



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

Διοίκηση 6^{ης} Υγειονομικής Περιφέρειας

Πελοποννήσου - Ιονίων Νήσων - Ηπείρου

& Δυτικής Ελλάδας

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΛΕΥΚΑΔΑΣ

ΤΜΗΜΑ : ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ

Ταχ. Δ/ση: Φιλοσόφων

Τ.Κ. 31100, ΛΕΥΚΑΔΑ

Τηλέφωνο: 2645360306

Πληροφορίες: Βαγγέλη Βασιλική

e-mail: vasovaggeli@ghol.gr

Λευκάδα , 20-07-2020

Αριθ. Πρωτ: 6667

ΠΡΟΣ ΟΛΕΣ ΤΙΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΕΣ ΕΤΑΙΡΕΙΕΣ

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ - ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

Ο Διοικητής του Γενικού Νοσοκομείου Λευκάδας λαμβάνοντας υπόψιν:
Την αριθ. 10^η Έκτακτη/ 17-07-2020 Συνεδρίαση θέμα 3^ο

Ανακοινώνει:

Τη συλλογή προσφορών για την ανάδειξη αναδόχου με απευθείας ανάθεση με κριτήριο την χαμηλότερη τιμή για την προμήθεια «**Ασκών Αίματος**» για ένα έτος. **ΥΨΟΣ ΠΙΘΑΝΗΣ ΔΑΠΑΝΗΣ: 5.400€ πλέον του ΦΠΑ.**

Παρακαλούμε όπως αποστείλετε γραπτές σφραγισμένες προσφορές για την ανάδειξη αναδόχου για την «**προμήθεια ασκών αίματος**» για τις ανάγκες του Γ.Ν. Λευκάδας.

Α/Α	ΕΙΔΟΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ (ΣΕ ΤΕΜΑΧΙΑ)
1	Τριπλοί ασκοί αίματος CPDA ή CPDA1 450ml με δύο δορυφορικούς τουλάχιστον 300 και 300ml έκαστος με προσθετικό συντηρητικό διάλυμα 100 ml για ερυθρά 42 ημερών, πλάσμα και αιμοπετάλια 5 ημερών.	1.600

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.

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1. Το πλαστικό των ασκών να είναι άριστης ποιότητας και υψηλής διαπερατότητας, διαυγές και άχρωμο (να μην επηρεάζεται η εκτίμηση του χρώματος του αίματος και των παραγώγων του ISO 3826-1 § 6.2.4). Οι πλαστικοί ασκοί πρέπει να είναι συμβατοί για το ανάλογο παράγωγο αίματος που θα αποθηκευτεί.
2. Ειδικά οι πλαστικοί ασκοί που είναι προορισμένοι για την φύλαξη των αιμοπεταλίων πρέπει να είναι κατασκευασμένοι από κατάλληλο υλικό, που επιτρέπει την διαπερατότητα του οξυγόνου για την διατήρηση του pH των αιμοπεταλίων στα επιθυμητά επίπεδα για την σωστή συντήρησή τους. Το είδος του υλικού και η καταλληλότητά του για την συντήρηση των αιμοπεταλίων πρέπει να αποδεικνύεται με σχετικά πιστοποιητικά του οίκου κατασκευής.
3. Ο σχεδιασμός τού ασκού θα είναι πολύ προσεκτικός, ώστε να πληροί όλες τις απαιτήσεις χρήσης μιας σύγχρονης Τράπεζας Αίματος. Θα φέρει άριστες και ασφαλείς περιμετρικές συγκολλήσεις χωρίς περιττές απολήξεις πλαστικού πέριξ αυτών προς αποφυγή συγκέντρωσης μικροβίων (ISO3826 § 4.1.) .
4. Όλα τα συστήματα ασκών να είναι αποστειρωμένα και ελεύθερα πυρετογόνων και τοξικών ουσιών (ISO 3826 § 5.4.2.1.) και μη εύθραυστα υπό κανονικές συνθήκες χρήσης (ISO 3826-1 § 6.1.).
5. Όλα τα συστήματα ασκών θα πρέπει να πληρούν τις φυσικές, χημικές και βιολογικές προϋποθέσεις που προβλέπονται στο ISO 3826-1 § 6.2, 6.3, 6.4).
6. Εσωτερικά ο ασκός να μην παρουσιάζει ανωμαλίες του πλαστικού ή των συγκολλήσεων. Να είναι παντού κοίλος χωρίς γωνίες, για την άριστη συντήρηση και απρόσκοπτη μεταφορά του αίματος και των παραγώγων του καθώς και την αποφυγή θρόμβων.
7. Ο πρωτεύον ασκός να φέρει ενσωματωμένη συσκευή αιμοληψίας από πλαστικό σωλήνα άριστης ποιότητας μήκους μεταξύ 80 εκ. κατ' ελάχιστο και 120 εκ. περίπου, και εσωτερικής και εξωτερικής διαμέτρου σύμφωνα με το ISO 3826. Ο σωλήνας να καταλήγει σε βελόνη φλέβας 16G αναγραφόμενο στην ετικέτα του ασκού ή στον ατομικό φάκελο συσκευασίας του ασκού.
Η βελόνη να φέρει πολύ λεπτά τοιχώματα, να είναι επικαλυμμένη με σιλικόνη, αποστειρωμένη και ατραυματική.
8. Η βελόνη αιμοληψίας θα είναι ενσωματωμένη και αναπόσπαστη από το σωλήνα συλλογής και θα καλύπτεται από προστατευτικό πώμα. Το προστατευτικό πώμα θα εμποδίζει τη διαρροή αντιπηκτικού, θα διατηρεί αποστειρωμένο τον αυλό, στεγνή από αντιπηκτικό τη βελόνη και θα αφαιρείται εύκολα. Το προστατευτικό πώμα δεν θα μπορεί να επαναχρησιμοποιηθεί ή παραποιηθεί χωρίς αυτό να καθίσταται προδήλως εμφανές.

9. Για την στήριξη των σωλήνων, ο τελικός ασκός κάθε συστήματος που θα αποθηκευτεί το παράγωγο (ερυθρά, πλάσμα) να φέρει οπωσδήποτε από δύο (2) ανθεκτικά ανοίγματα σε κάθε κατά μήκος πλευρά του.

10. Ο σωλήνας αιμοληψίας να αναγράφει ανεξίτηλα και ευανάγνωστα τον αναγνωριστικό του αριθμό ανά διαστήματα, υποχρεωτικά για τους τύπους 1 έως και 5 στους οποίους ο αρχικός ασκός περιλαμβάνει το τελικό προϊόν των συμπυκνωμένων ερυθρών. Για τους ασκούς τύπου 6,7,8 και 9 ο αναγνωριστικός αριθμός να αναγράφεται και στον σωλήνα του ασκού που αποθηκεύεται το τελικό παράγωγο (ερυθρά, πλάσμα).

11. Επί έκαστου ασκού του συστήματος θα υπάρχει ετικέτα με τυπωμένα όλα τα απαραίτητα στοιχεία. Οι ετικέτες θα φέρουν ευκρινή και αναλλοίωτη εκτύπωση. Θα είναι ανθεκτικές και άριστης ποιότητας ώστε να μην αλλοιώνονται ή καταστρέφονται (οι ίδιες ή η εκτύπωσή τους) σε διάφορους χειρισμούς ή στην ψύξη/ απόψυξη. Να καταστρέφονται και όχι να αποκολλούνται σε προσπάθεια αποκόλλησης (ISO 3826-1 §8.5).

12. Επί της ετικέτας κάθε ασκού του συστήματος, εκτός των λοιπών στοιχείων, θα αναγράφονται υποχρεωτικά:

Α) Περιγραφή περιεχομένων και προτεινόμενη χρήση.

Β) Το είδος και ο όγκος του αντιπηκτικού ή του συντηρητικού διαλύματος (πχ CPDA -1, 63ml), ο όγκος αίματος ή παραγώγων που δέχεται ο αντίστοιχος ασκός (π.χ.400 ή 300 ml)(ISO 3826-1 § 8.2).

Γ) Σήμανση που να προσδιορίζει αποστείρωση και μη πυρετογόνα.

Δ) Τον καθορισμό της παρτίδας.

Ε) Τον κωδικό προϊόντος του κατασκευαστή.

ΣΤ) Η ημερομηνία παραγωγής ή λήξης του ασκού.

Ζ) Σήμανση που να απαγορεύει τη χρήση του ασκού εάν υπάρχει εμφανής ένδειξη φθοράς.

Η) Σήμανση για μια μόνο χρήση του ασκού.

Θ) Σήμανση για τις οδηγίες χρήσης.

Ι) Όνομα και διεύθυνση κατασκευαστή ή προμηθευτή.

13. Λαμβανομένης υπόψη της οδηγίας ISO 3826-1 § 4.1 οι ετικέτες και το εσωτερικό των ασκών είναι απαραίτητο να έχουν τις κάτωθι διαστάσεις :

ΧΩΡΗΤΙΚΟΤΗΤΑ (ml)	ΕΣΩΤΕΡΙΚΟ ΠΛΑΤΟΣ (mm)	ΕΣΩΤΕΡΙΚΟ ΥΨΟΣ (mm)	ΜΕΓΕΘΟΣ ΕΤΙΚΕΤΑΣ (+/- 5 mm) ΠΛΑΤΟΣ ΥΨΟΣ	
450	120	170	105 105	

14. Οι συνθέσεις των αντιπηκτικών και προσθετικών διαλυμάτων να είναι σύμφωνες με τις οδηγίες της Ευρωπαϊκής Φαρμακοποιίας (Eur. Ph) και να αναγράφονται αναλυτικά επί των ετικετών των αντίστοιχων ασκών (ISO3826 § 7.1.b.).

15. Οι προδιαγραφές των ασκών σε αντοχή κατά τη φυγοκέντρωση να συμφωνούν με το ISO 3826 §5.2.7 και §5.2.8 (5000G x 10 λεπτά στους 4 και 37 ο C).

16. Οι προδιαγραφές αντοχής του πλαστικού σε διάφορες θερμοκρασίες να συμφωνούν με το ISO 3826 §5.2.5 (αργή ψύξη και αποθήκευση σε -80oC για 24 ώρες).

17. Τα στόμια εξόδου (outlet ports) του αίματος ή των παραγώγων από κάθε ασκό θα είναι κατασκευασμένα σύμφωνα με την παράγραφο 4.8.1 του ISO 3826 (οι πλαστικοί σάκοι θα διατίθενται με ένα ή περισσότερα στόμια εξόδου για την χορήγηση αίματος ή παραγώγων αίματος. Τα στόμια εξόδου θα αποφράσσονται στεγανά από τη συσκευή μετάγγισης βλ. ISO 3826, §4.8.1). Κάθε στόμιο εξόδου θα είναι ερμητικά σφραγισμένο, με κλείσιμο ασφαλείας, εύκολα αποσπώμενο και μη επανατοποθετούμενο, προς αποφυγή μολύνσεων κατά την είσοδο του ρύγχους της συσκευής μετάγγισης στον ασκό βλ. ISO 3826, §4.8.2. Θα επιτρέπεται την σύνδεση συσκευής μετάγγισης έχοντας σύστημα διάτρησης σύμφωνο με το ISO 1135-4, χωρίς να παρουσιάζει διαρροή κατά την διάτρηση ή κατά τη διάρκεια χρήσης (ISO 3826-1 §4.8).

18. Τα συστήματα των ασκών να φέρουν ειδικό σύστημα λήψεως δειγμάτων αίματος εν κενώ, σε κλειστό κύκλωμα το οποίο να εξασφαλίζει απόλυτη στειρότητα στο λαμβανόμενο αίμα για την αποφυγή επιμολύνσεων.

19. Να φέρουν ενσωματωμένο σύστημα προστασίας του αιμολήπτη για την αποφυγή πιθανών τρυπημάτων από τη βελόνη κατά τη διαδικασία απόρριψής της με άμεσο κίνδυνο τη μόλυνσή του.

20. Τα δείγματα να λαμβάνονται από ενσωματωμένη συσκευή αίματος (μικρός ειδικός ασκός) στον οποίο συλλέγονται τα πρώτα τουλάχιστον 30 ml αίματος πριν από την κυρίως λήψη. Ο μικρός ειδικός ασκός θα είναι σε επαφή με σημείο του σωλήνα που φέρει την βελόνη, με τέτοιο τρόπο ώστε να μην έρχεται-σε καμιά περίπτωση- σε επαφή με το αντιπηκτικό διάλυμα του πρωτεύοντος ασκού. Θα ασφαλίσει με ειδικό κλείστρο, για να γίνεται η λήψη των δειγμάτων αίματος, πριν την έναρξη της κανονικής ροής αίματος προς τον ασκό αιμοληψίας, με κατάλληλες συνθήκες ώστε να είναι σωστά τα αποτελέσματα των εργαστηριακών εξετάσεων.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

1. Τα διάφορα συστήματα ασκών θα είναι τοποθετημένα εντός πλαστικού διαφανούς ή από αλουμίνιο ειδικού ασφαλούς και ανθεκτικού φακέλου, αποστειρωμένα και ερμητικά σφραγισμένα, ανεξάρτητα από το εάν φέρουν ή όχι ατομική συσκευασία από σελοφάν ή άλλο απλό υλικό.

2. Η συσκευασία των ασκών και των σωλήνων τους εντός του φακέλου θα είναι άνετη χωρίς να είναι διπλωμένοι ή να φέρουν τσακίσματα σε διάφορα σημεία τους.
3. Λόγω του περιορισμένου χρόνου λήξης των ασκών μετά το άνοιγμα του φακέλου και προς διευκόλυνση της Αιμοδοσίας, ο κάθε φάκελος να περιέχει το πολύ έξι (6) συστήματα ασκών αίματος για τους τύπους ασκών με α/α 1 έως και α/α 5.
4. Επί της ετικέτας του φακέλου συσκευασίας ή αν χρησιμοποιείται διαφανής συσκευασία στην ετικέτα του πλαστικού ασκού θα αναγράφονται: α) ο κατασκευαστής/προμηθευτής και η διεύθυνσή του, β) περιγραφή περιεχομένων/περιεκτικότητας (π.χ είδος του αντιπηκτικού και του προσθετικού διαλύματος, 450 x 450 x 300 ml), γ) ημερομηνία λήξης, δ) θα πρέπει να αναγράφεται ότι δεν θα πρέπει ο ασκός να χρησιμοποιηθεί εάν αυτός έχει αφαιρεθεί από τη συσκευασία, ε) ο αριθμός της παρτίδας.
5. Οι φάκελοι των ασκών θα είναι τοποθετημένοι με άνεση και προσεκτικά, εντός ανθεκτικού και κλειστού κιβωτίου μικρού βάρους και εύκολης μεταφοράς.
6. Επί του κιβωτίου μεταφοράς θα είναι επικολλημένη ετικέτα με ευκρινώς αναγραφόμενα τουλάχιστον τα κάτωθι απαραίτητα στοιχεία: όνομα και διεύθυνση κατασκευαστή ή προμηθευτή, είδος συστήματος ασκών (διπλός-τριπλός κλπ.), περιεκτικότητα του συστήματος (π.χ. 450 x 450 x 300), το είδος του αντιπηκτικού και του πρόσθετου διαλύματος (CPDA-1 ή CPD/SAG-M κλπ.), η ημερομηνία λήξης των ασκών, η θερμοκρασία αποθήκευσης και η εμπεριεχόμενη εντός του κιβωτίου ποσότητα συστημάτων ασκών (ISO 3826-1 §8.4).
7. Εντός κάθε κιβωτίου μεταφοράς θα υπάρχουν υποχρεωτικά αναλυτικές οδηγίες χρήσης των ασκών στην ελληνική γλώσσα.
8. Η διάρκεια ζωής των ασκών (shelf-life) θα είναι τουλάχιστον δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία αποστείρωσής τους, σύμφωνα με το ISO 3826 §6.2.

ΒΑΣΙΚΕΣ ΥΠΟΧΡΕΩΣΕΙΣ

Η όλη διαδικασία παραγωγής των ασκών θα είναι σύμφωνη με το G.M.P.(Good Manufacturing Practice). Η πρώτη ύλη θα είναι Medical Grade. Θα τηρούνται όλες οι ανωτέρω ζητούμενες προδιαγραφές του ISO 3826/1993.

Τα συστήματα θα φέρουν όλα την ένδειξη CE Mark και επί της ετικέτας εκάστου ασκού και επί του χαρτοκιβωτίου μεταφοράς τους. Υποχρεούνται δε οι μετέχοντες να καταθέσουν τα σχετικά πιστοποιητικά CE Mark.

Να προσκομισθούν επίσημες μελέτες και πιστοποιητικά περί των προσφερομένων αντιπηκτικών και προσθετικών διαλυμάτων όπου θα επιβεβαιώνεται η συντήρηση των ερυθρών 42 τουλάχιστον ημέρες.

- □ Οι ετικέτες όλων των ασκών και των κιβωτίων μεταφοράς και οι οδηγίες χρήσεως θα είναι στην ελληνική γλώσσα, όπως αυτό ισχύει από 12/7/1998 σε εφαρμογή της υπ' αριθ. 93/42 οδηγίας της Ε.Ε.
- □ Σε έναν (1) εκ των δορυφορικών ασκών κάθε συστήματος, χωρητικότητας τουλάχιστον 300ml, θα αναγράφεται στην ετικέτα του ευκρινώς η ένδειξη «αιμοπετάλια πέντε (5) ημερών». Οι πλαστικοί ασκοί που είναι προορισμένοι για την φύλαξη των αιμοπεταλίων να είναι κατασκευασμένοι από ειδικό πλαστικό υλικό που επιτρέπει την διαπερατότητα του οξυγόνου για την διατήρηση του pH των αιμοπεταλίων στα κατάλληλα επίπεδα για την σωστή συντήρησή τους. Το είδος του υλικού και η καταλληλότητά του για την συντήρηση των αιμοπεταλίων πρέπει να αποδεικνύεται με κατάλληλα πιστοποιητικά του οίκου κατασκευής.
- □ Να κατατεθούν τουλάχιστον πέντε (5) δείγματα ασκών αίματος από κάθε προσφερόμενο τύπο. Τα δείγματα θα υποβληθούν σε ποιοτικό έλεγχο χρήσης για την συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές, τα αποτελέσματα του οποίου θα συμπεριληφθούν στην έκθεση αξιολόγησης.
- □ Επί πλέον, θεωρείται αυτονόητο πως οι προσφερόμενοι ασκοί θα είναι σε θέση να εξετασθούν – εάν κριθεί απαραίτητο – σύμφωνα με το ειδικό Chemical και Physical tests των Annex Α' και Β' του ISO 3826.
- Οι προμηθευτές – διακινητές θα πρέπει να συμμορφώνονται την Υ.Α ΔΥ8δ/ΓΠ1348/04 όπως αυτή τροποποιήθηκε και ισχύει.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΙΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

α) Σε περίπτωση που τα προσφερόμενα είδη προσφέρονται σε διαφορετικές μονάδες μέτρησης σε σχέση με την μονάδα μέτρησης της περιγραφής του είδους στην πρόσκληση, οι προσφέροντες είναι υποχρεωμένοι να αντιστοιχίσουν με σαφήνεια την μονάδα μέτρησης του προσφερόμενου είδους ως προς την μονάδα μέτρησης της διακήρυξης για να υπάρχει η δυνατότητα οικονομικής σύγκρισης των προσφερομένων ειδών.

(ΟΡΟΣ ΑΠΑΡΑΒΑΤΟΣ).

β) Οι εταιρείες είναι υποχρεωμένες σε περίπτωση που σε ζητούμενα είδη της διακήρυξης έχουν προσδιοριστεί διαστάσεις εκτός της αντιστοιχίας με τον αύξοντα αριθμό του ζητούμενου είδους να προσδιορίζουν σε ποιο ζητούμενο είδος α, β, γ..... αντιστοιχεί το προσφερόμενο είδος και ως προς την διάσταση εφόσον βέβαια αυτά δεν παρουσιάζουν ουσιώδεις αποκλίσεις **(ΟΡΟΣ ΑΠΑΡΑΒΑΤΟΣ).**

Τα ανωτέρω είδη πρέπει να είναι άριστης ποιότητας και για όσα εξ αυτών δεν υπάρχει λεπτομερής τεχνική περιγραφή, η αξιολόγηση θα γίνεται με βάση τα τεχνικά χαρακτηριστικά που απορρέουν από την περιγραφή της ονοματολογίας του.

Τυχόν εμπορικές ονομασίες έχουν ενδεικτικό χαρακτήρα και μόνο.

Οι διαστάσεις που τυχόν αναφέρονται είναι **ενδεικτικές** του τι εξυπηρετεί το Γενικό Νοσοκομείο Λευκάδας και ως εκ τούτου δεν είναι απαγορευτικό στο να προσφερθούν και διαστάσεις οι οποίες δεν έχουν ουσιώδη απόκλιση των ζητούμενων με την μόνη προϋπόθεση όπως προαναφέραμε, ότι η προσφέρουσα εταιρεία έχει την υποχρέωση να αντιστοιχίσει ακριβώς το προσφερόμενο είδος με το ζητούμενο και με τον τρόπο που περιγράψαμε ανωτέρω.

Είναι υποχρεωτική η προσκόμιση δειγμάτων των προσφερομένων ειδών επί ποινή αποκλεισμού , τα οποία πρέπει να φέρουν την σφραγίδα της εταιρείας που τα προσφέρει.

Όροι συμμετοχής

1. Οι προσφορές πρέπει να είναι καθαρογραμμένες χωρίς σβησίματα, προσθήκες, διορθώσεις. Εάν υπάρχει στην προσφορά οποιαδήποτε διόρθωση αυτή πρέπει να είναι καθαρογραμμένη και μονογραμμένη από τον προσφέροντα. Θα φέρουν τον τίτλο της εταιρείας ή του ιδιώτη και θα απευθύνονται προς την υπηρεσία που διενεργεί την πρόσκληση ενδιαφέροντος. Θα φέρουν τον τίτλο της εταιρείας ή του ιδιώτη και θα απευθύνονται προς την υπηρεσία που διενεργεί την πρόσκληση ενδιαφέροντος. Θα φέρουν σαν τίτλο την προμήθεια που αφορά και τον αριθμό της πρόσκλησης ενδιαφέροντος, στοιχεία που θα πρέπει να αναφέρονται και στο εξωτερικό του φακέλου που τις περιέχει. Οι προσφορές υποβάλλονται σε σφραγισμένο φάκελο. Υποχρεωτικά σε δύο (2) αντίγραφα τόσο οι ΤΕΧΝΙΚΕΣ όσο και οι ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΕΣ.

2. Η τιμή της προσφοράς θα περιλαμβάνει όλες τις νόμιμες κρατήσεις:

α) Υπέρ ΑΕΠΠ 0,06% (άρθρο350 παρ 3 Ν4412/2016-ΚΥΑ1191/2017)

β) Χαρτόσημο 3% επί ΑΕΠΠ

γ) ΟΓΑ Χαρτ/μου20% επί Χαρτ.ΑΕΠΠ

δ) Υπέρ ΕΑΑΔΗΣΥ0,07%

ε) Χαρτόσημο 3% επί ΕΑΑΔΗΣΥ

στ) ΟΓΑ Χαρτ/μου 20% επί Χαρτ. ΕΑΑΔΗΣΥ

ζ) Φόρος Προμηθευτών 4%

(Οι κρατήσεις υπολογίζονται στην αξία τιμολογίου προ ΦΠΑ).

3. Ο Φ.Π.Α. βαρύνει το Νοσοκομείο (Ο προσφέρων υποχρεούται με την προσφορά του να δηλώσει το ποσοστό ΦΠΑ επί της % στο οποίο υπάγεται το είδος).

4. Η υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα να ζητήσει από τους συμμετέχοντες στοιχεία απαραίτητα για την τεκμηρίωση των προσφερομένων τιμών οι δε συμμετέχοντες υποχρεούνται να παρέχουν αυτά.

5. Οι προσφορές θα ισχύουν τουλάχιστον για εκατόν είκοσι ημέρες (120), από την επομένη της διεξαγωγής του διαγωνισμού.

6. Αντιπροσφορές, προσφορές αόριστες, ή ανεπίδεκτες εκτίμησης, εκπρόθεσμες, υπό αίρεση ή τέτοιες που τροποποιούν τους όρους της πρόσκλησης ενδιαφέροντος δεν γίνονται δεκτές.

7. Η παράδοση των ειδών στο Νοσοκομείο θα γίνεται μέσα στο χρόνο που ορίζει η πρόσκληση ενδιαφέροντος αυτή.

8. Η πληρωμή του προμηθευτή θα γίνει με χρηματικό ένταλμα και με βάση τα νόμιμα δικαιολογητικά και για το σύνολο της αξίας, βάσει της κείμενης νομοθεσίας.

9. Σε περίπτωση που το προσκομισθέν είδος δεν είναι σύμφωνο με την υπογραφείσα σύμβαση, ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος μέσα σε δέκα (10) ημέρες από την κοινοποίηση του σχετικού εγγράφου να το αντικαταστήσει με άλλο σύμφωνο με τη σύμβαση.

10. Οι προσφέροντες υποχρεωτικά θα αναγράφουν στην προσφορά τους ότι έλαβαν γνώση των όρων της πρόσκλησης αυτής και τους αποδέχονται ανεπιφύλακτα και με την υποβολή της προσφοράς ο προσφέρων θεωρείται ότι αποδέχεται τους όρους της πρόσκλησης έστω και αν αυτό δεν αναφέρεται στην προσφορά του όπως είναι υποχρεωτικό.

Χρόνος και τρόπος υποβολής προσφορών

Όσοι επιθυμούν να λάβουν μέρος στην πρόσκληση, πρέπει να καταθέσουν εγγράφως προσφορές από τις **20-07-2020 ημέρα Δευτέρα έως και τις 27-07-2020 ημέρα Δευτέρα στη γραμματεία του Νοσοκομείου (Πρωτόκολλο)**. Οι προσφορές θα ανοιχθούν την **Τρίτη 28-07-2020 και ώρα 11:00 από την αρμόδια Επιτροπή**.

Οι προσφορές μπορεί να αποστέλλονται στην Υπηρεσία με οποιονδήποτε τρόπο και παραλαμβάνονται με απόδειξη, με την απαραίτητη όμως προϋπόθεση ότι αυτές θα περιέρχονται στη Γραμματεία της Υπηρεσίας **μέχρι την προηγούμενη εργάσιμη της ημερομηνίας διενέργειας της πρόσκλησης μέσα στις εργάσιμες ώρες**.

Στις περιπτώσεις που οι υποβαλλόμενες ή οι ταχυδρομικά αποστελλόμενες προσφορές δεν πληρούν τα οριζόμενα από τις διατάξεις των προηγούμενων παραγράφων του παρόντος άρθρου, δεν λαμβάνονται υπόψη.

Προσφορές που υποβάλλονται στην Υπηρεσία με οποιοδήποτε τρόπο, πριν από τη διενέργεια της πρόσκλησης, δεν αποσφραγίζονται αλλά παραδίδονται στα αρμόδια όργανα αποσφράγισης των προσφορών που παραλαμβάνουν τις προσφορές, προ της εκπνοής της προθεσμίας που καθορίζεται από την πρόσκληση, προκειμένου να αποσφραγιστούν μαζί με τις άλλες που κατατέθηκαν με την προαναφερόμενη διαδικασία. Στο φάκελο κάθε προσφοράς πρέπει να αναγράφονται ευκρινώς: α. Η λέξη “Προσφορά”, β. Ο πλήρης τίτλος της αρμόδιας Υπηρεσίας που διενεργεί την προμήθεια. γ. Ο αριθμός της πρόσκλησης ενδιαφέροντος. δ. Η ημερομηνία διενέργειας της πρόσκλησης. ε. Τα στοιχεία του αποστολέα.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ
ΜΠΑΚΑΒΟΣ ΙΩΑΝΝΗΣ