



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
6η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ  
ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ, ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ  
ΗΠΕΙΡΟΥ & ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ

ΑΔΑΜ: 22PROC010399742

Πρέβεζα: 14-4-2022

Αρ. Πρωτ.: 4084

**Γ. Ν. Π. ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΡΕΒΕΖΑΣ**

Διεύθυνση: Διοικητικού - Οικονομικού  
Τμήμα: Οικονομικό  
Πληροφορίες: Βασιλάκου Φ.  
Τηλ.: 2682 3 61310  
FAX: 2682 0 24837  
E-mail: f.vasilakou@prevezahospital.gr  
Ταχ. Διεύθ.: Σελεύκειας 2, ΤΚ 48 100, Πρέβεζα

**ΠΡΟΣ  
ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΕΣ ΕΤΑΙΡΕΙΕΣ**

**ΘΕΜΑ:** Πρόσκληση ενδιαφέροντος συλλογής προσφορών για RAPID TEST και ΤΕΣΤ ΑΝΟΣΟΧΡΩΜΑΤΟΛΟΓΙΑΣ

Παρακαλούμε όπως μας αποστείλετε τεχνική και οικονομική προσφορά, έως την **Τετάρτη 20-04-2022 και έως τις 11 πμ**, σε κλειστό φάκελο λόγω του κατεπείγοντος, για τα κάτωθι είδη προκειμένου να καλυφθούν οι ανάγκες του Νοσοκομείου μας, προϋπολογισμού 3990,00€ για τα rapid test και 83,53€ για τεστ ανοσοχρωματολογίας συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ για τον ΚΑΕ 1359.

Η προμήθεια θα πραγματοποιηθεί εφάπαξ και τα εν λόγω είδη απαιτείται επι ποινής απόρριψης να είναι ετοιμοπαράδοτα.

Οι τιμές για το προσφερόμενο είδος θα είναι κατώτερες ή ίσες του Παρατηρητηρίου Τιμών που τηρείται από την Επιτροπή Προμηθειών ([www.ergomy.gr](http://www.ergomy.gr)) (όπου υπάρχουν,) και θα αναγράφεται και ο αντίστοιχος κωδικός. Να αναφερθεί εάν είναι άμεσα διαθέσιμα:

Υπεύθυνη δήλωση για την απόδειξη μη συνδρομής των λόγων αποκλεισμού της παραγράφου 1 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016 εκ μέρους του οικονομικού φορέα σε περίπτωση φυσικού προσώπου, ή σε περίπτωση νομικού προσώπου την υποβολή αυτής εκ μέρους του νόμιμου εκπροσώπου

**ΠΑΡΑΚΑΛΩ ΟΠΩΣ ΤΗΡΗΘΕΙ Η ΦΟΡΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΩΘΙ ΠΙΝΑΚΑ ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΣΑΣ ΟΠΩΣ ΚΑΙ Η ΑΡΙΘΜΗΣΗ ΤΩΝ ΕΙΔΩΝ.**

| Α/Α | ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΙΔΟΥΣ   | ΠΟΣΟΤ | ΤΙΜΗ | ΑΞΙΑ | ΦΠΑ | ΣΥΝΟΛΟ |
|-----|--|-------|------|------|-----|--------|
| 1   | RAPID TEST ΑΝΙΧΝΕΥΣΗ ΚΟΡΩΝΟΙΟΥ   | 3000  |      |      |     |        |
| 2   | test ανοσοχρωματογραφίας για διαφοροδιάγνωση των ιών της γρίπης Α και Β με θετικό μάρτυρα για Α και Β χωριστά με δείκτες ευαισθησίας και ειδικότητας > 99% | 40    |      |      |     |        |

## Τεχνικές προδιαγραφές Για το είδος με A/A 1

- 1 Να ανιχνεύουν αντιγόνο του SARS-COV-2
- 2 Να εκτελούνται σε δείγματα ρινικά, φαρυγγικά ή ρινοφαρυγγικά
- 3 Να έχουν έγκριση CE -IVD
- 4 Να έχουν προαιρετικώς έγκριση FDA -EUA
- 5 Να βγάζουν αποτέλεσμα εντός τριάντα (30 λεπτών)
- 6 Να είναι επιδεκτικά μακροχρόνιας φύλαξης (πλέον του 1 μήνα) σε συνθήκες θερμοκρασίας δωματίου (5 με 30 βαθμοί κελσίου)
- 7 Η εκτέλεση και ολοκλήρωση του test να γίνεται αποκλειστικά με εξοπλισμό που διατίθεται στο kit ώστε να μπορεί το test να διατεθεί και να γίνεται οπτική ανάγνωση των αποτελεσμάτων χωρίς συνοδό εξοπλισμό. ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΗ
- 8 Να μπορούν να εκτελεστούν συγχρόνως και ανεξάρτητα πολλαπλά δείγματα ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΗ
- 9 Να είναι εύκολα στη χρήση τους στη λογική των point of care test ώστε να μην απαιτείται προσωπικό εξειδικευμένο σε πειράματα/ εξετάσεις μοριακής βιολογίας , αλλά να μπορεί να εκτελεσθεί από υγειονομικό προσωπικό (όπως ιατροί ,νοσηλευτικό προσωπικό)

Συγκεκριμένα:

- A) να μην απαιτούνται χειρισμοί για την κατανομή διαλυμάτων από πιπέτες υψηλής ακρίβειας (όγκοι μικρότεροι από 0,1 ml) σε αντιδραστήρια που χρειάζονται κατά την εκτέλεση της δοκιμασίας,
- B) να εκτελείται με συσκευές- αναλώσιμα που είναι μιας χρήσης και πλήρως φορητές,
- Γ) να μην απαιτείται επιπλέον υλικοτεχνικός εξοπλισμός άλλος από αυτόν που θα παρέχει η εταιρεία (με εξαίρεση χρονόμετρο και μέτρα ατομικής προστασίας).Συγκεκριμένα να μην απαιτούνται θάλαμοι βιοασφάλειας 2

10 Να περιέχουν δείγματα θετικού και αρνητικού μάρτυρα ικανά να ελέγξουν την διαδικασία σε όλα τα στάδια

11 Στις ενδείξεις αποτελέσματος να υπάρχει ένδειξη εγκυρότητας της εκτέλεσης της δοκιμασίας εκτός από την ένδειξη για θετικό ή αρνητικό .

12 Να έχουν περάσει από επαρκή αξιολόγηση ευαισθησία – ειδικότητας για sarscov-2

1 ως επαρκής αξιολόγηση ορίζεται η ακόλουθη :

A)να συμπεριλαμβάνονται στην αντίστοιχη λίστα του WHO (WHO EMERGENCY USE LISTING FOR IN VITRO DIAGNOSTICS (IVDs) DETECTING SARS-COV-2 ή

B)να συμπεριλαμβάνονται στην λίστα αξιολόγησης της FIND( [https:// www.finddx.org/covid-19-old/sarscov2-eval-antigen/](https://www.finddx.org/covid-19-old/sarscov2-eval-antigen/)) με διαθέσιμα αποτελέσματα αξιολόγησης ή

Γ) να έχει δημοσιευθεί η αξιολόγηση τους σε περιοδικό με κριτές το οποίο καταλογογραφείται στην PubMed και έχει Impact factor από την Clarivate analytics μεγαλύτερο ή ίσο από 2 (το 2019 ή το 2020)

Στην συγκεκριμένη δημοσίευση η αξιολόγηση της ευαισθησίας της δοκιμασίας για ανίχνευση sarscov-2 θα πρέπει να έχει γίνει σύγκριση με realtime PCR και συγκεκριμένα με τουλάχιστον εκατό (100) δείγματα από ασθενείς τα οποία έχουν ελεγχθεί ως θετικά μέχρι και τον τριακοστό τρίτο (33ο) κύκλο της αντίδρασης.

Στη δημοσίευση , η αξιολόγηση της ειδικότητας της δοκιμασίας θα πρέπει να έχει γίνει σε σύγκριση με realtime PCR και συγκεκριμένα σε τουλάχιστον διακόσια σαράντα (240 ) δείγματα από ασθενείς, τα οποία έχουν ελεγχθεί με real time PCR ως αρνητικά.

2. η ευαισθησία της δοκιμασίας για ανίχνευση sarscov-2 όπως αυτή προκύπτει από την κατά τα ανωτέρω επαρκή αξιολόγηση (who,FIND ή δημοσίευση σε περιοδικό με κριτές όπως περιγράφεται παραπάνω) πρέπει να είναι ίση ή μεγαλύτερη από 85% (μέση ή διάμεση τιμή )σε δείγματα που έχουν βγει με realtime pcr καθώς και ότι είναι θετικά μέχρι και τον 33ο κύκλο. Η ειδικότητα της δοκιμασίας για ανίχνευση sars-cov-2 θα πρέπει να προκύπτει από την επαρκή αξιολόγηση ως ίση ή μεγαλύτερη από 98% (μέση ή διάμεση τιμή σε δείγματα που έχουν βγει αρνητικά με realtime PCR

3 Ειδικά στην περίπτωση που η μέθοδος δεν βρίσκεται στη λίστα του who η στη λίστα της FIND, για την απόδειξη της επαρκούς αξιολόγησης της συγκεκριμένης δοκιμασίας από τους φορείς που τη χρησιμοποιούν ή τη διαθέτουν προς διενέργεια ελέγχων φορείας κορωνοϊου , απαιτούνται τα ακόλουθα αποδεικτικά έγγραφα των ελάχιστων αναγκαίων χαρακτηριστικών των δοκιμασιών :

A)πλήρες αντίγραφο της δημοσίευσης ,όπως είναι δημοσιευμένη από ιατρικό περιοδικό,

B) διαθέσιμη προς επίδειξη περίληψη του άρθρου στην PubMed την στιγμή της αξιολόγησης (εκτύπωση περίληψης από ιστοσελίδα της PubMed)

Γ)διαθέσιμο προς επίδειξη αντίγραφο από το JCR Της Clarivate που να φαίνεται το impact factor του περιοδικού

Δ) υπεύθυνη δήλωση ότι στην δημοσίευση που κατατέθηκε πληρούνται τα κριτήρια ποιότητας της αξιολόγησης και συγκεκριμένα ότι η ευαισθησία έχει ελεγχθεί με τουλάχιστον 100 ανεξάρτητα δείγματα που

έχουν μετρηθεί ως θετικά με realtime PCR μέχρι και τον 33ο κύκλο ,ενώ η ειδικότητα έχει ελεγχθεί με τουλάχιστον 240 ανεξάρτητα δείγματα που έχουν μετρηθεί αρνητικά με realtime PCR

## Για το είδος με A/A 2

### Τεχνικές προδιαγραφές (ειδικοί όροι)

1. Ο προσφέρων οφείλει με ποινή απόρριψης, να αναφέρει τη χώρα προέλευσης των αντιδραστηρίων και το εργοστάσιο κατασκευής.
2. Η συσκευασία των αντιδραστηρίων θα πρέπει να είναι τέτοια ώστε να εξασφαλίζεται η ασφαλής χρήση και μεταφορά τους.
3. Να αναγράφεται στη συσκευασία η χημική σύσταση και να καλύπτει τις προδιαγραφές της Ε.Ε περί μη τοξικότητας.
4. Ο προσφέρων μαζί με την προσφορά του να προσκομίσει πρωτότυπα PROSPECTUS με πλήρη στοιχεία ποιότητάς σύμφωνα με τον Ευρωπαϊκό Νόμο για τα In Vitro διαγνωστικά προϊόντα και να πληροί τις απαραίτητες προϋποθέσεις διασφάλισης ποιότητας (ISO σειράς 9000).
5. Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια να συνεργάζονται με τα υπόλοιπα αντιδραστήρια που χρησιμοποιούν οι αναλυτές του Νοσοκομείου για τους οποίους προσφέρονται (όπου αυτοί χρησιμοποιούνται ).
6. Ο προσφέρων οφείλει να καταθέσει αναλυτικό πίνακα υλικών βαθμονόμησης και ελέγχου (controls , calibrators, buffers) και να βεβαιώσει ότι έχει τη δυνατότητα για επίσημο και υπεύθυνο service των μηχανημάτων εκείνων για τα οποία προσφέρει τα αντιδραστήρια ( όπου χρησιμοποιούνται).
7. Ο προσφέρων οφείλει να καταθέσει βεβαίωση του οίκου κατασκευής των προσφερόμενων αντιδραστηρίων και αναλωσίμων υλικών, ότι τα προσφερόμενα αντιδραστήρια και υλικά είναι απολύτως συμβατά με τον αντίστοιχο εξοπλισμό του Εργαστηρίου του Νοσοκομείου μας , και ότι δεν θα δημιουργήσουν μηχανικά ή λειτουργικά προβλήματα και η λειτουργία των αναλυτών θα συνεχιστεί απρόσκοπτα.
8. Ο προσφέρων να έχει τη δυνατότητα εάν ανακηρυχθεί χορηγητής να εντάξει το εργαστήριο σε πρόγραμμα εξωτερικού ποιοτικού ελέγχου (extreme quality control) σε πανελλήνιο και Ευρωπαϊκό επίπεδο. Τα αποτελέσματα (του ελέγχου) να επεξεργάζονται και να γνωστοποιούνται επισήμως στο εργαστήριο του Νοσοκομείου μας.
9. Κάθε προμηθευτής υποχρεούται να καταθέσει διάφορες δημοσιευμένες εργασίες που θα έχουν γίνει με τα συγκεκριμένα αντιδραστήρια ( σχετικές με την πιστότητα των αντιδραστηρίων ) από αναγνωρισμένα Νοσοκομεία ή Πανεπιστήμιά της αλλοδαπής και της ημεδαπής.
10. Στη συσκευασία να αναφέρονται (εξωτερικά ή να περιλαμβάνονται εντός):
  - Τα στοιχεία που είναι απολύτως αναγκαία , προκειμένου ο χρήστης να είναι σε θέση να αναγνωρίσει το διαγνωστικό προϊόν την ποσότητα και το περιεχόμενο της συσκευασίας.
  - Τον κωδικό της παρτίδας
  - Ημερομηνία μέχρι την οποία το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί ασφαλώς χωρίς υποβιβασμό της επίδοσης.
  - Οι συνθήκες συντήρησης.
  - Οι ενδεδειγμένες προειδοποιήσεις η και προφυλάξεις
  - Ο χρόνος διατήρησης μετα την πρώτη αποσφράγιση της πρωτογενούς συσκευασίας
  - Περιγραφή της ακολουθητέας διαδικασίας για τη χρήση του προϊόντος
  - Οι επιδόσεις του προϊόντος αναφορικά με την αναλυτική ευαισθησία , την εξειδίκευση την ακρίβεια την επαναληψιμότητα, την αναπαραγωγιμότητα , τα όρια ανίχνευσης και τις γνωστές αλληλεπιδράσεις να αποδεικνύονται με ανάλογες μελέτες.
  - Να αναφέρεται το χρονικό διάστημα κυκλοφορίας & χρήσης από Νοσοκομεία της ημεδαπής & της αλλοδαπής.

## ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ

Σε περίπτωση που προκύψουν προσωρινοί μειοδότες με κατακυρωθείσα αξία άνω των 2.500,00 ευρώ μη συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ θα απαιτηθούν τα κάτωθι δικαιολογητικά προκειμένου για τη σύναψη σύμβασης

A)

- 1 Για την απόδειξη της νόμιμης εκπροσώπησης, στις περιπτώσεις που ο οικονομικός φορέας είναι νομικό πρόσωπο και υποχρεούται, κατά την κείμενη νομοθεσία, να δηλώνει την εκπροσώπηση και τις μεταβολές της σε αρμόδια αρχή (πχ ΓΕΜΗ), προσκομίζει σχετικό **πιστοποιητικό ισχύουσας εκπροσώπησης**, το οποίο πρέπει να έχει εκδοθεί έως τριάντα (30) εργάσιμες ημέρες πριν από την υποβολή του.
- 2 Για την απόδειξη της νόμιμης σύστασης και των μεταβολών του νομικού προσώπου, εφόσον αυτή προκύπτει από **πιστοποιητικό αρμόδιας αρχής (πχ γενικό πιστοποιητικό του ΓΕΜΗ)**, αρκεί η υποβολή αυτού, εφόσον έχει εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή του.
- 3 Στις λοιπές περιπτώσεις τα κατά περίπτωση νομιμοποιητικά έγγραφα νόμιμης σύστασης και μεταβολών (όπως καταστατικά, πιστοποιητικά μεταβολών, αντίστοιχα ΦΕΚ, κλπ., ανάλογα με τη νομική μορφή του οικονομικού φορέα), συνοδευόμενα από υπεύθυνη δήλωση του νόμιμου εκπροσώπου ότι εξακολουθούν να ισχύουν κατά την υποβολή τους. Οι αλλοδαποί οικονομικοί φορείς προσκομίζουν τα προβλεπόμενα, κατά τη νομοθεσία της χώρας εγκατάστασης, αποδεικτικά έγγραφα, και εφόσον δεν προβλέπονται, υπεύθυνη δήλωση του νόμιμου εκπροσώπου.

B)

**απόσπασμα ποινικού μητρώου ή ελλείπει αυτού, ισοδύναμο εγγράφου που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή, από το οποίο προκύπτει ότι πληρούνται αυτές οι προϋποθέσεις.**

Το εν λόγω πιστοποιητικό γίνεται αποδεκτό εφόσον έχει εκδοθεί έως και τρεις μήνες πριν από την υποβολή του. Η υποχρέωση αποκλεισμού οικονομικού φορέα εφαρμόζεται επίσης όταν το πρόσωπο εις βάρος του οποίου εκδόθηκε αμετάκλητη καταδικαστική απόφασή είναι μέλος του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου του εν λόγω οικονομικού φορέα ή έχει εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό.

Υπόχρεοι στην προσκόμιση ποινικού μητρώου ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής είναι:

- Φυσικά πρόσωπα
- Ομόρρυθμοι εταίροι και διαχειριστές Ο.Ε και Ε.Ε
- Διαχειριστές Ε.Π.Ε
- Διαχειριστές ΙΚΕ
- Πρόεδρος, Διευθύνων Σύμβουλος και μέλη διοικητικού συμβουλίου για Α.Ε
- Μέλη διοικητικού συμβουλίου του Συνεταιρισμού
- Σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου οι νόμιμοι εκπρόσωποι του.

Εάν δεν έχει καθοριστεί με αμετάκλητη απόφαση η περίοδος αποκλεισμού, αυτή ανέρχεται σε (5) πέντε έτη από την ημερομηνία της καταδίκης με αμετάκλητη απόφαση.

Γ)

1. **Για την καταβολή φόρων**, αποδεικτικά ενημερότητας για χρέη προς το ελληνικό δημόσιο.
2. **Για την καταβολή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης**, πιστοποιητικά που εκδίδονται από την αρμόδια, κατά περίπτωση, αρχή του ελληνικού κράτους, περί του ότι έχουν εκπληρωθεί οι υποχρεώσεις του φορέα, όσον αφορά στην καταβολή των εισφορών κοινωνικής ασφάλισης, σύμφωνα με την ισχύουσα ελληνική νομοθεσία (θα αφορά την κύρια και την επικουρική ασφάλιση).
3. **Υπεύθυνη δήλωση του προσφέροντος ότι δεν έχει εκδοθεί δικαστική ή διοικητική απόφαση με τελεσίδικη και δεσμευτική ισχύ για την αθέτηση των υποχρεώσεων του όσον αφορά την καταβολή φόρων ή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης**,  
Τα παρόντα δικαιολογητικά υποβάλλονται για τον οικονομικό φορέα –προσωρινό ανάδοχο και στην περίπτωση που είναι ένωση για κάθε φορέα -μέλος της.  
Τα εν λόγω πιστοποιητικά πρέπει να είναι σε ισχύ κατά τον χρόνο υποβολής τους. Σε περίπτωση που δεν αναφέρεται χρόνος ισχύος σε αυτά, ισχύουν εφόσον έχουν εκδοθεί έως τρεις (3) μήνες πριν την υποβολή τους.  
Δεν αποκλείεται ο οικονομικός φορέας όταν έχει εκπληρώσει τις υποχρεώσεις του είτε καταβάλλοντας τους φόρους ή τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης που οφείλει, συμπεριλαμβανομένων, κατά περίπτωση των δεδουλευμένων τόκων ή προστίμων είτε υπαγόμενος σε δεσμευτικό διακανονισμό για την καταβολή τους.

Δ)

1. Για την μη παραβίαση των διατάξεων του εργατικού δικαίου σύμφωνα με τα ειδικότερα προβλεπόμενα στο εδάφιο γ της παρ 2 του άρθρου 73 του ν.4412/2106, και μέχρι να καταστεί εφικτή από τον ΣΕΠΕ η έκδοση του πιστοποιητικού που προβλέπεται στην περίπτωση γ της παραγράφου 2 του άρθρου 80 του ν.4412/2016, ο προσωρινός ανάδοχος θα πρέπει να προσκομίσει **υπεύθυνη δήλωση του νομίμου εκπροσώπου του ότι δεν έχουν εκδοθεί σε βάρος του οικονομικού φορέα οι πράξεις επιβολής προστίμου που προβλέπονται στην περίπτωση γ της παρ 2 του άρθρου 73 του ν.4412/2016, χωρίς να απαιτείται επίσημη δήλωση του ΣΕΠΕ σχετικά με την έκδοση του πιστοποιητικού αυτού.**
2. για τη μη αθέτηση των ισχυουσών υποχρεώσεων που προβλέπονται στην παρ 2 του άρθρου 18 του Ν. 4412/2016, ο προσωρινός ανάδοχος θα πρέπει να προσκομίσει **υπεύθυνη δήλωση του νομίμου εκπροσώπου του, ότι δεν έχει αθετήσει τις ως άνω υποχρεώσεις που προβλέπονται από το άρθρ 18 παρ 2 ν.4412/16.**
3. Για τις περιπτώσεις εάν τελεί υπό πτώχευση ή έχει υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης ή τελεί υπό αναγκαστική διαχείριση από εκκαθαριστή ή από το δικαστήριο ή έχει υπαχθεί σε διαδικασία πτωχευτικού συμβιβασμού ή έχει αναστείλει τις επιχειρηματικές του δραστηριότητες ή εάν βρίσκεται σε οποιαδήποτε ανάλογη κατάσταση προκύπτουσα από παρόμοια διαδικασία, προβλεπόμενη σε εθνικές διατάξεις νόμου, ο προσωρινός ανάδοχος προσκομίζει πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια, κατά περίπτωση αρχή. Εάν δεν εκδίδεται τέτοιου είδους έγγραφο ή πιστοποιητικό ή όπου το έγγραφο ή το πιστοποιητικό αυτό δεν καλύπτει όλες τις περιπτώσεις, το έγγραφο ή το πιστοποιητικό μπορεί να αντικαθίσταται από ένορκη βεβαίωση ή 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.
4. ο προσωρινός ανάδοχος προσκομίζει υπεύθυνες δηλώσεις του νομίμου εκπροσώπου του ότι δεν συντρέχουν στο πρόσωπο του προσωρινού αναδόχου οι εξής λόγοι αποκλεισμού α) ότι ο οικονομικός φορέας δεν έχει συνάψει συμφωνίες με άλλους οικονομικούς φορείς με στόχο τη στρέβλωση του ανταγωνισμού και β) δεν έχει επιδείξει σοβαρή ή επαναλαμβανόμενη πλημμέλεια κατά την εκτέλεση ουσιώδους απαίτησης στο πλαίσιο προηγούμενης δημόσιας σύμβασης, προηγούμενης σύμβασης με αναθέτοντα φορέα ή προηγούμενης σύμβασης παραχώρησης που είχε ως αποτέλεσμα την πρόωρη καταγγελία της προηγούμενης σύμβασης, αποζημιώσεις ή άλλες παρόμοιες κυρώσεις.

**Ο Δ/ΝΤΗΣ Δ/Υ**

**ΑΥΔΙΚΟΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ**