



ΛΕΥΚΙΜΜΗ 02/09/2026
ΑΡ.ΠΡΩΤ: 1315

ΠΡΟΣ
ΠΙΝΑΚΑ ΑΠΟΔΕΚΤΩΝ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

ΔΙΟΙΚΗΣΗ 6ης ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ
ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ - ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ - ΗΠΕΙΡΟΥ -
ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ

ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ

Ταχ. Διεύθυνση: ΔΗΜ.ΓΚΟΥΣΗ 4 ΛΕΥΚΙΜΜΗ
ΚΕΡΚΥΡΑ

Πληροφορίες: ΤΡΙΜΠΟΥ ΕΥΣΤΑΘΙΑ

Τηλέφωνο: 2662360000/012

e-mail: kylefkimmi@yahoo.gr

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Ν. 3329/05 (Φ.Ε.Κ. 81/Α/4-4-2005) «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις» και του Ν. 3527/07 (Φ.Ε.Κ. 25Α'/09-02-2007) «Κύρωση συμβάσεων υπέρ νομικών προσώπων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις», όπως έχουν τροποποιηθεί.
2. Τις διατάξεις του Ν.2955/2001 «Προμήθειες Νοσοκομείων και λοιπών Μονάδων του ΕΣΥ και άλλες διατάξεις»
3. Το Ν.3861/2010(Φ.Ε.Κ 112/Α') «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο 'Πρόγραμμα Διαύγεια 'και άλλες διατάξεις »καθώς και η τροποποίηση αυτού με το αρθρ.23 του Ν.4210/13(Φ.Ε.Κ 254/Α'/21-11-2013.)
4. Τις διατάξεις του Ν.3863/2010(Φ.Ε.Κ 115/τ.Α/15-7-2010),άρθρο 68 όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει με το Ν.4144/2013 (Φ.Ε.Κ 88/18-04-2013)
5. Το Π.Δ. 80/2016 (Α'145) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες».
6. Το άρθρο 118 του Ν.4412/2016 (ΦΕΚ.Α"147/8-8-2016) «Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ)», όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.
7. Το Ν. 4782/2021 (ΦΕΚ Α'/36/9.3.2021) «Εκσυγχρονισμός, απλοποίηση και αναμόρφωση του ρυθμιστικού πλαισίου των δημοσίων συμβάσεων, ειδικότερες ρυθμίσεις προμηθειών στους τομείς της άμυνας και της ασφάλειας και άλλες διατάξεις για την ανάπτυξη, τις υποδομές και την υγεία»
8. Το Ν. 4316/2014 «Ίδρυση Παρατηρητηρίου Άνοιας, βελτίωση περιγεννητικής φροντίδας και ρυθμίσεις θεμάτων αρμοδιότητας Υπουργείου Υγείας και άλλες διατάξεις», άρθρο 66, παρ. 9 όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.
9. Τον Ν. 4238/2014 «Πρωτοβάθμιο Εθνικό Σύστημα Υγείας (ΠΕΔΥ), αλλαγή σκοπού ΕΟΠΥΥ και άλλες διατάξεις»
10. Το Ν.4486/2017 (ΦΕΚ 115/Α' /07-08-2017 «Μεταρρύθμιση της Πρωτοβάθμιας Φροντίδας Υγείας, επείγουσες ρυθμίσεις αρμοδιότητας Υπουργείου Υγείας και άλλες διατάξεις»
11. Τον Κανονισμό (ΕΕ) 2022/576 του Συμβουλίου της 8ης Απριλίου 2022 για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 833/2014 σχετικά με περιοριστικά μέτρα λόγω ενεργειών της Ρωσίας που αποσταθεροποιούν την κατάσταση στην Ουκρανία.
12. Τον Κανονισμό (ΕΕ) 2016/679 του ΕΚ και του Συμβουλίου, της 27ης Απριλίου 2016, για την προστασία των φυσικών προσώπων έναντι της επεξεργασίας των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα και για την ελεύθερη κυκλοφορία των δεδομένων αυτών και την κατάργηση της οδηγίας 95/46/ΕΚ (Γενικός Κανονισμός για την Προστασία Δεδομένων) (Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ) ΟJ L 119.
13. Την αριθμ. 57654/2017 (ΦΕΚ 1781/τεύχ.Β/23-05-2017) ΥΑ σχετικά με «Ρύθμιση ειδικότερων θεμάτων λειτουργίας και διαχείρισης του Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων

- Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ) του Υπουργείου Οικονομίας και Ανάπτυξης»
14. Της υπ' αριθμ. 64233/08.06.2021 (Β'2453/09.06.2021) Κοινής Απόφασης των Υπουργών Ανάπτυξης και Επενδύσεων και Ψηφιακής Διακυβέρνησης με θέμα «Ρυθμίσεις τεχνικών ζητημάτων που αφορούν την ανάθεση των Δημοσίων Συμβάσεων Προμηθειών και Υπηρεσιών με χρήση των επιμέρους εργαλείων και διαδικασιών του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ)», όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.
 15. Την υπ.αριθμ.4968 (ΦΕΚ 334/Β'/2-2-2026) Ρύθμιση ειδικότερων θεμάτων λειτουργίας και διατήρησης του Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ) – Τροποποίηση της υπ'αριθμ.76928/9-7-2021(Β'3075) κοινής υπουργικής απόφασης των Υπουργών Ανάπτυξης και Επενδύσεων και Επικράτειας.
 16. Την με αριθμ.πρωτ.99864/15-12-2025 Εγκύκλιο προς τις αναθέτουσες αρχές σχετικά με τη διενέργεια της διαδικασίας της απευθείας ανάθεσης συμβάσεων προμηθειών και υπηρεσιών του άρθρου 118 ν.4412/20216 (ΦΕΚ Α'147).
 17. Το ΦΕΚ 6941/11-12-2023 τεύχος Β' Μεταβίβαση εξουσιοδότησης υπογραφής «Με εντολή Διοικητή 6ης Υ.Πε.» στους Επιστημονικά Υπεύθυνους των Κέντρων Υγείας και ΤΟΜΥ για την υπογραφή των προσκλήσεων εκδήλωσης ενδιαφέροντος για την προμήθεια αγαθών και υπηρεσιών έως € 30.000.
 18. Απόφαση ορισμού του επιστημονικά Υπεύθυνου του ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ
 19. Την με αριθμ.πρωτ.6422/28-01-2026 ΑΔΑ:Ψ9ΣΟ469ΗΔΜ-ΖΤ6 Απόφαση Διοικητή της 6ης ΥΠΕ σχετικά με την έγκριση του πίνακα προγράμματος προμήθειας Υλικών και Υπηρεσιών έτους 2026.
 20. Την Απόφαση 54 της Συνεδρίασης του Διοικητικού συμβουλίου της ΕΚΑΠΥ395/10-02-2026 με θέμα Έγκριση υποβολών των φορέων στην ειδική ψηφιακή πλατφόρμα για τον ετήσιο προγραμματισμό των συμβάσεων για το έτος 2026.
 21. Το υπ'αριθμ. 2162/31-07-2026 αίτημα του ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ στο πληροφοριακό σύστημα Ασκληπιός της 6ης ΥΠΕ.
 22. Την αρ.πρωτ.6119 ΑΔΑ: ΨΜΔΔ469ΗΔΜ-ΙΣ7 ΑΔΑΜ: 26REQ018394726 (ΑΡ.ΔΕΣΜ. 10 ΑΛΕ: 3230205) Απόφαση Έγκρισης δέσμευσης πίστωσης προϋπολογισμού 2026.

Ανακοινώνει

ΤΗΝ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ του ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ για την «Προμήθεια/ Υπηρεσία: **ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΓΕΝΙΚΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ** » με προϋπολογισθείσα συνολική δαπάνη #1.860€ # συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ, με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής.

ΠΙΝΑΚΑΣ ΥΛΙΚΩΝ – ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ

Α/Α	ΕΙΔΟΣ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΤΕΜΑΧΙΑ/ ΥΠΗΡΕΣΙΑ	ΑΝΩΤΑΤΗ ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ
1	ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΓΕΝΙΚΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ -Βάσει της εκτίμησης για τη διενέργεια 220 έως 330 εξετάσεων μηνιαίως, παρακαλούμε για την προμήθεια των απαραίτητων υλικών με σκοπό την πλήρη κάλυψη των αναγκών ενός εξαμήνου	Εξέταση	1.980	1500€ (για το συνολο του εξαμήνου)

Οι προσφορές κατατίθενται μέσω της εφαρμογής isupplies (<http://isupplies.gr>).

Για την επιτάχυνση των διαδικασιών και τη διευκόλυνση των ενδιαφερόμενων προμηθευτών, η 6ηΥΠΕ διεξάγει έρευνα αγοράς μέσω της υπηρεσίας ηλεκτρονικής διαχείρισης προσφορών iSupplies (<http://isupplies.gr>).

Για να συμμετάσχει ένας προμηθευτής στην εν λόγω έρευνα αγοράς, πρέπει να εγγραφεί δωρεάν στην πλατφόρμα iSupplies, αν δεν είναι ήδη εγγεγραμμένος. Η διαδικασία εγγραφής γίνεται απλά μέσω τηλεφώνου στην iSmart P.C. στο 2103601671 είτε συμπληρώνοντας τη σχετική φόρμα εγγραφής στη διεύθυνση: <http://isupplies.gr/auth/register>.

1. ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΦΥΣΙΚΟΥ ΚΑΙ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟΥ ΤΗΣ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗΣ - ΣΥΜΒΑΣΗΣ – ΧΡΗΜΑΤΟΔΟΤΗΣΗ

«Προμήθεια/ Υπηρεσία **ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΓΕΝΙΚΗΣ ΑΙΜΑΤΟΣ ΜΕ ΣΥΝΟΔΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ** για το ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ με προϋπολογισθείσα συνολική δαπάνη #1.860 € # συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ, με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής. σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές.

Χρηματοδότηση της πρόσκλησης /σύμβασης

Φορέας χρηματοδότησης της παρούσας σύμβασης είναι η 6η ΥΠΕ μέσω του τακτικού προϋπολογισμού. Η

δαπάνη για την εν λόγω **πρόσκλησης/σύμβασης** βαρύνει τον ΑΛΕ: του προϋπολογισμού του οικονομικού έτους του Φορέα.

Για την παρούσα διαδικασία έχει εκδοθεί η απόφαση με αρ. πρωτ.6119 ΑΔΑ: ΨΜΔΔ469ΗΔΜ-ΙΣ7 ΑΔΑΜ: 26REQ018394726 (ΑΡ.ΔΕΣΜ. 10 ΑΛΕ: 3230205)για την ανάληψη υποχρέωσης/έγκριση δέσμευσης πίστωσης για το οικονομικό έτος .

2. ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΑΝΑΘΕΣΗΣ

Κριτήριο για την ανάθεση της σύμβασης η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά βάσει τιμής.

3. ΑΡΧΕΣ ΕΦΑΡΜΟΖΟΜΕΝΕΣ ΣΤΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΣΥΝΑΨΗΣ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Οι οικονομικοί φορείς δεσμεύονται ότι:

- α) τηρούν και θα εξακολουθήσουν να τηρούν κατά την εκτέλεση της σύμβασης, εφόσον επιλεγούν, τις υποχρεώσεις τους που απορρέουν από τις διατάξεις της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας, που έχουν θεσπιστεί 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. Η τήρηση των εν λόγω υποχρεώσεων ελέγχεται και βεβαιώνεται από τα όργανα που επιβλέπουν την εκτέλεση των δημοσίων συμβάσεων και τις αρμόδιες δημόσιες αρχές και υπηρεσίες που ενεργούν εντός των ορίων της ευθύνης και της αρμοδιότητάς τους,
- β) δεν θα ενεργήσουν αθέμιτα, παράνομα ή καταχρηστικά καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας ανάθεσης, αλλά και κατά το στάδιο εκτέλεσης της σύμβασης, εφόσον επιλεγούν,
- γ) λαμβάνουν τα κατάλληλα μέτρα για να διαφυλάξουν την εμπιστευτικότητα των πληροφοριών που έχουν χαρακτηριστεί ως τέτοιες.

4.ΧΡΟΝΟΣ-ΤΟΠΟΣ -ΤΡΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Ημερομηνία έναρξης προσφορών :03/09/2026 08:00

Ημερομηνία Λήξης Υποβολής Προσφορών: 09/09/2026 12:00

Οι προσφορές κατατίθενται μέσω της εφαρμογής isupplies (<http://isupplies.gr>).

5. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΟΥ ΦΑΚΕΛΟΥ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Οι οικονομικοί φορείς υποβάλλουν με την προσφορά τους τα ακόλουθα:

- (α) ένα ηλεκτρονικό αρχείο με την ένδειξη «Δικαιολογητικά Συμμετοχής – Τεχνική Προσφορά» στον οποίο περιλαμβάνονται τα κατά περίπτωση απαιτούμενα δικαιολογητικά και η τεχνική προσφορά.
- (β) ένα ηλεκτρονικό αρχείο με την ένδειξη «Οικονομική Προσφορά» στον οποίο περιλαμβάνεται η οικονομική προσφορά του οικονομικού φορέα.

Οι προσφορές, τα στοιχεία που περιλαμβάνονται σε αυτές, συντάσσονται στην ελληνική γλώσσα ή συνοδεύονται από επίσημη μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα.

Τα αλλοδαπά δημόσια και ιδιωτικά έγγραφα συνοδεύονται από μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα επικυρωμένη, είτε από πρόσωπο αρμόδιο κατά τις κείμενες διατάξεις της εθνικής νομοθεσίας είτε από πρόσωπο κατά νόμο αρμόδιο της χώρας στην οποία έχει συνταχθεί το έγγραφο.

Ενημερωτικά και τεχνικά φυλλάδια και άλλα έντυπα, εταιρικά ή μη, με ειδικό τεχνικό περιεχόμενο, δηλαδή έντυπα με αμιγώς τεχνικά χαρακτηριστικά, όπως αριθμούς, αποδόσεις σε διεθνείς μονάδες, μαθηματικούς τύπους και σχέδια, που είναι δυνατόν να διαβαστούν σε κάθε γλώσσα και δεν είναι απαραίτητη η μετάφραση τους, μπορούν να υποβάλλονται σε άλλη γλώσσα, χωρίς να συνοδεύονται από μετάφραση στην ελληνική.

Κάθε μορφής επικοινωνία με την αναθέτουσα αρχή, καθώς και μεταξύ αυτής και του αναδόχου, θα γίνονται υποχρεωτικά στην ελληνική γλώσσα

6. ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ

Στον Φάκελο πρέπει να υπάρχουν τα κάτωθι Δικαιολογητικά:

- Φορολογική ενημερότητα (σε ισχύ)
- Ασφαλιστική ενημερότητα (σε ισχύ)
- Απόσπασμα ποινικού μητρώου έκδοσης του τελευταίου τριμήνου (3μήνου) από το οποίο προκύπτει ότι:

1. Δεν έχει καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση

α) για κάποιο από τα αδικήματα του αρ. 73 του Ν.4412/2016

β) για κάποιο από τα αδικήματα της υπεξαίρεσης, απάτης, της εκβίασης, της πλαστογραφίας, της ψευδορκίας, της δωροδοκίας και της δόλιας χρεοκοπίας

2. Δεν έχει καταδικαστεί βάσει απόφασης που έχει ισχύ δεδικασμένου, σύμφωνα με τις διατάξεις της χώρας που εκδόθηκε η απόφαση, για αδίκημα σχετικό με την επαγγελματική του διαγωγή. Η υποχρέωση αποκλεισμού οικονομικού φορέα εφαρμόζεται επίσης όταν το πρόσωπο εις βάρος του οποίου εκδόθηκε αμετάκλητη καταδικαστική απόφαση είναι μέλος του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού οργάνου του εν λόγω οικονομικού φορέα ή έχει εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό. Η υποχρέωση του προηγούμενου εδαφίου αφορά: αα) στις περιπτώσεις εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.), ιδιωτικών κεφαλαιουχικών εταιρειών (Ι.Κ.Ε.) και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.), τους διαχειριστές, ββ) στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε.), τον διευθύνοντα σύμβουλο, καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, γγ) στις περιπτώσεις των συνεταιρισμών τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου.

• Πιστοποιητικό του οικείου Επιμελητηρίου (γενικό και αναλυτικό πιστοποιητικό ΓΕΜΗ) με το οποίο να πιστοποιείται, αφενός, η εγγραφή του οικονομικού φορέα σε αυτό και το ειδικό επάγγελμά του ή βεβαίωση αρμόδιας Αρχής με την οποία να πιστοποιείται η άσκηση του επαγγέλματός του κατά την ημέρα διενέργειας του Διαγωνισμού, αφετέρου, ότι εξακολουθεί να παραμένει εγγεγραμμένος μέχρι της επίδοσης της σχετικής έγγραφης ειδοποίησης.

• Υπεύθυνη δήλωση του Ν. 1599/1986 του νόμιμου εκπροσώπου ότι τα δικαιολογητικά συμμετοχής

εξακολουθούν να ισχύουν κατά την υποβολή τους.

• **Υπεύθυνη Δήλωση του Ν. 1599/1986**, στην οποία ο οικονομικός φορέας θα δηλώνει ότι α) αναφορικά με τους οργανισμούς κοινωνικής ασφάλισης στους οποίους οφείλει να καταβάλει εισφορές (στην περίπτωση που ο προσωρινός ανάδοχος έχει την εγκατάστασή του στην Ελλάδα αφορά Οργανισμούς κύριας και επικουρικής ασφάλισης. Η δήλωση απαιτείται μόνο στην περίπτωση που δεν υπάγεται αποκλειστικά στον e-ΕΦΚΑ), β) ότι δεν έχει εκδοθεί δικαστική ή διοικητική απόφαση με τελεσίδικη και δεσμευτική ισχύ για την αθέτηση των υποχρεώσεων του όσον αφορά στην καταβολή φόρων ή εισφορών κοινωνικής ασφάλισης και γ) ότι δεν έχει εκδοθεί σε βάρος του απόφαση αποκλεισμού, σύμφωνα με τα άρθρα 73 και 74 του Ν. 4412/2016 δ) στην οποία δηλώνεται ότι ο οικονομικός φορέας δεν έχει αθετήσει τις υποχρεώσεις του στους τομείς της περιβαλλοντικής, κοινωνικοασφαλιστικής και εργατικής νομοθεσίας ε) ότι αποδέχεται πλήρως τους όρους της πρόκλησης.

7. ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Οι υποβαλλόμενες προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους οικονομικούς φορείς για διάστημα 180 ημερών από την επόμενη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής προσφορών.

Προσφορά η οποία ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο από τον ανωτέρω προβλεπόμενο απορρίπτεται ως μη κανονική.

8. ΛΟΓΟΙ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Η αναθέτουσα αρχή με βάση τα αποτελέσματα του ελέγχου και της αξιολόγησης των προσφορών, απορρίπτει, σε κάθε περίπτωση, προσφορά:

α) η οποία αποκλίνει από απαράβατους όρους περί σύνταξης και υποβολής της προσφοράς, ή δεν υποβάλλεται εμπρόθεσμα με τον τρόπο και με το περιεχόμενο που ορίζεται στην παρούσα

β) η οποία περιέχει ατελείς, ελλιπείς, ασαφείς ή λανθασμένες πληροφορίες ή τεκμηρίωση, εφόσον αυτές δεν επιδέχονται συμπλήρωση, διόρθωση, αποσαφήνιση ή διευκρίνιση ή, εφόσον επιδέχονται, δεν έχουν αποκατασταθεί από τον προσφέροντα, εντός της προκαθορισμένης προθεσμίας, σύμφωνα με το άρθρο 102 του ν. 4412/2016

γ) για την οποία ο προσφέρων δεν παράσχει τις απαιτούμενες εξηγήσεις, εντός της προκαθορισμένης προθεσμίας ή η εξήγηση δεν είναι αποδεκτή από την αναθέτουσα αρχή σύμφωνα με τα άρθρα 102 και 103 του ν. 4412/2016,

δ) η οποία είναι εναλλακτική προσφορά,

ε) η οποία υποβάλλεται από έναν προσφέροντα που έχει υποβάλλει δύο ή περισσότερες προσφορές Ο περιορισμός αυτός ισχύει, και στην περίπτωση ενώσεων οικονομικών φορέων με κοινά μέλη, καθώς και στην περίπτωση οικονομικών φορέων που συμμετέχουν είτε αυτοτελώς είτε ως μέλη ενώσεων.

στ) η οποία είναι υπό αίρεση,

ζ) η οποία θέτει όρο αναπροσαρμογής,

η) για την οποία ο προσφέρων δεν παράσχει, εντός αποκλειστικής προθεσμίας είκοσι (20) ημερών από την κοινοποίηση σε αυτόν σχετικής πρόσκλησης της αναθέτουσας αρχής, εξηγήσεις αναφορικά με την τιμή ή το κόστος που προτείνει σε αυτήν, στην περίπτωση που η προσφορά του φαίνεται ασυνήθιστα χαμηλή σε σχέση με τα αγαθά, σύμφωνα με την παρ. 1 του άρθρου 88 του ν.4412/2016,

θ) εφόσον διαπιστωθεί ότι είναι ασυνήθιστα χαμηλή διότι δε συμμορφώνεται με τις ισχύουσες υποχρεώσεις της παρ. 2 του άρθρου 18 του ν.4412/2016,

ι) η οποία παρουσιάζει αποκλίσεις ως προς τους όρους και τις τεχνικές προδιαγραφές της σύμβασης,

ια) η οποία παρουσιάζει ελλείψεις ως προς τα δικαιολογητικά που ζητούνται από τα έγγραφα της παρούσας πρόσκλησης, εφόσον αυτές δεν θεραπευτούν από τον προσφέροντα με την υποβολή ή τη συμπλήρωσή τους, εντός της προκαθορισμένης προθεσμίας, σύμφωνα με τα άρθρα 102 και 103 του ν.4412/2016,

ιβ) εάν από τα δικαιολογητικά του άρθρου 103 του ν. 4412/2016, που προσκομίζονται από τον προσωρινό ανάδοχο, δεν αποδεικνύεται η μη συνδρομή των λόγων αποκλεισμού της παρούσας ή η πλήρωση μιας ή περισσότερων από τις απαιτήσεις των κριτηρίων ποιοτικής επιλογής,

ιγ) εάν κατά τον έλεγχο των ως άνω δικαιολογητικών του άρθρου 103 του ν.4412/2016, διαπιστωθεί ότι τα στοιχεία που δηλώθηκαν, σύμφωνα με το άρθρο 79 του ν. 4412/2016, είναι εκ προθέσεως απατηλά, ή ότι έχουν υποβληθεί πλαστά αποδεικτικά στοιχεία.

9. ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΣΥΜΒΑΣΗΣ - ΧΡΟΝΟΣ ΚΑΙ ΤΟΠΟΣ ΕΚΤΕΛΕΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η χρονική διάρκεια της σύμβασης ή της όποιας απόφασης ορίζεται από την υπογραφή της μέχρι τέλους του έτους.

Τόπος εκτέλεσης της σύμβασης ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ

Η οριστική ποσοτική και ποιοτική παραλαβή της σύμβασης θα πραγματοποιηθεί από την ορισθείσα για το σκοπό αυτό επιτροπή ... του ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ

10. ΜΑΤΑΙΩΣΗ ΤΗΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑΣ

Η αναθέτουσα αρχή ματαιώνει ή δύναται να ματαιώσει εν όλω ή εν μέρει, αιτιολογημένα, τη διαδικασία ανάθεσης, για τους λόγους και υπό τους όρους του άρθρου 106 του ν. 4412/2016, μετά από γνώμη της αρμόδιας Επιτροπής του Διαγωνισμού. Επίσης, αν διαπιστωθούν σφάλματα ή παραλείψεις σε οποιοδήποτε στάδιο της διαδικασίας ανάθεσης, μπορεί, μετά από γνώμη της ως άνω Επιτροπής, να ακυρώσει μερικώς τη διαδικασία ή να αναμορφώσει ανάλογα το αποτέλεσμά της ή να αποφασίσει την επανάληψή της από το σημείο που επιφλοχώρησε το σφάλμα ή η παράλειψη.

Ειδικότερα, η αναθέτουσα αρχή ματαιώνει τη διαδικασία σύναψης όταν αυτή αποβεί άγονη είτε λόγω μη υποβολής προσφοράς είτε λόγω απόρριψης όλων των προσφορών, καθώς και στην περίπτωση του δεύτερου εδαφίου της παρ. 7 του άρθρου 105, περί κατακύρωσης και σύναψης σύμβασης.

Επίσης μπορεί να ματαιώσει τη διαδικασία: α) λόγω παράτυπης διεξαγωγής της διαδικασίας ανάθεσης, εκτός εάν μπορεί να θεραπεύσει το σφάλμα ή την παράλειψη σύμφωνα με την παρ. 3 του άρθρου 106 , β) αν οι

οικονομικές και τεχνικές παράμετροι που σχετίζονται με τη διαδικασία ανάθεσης άλλαξαν ουσιωδώς και η εκτέλεση του συμβατικού αντικείμενου δεν ενδιαφέρει πλέον την αναθέτουσα αρχή ή τον φορέα για τον οποίο προορίζεται το υπό ανάθεση αντικείμενο, γ) αν λόγω ανωτέρας βίας, δεν είναι δυνατή η κανονική εκτέλεση της σύμβασης, δ) αν η επιλεγείσα προσφορά κριθεί ως μη συμφέρουσα από οικονομική άποψη, ε) στην περίπτωση των παρ. 3 και 4 του άρθρου 97, περί χρόνου ισχύος προσφορών, στ) για άλλους επιτακτικούς λόγους δημοσίου συμφέροντος, όπως ιδίως, δημόσιας υγείας ή προστασίας του περιβάλλοντος.

11. ΤΡΟΠΟΣ ΠΛΗΡΩΜΗΣ - ΚΡΑΤΗΣΕΙΣ

Η πληρωμή θα γίνεται μετά την ποιοτική και ποσοτική παραλαβή των υλικών /υπηρεσιών με έκδοση του σχετικού εντάλματος πληρωμής. Ως προς τον τρόπο πληρωμής και τα απαιτούμενα δικαιολογητικά για την πληρωμή του αναδόχου ισχύουν τα οριζόμενα στο αρ. 200 του Ν.4412/2016. Ο Ανάδοχος επιβαρύνεται με τις προβλεπόμενες από το νόμο υπέρ Δημοσίου και τρίτων κρατήσεις, που παρακρατούνται κατά την εξόφληση του εντάλματος πληρωμής και αποδίδονται αρμοδίως. Η αμοιβή του αναδόχου υπόκειται στις ακόλουθες κρατήσεις:

α) Κράτηση 0,1% η οποία υπολογίζεται επί της αξίας κάθε πληρωμής προ φόρων και κρατήσεων της αρχικής, καθώς και κάθε συμπληρωματικής σύμβασης Υπέρ της Ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων επιβάλλεται (άρθρο 350 Ν.4412/2016 όπως ισχύει)

β) Κράτηση ύψους 0,02% υπέρ της ανάπτυξης και συντήρησης του ΟΠΣ ΕΣΗΔΗΣ, η οποία υπολογίζεται επί της αξίας, εκτός ΦΠΑ, της αρχικής, καθώς και κάθε συμπληρωματικής σύμβασης. Το ποσό αυτό παρακρατείται σε κάθε πληρωμή από την αναθέτουσα αρχή στο όνομα και για λογαριασμό του Υπουργείου Ψηφιακής Διακυβέρνησης, σύμφωνα με την παρ. 6 του άρθρου 36 του ν. 4412/2016, η ως άνω κράτηση δεν επιβάλλεται.

γ) Με κάθε πληρωμή θα γίνεται η προβλεπόμενη από την κείμενη νομοθεσία παρακράτηση φόρου εισοδήματος αξίας 8% (υπηρεσία) ή 4% (προμήθεια) επί του καθαρού ποσού.

δ) ΥΠΕΡ ΨΥΧΙΚΗΣ ΥΓΕΙΑΣ 2% επί της καθαρής αξίας

Στην ιστοσελίδα της 6ης ΥΠΕ (https://www.dypede.gr), στο πεδίο "ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΕΣ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ" πατώντας το πεδίο "e-Supplier" μπορείτε να κάνετε εγγραφή και να ενημερώνεστε για τα στάδια του τιμολογίου σας (από την καταχώρηση μέχρι και την εξόφληση).

Η υπηρεσία μας έχει την δυνατότητα να δέχεται Ηλεκτρονικά Τιμολόγια μέσω Διαχείρισης Ηλεκτρονικών τιμολογίων μέσω ΕΔΗΤ (τακτικού Π/Υ ή Π/Υ ιδίων πόρων). Ο κωδικός ΑΑΗΤ της 6ης Υ.Πε. απαραίτητος για την ηλεκτρονική τιμολόγηση είναι ο 1015.E00813.0001

Για την έκδοση ηλεκτρονικών τιμολογίων απαιτούνται τα κάτωθι στοιχεία:

1	ΚΩΔΙΚΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΑΗΤ	1015.E00813.0001 (Το Ε αγγλικά). 6η Υ.ΠΕ Α.Φ.Μ. 999100797 (BT-46)
2	ΣΤΟΙΧΕΙΟ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΑΓΟΡΑΣΤΗ	ΔΙΟΙΚΗΣΗ 6ΗΣ ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΣ ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ - ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΟΣ - ΗΠΕΙΡΟΥ -ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ (BT-10) / ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ
3	ΤΥΠΟΣ ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΥ	3.ΙΔΙΑ ΑΝΑΛΗΨΗΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΗΣ ΛΟΙΠΟΙ ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΙ (BT-11)
4	ΣΤΟΙΧΕΙΟ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΕΝΤΟΛΗ ΑΓΟΡΑΣ	ΑΔΑ ΑΝΑΛΗΨΗΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΗΣ (BT-13)
5	CPV	
6	ΣΤΟΙΧΕΙΟ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ	ΜΗΔΕΝ (0) ΟΤΑΝ ΔΕΝ ΥΠΑΡΧΕΙ ΣΥΜΒΑΣΗ (BT-12)
7	ΑΔΑΜ ΣΥΜΒΑΣΗΣ	ΑΝΑΓΡΑΦΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΠΡΩΤΗ ΣΕΛΙΔΑ ΟΤΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ ΣΥΜΒΑΣΗ (BT-12)

Πληροφορίες θα δίνονται όλες τις εργάσιμες ημέρες το ΚΕΝΤΡΟ ΥΓΕΙΑΣ ΛΕΥΚΙΜΜΗΣ Τηλ:2662360012

ΛΟΙΠΟΙ ΟΡΟΙ

Για ότι δεν προβλέπεται στην παρούσα πρόσκληση, εφαρμόζονται οι περί προμηθειών του Δημοσίου διατάξεις, όπως ισχύουν κάθε φορά και συμπληρωματικά ο Αστικός Κώδικας.

Α. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΥ ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΟΥ ΑΝΑΛΥΤΗ 18 ΠΑΡΑΜΕΤΡΩΝ

1. Ο υπό προμήθεια αναλυτής θα πρέπει να είναι πλήρης, σύγχρονης οπιοσδήποτε τεχνολογίας και να έχει δυνατότητες ανάλυσης των έμμορφων στοιχείων του αίματος σε απόλυτο αριθμό και ποσοστό σύμφωνα με τις τελευταίες εξελίξεις και απαιτήσεις οι οποίες είναι κατοχυρωμένες με βάση τη διεθνή βιβλιογραφία και πρακτική.

2. Να είναι ολικού αίματος και η απαιτούμενη ποσότητα του προς ανάλυση δείγματος να μην υπερβαίνει τα 250 μλ. Όλες οι παράμετροι που δίνονται να ανιχνεύονται απευθείας από το φιαλίδιο της γενικής αίματος, χωρίς να απαιτούνται περαιτέρω διαδικασίες από τον χειριστή όπως αραιώσεις.

3. Η μέτρηση της αιμοσφαιρίνης να γίνεται με διεθνώς αποδεκτή και βιβλιογραφικά τεκμηριωμένη μέθοδο χρησιμοποιώντας αντιδραστήρια χωρίς κυάνιο για την προστασία του περιβάλλοντος.

4. Να μετρά και να υπολογίζει τις παρακάτω παραμέτρους:

(1) Αριθμό λευκών αιμοσφαιρίων (WBC)

- (2) Αριθμό ερυθρών αιμοσφαιρίων (RBC)
- (3) Αιμοσφαιρίνη (Hb)
- (4) Αιματοκρίτη (Hct)
- (5) Μέσο όγκο ερυθρών (MCV)
- (6) Μέση ποσότητα αιμοσφαιρίνης ερυθρών (MCH)
- (7) Μέση συγκέντρωση αιμοσφαιρίνης κατά ερυθροκύτταρο (MCHC)
- (8) Αριθμό αιμοπεταλίων (PLT)
- (9) Μέσο όγκο αιμοπεταλίων (MPV)
- (9) Απόλυτο αριθμό και ποσοστό % των 3 λευκοκυτταρικών πληθυσμών.
5. Να επισημαίνει πιθανές ανωμαλίες των λευκών αιμοσφαιρίων, των ερυθρών ή των αιμοπεταλίων και να παρέχει ερμηνευτικές αναφορές σε απάντηση ανώμαλων κατανομών των κυττάρων στα ιστογράμματα. Επίσης να έχει την δυνατότητα να επισημαίνει ότι οι τιμές είναι εκτός φυσιολογικών ορίων.
6. Να διαθέτει έγχρωμη οθόνη, στην οποία να παρουσιάζει τα στοιχεία κάθε δείγματος με τα αποτελέσματα των μετρήσεων και τα ιστογράμματα.
7. Να διαθέτει εκτυπωτή για εκτύπωση κάθε γενικής αίματος σε χαρτί A4 (με στοιχεία του ασθενή, αποτελέσματα και ιστογράμματα).
8. Η ταχύτητα ανάλυσης του αναλυτή να είναι τουλάχιστον 40 δείγματα την ώρα. Προσφορά με μεγαλύτερη ταχύτητα ανάλυσης θα αξιολογηθεί ιδιαίτερα ως προσόν του αναλυτή.
9. Η διαδικασία αυτοκαθαρισμού να είναι αυτόματη και να απαιτεί την ελάχιστη δυνατή παρέμβαση από το χειριστή.
10. Να διαθέτει δυνατότητα αυτόματης μετάπτωσης σε κατάσταση αναμονής (stand by) και άμεσης επαναφοράς σε κανονική χρήση και θα αξιολογηθεί θετικά εφόσον γίνεται σε χρόνο λιγότερο των 2 λεπτών. Επίσης, θα αξιολογηθεί θετικά εάν ο απαιτούμενος χρόνος τόσο για την εκκίνηση όσο και τον τερματισμό του αναλυτή δεν υπερβαίνει τα 20 λεπτά.
11. Να έχει σύστημα προειδοποίησης του χειριστή για τις στάθμες των αντιδραστηρίων.
12. Τα ερυθρά αιμοσφαίρια να μετρούνται σε διαφορετικό χώρο από τα λευκά προς αποφυγή παρουσίας λυτικού αντιδραστηρίου κατά την μέτρηση των ερυθρών.
13. Να έχει αυτοκαθαριζόμενο ρύγχος και εσωτερικά και εξωτερικά.
14. Να διατίθεται από την κατασκευάστρια εταιρεία αίμα ελέγχου (control) για όλες ανεξαιρέτως τις παραμέτρους, για τον εσωτερικό ποιοτικό έλεγχο της αναλυτικής αξιοπιστίας του αναλυτή και πρότυπο αίμα ρύθμισης του (calibrator) για όλες τις βασικές παραμέτρους (WBC, RBC, Hb, HCT, MCV, PLT). Να διαθέτει πρόγραμμα αυτόματης ρύθμισης των παραπάνω αναφερόμενων παραμέτρων (calibration).
15. Να έχει τη δυνατότητα σύνδεσης με εξωτερικό υπολογιστή για αποθήκευση, επεξεργασία και εκτύπωση των αποτελεσμάτων.
16. Να διαθέτει διαγνωστικά προγράμματα τόσο των ηλεκτρονικών, όσο και των μηχανικών μερών του αναλυτή.
17. Το ακροφύσιο να είναι αυτοκαθαριζόμενο.
18. Να διαθέτει κλασικό σύστημα ανοιχτού τύπου δειγματοληψίας.
19. Ο αναλυτής να έχει τη δυνατότητα αμφίδρομης επικοινωνίας με το σύστημα πληροφορικής και μηχανοργάνωσης του εργαστηρίου (LIS). Μετά τη λήξη της σύμβασης ή εφ' όσον υπάρχει αντικατάσταση των αναλυτών το αρχείο των ασθενών θα παραμένει στην κατοχή του εργαστηρίου.
20. Να αναφέρεται ο αριθμός των λειτουργικών αντιδραστηρίων (που είναι του ιδίου κατασκευαστή με τον αναλυτή ή διαθέτουν έγκριση από τον κατασκευαστικό οίκο).
21. Ο προμηθευτής πρέπει να διαθέτει αποδεδειγμένα πλήρως οργανωμένο τμήμα τεχνικής και επιστημονικής υποστήριξης με πολυετή εμπειρία στο χώρο των αιματολογικών αναλυτών. Με αποκλειστική ευθύνη και δαπάνη του προμηθευτή, που αποδεικνύεται έγγραφα, θα πρέπει να εξασφαλίζεται η δυνατότητα για συνεχή και πλήρη τεχνική υποστήριξη όπως επισκευές, ανταλλακτικά και άλλα υλικά αναγκαία για τη λειτουργία του μηχανήματος. Να διαθέτει service και τεχνικός της να προσέρχεται προς αποκατάσταση της βλάβης εντός το πολύ 24 ωρών από τη στιγμή της ειδοποίησης του για τη βλάβη.
22. Να λειτουργεί υπό τάση 220 V και να συνοδεύεται από σταθεροποιητή τάσης (UPS) με δαπάνη του μειοδότη.
23. Η εγκατάσταση του συστήματος και η εκπαίδευση του προσωπικού να γίνει δωρεάν στο χώρο του εργαστηρίου από εξειδικευμένο προσωπικό της προμηθεύτριας εταιρείας.
24. Να κατατεθεί εγχειρίδιο λειτουργίας (operation manual) και συνοδευτικά έγγραφα τεχνικών περιγραφών.
25. Απαραίτητη προϋπόθεση είναι η σύνταξη του φύλλου συμμόρφωσης. Στο φύλλο συμμόρφωσης θα απαντώνται μια προς μια οι προδιαγραφές που έχουν τεθεί. Θα αναφέρεται αν εκπληρώνεται η

προδιαγραφή, το βαθμό στον οποίο εκπληρώνεται ή αν δεν εκπληρώνεται. Προς απόδειξη δε των ισχυρισμών αυτών, θα πρέπει να γίνονται παραπομπές σε αποσπάσματα από Operators Manual και Service Manual, σε prospectus του προσφερόμενου οργάνου που θα προέρχονται από τον κατασκευαστικό οίκο (και όχι πλημμελώς μεταφρασμένα φυλλάδια) καθώς επίσης και σε επιστημονικές εκδόσεις και λοιπά επιστημονικά έντυπα που θα προέρχονται από τον κατασκευαστικό οίκο του μηχανήματος.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

Τα υπό προμήθεια αντιδραστήρια θα πρέπει να πληρούν τους παρακάτω όρους:

1. Να είναι απόλυτα κατάλληλα για τους αναλυτές για τους οποίους θα προσφερθούν εξασφαλίζοντας από κάθε άποψη την ομαλή λειτουργία τους.
2. Τα αντιδραστήρια και τα υλικά ποιοτικού ελέγχου και βαθμονόμησης να είναι του ίδιου κατασκευαστικού οίκου με τον αναλυτή ή να φέρουν την έγκρισή του.
3. Να έχουν τον κατά το δυνατό μακρύτερο χρόνο λήξεως. Το προϊόν θα πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την ημερομηνία παράδοσής του να μην έχει παρέλθει το 1/3 τουλάχιστον της συνολικής διάρκειας ζωής του. Το πλήθος των συσκευασιών που θα προσφερθούν θα πρέπει να εξασφαλίζουν χρόνο ζωής αντιδραστηρίων, για όλο το ημερολογιακό έτος (365 ημέρες). Οι προμηθευτές υποχρεούνται να δηλώσουν χρόνο παράδοσης σε ημερολογιακές ημέρες από την παραγγελία. Σε περίπτωση που θα παρατηρηθεί αλλοίωση του προϊόντος προ της λήξεως του και ενώ έχουν τηρηθεί οι προβλεπόμενες από τον κατασκευαστή συνθήκες συντήρησής του, υποχρεούται ο προμηθευτής στην αντικατάσταση της αλλοιωθείσας ποσότητας.
4. Σε εμφανές σημείο της συσκευασίας, καθώς και σε κάθε μονάδα του περιεχομένου της, πρέπει να αναγράφονται στα Ελληνικά ή Αγγλικά εκτός εάν η Υπουργική Απόφαση εναρμόνισης της Οδ. 98/79/EK ορίζει διαφορετικά, τα στοιχεία που είναι απολύτως αναγκαία, προκειμένου ο χρήστης να είναι σε θέση να αναγνωρίσει το διαγνωστικό προϊόν, την ποσότητά του και το περιεχόμενο της συσκευασίας. Επίσης θα πρέπει να αναγράφονται ο κωδικός της παρτίδας, η ημερομηνία μέχρι την οποία το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί ασφαλώς χωρίς υποβιβασμό της επίδοσης, οι ειδικές συνθήκες αποθήκευσης ή και χειρισμού καθώς και οι ενδεδειγμένες προειδοποιήσεις ή προφυλάξεις.
5. Σε κάθε συσκευασία θα πρέπει να περιλαμβάνονται οδηγίες χρήσεως στα Ελληνικά εκτός εάν η Υπουργική Απόφαση εναρμόνισης της Οδ. 98/79/EK ορίζει διαφορετικά. Θα πρέπει να περιγράφονται:
Η αρχή της μεθόδου.
Οι συνθήκες αποθήκευσης και ο χρόνος διατήρησης μετά την πρώτη αποσφράγιση της πρωτοταγούς συσκευασίας.
Ο τύπος του δείγματος που πρέπει να χρησιμοποιείται, οι τυχόν ειδικές συνθήκες συλλογής, προεπεξεργασίας και κατά περίπτωση, οι συνθήκες αποθήκευσης καθώς και οδηγίες για την προετοιμασία του ασθενούς.
Τα ειδικά αναλυτικά χαρακτηριστικά επιδόσεως του προϊόντος (ευαισθησία, εξειδίκευση, ακρίβεια, επαναληψιμότητα, αναπαραγωγιμότητα, όρια ανίχνευσης).
Οι πληροφορίες που αφορούν κάθε επιπλέον διαδραστικότητα ή χειρισμό, ο οποίος πιθανόν απαιτείται, πριν από τη χρησιμοποίηση του διαγνωστικού προϊόντος (π.χ. ανασύσταση, επώαση, έλεγχος οργάνων κ.ά.).
6. Θα πρέπει να δίδονται οι κατάλληλες για τους χρήστες πληροφορίες σχετικά με τον τρόπο βαθμονόμησης του προϊόντος και τον εσωτερικό έλεγχο ποιότητας.
7. Θα πρέπει να γνωστοποιηθούν η επωνυμία και η διεύθυνση κατασκευαστή. Εάν ο κατασκευαστής εδρεύει σε χώρα εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης πρέπει να αναγράφεται η Επωνυμία και η διεύθυνση του εγκατεστημένου στην Κοινότητα εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του κατασκευαστή.
8. Να κατατεθεί το πιστοποιητικό CE κατά την οδηγία 98/79/EK των αντιδραστηρίων, βαθμονομητών, υγρών ποιοτικού ελέγχου και αναλωσίμων κατά κωδικό προσφερόμενου είδους.

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΩΝ

ΓΕΝΙΚΑ:

1. Να διαθέτουν πιστοποιητικά CE.
2. Να είναι έτοιμα προς χρήση, χωρίς να απαιτείται ανασύσταση αυτών.
3. Να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την ημερομηνία παράδοσής τους να μην έχει παρέλθει το 1/3 τουλάχιστον της συνολικής διάρκειας ζωής τους.
4. Στην περίπτωση αλλοίωσης των αντιδραστηρίων, πριν παρέλθει η ημερομηνία λήξης της παρτίδας και ενώ έχουν τηρηθεί οι προβλεπόμενες από τον κατασκευαστή συνθήκες συντήρησής τους, να υποχρεούται ο προμηθευτής να αντικαταστήσει τις αλλοιωθείσες ποσότητες.
5. Στην προσφορά να περιλαμβάνονται όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια - control – calibrator και

αναλώσιμα, σε ποσότητες επαρκείς, που απαιτούνται για την πραγματοποίηση των ζητούμενων εξετάσεων. Στην περίπτωση που οι προσφερόμενες ποσότητες δεν επαρκούν, η εταιρία να δεσμεύεται, με υπεύθυνη δήλωση του Ν. 1599/86, για την δωρεάν χορήγηση των επιπλέον ποσοτήτων που απαιτούνται.

6. Η συχνότητα εσωτερικού ποιοτικού ελέγχου (χρήση ορού ελέγχου – control) ορίζεται στις 160 ημέρες, χωρίς να υπάρχει δέσμευση του Επιστημονικού προσωπικού των Κέντρων Υγείας αρμοδιότητας της 6ης ΥΠΕ, εφόσον οι ανάγκες του εργαστηρίου είναι διαφορετικές.

7. Τα προσφερόμενα αντιδραστήρια θα πρέπει να έχουν υψηλή σταθερότητα μετά την αποσφράγιση της συσκευασίας τους.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ:

1. Η συσκευασία να είναι όπως αυτή του εργοστασίου παραγωγής.

2. Σε εμφανές σημείο της συσκευασίας και σε κάθε μονάδα που περιέχεται σε αυτήν, πρέπει να αναγράφονται στα Ελληνικά ή Αγγλικά (εκτός εάν η Υπουργική απόφαση εναρμόνισης της Οδηγίας 98/79/ΕΚ ορίζει διαφορετικά):

-Τα στοιχεία που είναι απολύτως αναγκαία, προκειμένου ο χειριστής να είναι σε θέση να αναγνωρίσει το διαγνωστικό προϊόν, την ποσότητα του και το περιεχόμενο της συσκευασίας.

-Η επωνυμία και η διεύθυνση του κατασκευαστή. Στην περίπτωση κατασκευαστή εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης, πρέπει να αναγράφεται η επωνυμία και η διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του κατασκευαστή στην Κοινότητα.

-Ο κωδικός της παρτίδας.

-Η ημερομηνία ασφαλήs χρήσης του προϊόντος (χωρίς υποβιβασμό της επίδοσης).

-Οι συνθήκες αποθήκευσης ή και χειρισμού.

-Οι ενδεχόμενες προειδοποιήσεις ή και προφυλάξεις.

ΕΣΩΚΛΕΙΣΤΟ:

Η συσκευασία των αντιδραστηρίων (καθώς και των υλικών βαθμονόμησης και ποιοτικού ελέγχου), να συνοδεύεται από εσώκλειστο, στο οποίο να αναφέρονται:

1. Σαφείς οδηγίες χρήσεως στα Ελληνικά, εκτός εάν η Υπουργική απόφαση εναρμόνισης της Οδηγίας 98/79/ΕΚ ορίζει διαφορετικά.

2. Αριθμός εξετάσεων ανά φιαλίδιο και ανά συσκευασία.

3. Δήλωση ότι το διαγνωστικό προϊόν περιέχει όλα τα συστατικά που απαιτούνται για τη μέτρηση.

4. Πληροφορίες για την ποιοτική και ποσοτική σύνθεση του αντιδραστηρίου, για την ακρίβεια των μετρήσεων και την επαναληψιμότητα τους.

5. Πληροφορίες που αφορούν κάθε επιπλέον διαδικασία ή χειρισμό, ο οποίος απαιτείται, πριν τη χρησιμοποίηση του διαγνωστικού προϊόντος.

6. Οι συνθήκες αποθήκευσης και ο χρόνος σταθερότητας, μετά την αποσφράγιση της πρωτογενούς συσκευασίας.

7. Οι κατάλληλες πληροφορίες για τους χειριστές, σχετικά με τον εσωτερικό ποιοτικό έλεγχο.

8. Ο τύπος του δείγματος που πρέπει να χρησιμοποιείται, τις ειδικές συνθήκες συλλογής, προεπεξεργασίας και κατά περίπτωση και τις συνθήκες αποθήκευσης του δείγματος.

9. Όλες οι πληροφορίες που απαιτούνται για τη συχνότητα της βαθμονόμησης, για να εξασφαλίζεται η ορθή και ασφαλή λειτουργία του προϊόντος.

10. Όλες οι επίσημες οδηγίες του κατασκευαστή για τη ασφαλή διαχείριση των παραγόμενων αποβλήτων από το αναλυτή.

11. Οι προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται για τους τυχόν ειδικούς και ασυνήθεις κινδύνους που σχετίζονται με τη χρησιμοποίηση ή τη διάθεση των διαγνωστικών προϊόντων, συμπεριλαμβανομένων των ειδικών μέτρων προστασίας, αν το διαγνωστικό προϊόν απαιτεί την προσοχή των χειριστών στη δυνητικά μολυσματική φάση του.

Σημείωση: Εφόσον το εσώκλειστο (οδηγίες χρήσεως) δεν περιλαμβάνει το σύνολο των ανωτέρω πληροφοριών, οι οικονομικοί φορείς θα καταθέσουν άλλα επίσημα έγγραφα που θα πιστοποιούν τα ως άνω απαιτούμενα.

ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑΣ

1. Να παραχωρήσει δωρεάν μονάδα αδιάλειπτης παροχής τάσης (UPS) για κάθε αναλυτή.

2. Να παραχωρήσει δωρεάν σε κάθε εργαστήριο εξωτερικό εκτυπωτή υψηλής ταχύτητας.

3. Να αναλάβει το κόστος σύνδεσης με το LIS των εργαστηρίων.

4. Να καλύψει τα έξοδα συμμετοχής για εξωτερικό ποιοτικό έλεγχο για όλη τη διάρκεια της σύμβασης και τα αποτελέσματα να ανακοινώνονται στα εργαστήρια.

5. Να καταθέσει τα πιστοποιητικά ISO της εταιρείας και του κατασκευαστή.

6. Να καταθέσει τα πιστοποιητικά CE του αναλυτή και του συνοδού εξοπλισμού (UPS και εκτυπωτή).

7. Να καταθέσει το φυλλάδιο της εταιρείας (prospectus) για το συγκεκριμένο αναλυτή που θα περιέχει

τα γενικά τεχνικά χαρακτηριστικά, καθώς και το εγχειρίδιο χρήσης στην ελληνική γλώσσα.

8. Βεβαίωση του οίκου κατασκευής των αναλυτών ότι τα προσφερόμενα στον διαγωνισμό αντιδραστήρια, αναλώσιμα και ανταλλακτικά (που θα χρησιμοποιούνται από τον αναλυτή) προτείνονται από τον εν λόγω οίκο για κανονική χρήση και δεν θα επηρεάσουν την ομαλή και απρόσκοπτη λειτουργία του.

9. Βεβαίωση του οίκου κατασκευής του αναλυτή ότι η προσφέρουσα εταιρεία (προμηθευτής) είναι εξουσιοδοτημένη ως προς την παροχή πλήρους τεχνικής και επιστημονικής υποστήριξης (service, ανταλλακτικά κ.α.).

10. Ο προμηθευτής πρέπει να διαθέτει αποδεδειγμένα πλήρως οργανωμένο τμήμα τεχνικής και επιστημονικής υποστήριξης με πολυετή εμπειρία στο συγκεκριμένο αναλυτή. Με αποκλειστική ευθύνη και δαπάνη του προμηθευτή, που αποδεικνύεται έγγραφα, θα πρέπει να εξασφαλίζεται η δυνατότητα για συνεχή και πλήρη τεχνική υποστήριξη (επισκευές, ανταλλακτικά και άλλα υλικά αναγκαία για τη λειτουργία του μηχανήματος) καθ' όλη τη διάρκεια της σύμβασης, από εκπαιδευμένα στελέχη στον συγκεκριμένο αναλυτή. Σε περίπτωση βλάβης, ως χρόνος ανταπόκρισης από την ειδοποίηση μέχρι την παρουσία του τεχνικού στον χώρο του εργαστηρίου, όταν δεν μεσολαβεί Σαββατοκύριακο, ορίζονται οι 24 ώρες. Το εκτός λειτουργίας χρονικό διάστημα αρχίζει από τη στιγμή της τηλεφωνικής ειδοποίησης από τις Μονάδες Υγείας προς τον προμηθευτή για τη βλάβη και λήγει με την παράδοση του αναλυτή σε λειτουργία. Το μέγιστο διάστημα εκτός λειτουργίας δεν μπορεί να είναι μεγαλύτερο από 24 ώρες. Οι εξετάσεις, μέχρι την αποκατάσταση της βλάβης, θα εκτελούνται με ευθύνη της αναδόχου εταιρείας, στην πλησιέστερη μονάδα της περιοχής και τα αποτελέσματα θα παραδίδονται στην Μονάδα Υγείας το αργότερο μέχρι την 12η μεσημβρινή της επόμενης ημέρας.

11. Ο προμηθευτής πρέπει να αναλάβει την υποχρέωση να διαθέσει ειδικό τεχνικό ο οποίος θα επιδείξει στο προσωπικό της υπηρεσίας τον τρόπο λειτουργίας του αναλυτή, χωρίς την οικονομική επιβάρυνση της υπηρεσίας.

12. Η επιτροπή αξιολόγησης δύναται κατά την κρίση της να ζητήσει από τον προμηθευτή τυχόν διευκρινίσεις επί των αναγραφόμενων στην προσφορά του, συμπληρωματικά στοιχεία για την πληρέστερη διαπίστωση των τεχνικών χαρακτηριστικών και δυνατοτήτων του μηχανήματος ή ακόμη και την επίδειξη σε λειτουργία της συσκευής, χωρίς καμία απαίτηση του προμηθευτή.

Σημείωση: Οποιαδήποτε απόκλιση από τις παραπάνω απαιτήσεις αποτελεί αιτία απόρριψης της προσφοράς.

13. Απαραίτητη προϋπόθεση η σύνταξη φύλλου συμμόρφωσης όπου θα απαντώνται μία προς μία οι προδιαγραφές που έχουν τεθεί. Θα αναφέρεται αν εκπληρώνεται η προδιαγραφή, ο βαθμός στον οποίο εκπληρώνεται ή όχι. Προς απόδειξη των ισχυρισμών θα πρέπει να γίνονται παραπομπές, για τεκμηρίωση, στα συνημμένα τεχνικά εγχειρίδια (Operators, Manual και Service Manual και Prospectus) του προσφερόμενου οργάνου, που θα προέρχονται από τον κατασκευαστικό οίκο.

ΥΠΟΣΗΜΕΙΩΣΗ ΓΙΑ ΟΛΟΥΣ ΤΟΥΣ ΑΝΑΛΥΤΕΣ

Οι προδιαγραφές αναφορικά για την διασύνδεση των αναλυτών στο SLIS συνοψίζονται παρακάτω:

1) Host Interface manual για διασύνδεση με LIS.

Κάθε αναλυτής για την διασύνδεση με το LIS θα πρέπει να συνοδεύεται από Host (LIS) Interface manual που περιγράφει τον / τους τρόπους επικοινωνίας με LIS συστήματα.

2) Προδιαγραφή ύπαρξης σειριακής ή δικτυακής αναμονής στον αναλυτή για την σύνδεσή του με LIS σύστημα και συγκεκριμένα ανά περίπτωση:

Σειριακή σύνδεση: Η πραγματοποίησή της εφαρμόζεται με μετατροπέα σειριακού σε δικτυακό σήμα με συσκευή που παρέχεται από τον κατασκευαστή του LIS και μπορεί να εφαρμοστεί σε οποιοδήποτε LIS λογισμικό.

**Η επιστημονικά Υπεύθυνη
Πανάρετου Ευτυχία**

ΠΙΝΑΚΑΣ ΑΠΟΔΕΚΤΩΝ

ΧΡΥΣΑΝΘΗ ΖΟΥΤΗ ΜΕΠΕ "ACCESS ΕΠΕ", ANATS A.E., ΑΘΗΝΑ ΓΚΟΥΛΙΑΜΗ & ΣΙΑ ΕΕ, ΓΙΓΟΥΡΤΣΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ & ΣΙΑ Ε.Ε.-BIOKRETA, ΠΑΠΟΥΤΣΗΣ ΚΩΝ/ΝΟΣ & ΣΙΑ Ε.Ε., ΑΦΟΙ ΝΤΟΥΡΟΥ-Ε.ΔΕΜΑΓΚΟΣ Ο.Ε., BIOMERIEUX HELLAS A.E., Γ. ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ & ΣΙΑ ΕΕ, BIOSET Μ.ΚΟΠΕΛΟΥΖΟΣ Κ ΣΙΑ - HEALTHMED, BIOSNA A.E. Μπασκλαβάνης - Πέρρος, C & P MEDICALS O.E., DIACHEL ΑΕ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΧΗΜΙΚΑ ΟΡΓΑΝΟΛΟΓΙΑ, ΝΤΙΑΜΕΝΤ ΕΛΛΑΣ ΑΕΕ, ECOLAB A.E. ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ Κ ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, F & M Feed Μονοπρόσωπη Ι.Κ.Ε., I.M.PACK.T. Ε.Π.Ε., ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΟΙΚΟΝΟΜΟΥ ΔΙΕΘΝΗΣ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΟΣ

ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ Ε.Π.Ε, LAB SUPPLIES SCIENTIFIC - Π. ΓΑΛΑΝΗΣ & ΣΙΑ Ο.Ε., LERIVA ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΥΓΕΙΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ, LIFE SCIENCE CHEMILAB Α.Ε., ΠΑΠΑΔΟΠΟΥΛΟΣ ΣΤΕΦΑΝΟΣ & ΣΙΑ ΕΕ, ΝΙΒΟΛΙΑΝΙΤΗΣ ΜΙΧΑΗΛ ΣΠΥΡΙΔΩΝ, Α. ΤΡΙΑΝΤΑΦΥΛΛΟΠΟΥΛΟΣ Ε.Ε. (Medicin Equipmenet), MEDIPRIME ΙΑΤΡΟΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ Α.Ε.Ε., MEGA LAB ΑΕ, ΜΕΝΑΡΙΝΙ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ - ΙΑΤΡΙΚΑ ΟΡΓΑΝΑ Α.Ε.Β.Ε., Κ. ΒΕΛΙΣΣΑΡΙΟΣ ΚΑΙ ΣΙΑ Ε.Ε., Δίλγας Κων/νος & Σία Ο.Ε., NERHERODYNAMIC HELLAS ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ, ΝΕΡΗΡΟΤΕΧ Α.Ε., NEURAXON ΙΑΤΡΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ ΕΠΕ, RAMMA DENTAL Α.Ε, ROCHE DIAGNOSTICS (HELLAS) Α.Ε., RONTIS HELLAS ΑΕΒΕ, SANTAIR Α.Ε. ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΦΑΡΜΟΓΩΝ, SARSTEDT Μ. Ε.Π.Ε., BioAnalytica Α.Ε., THERMOGRAFICA HELLAS ΕΠΕ, Ι. Γ. ΡΟΔΟΠΟΥΛΟΣ & ΣΙΑ ΕΕ - ΤΟΡΟΜΕΔ, Υ-LOGIMED Μ.Α.Ε., Α. ΜΑΡΚΟΓΙΑΝΝΑΚΗΣ & ΣΙΑ ΙΚΕ "TRUST ΜΑΡΚΟΓΙΑΝΝΑΚΗΣ ΙΑΤΡΙΚΑ", ΑΔΗΦΑΡΜ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΕΡΙΩΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΥΘΥΝΗΣ, ΓΚΑΤΕΞ ΕΜΠΟΡΙΑ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ & ΣΤΟΛΩΝ Α.Ε., ΑΛΦΑ ΜΕΝΤΙΚΑΛ ΑΕΒΕ, ΑΝΝΑ ΜΑΛΤΑΜΠΕ ΑΝΑΣΧΕΜ, ΧΗΜΙΚΑ Α.Ε. ΣΕΛΙΔΗ Α.Ε., ΑΡΗΣ ΜΑΝΤΖΩΡΟΣ Α.Ε, ΑΡΗΤΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΚΑΙ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, ΒΑΡΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΧΗΜΙΚΑ ΚΑΙ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ, ΒΙΟΤΕΧΝΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΙΚΗ ΓΕΝΙΚΩΝ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΕΙΩΝ ΜΕΠΕ, ΒΙΟΔΥΝΑΜΙΚΗ ΑΕ, ΒΙΟΚΟΣΜΟΣ ΑΕΒΕ, ΒΥΖΑΣ ΑΝΩΝΥΜΟΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ - ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ, ΔΕΡΚΑ ΙΑΤΡΙΚΑ ΕΠΕ, ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΑΝΤΙΔΡΑΣΤΗΡΙΑ ΟΡΓΑΝΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ Α.Ε., Ε & Ε Ιατρικών Ειδών ΑΕ, ΕΝΟΡΑΣΙΣ Α.Ε., ΕΠΙΜΕΝΤ ΜΕΠΕ, ΗΛΕΚΤΡΑΘΑ Φ.ΑΘΑΝΑΣΟΥΛΑΣ & ΣΙΑ ΕΠΕ, Ι. Μ. ΚΥΡΙΑΚΙΔΗΣ Α.Ε., ΛΕΝΚΟ ΕΛΛΑΣ ΑΕ ΕΜΠΟΡΙΟ ΕΡΕΥΝΑ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΙΕΣ, Μ.Ι. ΠΡΙΝΙΩΤΑΚΗΣ Α.Ε.Β.Ε., ΜΑΓΓΟΥ Γ. ΒΑΣΙΛΙΚΗ, ΜΑΡΙΑ ΝΙΚΟΛΟΠΟΥΛΟΥ & ΣΙΑ Ε.Ε. ΑΝΑΔΡΑΣΗ, ΚΑΛΛΙΦΡΟΝΑΣ ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΑΕ, ΜΝΗΜΩΝ ΠΟΛΥΤΡΟΠΟΣ ΜΕΠΕ, ΝΕΑ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΗ ΔΙΑΣΤΑΣΗ ΕΠΕ, Π.ΖΑΦΕΙΡΟΠΟΥΛΟΣ Α.Ε., ΠΑΥΛΟΣ ΑΡΝΑΟΥΤΗΣ Α.Ε. ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ - ΙΑΤΡΙΚΑ - ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ, Vaktro ΑΕΒΕ, ΤΕΚ ΛΑΙΝ ΑΕΕ-ΧΗΜΙΚΑ/ΕΠΙΣΤ.ΟΡΓΑΝΑ, ΥΓΕΙΟΔΥΝΑΜΙΚΗ Α.Ε., ΦΟΥΤΖΙ ΦΙΛΜ ΕΛΛΑΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΦΩΤΟΓΡΑΦΙΚΩΝ & ΜΑΓΝΗΤΙΚΩΝ & ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ, ΧΑΛΑΜΠΑΛΑΚΗΣ ΑΕΒΕ, ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ - ΓΚΟΥΒΑ ΚΛΕΟΠΑΤΡΑ, ΚΑΤΣΑΟΥΝΙΣ GIORGOS, ΓΕΝΙΚΗ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΑΕ, ΛΕΩΝΙΔΑΣ ΚΑΝΕΛΛΟΣ & ΣΙΑ Ο.Ε., BIORAD LABORATORIES Μ.ΕΠΕ, ΜΑΓΕΙΡΑΣ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΑ Α.Ε., INFONEWS ΕΠΕ, ΔΕΛΤΑ ΙΑΤΡΙΚΗ ΑΕ, Scitec Ιατρικά Συστήματα ΕΕ, ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ ΑΕΕ, ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΚΗ ΑΕ, ΙΠΠΟΚΡΑΤΗΣ, LYRITIS BIOLINE Α.Ε., Α.ΔΕΡΒΟΣ - Γ.ΔΗΜΗΤΡΑΚΟΠΟΥΛΟΣ & ΣΙΑ ΑΕ, Oxygon Hellas, ABBOTT LABORATORIES ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ, ΠΑΠΑΝΤΩΝΟΠΟΥΛΟΣ ΑΕ, PROSPERITY ΜΕΛΕΤΕΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΕΩΝ Ε.Π.Ε., SCIENTACT ΑΕ, ΚΟΥΒΙΔΑΚΗΣ ΣΤΕΦΑΝΟΣ, ΜΕΤΡΟΛΑΒ Π. ΚΑΠΕΤΗΣ ΑΕ, ΜΑΛΒΑ Α.Ε., ΚΛΩΘΑΚΗΣ ΕΛΕΥΘΕΡΙΟΣ & Ε.Ε., ΤΕΚΛΑΙΝ ΑΕΕ, ΕΣΕ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΑ ΙΚΕ, INTERLAB Ltd, SIEMENS HEALTHINEERS ΕΛΛΑΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ, iDx P.C., ΜΠΑΪΟΤΡΑΝΣ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΑΡΟΧΗΣ ΕΞΕΙΔΙΚΕΥΜΕΝΩΝ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ, ΕΡΕΥΝΑΣ ΚΑΙ ΜΕΤΑΦΟΡΑΣ, TARGET ANALYSIS SA, Ι. ΙΩΑΝΝΙΔΗΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ, ΔΕΛΛΑΠΟΡΤΑ Α ΦΑΝΕΝΟΥ Ε ΟΕ, ΝΕΑ ΕΠΙΜΕΝΤ ΜΕΠΕ, VODACHEM ΕΠΕ, MEDICON HELLAS ΑΕ, ΠΗΓΑΣΟΣ ΙΑΤΡΙΚΟΣ ΚΑΙ ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΟΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΑΕ, ΕΝΠΟΚΑ Α.Ε., ΜΠΑΚΙΡΤΖΗ ΜΑΡΙΝΑ & ΣΙΑ ΕΕ - VITA VENTUS, MEDICAL GATE ΕΠΕ, ΜΒ SORANUS ΕΠΕ, ΜΑΝΙΩΡΟΥ ΕΙΡΗΝΗ, DIAGNOSTIC SUPPORT - ΣΚΟΥΤΕΡΗΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ, Bioplus εμπόριο παραφαρμάκων ΜΕΠΕ, ΑΘΗΝΑ Α. ΒΕΡΡΟΙΟΠΟΥΛΟΥ, ΔΡΑΚΟΥΛΑΚΟΥ ΕΛΕΝΗ, ΦΡΟΝΤΙΔΑ Medical - ΕΙΡΗΝΗ ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ, Ε. ΑΙΓΙΔΑ ΠΡΟΗΓΜΕΝΕΣ ΛΥΣΕΙΣ ΥΓΕΙΑΣ ΜΟΝ. Ι.Κ.Ε., ViroGates A/S, Α.ΒΟΥΡΚΟΥΔΗΣ & ΣΙΑ Ε.Ε, ΜΟΥΖΟΥΡΑΚΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ, Π.ΠΑΓΚΡΑΤΗΣ & ΣΙΑ ΕΕ, ACCESS LTD, ΔΗΜΗΤΡΙΑΔΗΣ Ι ΚΑΙ ΥΙΟΣ ΙΚΕ, HELLABIO, MEDIMART ΙΚΕ, HELIX SQUARED ΙΚΕ, ΠΑΠΑΝΙΚΟΛΑΟΥ ΧΡΗΣΤΟΣ, CONMED LIFE ΣΚΕΠΕΤΑΡΗΣ ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ, ΓΑΡΕΦΑΛΑΚΗ Κ. & Α. - ΠΑΤΕΡΟΠΟΥΛΟΥ Σ. ΟΕ, ΑΝΑΛΥΤΙΚΑ ΕΛΛΑ ΙΚΕ, ACCESS TO GENOME-ΑΤΓ ΙΚΕ, PLUS ΑΕ, GP Products Α.Ε., ΑΦΟΙ ΓΩΓΟΥΛΟΥ ΟΕ, ΘΕΟΔΩΡΑ Γ.ΓΑΛΙΩΝΗ-ΙΟΝΙΑ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΗ, ΠΑΠΑΓΕΩΡΓΙΟΥ & ΣΙΑ Ε.Ε., ΝΕΟΦΑΡΜ Α.Ε., ΠΑΠΑΧΡΗΣΤΟΥ ΔΗΜΗΤΡΑ, ΑΝΑΠΝΟΗ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΔΙΩΤΙΚΗ ΚΕΦΑΛΑΙΟΥΧΙΚΗ ΕΤΑΙΡΙΑ, INMUNOTEK HELLAS Α.Ε. , ΡΑΖΕΛ ΚΟΕΝ ΚΑΙ ΣΙΑ ΟΕ, ΜΧ SOLUTIONS, DYNOMED S.A., ΑΠΙΔΟΠΟΥΛΟΣ ΜΙΧΑΗΛ, ΣΤΥΛΙΔΗ ΙΩΑΝΝΑ STALLMEDICALS, MEDICALNET ΦΑΡΜΑΚΑΠΟΘΗΚΗ ΜΕΠΕ, ΠΛΑΤΩΝ - ΙΔΙΩΤΙΚΟ ΠΟΛΥΙΑΤΡΕΙΟ ΙΑΤΡΙΚΗ ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ, Mac Gregor & Smith Ltd, INTERCOM ΕΜΠΟΡΙΚΗ LTD, FOR HEALTH ΑΝΩΝΥΜΗ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΠΑΡΟΧΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ, ΗΠΕΡ - Ηπειρωτικό Εργαστήριο, ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΚΛΗΝΗΣ, PEREVERZEVA & ΣΙΑ ΕΕ, ΤΟΛΙΟΠΟΥΛΟΣ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ Α.Ε., ΑΝΑΣΧΕΜ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΑ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Ι.Κ.Ε., ΔΕΔΟΥΣΗ ΗΛΕΚΤΡΑ, AGT HOME CARE Μ.ΙΚΕ, ΚΡΟΥΡΜΕΔ ΙΚΕ, ΤΣΑΚΑΛΟΥ Ι. ΠΑΝΑΓΙΩΤΑ UROCARE, PRIME BIOSCIENCES ΙΚΕ, ΖΩΗΣ ΝΙΚΟΛΑΟΥ ΚΑΙ ΣΙΑ Ε.Ε., Stradon, ELTA 90 MGR ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΔΙΩΤΙΚΗ ΚΕΦΑΛΑΙΟΥΧΙΚΗ ΕΤΑΙΡΙΑ, ΑΘΗΝΑΙΚΗ ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΝΝΑΒΗ Α.Σ. Ε.Π.Ε., Γ.ΚΑΤΣΑΡΕΛΙΑΣ Mov ΙΚΕ, Prognosis Biotech Ανώνυμη Εταιρία, ACTIVE BUSINESS SERVICES ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε., EUROLAMP ΑΒΕΕ, Κ. ΜΑΜΑΛΗΣ & ΣΙΑ ΙΚΕ, PGL ΙΚΕ, ΒΑΣΙΛΟΠΟΥΛΟΣ Ι.ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ, ΒΕΛΕΚΟΥΚΙΑΣ Medical Supplies, ΔΙΕΡΕΥΝΗΤΙΚΗ ΜΑΘΗΣΗ ΕΚΠΑΙΔΕΥΤΙΚΕΣ ΠΑΡΑΓΩΓΕΣ ΕΚΔΟΣΕΙΣ ΑΕ, DIASORIN GREECE ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Α.Ε., ENZYQUEST ΙΚΕ, NOVALIS VITA Ε.Ε, CUBE RM ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΔΙΩΤΙΚΗ ΚΕΦΑΛΑΙΟΥΧΙΚΗ ΕΤΑΙΡΙΑ, RIGAS LABS ΑΕΒΕ, ΒΙΟΕΦΑΡΜΟΓΗ - ΚΑΡΑΝΙΚΟΛΑΣ Χ. ΙΩΑΝΝΗΣ, MEDIQUEST ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΚΕ, SISCOΡ ΜΙΚΕ, ΠΑΝΑΓΙΩΤΗΣ MIX. ΠΑΝΑΣ, MEDICLAB SUPPLIES ΜΟΝ/ΠΗ ΙΚΕ, ΕΜΠΟΡΙΚΗ ΨΥΚΤΙΚΗ ΕΛΛΑΔΟΣ, ΖΑΚΑΡΟΥΔΗΣ ΔΗΜΗΤΡΙΟΣ, ΠΕΤΡΟΜΕΛΙΔΗΣ ΑΡΓΥΡΙΟΣ , ΒΙΟΠΑΘΟΛΟΓΙΚΑ ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ ΝΙΚΟΛΑΟΣ ΙΩΑΝΝΙΔΗΣ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΔΙΩΤΙΚΗ ΚΕΦΑΛΑΙΟΥΧΙΚΗ ΕΤΑΙΡΙΑ, ΙΑΤΡΙΚΗ ΠΥΛΗ ΧΑΛΑΝΔΡΙΟΥ Μ.ΕΠΕ, MEDIDENTAL ΙΚΕ, ΘΕΡΑΠΕΙΑ ΙΔΙΩΤΙΚΟ ΠΟΛΥΙΑΤΡΕΙΟ, Medtrust ΑΕ, ΓΙΑΝΝΙΔΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ MEDIC CITY, ΤΙ ΤΖΕΪ ΜΕΝΤ Ι.Κ.Ε., Σαρδελή Αθανασία, AV CARE INVENTIVE LIFE, ΦΡΑΓΚΟΥΛΗΣ ΕΠΑΜΕΙΝΩΝΔΑΣ ΑΓΓΕΛΟΣ, LABORFARM "Χημικές Αναλύσεις – Απολυμάνσεις – Εμπόρια Χημικών Υλών & Εξοπλισμού", ΓΚΕΧΑΡΤΙΜΑΤΑ, ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΗ ΔΙΑΓΝΩΣΤΙΚΗ ΕΠΕ, ΕΡΓΟΧΕΛ ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΚΕ , BIOSOLUTIONS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΕΠΕ, BioTech Helas, ΑΙΒΑΤΖΗΣ ΚΑΙ ΣΙΑ Ο Ε, DREAIVIA HEALTHCARE HELLAS SA, ΚΑΣΑΠΑΚΗΣ Θ. & ΣΙΑ Ο.Ε., ΧΕΜΟΦΛΟΥΙΝΤ ΟΕ, FUA EXPORT AND IMPORT Ι.Κ.Ε., ΑΛΦΑ ΧΗΜΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ Α.Ε. , ALFAMED Ο.Ε., BD INVENTIONS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΚΕ, ΦΑΡΜΑΚΕΙΟ Ν.Ι ΓΕΩΡΓΑΚΟΠΟΥΛΟΣ & ΣΙΑ Ο.Ε. Ο.Ε., Genea Medical Trade ΕΕ, ΦΑΡΜΑΚΕΙΟ ΜΑΡ.ΚΑΜΠΕΡΗ Ο.Ε, ABGENERON ΙΚΕ, BIOMEDICAL INNOVATION ΕΕ, mpg medicals, ALTUS MEDICAL ΙΚΕ, ΕΛΕΡΓ, RIDACOM, Sealtec, NOVALAB, HACH LANGE ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Ε.Π.Ε., SWISDIAGNOSTIC, ΚΑΛΠΑΚΙΔΟΥ ΧΑΡΙΚΛΕΙΑ, TECHNOMED VITA CODEX ΙΑΤΡΙΚΑ ΙΚΕ, ΓΡΗΓΟΡΙΟΣ ΚΩΣΤΑΣ, ΠΑΝΤΑΖΗΣ ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ, ΠΑΛΗΓΕΩΡΓΟΣ ΛΑΜΠΡΟΣ, Sysmex Greece ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ Ι.Κ.Ε., ALFA MEDICAL SOLUTIONS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ ΙΚΕ, SK IT Consulting Services Ε.Ε., ΓΑΡΔΙΚΛΗΣ ΜΙΧΑΗΛΗΣ ΠΟΛΥΜΕΡΟΣ, ΛΑΩΝΗ Δ. ΞΑΝΘΗ, Valantic CME

