

Οι προσφορές των οικονομικών φορέων θα πρέπει να υποβληθούν **υποχρεωτικά**, μέσω της εφαρμογής compareONE της cosmoONE, μέχρι την **09-04-2020** ημέρα **Πέμπτη** και ώρα **08:00 π.μ.** Η εφαρμογή compareONE είναι προσβάσιμη στις εταιρείες – προμηθευτές του Νοσοκομείου αποκλειστικά **μέσω Internet** και απαιτείται η έκδοση σχετικών κωδικών πρόσβασης. Για την απόκτηση κωδικών πρόσβασης, οι οικονομικοί φορείς θα πρέπει να συμπληρώσουν και να υποβάλουν την αντίστοιχη ηλεκτρονική αίτηση που είναι διαθέσιμη στο <https://register.marketsite.gr/>. **Επισημαίνεται ότι στην περίπτωση που οι οικονομικοί φορείς διαθέτουν ήδη κωδικούς πρόσβασης ΔΕΝ χρειάζεται να προσούν σε καμία ενέργεια καθώς είναι ήδη καταχωρημένοι στην εφαρμογή. Η εγγραφή στις εφαρμογές της cosmoONE ΔΕΝ ΕΧΕΙ ΚΑΝΕΝΑ ΚΟΣΤΟΣ για τους οικονομικούς φορείς.** Για οποιαδήποτε συμπληρωματική πληροφορία ή διευκρίνιση, σχετικά με την εφαρμογή compareONE, οι οικονομικοί φορείς παρακαλούν όπως αποστείλουν e-mail στην ηλεκτρονική διεύθυνση: support@cosmo-one.gr ή να καλέσουν στο Τμήμα Εξυπηρέτησης Πελατών της cosmoONE στο **210- 2723360.**

Οι οικονομικοί φορείς μπορούν να ζητούν πληροφορίες, όσον αφορά τη διαδικασία της απευθείας ανάθεσης, κατά τις εργάσιμες ημέρες και ώρες από το Τμήμα Προμηθειών του Νοσοκομείου στα τηλέφωνα 210/7286410-413.

Ο Πρόεδρος της Εφορείας

ΓΕΡΑΣΙΜΟΣ ΣΙΑΣΟΣ Αν. Καθηγητής
Αναπληρωτής Πρόεδρος Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

-Δ/ση Οικονομικού

ΑΙΤΟΥΜΕΝΑ ΕΙΔΗ – ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Τα προσφερόμενα είδη πρέπει να πληρούν τις κάτωθι ελάχιστες τεχνικές προδιαγραφές:

ΤΜΗΜΑ ΕΙΔΩΝ:	1
ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ:	ΤΕΣΤ ΑΝΙΧΝΕΥΣΗΣ ΤΟΥ ΙΟΥ SARS-CoV-2
ΑΙΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ:	200 ΤΕΣΤ
ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΤΙΜΗ	
ΑΝΑ ΤΕΣΤ (ΑΝΕΥ ΦΠΑ):	65,00€
ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΑΞΙΑ	
ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ 200 ΤΕΣΤ (ΑΝΕΥ ΦΠΑ):	13.000,00€
ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΑΞΙΑ	
ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ 200 ΤΕΣΤ (ΜΕ ΦΠΑ):	16.120,00€

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ Real Time – PCR ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΝΙΧΝΕΥΣΗ ΤΟΥ ΙΟΥ SARS-CoV-2

1. Το προσφερόμενο σύστημα (αναλυτής και αντιδραστήρια):
 - Να αποτελεί ένα ενιαίο σύστημα ανάλυσης.
 - να λειτουργεί με τη μέθοδο της Real Time – PCR.
2. Τα αντιδραστήρια:
 - Να είναι FDA [EMERGENCY USE AUTHORIZATION (EUA)] CE-IVD.
 - Να έχουν μεγάλη ημερομηνία λήξης.
 - Να διατηρούνται σε θερμοκρασία δωματίου
 - Να περιλαμβάνουν όλα τα υλικά λήψης και μεταφοράς του δείγματος για τη διενέργεια του συνόλου των διακοσίων (200) τεστ.
3. Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να είναι υπό τη μορφή μονοτέστ, (cartridge). Οι εξετάσεις να μπορούν να εκτελεστούν άμεσα μόλις ζητηθούν, χωρίς να χρειάζεται να συγκεντρωθεί ικανός αριθμός δειγμάτων (όχι batch testing). Να υπάρχει η δυνατότητα να εκτελεστούν ταυτόχρονα μέχρι τέσσερις (4) εξετάσεις.
4. Όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια (probes, primers, MgCl₂) να βρίσκονται ενσωματωμένα στη συσκευασία της εξέτασης σε υγρή ή λυόφιλη μορφή.
5. Να διασφαλίζεται η **πλήρης** αποφυγή των επιμολύνσεων από δείγμα σε δείγμα.
6. Στη συσκευασία της εξέτασης να βρίσκονται ενσωματωμένα εσωτερικά control που θα διασφαλίζουν την εγκυρότητα της διαδικασίας και του θετικού ή αρνητικού αποτελέσματος.
7. Ο χρόνος του πρώτου αποτελέσματος για την εξέταση να διαρκεί λιγότερο από 60 min.
8. Η εκχύλιση (extraction) του RNA να γίνεται αυτόματα από τον προσφερόμενο αναλυτή χωρίς τη χρήση επιπλέον εξοπλισμού ή επιπλέον manual step από τον χρήστη. Στον αναλυτή να τοποθετείτε απευθείας βιολογικό δείγμα και όχι προϊόν εκχύλισης (extraction) νουκλεϊκών οξέων.
9. Ο αναλυτής να διαθέτει barcode reader για εισαγωγή των δεδομένων των αντιδραστηρίων και των δειγμάτων των ασθενών.
10. Να έχει τη δυνατότητα να συνδεθεί με το LIS/HIS σύστημα του Νοσοκομείου.

11. Ο χρόνος παράδοσης των ειδών δεν θα υπερβαίνει τις είκοσι (20) ημέρες από την ημερομηνία υπογραφής της σχετικής σύμβασης.
12. Με την οικονομική προσφορά συνυποβάλλεται πίνακας στον οποίο θα φαίνονται όλα τα απαιτούμενα υλικά και οι ποσότητες αυτών για τη διενέργεια του συνόλου των αιτούμενων εξετάσεων.
13. Ως μειοδότη αναδεικνύεται η εταιρεία της οποίας η προσφορά είναι η χαμηλότερη, μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ, για τη διενέργεια του συνόλου των αιτούμενων εξετάσεων.
14. Στην εφαρμογή της cosmoONE ως μονάδα μέτρησης έχει οριστεί το τεμάχιο. Ωστόσο, η τιμή που θα συμπληρωθεί από τους οικονομικούς φορείς θα αφορά σε τιμή/τεστ, στην οποία συμπεριλαμβάνονται όλα τα υλικά που απαιτούνται για τη διενέργεια της εξέτασης (π.χ. αντιδραστήρια, στυλεοί συλλογής, κλπ). Τα ανωτέρω γίνονται κατανοητά με το κάτωθι παράδειγμα (τα δεδομένα που χρησιμοποιούνται, όσον αφορά τις τιμές και τις συσκευασίες των προσφερόμενων ειδών, είναι τυχαία): Έστω ότι για τη διενέργεια του συνόλου των διακοσίων (200) ζητούμενων τεστ απαιτούνται:
- i. 10 συσκευασίες των 20 τεστ που η κάθε συσκευασία κοστίζει 400,00€, μη συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ, δηλαδή σύνολο απαιτούμενης δαπάνης $400,00\text{€} \times 10 \text{ συσκευασίες} = 4.000,00\text{€}$, μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ,
 - ii. 4 συσκευασίες των 50 συλλεκτών δείγματος που η κάθε συσκευασία κοστίζει 200,00€, μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ, δηλαδή σύνολο απαιτούμενης δαπάνης $200,00\text{€} \times 4 \text{ Συσκευασίες} = 800,00\text{€}$, μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ.
- Επομένως, σύμφωνα με το ανωτέρω παράδειγμα, για τη διενέργεια του συνόλου των διακοσίων τεστ απαιτούνται 4.000,00€ (σύνολο δαπάνης όπως υπολογίστηκε στην περ. i)+ 800,00€(σύνολο δαπάνης όπως υπολογίστηκε στην περ. ii)=4.800,00€, μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ. Διαιρώντας την δαπάνη των 4.800,00€ με τον συνολικό αριθμό των ζητούμενων τεστ (200) προκύπτει η τιμή/τεστ ($4.800,00\text{€}/200\text{τεστ}=24\text{€}$) που συμπληρώνεται στην εφαρμογή της cosmoone.
15. Όλοι οι παραπάνω όροι είναι απαραίτητοι επί ποινή απόρριψης.

**ΤΜΗΜΑ ΕΙΔΩΝ:
ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ:**

**2
ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ ΥΛΙΚΑ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΣΥΝΕΔΡΙΩΝ
ΣΥΝΕΧΟΥΣ ΑΙΜΟΔΙΑΔΙΗΘΗΣΗΣ ΣΕ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΜΕ
ΠΟΛΥΟΡΓΑΝΙΚΗ ΑΝΕΠΑΡΚΕΙΑ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ
ΤΟΝ ΚΑΤΩΘΙ ΠΙΝΑΚΑ:**

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΑΙΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ (Μ.Μ.)	ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΤΙΜΗ/Μ.Μ. ΑΝΕΥ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΑΞΙΑ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΠΟΣΟΣΤΟ ΦΠΑ ΕΠΙ ΤΟΙΣ %	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΑΞΙΑ ΜΕ ΦΠΑ
2.1	ΣΕΤ ΦΙΛΤΡΩΝ ΓΙΑ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΘΕΡΑΠΕΙΕΣ ΣΥΝΕΧΟΥΣ ΝΕΦΡΙΚΗΣ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ	50	ΤΕΜ	220,00 €	11.000,00 €	13%	12.430,00 €
2.2	ΣΑΚΟΙ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΥΠΕΡΔΙΗΘΗΜΑΤΟΣ	50	ΤΕΜ	19,00 €	950,00 €	13%	1.073,50 €
2.3	ΔΙΑΛΥΜΜΑΤΑ ΑΝΤΙΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ	1500	ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ	13,00 €	19.500,00 €	6%	20.670,00 €
ΓΕΝΙΚΑ ΣΥΝΟΛΑ					31.450,00 €		34.173,50 €

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΕΙΔΩΝ ΤΟΥ ΑΝΩΤΕΡΩ ΠΙΝΑΚΑ

A/A: 2.1.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ: ΣΕΤ ΦΙΛΤΡΩΝ ΓΙΑ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΘΕΡΑΠΕΙΕΣ ΣΥΝΕΧΟΥΣ ΝΕΦΡΙΚΗΣ ΑΠΟΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ

Τα φίλτρα να έχουν δραστική επιφάνεια από 1,1m² έως και 1,8m² και να είναι αποστειρωμένα με ατμό ή γ- ακτινοβολία και κατασκευασμένα από βιοσυμβατή μεμβράνη με high cut off για την απομάκρυνση των ουσιών μέσου και μεγάλου μοριακού βάρους (κυτταροκίνες, ιντερλευκίνες, μυοσφαιρίνες, κλπ). Επίσης, να δύναται η εφαρμογή αντιπηξίας με κιτρικό ασβέστιο ή και ηπαρίνη.

A/A: 2.2.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ: ΣΑΚΟΙ ΣΥΛΛΟΓΗΣ ΥΠΕΡΔΙΗΘΗΜΑΤΟΣ

Ο σάκος συλλογής υπερδιηθήματος να είναι περιεκτικότητας από 5 έως 10 lt. Να διαθέτει ειδική βαλβίδα ανακούφισης με σύστημα αντεπιστροφής και να έχει διάρκεια ζωής όση και μια 72ώρη συνεδρία ανά ασθενή.

A/A: 2.3.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ: ΔΙΑΛΥΜΜΑΤΑ ΑΝΤΙΚΑΤΑΣΤΑΣΗΣ

Τα διαλύματα να διατίθενται σε σάκους 5 lt από non-pvc υλικό, βιοσυμβατό για μηδενική απορρόφηση φαρμάκων, κατάλληλα για όλες τις θεραπείες του μηχανήματος συνεχούς νεφρικής υποστήριξης.

Να περιέχουν Na⁺(140 έως 145 mmol/L), K⁺ (0 mmol/L ή/και 2.0 mmol/L), Ca⁺⁺ (1,5 έως 1,75 mmol/L), Mg⁺⁺ (0,5 mmol/L), Cl⁻ (109 έως 111 mmol/L), HCO₃⁻ (32 έως 35 mmol/L), Γλυκόζη (5,50 έως 6 mmol/L).

Να διαθέτουν άδεια από τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων

Ο οικονομικός φορέας που θα αναδειχθεί μειοδότης για το σύνολο των ειδών του τμήματος 2 (2.1, 2.2 και 2.3) υποχρεούται να παραχωρήσει στο νοσοκομείο για όλο το χρονικό διάστημα ισχύος της σύμβασης ένα (1) μηχάνημα αιμοδιαδιήθησης για συνεχή θεραπεία υποκατάστασης νεφρικής λειτουργίας που θα πληροί τις κάτωθι τεχνικές προδιαγραφές:

1. Η συσκευή να είναι πλήρης, καινούργια, αμεταχείριστη και σύγχρονης τεχνολογίας κατάλληλη για χρήση σε ΜΕΘ και να πληροί όλες τις σύγχρονες τεχνικές προδιαγραφές και τους διεθνείς κανονισμούς ασφαλείας. Τα τεχνικά και λοιπά χαρακτηριστικά που

αναφέρονται παρακάτω να τεκμηριώνονται με αντίστοιχα εγχειρίδια, εγκρίσεις και δηλώσεις του κατασκευαστή οίκου όπως επίσης και με άλλα στοιχεία αξιολόγησης.

2. Να λειτουργεί με ρεύμα πόλης 220V/50Hz. Σε περίπτωση διακοπής του ηλεκτρικού ρεύματος, να διαθέτει επαναφορτιζόμενη εφεδρική μπαταρία έτσι ώστε να μη χάνει τα δεδομένα θεραπείας και να μην υπάρχει παύση της θεραπείας για 15 min. τουλάχιστον.
3. Η συσκευή να φέρεται σε τροχήλατη αντικραδασμική βάση, να είναι ευέλικτη και εύκολη στην μεταφορά της και να διαθέτει σύστημα ακινητοποίησης τροχών.
4. Να έχει την δυνατότητα εκτέλεσης 7 διαφορετικών θεραπειών:
 - α) συνεχή βραδεία υπερδιήθηση (SCUF)
 - β) συνεχή φλεβο-φλεβική αιμοδιήθηση (CVVH)
 - γ) συνεχή φλεβο-φλεβική αιμοκάθαρση (CVVHD)
 - δ) συνεχή φλεβο-φλεβική αιμοδιαδιήθηση (CVVHDF)
 - ε) Θεραπείες αιμοπροσρόφησης (HEMOPERFUSION)
 - στ) Θεραπείες πλασμαφαίρεσης (MPS)
 - ζ) Αιμοκάθαρση με κιτρικά (χωρίς ηπαρίνη) CI-CA CVVHD & CI-CA CVVHDF post
 - η) Θεραπεία αιμοδιήθησης υψηλών όγκων (HV CVVH)
5. Η λειτουργία της να βασίζεται σε μικροεπεξεργαστές (microprocessors) και η συσκευή να αυτοελέγχεται πριν την έναρξη της θεραπείας, ενώ να εκτελεί έλεγχο ζυγών σε τακτά χρονικά διαστήματα κατά την διάρκεια της θεραπείας.
6. Να δέχεται φίλτρα κατάλληλα για όλες τις θεραπείες πλασμαφαίρεσης, αιμοκάθαρσης, αιμοδιήθησης, αιμοδιαδιήθησης και φίλτρα αφαίρεσης ουσιών μέσου & μεγάλου μοριακού βάρους κατάλληλα και συμβατά με τα συνδεδετικά του συστήματα.
7. Να δέχεται ένα σετ γραμμών, το οποίο μπορεί να χρησιμοποιηθεί για όλες τις μεθόδους με προσθήκες των κατάλληλων αναλωσίμων.
8. Να διαθέτει ενσωματωμένη αυτόματη και μεγάλης ακρίβειας αντλία χορήγησης αντιπηκτικού. Να έχει δυνατότητα αντιπηξίας με δύο τρόπους: 1) με χορήγηση ηπαρίνης, 2) με χρήση κιτρικών (ειδικά σε ασθενείς με αιμορραγική διάθεση).
9. Να διαθέτει 6 αυτόματες περισταλτικές αντλίες και μεγάλης ακρίβειας. Συγκεκριμένα μία για το αίμα, μία για το υπερδιήθημα, μία για το διάλυμα, μία για το υποκατάστατο διάλυμα και δύο για τη χρήση αντιπηκτικών.
10. Να δέχεται διαλύματα κατάλληλα για τις προαναφερθείσες θεραπείες, περισσότερων από ενός κατασκευαστών, καθώς και ειδικά διαλύματα για χρήση αντιπηκτικής αγωγής με κιτρικό ασβέστιο αλλά και διαλύματα ελέγχου της υποφωσφοταιμίας συμβατά με τα συνδεδετικά του συστήματος.
11. Οι παράμετροι της θεραπείας με αγωγή κιτρικού ασβεστίου να ελέγχονται από το software του μηχανήματος.
12. Να διαθέτει ενσωματωμένα δερμαντικά συστήματα, για on-line θέρμανση του διαλύματος υποκατάστασης και του διαλύματος διαπίδυσης - διάχυσης.
13. Να δίνει την δυνατότητα στον χρήστη να αλλάζει τις παραμέτρους θεραπείας κατά την διάρκεια της συνεδρίας.
14. Η συσκευή να είναι εύκολη στην τοποθέτηση των γραμμών (γραφική απεικόνιση – color code) και στο γέμισμα αυτών (αυτόματο priming).
15. Να έχει τη δυνατότητα αποθήκευσης όλων των παραμέτρων τελευταίας συνεδρίας.
16. Να διαθέτει πλήκτρο πολυλειτουργιών για εύκολο χειρισμό και εκμάθηση. Οι ενδείξεις των παραμέτρων λειτουργίας της συσκευής απεικονίζονται σε έγχρωμη οθόνη υψηλής ευκρίνειας και να είναι ιδιαίτερος ευανάγνωστο.
17. Το software του μηχανήματος να είναι στα Ελληνικά.
18. Να φέρει όλους τους απαραίτητους αυτοματισμούς και συστήματα ασφαλείας για την προστασία του ασθενή, είτε από βλάβη είτε από εσφαλμένο χειρισμό καθώς και σύστημα αυτοδιάγνωσης όλων των βλαβών.
19. Οποιαδήποτε βλάβη προκύψει στο μηχάνημα ή περιφερειακό σύστημα του μηχανήματος κατά την ορδή χρήση του, βαρύνει τον ανάδοχο. Αυτό θα ισχύει για όλη τη διάρκεια ισχύος της σύμβασης. Ο ανάδοχος οφείλει να αποκαταστήσει τη βλάβη εντός 24 ωρών διαφορετικά θα πρέπει να παράσχει στο νοσοκομείο άλλο μηχάνημα ίδιων δυνατοτήτων έως ότου αποκατασταθεί η βλάβη. Ο ανάδοχος οφείλει να παρέχει τηλεφωνική υποστήριξη για το μηχάνημα όλο το 24ώρο και να παρεμβαίνει με φυσική παρουσία τεχνικού εντός 4 ωρών το μέγιστο κατά τις εργάσιμες ώρες, μετά από τηλεφωνική ή γραπτή ενημέρωση.
20. Το μηχάνημα θα συντηρείται από τον ανάδοχο σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή για όλη τη διάρκεια ισχύος της σύμβασης. Επίσης ο ανάδοχος υποχρεούται σε απεριόριστο αριθμό επισκέψεων για τη διερεύνηση ή αποκατάσταση

βλάβης ή ακόμα και για εκπαίδευση χρηστών – ιατρών κλπ, χωρίς καμιά επιβάρυνση του νοσοκομείου.

21. Ο χρόνος παράδοσης – εγκατάστασης του ανωτέρω μηχανήματος στον χώρο του νοσοκομείου δεν θα υπερβαίνει τις είκοσι (20) ημέρες.

ΓΕΝΙΚΟΙ ΚΑΙ ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

1. Στην τεχνικοοικονομική προσφορά θα πρέπει να αναγράφεται ο αύξων αριθμός (α/α) του τμήματος είδους για το οποίο υποβάλλεται προσφορά, η προσφερόμενη ποσότητα, πλήρης τεχνική περιγραφή του/των προσφερόμενου/ων είδους/ειδών καθώς και η προσφερόμενη τιμή του.
2. Η προσφορά θα συνοδεύεται από φύλλο συμμόρφωσης-τεκμηρίωσης, **ψηφιακά υπογεγραμμένο**, στο οποίο θα δίδονται απαντήσεις για όλες τις ζητούμενες προδιαγραφές των αιτούμενων τμημάτων με την ίδια ακριβώς σειρά.
3. Οι τιμές θα πρέπει να δίδονται σε ευρώ, ανά είδος και ανά ζητούμενη μονάδα μέτρησης, χωρίς το Φ.Π.Α., συμπεριλαμβανομένων των υπέρ τρίτων κρατήσεων και κάθε είδους δαπανών για την προμήθεια των ειδών, στρογγυλοποιημένες υποχρεωτικά στα δύο πρώτα δεκαδικά ψηφία.
4. Ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό, της ανωτέρω τιμής.
5. **Γίνονται δεκτές προσφορές για ένα ή όλα τα αιτούμενα τμήματα στο σύνολο της αιτούμενης ποσότητας αυτών. Προσφορές για μέρος της αιτούμενης ποσότητας των τμημάτων ή/και για μέρος των ειδών από τα οποία αποτελείται κάθε τμήμα απορρίπτεται.**
6. Η ανάθεση τελικά γίνεται στον προμηθευτή του οποίου η προσφορά καλύπτει τις τεχνικές προδιαγραφές των ειδών και τους γενικούς και ειδικούς όρους της παρούσας, και παράλληλα η προσφερόμενη τιμή του είναι η χαμηλότερη, μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ, ανά τμήμα.
7. Σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 90 του Ν. 4412/2016 ισότιμες θεωρούνται οι προσφορές με την ίδια ακριβώς τιμή. Στην περίπτωση αυτή το Νοσοκομείο επιλέγει τον ανάδοχο με κλήρωση μεταξύ των οικονομικών φορέων που υπέβαλαν ισότιμες προσφορές. Η κλήρωση γίνεται ενώπιον του αρμοδίου συλλογικού οργάνου και παρουσία αυτών των οικονομικών φορέων.
8. Πέραν της κύριας προσφοράς δεν γίνονται δεκτές εναλλακτικές προσφορές.
9. Η δαπάνη για την ανωτέρω προμήθεια έχει εκτιμηθεί στο ποσό των 44.450,00 ευρώ, πλέον του αναλογούντα Φ.Π.Α. ήτοι, 50.293,50 ευρώ, συμπεριλαμβανομένου του Φ.Π.Α.
10. Η προμήθεια βαρύνεται με τις προβλεπόμενες από το νόμο κρατήσεις.
11. Ο χρόνος ισχύος των προσφορών ορίζεται στις εξήντα (60) ημερολογιακές ημέρες, προσμετρούμενες από την επομένη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής των προσφορών, δηλ. **μέχρι την 08-06-2020. Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο του παραπάνω αναφερομένου απορρίπτεται.**
12. Οι συμβάσεις θα ισχύουν από την ημέρα υπογραφής τους και μέχρι την ημερομηνία απορρόφησης των υλικών που συμπεριλαμβάνονται σε αυτές.
13. Κατά την εκτέλεση της σύμβασης ο ανάδοχος τηρεί τις υποχρεώσεις στους τομείς του περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, που έχουν δεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του Ν.4412/2016.
14. Οι συμμετέχοντες οικονομικοί φορείς **θα πρέπει να προσκομίσουν μαζί με την προσφορά τους, επιπλέον των προαναφερόμενων, και τα κάτωθι έγγραφα και δικαιολογητικά:**
 - i. **Πιστοποιητικό CE ή δήλωση συμμόρφωσης**, προς απόδειξη συμμόρφωσης των προσφερομένων υλικών με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ (ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 – Εναρμόνιση της εθνικής νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ «περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων» - ΦΕΚ 2198/τευχ.Β/02-10-09) **ή/και** της Οδηγίας 98/79/ΕΚ (ΔΥ8δ/οικ.3607/892-Εναρμόνιση της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 98/79/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 27ης Οκτωβρίου 1998 για τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα -ΦΕΚ 1060/Β/10-8-2001).
 - ii. Αποδεικτικά έγγραφα του οικονομικού φορέα από τα οποία προκύπτει ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτού.
 - iii. Υπεύθυνη Δήλωση του άρθρου 8 του Ν.1599/1986, **ψηφιακά υπογεγραμμένη**, στην οποία θα δηλώνεται ότι:

- δεν υπάρχει αμετάκλητη καταδικαστική απόφαση εις βάρος του οικονομικού φορέα ή οποιουδήποτε προσώπου¹ το οποίο είναι μέλος του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού του οργάνου ή έχει εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό για έναν από τους λόγους που αναφέρονται στην παράγραφο Ι του άρθρου 73 του Ν.4412/2016,
- δεν έχουν επιβληθεί σε βάρος του οικονομικού φορέα, μέσα σε χρονικό διάστημα δύο (2) ετών πριν από την ημερομηνία λήξης της προθεσμίας υποβολής προσφοράς: αα) τρεις (3) πράξεις επιβολής προστίμου από τα αρμόδια ελεγκτικά όργανα του Σώματος Επιθεώρησης Εργασίας για παραβάσεις της εργατικής νομοθεσίας που χαρακτηρίζονται, σύμφωνα με την υπουργική απόφαση 2063/Δ1632/2011 (Β' 266), όπως εκάστοτε ισχύει, ως «υψηλής» ή «πολύ υψηλής» σοβαρότητας, οι οποίες προκύπτουν αθροιστικά από τρεις (3) διενεργηθέντες ελέγχους, ή ββ) δύο (2) πράξεις επιβολής προστίμου από τα αρμόδια ελεγκτικά όργανα του Σώματος Επιθεώρησης Εργασίας για παραβάσεις της εργατικής νομοθεσίας που αφορούν την αδήλωτη εργασία, οι οποίες προκύπτουν αθροιστικά από δύο (2) διενεργηθέντες ελέγχους.

Στην περίπτωση νομικού προσώπου η ανωτέρω Δήλωση υποβάλλεται εκ μέρους του νομίμου εκπροσώπου όπως αυτός ορίζεται στην παράγραφο 2 του άρθρου 79Α² του Ν.4412/2016. Στην περίπτωση φυσικού προσώπου η ανωτέρω Δήλωση υποβάλλεται από το ίδιο το φυσικό πρόσωπο.

- iv. Πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους – μέλους ή χώρας, από το οποίο να προκύπτει ότι είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης καθώς και ως προς τις φορολογικές υποχρεώσεις τους.

15. Προσφορές που δεν πληρούν τα αναφερόμενα στην παρούσα απορρίπτονται.

Ο Προϊστάμενος του Τμήματος Προμηθειών	Η Προϊσταμένη της Δ/σης Οικονομικού	Ο Πρόεδρος της Εφορείας
Σταύρος Παπαμακάριος	Οικονόμου Σεβασμία	ΓΕΡΑΣΙΜΟΣ ΣΙΑΣΟΣ Αν. Καθηγητής Αναπληρωτής Πρόεδρος Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ

¹ Η εν λόγω υποχρέωση αφορά ιδίως: α) στις περιπτώσεις εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε) και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε και Ε.Ε), τους διαχειριστές, β) στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε), τον Διευθύνοντα Σύμβουλο καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου (βλ. τελευταίο εδάφιο της παρ. 1 του άρθρου 73)

²Σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρ. 2 του άρθρου 79Α του Ν.4412/2016 «Ως εκπρόσωπος του οικονομικού φορέα για την εφαρμογή του παρόντος άρθρου, νοείται ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτού, όπως προκύπτει από το ισχύον καταστατικό ή το πρακτικό εκπροσώπησης του κατά το χρόνο υποβολής της προσφοράς ή αίτησης συμμετοχής ή το αρμοδίως εξουσιοδοτημένο φυσικό πρόσωπο να εκπροσωπεί τον οικονομικό φορέα για διαδικασίες σύναψης συμβάσεων ή για συγκεκριμένη διαδικασία σύναψης σύμβασης».