



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

Πρέβεζα: 27-09-2022
Αρ.Πρωτ. 10132

Γ. Ν. Π. ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΡΕΒΕΖΑΣ

Διεύθυνση :Διοικητικού-Οικονομικού

Τμήμα: Οικονομικό

Πληρ.: Βασιλάκου Φ.

Τηλ.: 2682361310

Φαξ: 2682024837

Διεύθ.: Σελευκείας 2, 48100, Πρέβεζα

Mail: f.vasilakou@prevezahospital.gr

ΠΡΟΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΕΣ ΕΤΑΙΡΕΙΕΣ

ΘΕΜΑ: Πρόσκληση ενδιαφέροντος συλλογής προσφορών προμήθειας **Αντιδραστηρίων Εργαστηρίων cpn 33696500-0.**

Παρακαλούμε όπως μας αποστείλετε οικονομική και τεχνική προσφορά έως την **Δευτέρα 03/10/2022 στις 11:30 π.μ σε κλειστό φάκελο στο γραφείο προμηθειών** για το κάτωθι είδος, για την κάλυψη αναγκών του Νοσοκομείου , συνολικού προϋπολογισμού **626,46€** συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ για προμήθεια **Αντιδραστηρίων Εργαστηρίων για τον ΚΑΕ 1359.**

Οι τιμές για τα προσφερόμενα είδη θα είναι κατώτερες ή ίσες του Παρατηρητηρίου Τιμών που τηρείται από την Επιτροπή Προμηθειών (www.epromy.gr) (όπου υπάρχουν) και θα αναγράφεται και ο αντίστοιχος κωδικός:

Δικαιολογητικά συμμετοχής

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.

ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Αντιδραστήρια Εργαστηρίων CPV:33696500-0						
A/A	ΕΙΔΗ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ	ΤΙΜΗ	ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ Φ.ΠΑ.	ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ Φ.Π.Α
1	Τεστ ανοσοχρωματογραφίας ιών A και B	300				

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 μετά 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.
- **Η Κατάθεση δειγμάτων από τους προσφέροντες, είναι υποχρεωτική και η μη προσκόμισή τους, αποτελεί λόγο απόρριψης και ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρθρο 214 του Ν4412/2016.**
 - **ΠΡΟΣΟΣΧΗ! Η ανωτέρω προμήθεια θα πρέπει να πραγματοποιηθεί και τιμολογηθεί το αργότερο έως 15 Δεκεμβρίου του 2022.**

Ο ΔΙΕΥΘΥΝΤΗΣ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ

ΑΥΔΙΚΟΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ