



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΗΜΑΘΙΑΣ  
ΥΓ. ΜΟΝ. ΒΕΡΟΙΑΣ

ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ ΤΜΗΜΑ

ΓΡΑΦΕΙΟ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ

ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ

ΣΥΝΟΠΤΙΚΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΚΩΝ Α.Δ. 6/2019

ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

ΕΙΔΟΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ	ΣΥΝΟΠΤΙΚΟΣ
ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ	Η ΠΛΕΟΝ ΣΥΜΦΕΡΟΥΣΑ ΑΠΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΠΟΨΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΒΑΣΕΙ ΤΗΣ ΤΙΜΗΣ (ΧΑΜΗΛΟΤΕΡΗ ΤΙΜΗ)
ΚΑΤΑΛΗΤΙΚΗ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΚΑΤΑΘΕΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ	9/07/2019
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ	9/07/2019
ΤΟΠΟΣ ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑΣ	Υγ. Μον. ΒΕΡΟΙΑΣ, Περιοχή Ασωμάτων, Τ.Κ. 59100 Βέροια
ΚΩΔΙΚΟΣ CPV	24455000-8
ΚΩΔΙΚΟΣ NUTS	GR 121
ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΘΕΙΣΑ ΔΑΠΑΝΗ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ <sup>1</sup>	Γ.Ν. Ημαθίας: 37.500,00 € Υγ. Μον. Βέροιας: 24.193,550 € Υγ. Μον. Νάουσας: 13.306,450 €
ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΕΚΤΙΜΩΜΕΝΗ ΔΑΠΑΝΗ ΜΕ ΦΠΑ	46.500,00 € (24% ΦΠΑ) Υγ. Μον. Βέροιας 30.000,00 € Υγ. Μον. Νάουσας 16.500,00 €
ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ	12 μήνες
ΧΡΟΝΟΣ ΠΑΡΑΤΑΣΗΣ	ΤΡΙΜΗΝΗ ΜΕ ΜΟΝΟΜΕΡΕΣ ΔΙΚΑΙΩΜΑ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΡΤΗΣΗΣ ΣΤΟ ΚΗΜΔΗΣ	28/06/2019
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΗΣ ΣΤΗΝ ΕΠΙΣΗΜΗ ΙΣΤΟΣΕΛΙΔΑ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ	28/06/2019

<sup>1</sup> Ν. 4412/2016 Άρθρο 6 (Μέθοδοι υπολογισμού της εκτιμώμενης αξίας της σύμβασης -άρθρο 5 της Οδηγίας 2014/24/ΕΕ), παρ. 1. Ο υπολογισμός της εκτιμώμενης αξίας μιας σύμβασης βασίζεται στο συνολικό πληρωτέο ποσό, χωρίς ΦΠΑ, όπως εκτιμάται από την αναθέτουσα αρχή, σύμφωνα με τον κανόνα της καλύτερης τιμής, ή τυχόν δικαιώματος προαίρεσης ή τυχόν παρατάσεων της σύμβασης, όπως ορίζουν ρητά τα έγγραφα της σύμβασης.

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

1. ΔΙΑΚΗΡΥΞΗ – ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ (ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄)
2. ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ – ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΖΗΤΟΥΜΕΝΩΝ ΕΙΔΩΝ – ΕΠΙΜΕΡΟΥΣ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΙ (ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄)
3. Τ.Ε.Υ.Δ. (ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ΄)

## Έχοντας υπόψη:

## 1. Τις διατάξεις όπως αυτές ισχύουν:

- 1.1 του Ν. 3329/2005 (ΦΕΚ 81/4.4.2005) Περί Εθνικού Συστήματος Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις όπως τροποποιήθηκε και ισχύει,
- 1.2 του Ν. 3527/2007 (ΦΕΚ 25/Α/9.2.2007) Περί Κύρωση συμβάσεων υπέρ νομικών προσώπων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις, όπως ισχύει σήμερα,
- 1.3 του Ν. 3580/2007 «Προμήθειες Φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ Α΄134/18-6-2007),
- 1.4 του Ν. 3918/2011 (ΦΕΚ 31/Α/2011) «Διαρθρωτικές αλλαγές στο σύστημα υγείας και άλλες διατάξεις»,
- 1.5 του Ν. 4072/2012 (ΦΕΚ 86 Α΄/11-04-2012) «Βελτίωση επιχειρηματικού περιβάλλοντος –Νέα εταιρική μορφή- Σήματα- Μεσίτες Ακινήτων- Ρύθμιση Θεμάτων ναυτιλίας, λιμένων και αλιείας και άλλες διατάξεις, Μέρος Δεύτερο, Νέα εταιρική μορφή: Ιδιωτική Κεφαλαιουχική Εταιρία (ΙΚΕ),
- 1.6 του Ν. 4250/2014 (ΦΕΚ 74/τ. Α΄) «Διοικητικές Απλουστεύσεις – Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών Προσώπων και Υπηρεσιών του Δημοσίου Τομέα – Τροποποίηση Διατάξεων του π.δ. 318/1992 (Α΄ 161) και λοιπές ρυθμίσεις»,
- 1.7 του Ν. 4254/2014 «Μέτρα στήριξης και ανάπτυξης της ελληνικής οικονομίας στο πλαίσιο εφαρμογής του ν. 4046/2012 και άλλες διατάξεις»,
- 1.8 του Ν. 4272/2014 (ΦΕΚ 145/Α/11-07-2014) Προσαρμογή στο εθνικό δίκαιο της Εκτελεστικής Οδηγίας 2012/25/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Οκτωβρίου 2012 για τη θέσπιση διαδικασιών ενημέρωσης σχετικά με την ανταλλαγή, μεταξύ των κρατών-μελών, ανθρωπίνων οργάνων που προορίζονται για μεταμόσχευση – Ρυθμίσεις για την Ψυχική Υγεία και την Ιατρικώς Υποβοηθούμενη Αναπαραγωγή και λοιπές διατάξεις,
- 1.9 του Ν. 4412/2016 (ΦΕΚ 47/τ. Α΄/08.08.2016) Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις οδηγίες 2014/24/ΕΕ & 2014/25/ΕΕ), όπως ισχύει σήμερα,
- 1.10 του Ν. 4472/2017 (Φ.Ε.Κ. 74/τ.Α΄/19-05-2017) «Συνταξιοδοτικές διατάξεις Δημοσίου και τροποποίηση διατάξεων του ν. 4387/2016, μέτρα εφαρμογής των δημοσιονομικών στόχων και μεταρρυθμίσεων, μέτρα κοινωνικής στήριξης και εργασιακές ρυθμίσεις, Μεσοπρόθεσμο Πλαίσιο Δημοσιονομικής Στρατηγικής 2018-2021 και λοιπές διατάξεις»,
- 1.11 του Ν. 4497/2017, άρθ. 107 (Φ.Ε.Κ. 171/τ.Α΄/13-11-2017) περί τροποποιήσεων του Ν. 4412/2016,
- 1.12 του Ν. 4605/2019, άρθ. 43 (Φ.Ε.Κ. 52/τ.Α΄/1-4-2019)περί τροποποιήσεων του Ν. 4412/2016,
- 1.13 του Ν. 4608/2019, άρθ. 33 (Φ.Ε.Κ. 66/τ.Α΄/25-4-2019 περί τροποποιήσεων του Ν. 4412/2016 και
- 1.14 του Ν. 4609/2019, άρθ. 56 (Φ.Ε.Κ. 67/τ.Α΄/3-5-2019 περί τροποποιήσεων του Ν. 4412/2016.

**2. Τις αποφάσεις:**

- 2.1. με αριθμ. ΔΥ6α/ οικ.36932/ 17-3-2009 Κ.Υ.Α. των Υπουργών Οικονομίας και Οικονομικών και Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης «Τρόπος και διαδικασία είσπραξης και απόδοσης παρακρατούμενου ποσοστού 2% κατά την εξόφληση των τιμολογίων των συμβάσεων προμηθειών και υπηρεσιών υγείας (αρ. 3 Ν. 3580/2007),
- 2.2. με αρ. πρωτ. 4661/14.9.2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που αφορά την αριθμ.88 και από 7.9.2016 Συνεδρίαση της ΕΠΥ Αναφορικά με την αρμοδιότητα της ΕΠΥ να εγκρίνει τεχνικές προδιαγραφές μετά την θέση σε ισχύ του Ν. 4412/2016,
- 2.3. με αρ. 57654/22.05.2017 Απόφαση του Υπουργού Οικονομίας και Ανάπτυξης με θέμα : «Ρύθμιση ειδικότερων θεμάτων λειτουργίας και διαχείρισης του Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων (ΚΗΜΔΗΣ)»(Β΄/1781),
- 2.4. με αρ. 31/2017 απόφαση της ΕΑΑΔΗΣΥ (Κατευθυντήρια Οδηγία 19) με θέμα: Συμβάσεις κάτω των ορίων των άρθρων 5 (Βιβλίο Ι) και 235(Βιβλίο ΙΙ) του Ν. 4412/2016,
- 2.5. με αρ. 17/30-08-2018 (Ε.Η.Δ 1ο) πράξη του Δ.Σ. του Γ. Ν. Ημαθίας, περί έγκρισης του επισυναπτόμενου, στο με αρ. πρωτ. 10492/21-08-2018 εγγράφου του Γραφείου Προμηθειών, Πίνακα Προγραμματισμού Διαχειριστικού Έτους 2018 του Γ. Ν. Ημαθίας, ο οποίος περιλαμβάνει τις ανάγκες της Οργανικής Μονάδας έδρας Βέροιας και της Αποκεντρωμένης Μονάδας Νάουσας του Γ. Ν. Ημαθίας για προμήθειες και υπηρεσίες,
- 2.6. με αρ. 24/29-11-2018 (Ε.Η.Δ 5ο) πράξη του Δ.Σ του Γ. Ν. Ημαθίας, περί έγκρισης του επισυναπτόμενου, στο με αρ. πρωτ. 15928/28-11-2018 έγγραφο του Γραφείου Προμηθειών, Πίνακα Προγραμματισμού Διαχειριστικού Έτους 2018 του Γ. Ν. Ημαθίας όπως αυτός τροποποιήθηκε, και περιλαμβάνει τις ανάγκες των Υγειονομικών Μονάδων Βέροιας και Νάουσας του Γ.Ν. Ημαθίας για προμήθειες και υπηρεσίες,
- 2.7. με αρ. 357/2019 (αρ. πρ. 3234/05-03-2019) Απόφαση Διοικητή του Γ. Ν. Ημαθίας σχετικά με συγκρότηση Επιτροπής Σύνταξης Τεχνικών Προδιαγραφών για την προμήθεια Απολυμαντικών (CPV - 24455000-8) του Γ.Ν. Ημαθίας (Υγ. Μον. Βέροιας και Νάουσας),
- 2.8. με αρ. 13/13-06-2019 (θέμα 2<sup>ο</sup>) πράξη του ΔΣ του Γ.Ν. Ημαθίας περί αναγκαιότητας προμήθεια Απολυμαντικών, έγκρισης σκοπιμότητας, πρακτικού τεχνικών προδιαγραφών, σχεδίου διακήρυξης και διενέργειας συνοπτικού διαγωνισμού και
- 2.9. με αρ. 841 (8022/24-06-2019) (ΑΔΑ: 6ΝΨΥ4690Β7-5Λ0 / 24-06-2019) νομική δέσμευση πίστωσης της Υγ. Μον. Βέροιας και την με αρ. πρωτ. 5817/24-06-2019 (ΑΔΑ: 6360469074-ΙΓ0 / 26-06-2019) ανάληψη υποχρέωσης (νομική δέσμευση) της Υγ. Μον. Νάουσας του Γ. Ν. Ημαθίας.

**ΠΡΟΚΗΡΥΣΣΕΙ**

Συνοπτικό διαγωνισμό με σφραγισμένες προσφορές, σε ευρώ, με κριτήριο κατακύρωσης **την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά αποκλειστικά βάσει της τιμής (χαμηλότερη τιμή)**, για την προμήθεια **«Απολυμαντικών»** για τις ανάγκες των **Υγ. Μονάδων Βέροιας & Νάουσας του Γενικού Νοσοκομείου Ημαθίας**.

Ο προϋπολογισμός του διαγωνισμού ανέρχεται στο ποσό των **46.500,00 €** (Υγ. Μον. Βέροιας 30.000,00 € και Υγ. Μον. Νάουσας 16.500,00 € ) συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.

Ο διαγωνισμός θα διενεργηθεί την **9<sup>η</sup> Ιουλίου 2019, ημέρα Τρίτη και ώρα 12:00** , στην αίθουσα του Γραφείου Προμηθειών της Υγ. Μον. Βέροιας του Νοσοκομείου, από αρμόδια επιτροπή.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄ΑΡΘΡΟ 1<sup>ο</sup>ΧΡΟΝΟΣ ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Όσοι επιθυμούν να συμμετάσχουν στο διαγωνισμό θα πρέπει να υποβάλλουν την προσφορά τους με τα απαραίτητα δικαιολογητικά στο Γραφείο Προμηθειών του Γενικού Νοσοκομείου Ημαθίας, Διεύθυνση Περιοχή Παπάγου - Ασωμάτων, Τ.Κ. 59100, Βέροια, τηλέφωνα επικοινωνίας 23313-51157, 23313-51314, μέχρι την **9<sup>η</sup> Ιουλίου 2019 και ώρα 12:00 μεσημβρινή** (με οποιονδήποτε τρόπο και αν αυτά κατατίθενται ή αποστέλλονται).

**Εμπρόθεσμες θεωρούνται οι προσφορές που θα έχουν περιέλθει στην Υπηρεσία μέχρι την παραπάνω ημερομηνία και ώρα. Προσφορές που κατατίθενται μετά την παραπάνω ημερομηνία και ώρα, είναι εκπρόθεσμες και επιστρέφονται από την Υπηρεσία που διενεργεί το διαγωνισμό, χωρίς να αποσφραγισθούν.**

ΑΡΘΡΟ 2<sup>ο</sup>ΠΡΟΣΟΝΤΑ ΚΑΙ ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ - ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ – ΥΠΟΒΟΛΗ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

1. Δικαίωμα συμμετοχής στο διαγωνισμό έχουν:

- α) τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα,
- β) ενώσεις προμηθευτών που υποβάλουν κοινή προσφορά,
- γ) συνεταιρισμοί,
- δ) κοινοπραξίες προμηθευτών

Οι ενώσεις και οι κοινοπραξίες δεν υποχρεούνται να λαμβάνουν ορισμένη νομική μορφή προκειμένου να υποβάλουν την προσφορά. Η επιλεγείσα ένωση ή κοινοπραξία υποχρεούται να πράξει τούτο εάν κατακυρωθεί σε αυτή η σύμβαση εφόσον η λήψη ορισμένης νομικής μορφής είναι αναγκαία για την ορθή εκτέλεση της σύμβασης.

2. Κάθε προσφορά συντάσσεται σύμφωνα με τα αναφερόμενα στο Ν. 4412/2016 στην Ελληνική γλώσσα και υποβάλλεται, επί ποινή αποκλεισμού, μέσα σε **καλά σφραγισμένο φάκελο**, σε **δύο (2) αντίγραφα**, στον οποίο θα **αναγράφονται ευκρινώς**:

- α. η λέξη «**ΠΡΟΣΦΟΡΑ**» με κεφαλαία γράμματα,
- β. ο πλήρης τίτλος της Υπηρεσίας που διενεργεί το διαγωνισμό,
- γ. ο αριθμός της διακήρυξης,
- δ. η ημερομηνία διενέργειας του διαγωνισμού,
- ε. τα στοιχεία του αποστολέα.

3. Οι προσφέροντες υποβάλλουν με την προσφορά τους στον κυρίως φάκελο, σύμφωνα με τις οικείες διατάξεις:

**α. Τα παρακάτω δικαιολογητικά (επί ποινή απόρριψης):**

1. Τυποποιημένο Έντυπο Υπεύθυνης Δήλωσης (**ΤΕΥΔ**). Συμπληρώνεται μέσω της ειδικής πλατφόρμας της ηλεκτρονικής υπηρεσίας <https://espdint.eprocurement.gov.gr/> όπου δίνεται η δυνατότητα για τη σύνταξη και διαχείριση του Τυποποιημένου Εντύπου Υπεύθυνης Δήλωσης (ΤΕΥΔ). **Το ΤΕΥΔ να υπογράφεται έως δέκα (10) ημέρες πριν την καταληκτική ημερομηνία υποβολής των προσφορών** ή αιτήσεων συμμετοχής από τον κατά περίπτωση εκπρόσωπο του οικονομικού φορέα (δεν απαιτείται βεβαίωση του γνησίου της υπογραφής από αρμόδια διοικητική αρχή ή τα Κ.Ε.Π.). Ως εκπρόσωπος του οικονομικού φορέα νοείται ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτού, όπως προκύπτει από **το ισχύον καταστατικό ή το πρακτικό εκπροσώπησης του έκδοσης έως 30 ημέρες πριν την υποβολή του**, ή το αρμοδίως εξουσιοδοτημένο φυσικό πρόσωπο να εκπροσωπεί τον οικονομικό φορέα για διαδικασίες σύναψης συμβάσεων ή για συγκεκριμένη διαδικασία σύναψης σύμβασης.

Όσον αφορά το Μέρος IV του Τ.Ε.Υ.Δ., ο οικονομικός φορέας θα συμπληρώσει μόνο την Ενότητα α, χωρίς να υποχρεούται να συμπληρώσει οποιαδήποτε άλλη ενότητα (Α έως Δ).

**β. Χωριστό σφραγισμένο φάκελο, με την ένδειξη «ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ», εντός του οποίου τοποθετείται η τεχνική προσφορά.**

**ΕΙΔΙΚΟΤΕΡΑ:**

Στον ΚΛΕΙΣΤΟ ΦΑΚΕΛΟ με την ένδειξη «ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ», τοποθετείται απαραίτητα σε δύο αντίγραφα το σύνολο των κατατιθέμενων εγγράφων, εκ των οποίων το ένα πρωτότυπο και το δεύτερο απλό φωτοαντίγραφο. Πιο συγκεκριμένα, ο φάκελος της τεχνικής προσφοράς θα πρέπει οπωσδήποτε να περιλαμβάνει:

- 1. Πλήρη τεχνική περιγραφή στην ελληνική γλώσσα**, σε πλήρη ανταπόκριση-παραπομπή (ανά κεφάλαιο και παράγραφο) τόσο με τις τεχνικές προδιαγραφές και τους λοιπούς όρους της διακήρυξης όσο και τα συνυποβαλλόμενα prospectus (τεχνικά φυλλάδια) ή δικαιολογητικά, ώστε να επιτυγχάνεται αντικειμενική αξιολόγηση,
- 2. Πιστοποιητικά, βεβαιώσεις και κάθε άλλου είδους έγγραφα** που αποδεικνύουν τη **συμμόρφωση προς τις τεχνικές προδιαγραφές** και τις απαιτήσεις της διακήρυξης, (π.χ. δήλωση συμμόρφωσης, πιστοποιητικό CE κ.λ.π.) καθώς και άλλα υπάρχοντα στοιχεία σχετικά με την **παραγωγική και εμπορική ικανότητα της επιχείρησης του προσφέροντος** που τεκμηριώνουν την ικανότητα του αναδόχου για την καλή εκτέλεση της σύμβασης (π.χ. Παραδόσεις, Συμβάσεις, Βεβαιώσεις Καλής Εκτέλεσης κ.ά.),
- 3. Έγγραφο δήλωση του συμμετέχοντα**, με την οποία να δηλώνεται: **α)** η επιχειρηματική μονάδα στην οποία θα κατασκευαστεί το προϊόν που προσφέρεται καθώς και ο τόπος εγκατάστασής της. Προσφορά στην οποία δεν θα υπάρχει η ανωτέρω δήλωση, θα απορρίπτεται ως απαράδεκτη. Στην περίπτωση που δεν είναι ο ίδιος κατασκευαστής, υποχρεούται επιπροσθέτως να δηλώνει προς τον φορέα ότι ο νόμιμος εκπρόσωπος της επιχείρησης που θα κατασκευάσει το τελικό προϊόν, έχει αποδεχθεί έναντι του, την εκτέλεση της συγκεκριμένης προμήθειας, σε περίπτωση κατακύρωσης, **β)** αποδέχεται όλους τους όρους της διακήρυξης και η προσφορά του πληροί πλήρως τις απαιτούμενες τεχνικές προδιαγραφές του διαγωνισμού, **γ)** ο προσφέρων διαθέτει κατάλληλη και επαρκή υποδομή (εξειδικευμένο προσωπικό και τεχνικά μέσα, κτλ.) για την εκτέλεση της σύμβασης, **δ)** η προσφορά του ισχύει για διάστημα τουλάχιστον δώδεκα μηνών και **ε)** το χρόνο παράδοσης του υπό προμήθεια υλικού.

Ο προσφέρων, εφόσον κατασκευάζει ο ίδιος το τελικό προϊόν, πρέπει να δηλώνει στην προσφορά του, την επιχειρηματική μονάδα στην οποία θα κατασκευάσει το προσφερόμενο προϊόν, καθώς και τον τόπο εγκατάστασής της. Προσφορά στην οποία δεν θα υπάρχει η ανωτέρω δήλωση, θα απορρίπτεται ως απαράδεκτη. Όταν οι προσφέροντες δεν θα κατασκευάσουν οι ίδιοι το τελικό προϊόν, σε δική τους επιχειρηματική μονάδα, στην προσφορά τους δηλώνουν την επιχειρηματική μονάδα, στην οποία θα κατασκευαστεί το προσφερόμενο προϊόν και τον τόπο εγκατάστασής της. Επίσης, στην προσφορά τους πρέπει να επισυνάψουν **και υπεύθυνη δήλωσή** τους προς την Αναθέτουσα Αρχή ότι, η κατασκευή του τελικού προϊόντος θα γίνει από την επιχείρηση στην οποία ανήκει ή η οποία εκμεταλλεύεται ολικά ή μερικά τη μονάδα κατασκευής του τελικού προϊόντος και ότι ο νόμιμος εκπρόσωπος της επιχείρησης αυτής ή ο επίσημος αντιπρόσωπός της έχει αποδεχθεί έναντι τους την εκτέλεση της συγκεκριμένης προμήθειας, σε περίπτωση κατακύρωσης στον προμηθευτή υπέρ του οποίου έγινε η αποδοχή. Προσφορά στην οποία δεν θα υπάρχουν οι ανωτέρω δηλώσεις θα απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

Οι υπεύθυνες δηλώσεις φέρουν υπογραφή μετά την έναρξη διαδικασίας σύναψης σύμβασης.

Σε περίπτωση που τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς δεν είναι δυνατόν, λόγω όγκου, να τοποθετηθούν στον κυρίως φάκελο, τότε αυτά συσκευάζονται ιδιαίτερα και ακολουθούν τον κυρίως φάκελο με την ένδειξη «ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ» και τις λουιές ενδείξεις του κυρίως φακέλου.

**γ. Χωριστό σφραγισμένο φάκελο, με την ένδειξη «ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ», εντός του οποίου τοποθετείται η οικονομική προσφορά.**

**ΕΙΔΙΚΟΤΕΡΑ:**

Στον **ΚΛΕΙΣΤΟ ΦΑΚΕΛΟ** με την ένδειξη «**ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ**», τοποθετείται η οικονομική προσφορά, **απαραίτητα σε δύο αντίγραφα** (εκ των οποίων το ένα πρωτότυπο και το δεύτερο φωτοαντίγραφο), η οποία θα περιέχει τα οικονομικά στοιχεία της προσφοράς, επί ποινής απόρριψης, διαμορφωμένα ως εξής:

- Οι προσφερόμενες τιμές θα δοθούν σε ευρώ (EURO) ξεχωριστά για κάθε υγειονομική μονάδα και στο σύνολο και θα αναγράφονται αριθμητικώς και ολογράφως. Σε περίπτωση διαφοροποίησης μεταξύ της αναγραφόμενης τιμής αριθμητικώς και ολογράφως, λαμβάνεται υπόψη η τιμή ολογράφως. Θα δοθεί τιμή για τα υπό προμήθεια είδη, όπως αυτά περιγράφονται αναλυτικά στις τεχνικές προδιαγραφές του παραρτήματος Β'.
- Στις τιμές θα περιλαμβάνονται οι νόμιμες κρατήσεις και οι επιβαρύνσεις επί των κρατήσεων. Σε περίπτωση διαφοροποίησης μεταξύ της αναγραφόμενης τιμής αριθμητικώς και ολογράφως, λαμβάνεται υπόψη η τιμή ολογράφως. Στην τιμή περιλαμβάνονται τα έξοδα προμήθειας και μεταφοράς υπό προμήθεια είδους, στο χώρο που θα υποδειχθεί στον προμηθευτή από την Υπηρεσία.
- Στην προσφορά θα αναγράφεται το ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό στο οποίο υπάγονται τα υπό προμήθεια είδη και θα βαρύνει το Νοσοκομείο.
- Οι τιμές της προσφοράς είναι δεσμευτικές για τον ανάδοχο / προμηθευτή μέχρι την ολοκλήρωση της σύμβασης. Αποκλείεται οποιαδήποτε αναθεώρηση των τιμών της προσφοράς και οποιαδήποτε αξίωση του αναδόχου πέραν του προσφερόμενου αντίτιμου των ειδών που θα προμηθεύσει βάσει των τιμών της προσφοράς του μέχρι την οριστική παραλαβή των ειδών και την αποπληρωμή τους.

*Σύμφωνα με τα άρθρα 13 & 14 του Ν. 3918/2-3-2011, οι συμμετέχοντες στην διαδικασία του διαγωνισμού υποχρεούνται στην οικονομική τους προσφορά (σε χωριστή στήλη) να αναγράψουν τις τιμές του ΠΑΡΑΤΗΡΗΤΗΡΙΟΥ ΤΙΜΩΝ και τον Α/Α κατά την ημερομηνία κατάθεσης της προσφοράς. Σε περίπτωση που κάποιο υλικό δεν παρακολουθείται από το ΠΑΡΑΤΗΡΗΤΗΡΙΟ ΤΙΜΩΝ αυτό θα δηλώνεται σε υπεύθυνη δήλωση. Προσφορές ανώτερες του ΠΑΡΑΤΗΡΗΤΗΡΙΟΥ ΤΙΜΩΝ θα απορρίπτονται ως απαράδεκτες.*

4. Μετά την αξιολόγηση των προσφορών, κατά το άρθρο 100 του Ν. 4412/2016, ο προσφέρων στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση (προσωρινός ανάδοχος), εντός προθεσμίας δέκα (10) ημερών από την κοινοποίηση της σχετικής ειδοποίησης σ' αυτόν, οφείλει να υποβάλει, σε σφραγισμένο φάκελο, τα αναφερόμενα παρακάτω έγγραφα και δικαιολογητικά του άρθρου 80 του Ν.4412/2016, κατά περίπτωση, τα οποία αποσφραγίζονται και ελέγχονται κατά την διαδικασία που προβλέπεται στο άρθρο 103 του Ν. 4412/2016.

**Αναλυτικότερα:**

**α) Οι Έλληνες πολίτες:**

- 1) **Απόσπασμα ποινικού μητρώου** ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμου εγγράφου που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο εν λόγω οικονομικός φορέας, **έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν την υποβολή του** από το οποίο να προκύπτει, ότι δεν έχουν καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση, για κάποιο από τα αδικήματα της παρ. 1 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016: για συμμετοχή σε εγκληματική οργάνωση, δωροδοκία, απάτη σε βάρος των οικονομικών συμφερόντων της Ευρωπαϊκής Ένωσης, τρομοκρατικά εγκλήματα ή εγκλήματα συνδεδεμένα με τρομοκρατικές δραστηριότητες, νομιμοποίηση εσό-

δων από παράνομες δραστηριότητες ή χρηματοδότηση της τρομοκρατίας, παιδική εργασία και άλλες μορφές εμπορίας ανθρώπων, για κάποιο από τα αδικήματα του Αγορανομικού Κώδικα, σχετικό με την άσκηση της επαγγελματικής τους δραστηριότητας ή για κάποιο από τα αδικήματα της υπεξαίρεσης, της απάτης, της εκβίασης, της πλαστογραφίας, της ψευδορκίας, της δωροδοκίας και της δόλιας χρεωκοπί-  
ας.

- 2) **Πιστοποιητικά αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν την υποβολή τους**, από τα οποία να προκύπτει ότι ο οικονομικός φορέας **δεν τελεί υπό πτώχευση, δεν έχει υπαχθεί σε διαδικασία εξυγίανσης ή ειδικής εκκαθάρισης, δεν τελεί υπό αναγκαστική διαχείριση από εκκαθαριστή ή από το δικαστήριο, δεν έχει υπαχθεί σε διαδικασία πτωχευτικού συμβιβασμού, δεν έχει αναστείλει τις επιχειρηματικές του δραστηριότητες και δεν βρίσκεται σε οποιαδήποτε ανάλογη κατάσταση** προκύπτουσα από παρόμοια διαδικασία, προβλεπόμενη σε εθνικές διατάξεις νόμου.
- 3) **Πιστοποιητικό** που εκδίδεται από αρμόδια κατά περίπτωση αρχή, και **είναι σε ισχύ κατά το χρόνο υποβολής του ή είναι έκδοσης 3μήνου πριν την υποβολή του**, από το οποίο να προκύπτει ότι ο οικονομικός φορέας δεν έχει αθετήσει τις υποχρεώσεις του όσον αφορά την **καταβολή φόρων και εισφορών κοινωνικής ασφάλισης** (κύριας και επικουρικής). Σε περίπτωση εγκατάστασής τους στην αλλοδαπή, τα δικαιολογητικά των παραπάνω περιπτώσεων (2) και (3) εκδίδονται με βάση την ισχύουσα νομοθεσία της χώρας που είναι εγκατεστημένοι, από την οποία και εκδίδεται το σχετικό πιστοποιητικό.
- 4) **Πιστοποιητικό του οικείου Επιμελητηρίου, έκδοσης έως 30 εργάσιμες ημέρες πριν την υποβολή του**, με το οποίο θα πιστοποιείται αφενός η εγγραφή του οικονομικού φορέα σ' αυτό και το ειδικό επάγγελμά του ήτοι την καταλληλότητα για την άσκηση της επαγγελματικής του δραστηριότητας.
- 5) **Πιστοποιητικό από τη Διεύθυνση Προγραμματισμού και Συντονισμού της Επιθεώρησης Εργασιακών Σχέσεων, έκδοσης του τελευταίου τριμήνου πριν την υποβολή του**, από το οποίο να προκύπτουν οι πράξεις επιβολής προστίμου που έχουν εκδοθεί σε βάρος του οικονομικού φορέα σε χρονικό διάστημα δύο (2) ετών πριν από την ημερομηνία λήξης της προθεσμίας υποβολής προσφοράς ή αίτησης συμμετοχής. Σε περίπτωση που η έκδοση του εν λόγω πιστοποιητικού δεν είναι εφικτή, οι οικονομικοί φορείς προσκομίζουν **υπεύθυνη δήλωση που έχει συνταχθεί μετά από την κοινοποίηση της πρόσκλησης υποβολής των δικαιολογητικών κατακύρωσης** στην οποία δηλώνεται ότι δεν έχουν εκδοθεί πράξεις επιβολής προστίμου σε βάρος τους, σε χρονικό διάστημα δύο (2) ετών πριν από την ημερομηνία λήξης της προθεσμίας υποβολής προσφοράς ή αίτησης συμμετοχής.

#### **β) Οι αλλοδαποί:**

- 1) **Απόσπασμα ποινικού μητρώου** ή, ελλείψει αυτού, ισοδύναμου εγγράφου που εκδίδεται από αρμόδια δικαστική ή διοικητική αρχή του κράτους-μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας όπου είναι εγκατεστημένος ο εν λόγω οικονομικός φορέας, έκδοσης του **τελευταίου τριμήνου** πριν την υποβολή του, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν έχουν καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση για κάποιο από τα αδικήματα της παρ. 1 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016
- 2) Πιστοποιητικό της κατά περίπτωση αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής της χώρας εγκατάστασής τους, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν σε κάποια από τις καταστάσεις της περ. (β) της παραγράφου 4 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016 ή υπό άλλη ανάλογη κατάσταση ή διαδικασία και ότι πληρούνται οι προϋποθέσεις της παραγράφου 2 του ιδίου άρθρου. Τα δικαιολογητικά των παραπάνω περιπτώσεων εκδίδονται με βάση την ισχύουσα νομοθεσία της χώρας που είναι εγκατεστημένοι, από την οποία και εκδίδεται το σχετικό πιστοποιητικό
- 3) Πιστοποιητικό της αρμόδιας αρχής της χώρας εγκατάστασής τους, από το οποίο να προκύπτει ότι ήταν εγγεγραμμένοι στα μητρώα του οικείου Επιμελητηρίου ή σε ισοδύναμες επαγγελματικές οργανώσεις,

κατά την ημέρα διενέργειας του διαγωνισμού και εξακολουθούν να παραμένουν εγγεγραμμένοι μέχρι την επίδοση της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης.

**γ) Τα νομικά πρόσωπα / συνεταιρισμοί (ημεδαπά ή αλλοδαπά):**

- 1) Τα παραπάνω κατά περίπτωση δικαιολογητικά για τους Έλληνες πολίτες ή αλλοδαπούς, αντίστοιχα.
- 2) Πιστοποιητικό αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν υπό κοινή εκκαθάριση του κ.ν. 2190/1920, όπως εκάστοτε ισχύει, ή ειδική εκκαθάριση του ν. 1892/1990 ή άλλες ανάλογες καταστάσεις και επίσης, ότι δεν τελούν υπό διαδικασία έκδοσης απόφασης κοινής ή ειδικής εκκαθάρισης των ανωτέρω νομοθετημάτων ή υπό άλλες ανάλογες καταστάσεις.
- 3) Ειδικότερα, τα ανωτέρω νομικά πρόσωπα πρέπει να προσκομίζουν για τους διαχειριστές, στις περιπτώσεις των εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.) και των Ιδιωτικών Κεφαλαιουχικών Εταιρειών (Ι.Κ.Ε.) και των προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.) και για τον πρόεδρο και διευθύνοντα σύμβουλο και όλα τα μέλη για τις ανώνυμες εταιρείες (Α.Ε.) και τους συνεταιρισμούς, απόσπασμα ποινικού μητρώου ή άλλο ισοδύναμο έγγραφο αρμόδιας διοικητικής ή δικαστικής αρχής της χώρας εγκατάστασης, από το οποίο να προκύπτει ότι τα ανωτέρω πρόσωπα δεν έχουν καταδικαστεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση, για κάποιο από τα αδικήματα των περιπτώσεων του άρθρου 73 του Ν.4412/2016.
- 4) Επί ημεδαπών ανωνύμων εταιρειών, τα προαναφερόμενα πιστοποιητικά της εκκαθάρισης ή διαδικασίας έκδοσης απόφασης εκκαθάρισης, εκδίδονται, όσον αφορά στην κοινή εκκαθάριση από την αρμόδια Υπηρεσία της Νομαρχιακής Αυτοδιοίκησης, στο μητρώο Ανωνύμων Εταιρειών της οποίας είναι εγγεγραμμένη η συμμετέχουσα στο διαγωνισμό Α.Ε. και, όσον αφορά στην ειδική εκκαθάριση του ν. 1892/1990, από το αρμόδιο Εφετείο της έδρας της ανωνύμου εταιρείας που τελεί υπό ειδική εκκαθάριση. Επί ημεδαπών εταιρειών περιορισμένης ευθύνης και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.) το πιστοποιητικό της εκκαθάρισης, εκδίδεται από το αρμόδιο τμήμα του Πρωτοδικείου της έδρας της συμμετέχουσας στον διαγωνισμό επιχείρησης.

**δ) Οι ενώσεις και οι κοινοπραξίες προμηθευτών που υποβάλλουν κοινή προσφορά:**

Τα παραπάνω κατά περίπτωση δικαιολογητικά, για κάθε Οικονομικό Φορέα που συμμετέχει στην Ένωση.

Αν δεν προσκομισθούν τα παραπάνω δικαιολογητικά ή υπάρχουν ελλείψεις σε αυτά που υποβλήθηκαν και ο προσωρινός ανάδοχος υποβάλλει εντός της προθεσμίας της παραγράφου 4, αίτημα προς το αρμόδιο όργανο αξιολόγησης για την παράταση της προθεσμίας υποβολής, το οποίο συνοδεύεται με αποδεικτικά έγγραφα από τα οποία να αποδεικνύεται ότι έχει αιτηθεί τη χορήγηση των δικαιολογητικών, η αναθέτουσα αρχή παρατείνει την προθεσμία υποβολής των δικαιολογητικών για όσο χρόνο απαιτηθεί για τη χορήγηση των δικαιολογητικών από τις αρμόδιες αρχές. Το παρόν εφαρμόζεται αναλόγως και στις περιπτώσεις που η αναθέτουσα αρχή ζητήσει την προσκόμιση των δικαιολογητικών κατά τη διαδικασία αξιολόγησης των προσφορών ή αιτήσεων συμμετοχής και πριν το στάδιο κατακύρωσης, κατ' εφαρμογή της διάταξης του άρθρου 79 παράγραφος 5 εδάφιο α', τηρουμένων των αρχών της ίσης μεταχείρισης και της διαφάνειας.

Αν το κράτος-μέλος ή η εν λόγω χώρα δεν εκδίδει τα παραπάνω έγγραφα ή πιστοποιητικά ή δεν καλύπτουν όλες τις ως άνω αναφερόμενες περιπτώσεις, το έγγραφο ή το πιστοποιητικό μπορεί να αντικαθίσταται από ένορκη βεβαίωση ή, στα κράτη - μέλη ή στις χώρες όπου δεν προβλέπεται ένορκη βεβαίωση, από υπεύθυνη δήλωση του ενδιαφερόμενου ενώπιον αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, συμβολαιογράφου ή αρμόδιου επαγγελματικού ή εμπορικού οργανισμού του κράτους μέλους ή της χώρας καταγωγής ή της χώρας εγκατάστασης του οικονομικού φορέα.



Στην κατά τα άνω υπεύθυνη δήλωση θα δηλώνεται ότι στην συγκεκριμένη χώρα δεν εκδίδονται τα συγκεκριμένα έγγραφα και ότι δεν συντρέχουν στο συγκεκριμένο πρόσωπο οι ανωτέρω νομικές καταστάσεις.

Σχετικά με τα έγγραφα αποδεικτικά μέσα του άρθρου 80 του Ν. 4412/2016, οι ένορκες βεβαιώσεις γίνονται αποδεκτές, εφόσον έχουν συνταχθεί έως τρεις (3) μήνες πριν από την υποβολή τους και οι υπεύθυνες δηλώσεις, εφόσον έχουν συνταχθεί μετά την κοινοποίηση της πρόσκλησης για την υποβολή των δικαιολογητικών.

Επισημαίνεται ότι:

*Όλα τα προσκομιζόμενα έγγραφα πρέπει να υποβάλλονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του ν. 4250/2014 (Α' 94) (πρωτότυπα ή επικυρωμένα αντίγραφα των πρωτοτύπων ή ευκρινή φωτοαντίγραφα αυτών). Ειδικά τα αποδεικτικά τα οποία αποτελούν ιδιωτικά έγγραφα, μπορεί να γίνονται αποδεκτά και σε απλή φωτοτυπία, εφόσον συνυποβάλλεται υπεύθυνη δήλωση στην οποία βεβαιώνεται η ακρίβειά τους και η οποία φέρει υπογραφή μετά την έναρξη διαδικασίας σύναψης σύμβασης.*

*Τα αποδεικτικά έγγραφα συντάσσονται στην ελληνική γλώσσα ή συνοδεύονται από επίσημη μετάφραση τους στην ελληνική γλώσσα. Στα αλλοδαπά δημόσια έγγραφα και δικαιολογητικά εφαρμόζεται η Συνθήκη της Χάγης της 5.10.1961, που κυρώθηκε με το ν. 1497/1984 (Α' 188).*

*Ειδικά τα αλλοδαπά ιδιωτικά έγγραφα συνοδεύονται από μετάφρασή τους στην ελληνική γλώσσα επικυρωμένη είτε από πρόσωπο αρμόδιο κατά τις διατάξεις της εθνικής νομοθεσίας είτε από πρόσωπο κατά νόμο αρμόδιο της χώρας στην οποία έχει συνταχθεί το έγγραφο. Προσκομίζονται πρωτότυπα ή επικυρωμένα αντίγραφα ή ευκρινή φωτοαντίγραφα αυτών, σύμφωνα με το Ν. 4250/26-3-2014, εφόσον συνυποβάλλεται υπεύθυνη δήλωση στην οποία βεβαιώνεται η ακρίβειά τους.*

*Οι υπεύθυνες δηλώσεις πρέπει να έχουν αληθές και ακριβές περιεχόμενο, άλλως επιφέρουν κυρώσεις.*

5. Ο προσφέρων, σε περίπτωση υποβολής με την προσφορά στοιχείων και πληροφοριών εμπιστευτικού χαρακτήρα, η γνωστοποίηση των οποίων στους άλλους διαγωνιζόμενους θα έθιγε τα έννομα συμφέροντα του, οφείλει να σημειώνει επ' αυτών την ένδειξη «πληροφορίες εμπιστευτικού χαρακτήρα» σύμφωνα με το άρθρο 21 του Ν. 4412/2016. Η έννοια της πληροφορίας εμπιστευτικού χαρακτήρα αφορά μόνο στην προστασία του απορρήτου που καλύπτει τεχνικά ή εμπορικά ζητήματα της επιχείρησης του ενδιαφερόμενου. Εφόσον ένας οικονομικός φορέας χαρακτηρίζει πληροφορίες ως εμπιστευτικές, λόγω ύπαρξης τεχνικού ή εμπορικού απορρήτου, στη σχετική δήλωσή του, αναφέρει ρητά όλες τις σχετικές διατάξεις νόμου ή διοικητικές πράξεις που επιβάλλουν την εμπιστευτικότητα της συγκεκριμένης πληροφορίας. Σε αντίθετη περίπτωση θα δύναται να λαμβάνουν γνώση αυτών των πληροφοριών οι λοιποί διαγωνιζόμενοι. Το δικαίωμα πρόσβασης στα έγγραφα των προσφορών άλλων οικονομικών φορέων ασκείται, σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 1 του άρθρου πρώτου του π.δ. 28/2015 (Α'34).
6. Οι προσφορές, επί ποινή απόρριψης, δεν πρέπει να έχουν ξέσματα, σβησίματα, προσθήκες, διορθώσεις. Εάν υπάρχει στην προσφορά οποιαδήποτε διόρθωση, αυτή πρέπει να είναι καθαρογραμμένη και μονογραμμένη από τον προσφέροντα, η δε αρμόδια επιτροπή παραλαβής και αποσφράγισης των προσφορών πρέπει κατά τον έλεγχο να καθαρογράψει την τυχόν διόρθωση, να μονογράψει και να σφραγίσει αυτήν. Η προσφορά απορρίπτεται όταν υπάρχουν σ' αυτήν διορθώσεις οι οποίες την καθιστούν ασαφή κατά την κρίση της επιτροπής αξιολόγησης των προσφορών.
7. Ο προσφέρων, εφόσον δεν έχει ασκήσει εμπροθέσμως την ένσταση του άρθρου 127 του Ν.4412/2016 κατά της διακήρυξης του διαγωνισμού, ή έχει απορριφθεί η ανωτέρω ένσταση, **θεωρείται ότι αποδέχεται πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους της διακήρυξης ή πρόσκλησης και δεν δύναται, με την προσφορά του ή με οιονδήποτε άλλο τρόπο, να αποκρούσει, ευθέως ή εμμέσως, τους ανωτέρω όρους.** Μετά την κατάθεση της προσφοράς, επί νομίμως υποβληθέντων δικαιολογητικών, οι διαγωνιζόμενοι παρέχουν διευκρινίσεις μόνο όταν αυτές ζητούνται από αρμόδιο όργανο είτε κατά την ενώπιον του διαδικασία, είτε κατόπιν εγγράφου της Υπηρεσίας, (σύμφωνα με το άρθρο 102 του Ν.4412/2016). Από τις διευκρινίσεις, οι οποίες παρέχονται, σύμφωνα με τα παραπάνω, λαμβάνονται υπόψη μόνο εκείνες που αναφέρονται στα σημεία για τα οποία υποβλήθηκε σχετικό αίτημα από το αρμόδιο όργανο.

8. Οι προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους προμηθευτές για χρονικό διάστημα **δώδεκα (12) μηνών** από την επόμενη της διενέργειας του διαγωνισμού, καθώς και για το χρόνο που αποδέχονται να παρατείνουν την προσφορά τους. Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο του προβλεπόμενου από την παρούσα διακήρυξη, απορρίπτεται σαν απαράδεκτη. Η ισχύς της προσφοράς μπορεί να παρατείνεται μονομερώς, μετά από απόφαση του Δ.Σ, πριν από τη λήξη της και για χρονικό διάστημα τριών (3) μηνών. Η ισχύς της προσφοράς μπορεί να παρατείνεται εγγράφως, με τη σύμφωνη γνώμη του συμμετέχοντος, εφόσον τούτο ζητηθεί από την αναθέτουσα αρχή πριν από τη λήξη της, κατ' ανώτατο όριο για χρονικό διάστημα ίσο με το προβλεπόμενο από τη διακήρυξη. Σε κάθε περίπτωση οι προσφέροντες υποχρεούνται να μεριμνούν για την παράταση, αντιστοίχως, της ισχύος της εγγυητικής επιστολής συμμετοχής.

Περαιτέρω παράταση της ισχύος της προσφοράς μπορεί να λάβει χώρα σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 97 παρ. 4 του Ν.4412/2016.

9. Η ανάδειξη του προμηθευτή θα γίνει με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά αποκλειστικά βάσει της τιμής (χαμηλότερη τιμή). Συνεπώς, για την αξιολόγηση των προσφορών θα ληφθεί υπόψη αποκλειστικά η χαμηλότερη από τις προσφερόμενες τιμές. Υπό την επιφύλαξη όσων ορίζονται στο άρθρο 103 παρ. 3, 4, και 5 του Ν.4412/2016, η κατακύρωση θα γίνει στον προμηθευτή με τη χαμηλότερη τιμή, από εκείνους των οποίων οι προσφορές θα έχουν κριθεί ως αποδεκτές με βάση τις τεχνικές προδιαγραφές και τους όρους της διακήρυξης.

Στην περίπτωση που ευρίσκονται προσφορές με την ίδια ακριβώς τιμή αυτές θεωρούνται ισότιμες. Στην περίπτωση αυτή η αναθέτουσα αρχή 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.

10. Προσφορές αόριστες, ανεπίδεκτες εκτίμησης ή υπό αίρεση απορρίπτονται ως απαράδεκτες. Επίσης, απορρίπτονται ως απαράδεκτες οι προσφορές που παρουσιάζουν αποκλίσεις από τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης, καθόσον αποτελούν όλες απαράβατους όρους.
11. Τα ζητούμενα υλικά θα παραδίδονται το αργότερο μέσα σε τρεις (3) ημέρες από την διαβίβαση της αντίστοιχης παραγγελίας του Νοσοκομείου προς τον Προμηθευτή. Η παράδοση των υλικών θα γίνεται τμηματικά, σύμφωνα με τις ανάγκες του Νοσοκομείου,, τα οποία θα πρέπει να είναι απολύτως κατάλληλα για τη χρήση που προορίζονται, θα γίνεται στις αποθήκες του Νοσοκομείου ή στο Τμήμα και στον χώρο που θα υποδεικνύεται από το Νοσοκομείο, με έξοδα και ευθύνη του Προμηθευτή. Η παραλαβή του υλικού θα διενεργείται από Επιτροπή οριζόμενη από την Υπηρεσία, συντασσόμενου προς τούτο σχετικού πρωτοκόλλου. Σε περίπτωση εκπρόθεσμης παράδοσης, ισχύουν τα πρόστιμα και οι κυρώσεις των άρθρων 203 και 207 του Ν. 4412/2016, αντίστοιχα.

### ΑΡΘΡΟ 3<sup>ο</sup>

#### ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΑΠΟΣΦΡΑΓΙΣΗΣ ΤΩΝ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ – ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ ΤΙΜΩΝ

1. Η αποσφράγιση των προσφορών γίνεται δημόσια από το αρμόδιο συλλογικό όργανο διενέργειας του διαγωνισμού και αξιολόγησης των αποτελεσμάτων αυτού (Επιτροπή Διαγωνισμού).
2. Η Επιτροπή προβαίνει στην έναρξη της διαδικασίας αποσφράγισης των προσφορών την ημερομηνία και ώρα που ορίζεται από τη διακήρυξη.
3. Η αποσφράγιση γίνεται με την παρακάτω διαδικασία:
  - 3.1. Αποσφραγίζονται οι κυρίως φάκελοι καθώς και οι φάκελοι των τεχνικών προσφορών, μονογράφονται δε από την Επιτροπή όλα τα δικαιολογητικά και οι τεχνικές προσφορές.
  - 3.2. Οι φάκελοι των οικονομικών προσφορών δεν αποσφραγίζονται, αλλά μονογράφονται από την Επιτροπή.
  - 3.3. Μετά την αποσφράγιση των προσφορών η Επιτροπή του διαγωνισμού προβαίνει στην καταχώρηση όσων έχουν υποβάλει προσφορές σε πρακτικό το οποίο υπογράφεται από τα μέλη της.

4. Οι φάκελοι των οικονομικών προσφορών αποσφραγίζονται μετά την ολοκλήρωση της αξιολόγησης των λοιπών στοιχείων των προσφορών.
5. Οι φάκελοι των οικονομικών προσφορών, για όσες προσφορές δεν κρίθηκαν αποδεκτές κατά την αξιολόγηση των τεχνικών και λοιπών στοιχείων, δεν αποσφραγίζονται, αλλά επιστρέφονται, εφόσον δεν ασκηθεί ένδικο μέσο κατά της απόφασης απόρριψης της προσφοράς ή εφόσον έχει παρέλθει άπρακτη η προθεσμία άσκησης ενδίκων μέσων κατ' αυτής ή έχει υποβληθεί παραίτηση από τυχόν ασκηθέν ένδικο μέσο.
6. Αυτοί που δικαιούνται να παρευρίσκονται στη διαδικασία αποσφράγισης των προσφορών λαμβάνουν γνώση των συμμετεχόντων στο διαγωνισμό, καθώς επίσης και των τιμών που προσφέρθηκαν.

## ΑΡΘΡΟ 4°

### ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΗ ΤΙΜΗ

1. Η προσφερόμενη τιμή θα αναγράφεται σε ευρώ και θα περιλαμβάνει τις νόμιμες κρατήσεις, εκτός του αναλογούντα ΦΠΑ.
2. Οι τιμές δεσμεύουν τον προμηθευτή για όλη την διάρκεια ισχύος της σύμβασης και σε τυχόν παράταση αυτής.
3. Προσφορές που θέτουν όρο αναπροσαρμογής της τιμής απορρίπτονται ως απαράδεκτες.
4. Εφόσον από την προσφορά δεν προκύπτει με σαφήνεια η προσφερόμενη τιμή, η προσφορά απορρίπτεται ως απαράδεκτη.

## ΑΡΘΡΟ 5°

### ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ - ΕΓΓΥΗΣΕΙΣ

1. Η κατακύρωση θα γίνει στον ανάδοχο ή στους προσφέροντας των οποίων οι προσφορές είναι αποδεκτές με βάση τους καθοριζόμενους στις τεχνικές προδιαγραφές και τη διακήρυξη ουσιώδεις όρους, που προσφέρει τη **πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά αποκλειστικά βάσει της τιμής** σύμφωνα με το άρθρο 103 του Ν. 4412/2016.
2. Μετά την αξιολόγηση των προσφορών και την ανάδειξη αυτού στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, η αναθέτουσα αρχή ειδοποιεί εγγράφως τον προσφέροντα, στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση να υποβάλει εντός δέκα (10) ημερών, από την ειδοποίηση, τα δικαιολογητικά του άρθρου 80 του Ν.4412/2016, ως αποδεικτικά στοιχεία για τη μη συνδρομή των λόγων αποκλεισμού των άρθρων 73 και 74, καθώς και για τη πλήρωση των κριτηρίων ποιοτικής επιλογής του άρθρου 75, όπως καθορίζονται ειδικότερα στη διακήρυξη. Τα δικαιολογητικά αυτά προσκομίζονται από τον διαγωνιζόμενο στον οποίο πρόκειται να γίνει η κατακύρωση, μέσα σε σφραγισμένο φάκελο, που φέρει τις ενδείξεις του κυρίως φακέλου, ο οποίος παραδίδεται εμπρόθεσμα στο αρμόδιο όργανο παραλαβής και αποσφράγισης των προσφορών.
3. Η κατακύρωση του διαγωνισμού θα γίνει από το Διοικητικό Συμβούλιο του Νοσοκομείου. Στη συνέχεια, θα υπογραφεί με τον ή τους προσφέροντας η σχετική σύμβαση.
4. Ο προμηθευτής στον οποίο κατακυρώθηκε ή ανατέθηκε η προμήθεια, υποχρεούται να προσέλθει εντός είκοσι (20) ημερών από την ημερομηνία κοινοποίησης της ανακοίνωσης, για την υπογραφή της σχετικής σύμβασης, **προσκομίζοντας και την προβλεπόμενη εγγύηση καλής εκτέλεσης της σύμβασης, η οποία θα καλύπτει ποσό ίσο με ποσοστό 5% επί της συνολικής συμβατικής αξίας χωρίς το ΦΠΑ.** Ο χρόνος ισχύος της εγγύησης πρέπει να είναι για χρονικό διάστημα 15 μηνών.

Η υποχρέωση προσκόμισης εγγυητικής επιστολής καλής εκτέλεσης αίρεται όταν η αξία της εγγυητικής, που προκύπτει για την υπογραφή της σύμβασης, δεν ξεπερνά το ποσό των 50 ευρώ.

5. Σε περίπτωση που ο ανακηρυχθείς προμηθευτής δεν προσέλθει μέσα στην προθεσμία που του ορίστηκε να υπογράψει τη σχετική σύμβαση, κηρύσσεται υποχρεωτικά έκπτωτος από την κατακύρωση που έγινε στο όνομά του και από κάθε δικαίωμα που απορρέει από αυτήν με απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου μετά από εισήγηση της αρμόδιας επιτροπής, ενώ του επιβάλλονται οι προβλεπόμενες από το νόμο κυρώσεις.
6. **Ειδική ρήτρα ακεραιότητας:** Κατά την υπογραφή της σύμβασης, ο προσφέρων ή οι νόμιμοι εκπρόσωποί του, δεσμεύονται ότι, σε όλα τα στάδια που προηγήθηκαν της κατακύρωσης της σύμβασης, δεν ενήργησαν αθέμιτα, παράνομα ή καταχρηστικά και ότι θα εξακολουθήσουν να μην ενεργούν κατ' αυτόν τον τρόπο κατά το στάδιο εκτέλεσης της σύμβασης αλλά και μετά τη λήξη αυτής.
- Σε περίπτωση παράβασης των όρων της ρήτρας ακεραιότητας εκ μέρους του αναδόχου μέχρι τη λήξη της διάρκειας της σύμβασης, αυτός κηρύσσεται έκπτωτος. Οι υποχρεώσεις και οι απαγορεύσεις της ρήτρας ακεραιότητας καταλαμβάνουν όλα τα μέλη αυτής, σε περίπτωση κοινοπραξίας.
7. Οι αναθέτοντες φορείς επιβάλλουν τον όρο ότι κατά την εκτέλεση της σύμβασης ο ανάδοχος τηρεί τις υποχρεώσεις στους τομείς του περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου που έχουν θεσπιστεί από το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα XIV του Προσαρτήματος Β' του Ν. 4412/2016. Οι όροι της παρούσας παραγράφου αναφέρονται στα έγγραφα της σύμβασης (άρθρο 18 του Ν. 4412/2016).

## ΑΡΘΡΟ 6°

### ΧΡΟΝΟΣ ΙΣΧΥΟΣ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η σύμβαση θα ισχύει για **δώδεκα (12) μήνες**. Το Νοσοκομείο μπορεί με απόφαση του αρμόδιου για την Διοίκηση Οργάνου, να παρατείνει μονομερώς την ισχύ της σύμβασης για χρονικό διάστημα τριών (3) μηνών από τη λήξη της εφόσον δεν έχουν εξαντληθεί οι αναγραφόμενες στη σύμβαση ποσότητες. Σε περίπτωση μη έγκαιρης εκτέλεσης συμβατικών υποχρεώσεων θα επιβληθούν στον ανάδοχο κυρώσεις σύμφωνα με την κείμενη Νομοθεσία.

## ΑΡΘΡΟ 7°

### ΕΝΣΤΑΣΕΙΣ

Ένσταση επιτρέπεται κατά της διακήρυξης, κατά πράξης της αναθέτουσας αρχής έως και την κατακυρωτική απόφαση. Για τους λόγους, την προθεσμία και τη διαδικασία υποβολής ενστάσεων και εξέτασής τους ισχύουν τα οριζόμενα στο άρθρο 127 του Ν. 4412/2016.

Για το παραδεκτό της άσκησης ένστασης προσκομίζεται παράβολο υπέρ του Δημοσίου, ποσού ίσου με το ένα επί τοις εκατό (1%) επί της εκτιμώμενης αξίας του διαγωνισμού. Το ποσοστό του παραβόλου και το ύψος των ανωτέρω ποσών μπορεί να αναπροσαρμόζονται μετά από έκδοση κοινής απόφασης των Υπουργών Οικονομίας, Ανάπτυξης και Τουρισμού, Οικονομικών και Υποδομών, Μεταφορών και Δικτύων.

## ΑΡΘΡΟ 8°

### ΠΛΗΡΩΜΗ

Η πληρωμή θα γίνεται σε ευρώ (€), μετά από προηγούμενη θεώρηση των σχετικών χρηματικών ενταλμάτων πληρωμής.

Χρόνος εξόφλησης: εντός εξήντα (60) ημερών, υπολογιζόμενων από την επομένη της υποβολής του τιμολογίου πώλησης από τον προμηθευτή.

Η εξόφληση γίνεται με βάση τα νόμιμα δικαιολογητικά πληρωμής και τα λοιπά στοιχεία που προβλέπονται στο σχετικό άρθρο του Ν. 4412/2016 και την ισχύουσα νομοθεσία για την εξόφληση τίτλων πληρωμής ή την είσπραξη απαιτήσεων από το Δημόσιο και τα Ν.Π.Δ.Δ. (αποδεικτικά φορολογικής και ασφαλιστικής ενημερότητας κ.λ.π.).

Η υποβολή του τιμολογίου δεν μπορεί να γίνει πριν από την εκπλήρωση των συμβατικών υποχρεώσεων.

Σε περίπτωση που η εξόφληση των τιμολογίων γίνει μετά την πιο πάνω προθεσμία, το Νοσοκομείο καθίσταται υπερήμερο, σύμφωνα με τις διατάξεις του Ν. 4152 «Επείγοντα μέτρα εφαρμογής των νόμων 4046/2012, 4093/2012 και 4127/2013» (ΦΕΚ 107/9-5-2013) παραγ. Ζ5 «ΣΥΝΑΛΛΑΓΕΣ ΜΕΤΑΞΥ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΕΩΝ ΚΑΙ ΔΗΜΟΣΙΩΝ ΑΡΧΩΝ».

Η προθεσμία πληρωμής αναστέλλεται α) κατά το χρονικό διάστημα που μεσολαβεί από την αποστολή του σχετικού χρηματικού εντάλματος πληρωμής στον αρμόδιο Επίτροπο του Ελεγκτικού Συνεδρίου (εφόσον απαιτείται) και μέχρι τη θεώρηση αυτού, β) κατά το χρονικό διάστημα τυχόν δικαστικών ή εξώδικων διενέξεων μεταξύ του Νοσοκομείου και του προμηθευτή, που αφορούν στην εκτέλεση της σύμβασης, καθώς και γ) στις λοιπές περιπτώσεις που αναφέρονται στο σχετικό άρθρο του Ν. 4412/2016. Επίσης, δεν προσμετράται ο χρόνος καθυστέρησης της πληρωμής, που οφείλεται σε υπαιτιότητα του παρόχου (μη έγκαιρη υποβολή των αναγκαίων δικαιολογητικών κ.λ.π.).

Ο Προμηθευτής βαρύνεται με τις νόμιμες κρατήσεις:

- ποσοστό 2% επί του τιμολογίου της σύμβασης μετά την αφαίρεση του Φ.Π.Α. και κάθε άλλου ποσού παρακρατούμενου υπέρ τρίτων, σύμφωνα με την αριθμ. ΔΥ6α/Γ.Π./οικ. 36932/17-3-2009 Κ.Υ.Α. σε εφαρμογή του άρθρου 3 του Ν. 3580/2007.
- ποσοστό 0,07%, Υπέρ της Ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων βάσει του Ν. 4013/2011 όπως τροποποιήθηκε και ισχύει με το Ν 4072/2012 άρθρο 38 παραγ. 2β & το Ν. 4146/2013 άρθρο 61 και το Ν. 4412/2016 παρ. 7 του άρθρου 375 «τροποποιούμενες διατάξεις», που υπολογίζεται επί της αξίας κάθε πληρωμής προ φόρων και κρατήσεων της αρχικής, καθώς και κάθε συμπληρωματικής σύμβασης. Η εν λόγω κράτηση υπόκειται σε τέλος χαρτοσήμου 3% (πλέον 20% εισφοράς υπέρ ΟΓΑ επ' αυτού).
- Ποσοστό 0,06% υπέρ της Αρχής Εξέτασης Προδικαστικών Προσφυγών (Α.Ε.Π.Π.) εφαρμογής της παρ. 3 του άρθρου 350 του Ν. 4412/2016, όπως καθορίστηκε με την αριθμ. 1191 ΚΥΑ ( ΦΕΚ 969/Β/22.3.2017) που υπολογίζεται επί της συνολικής αξίας κάθε πληρωμής προ φόρων και κρατήσεων και ανεξαρτήτως ποσού και πηγής προέλευσης κάθε αρχικής, τροποποιητικής ή συμπληρωματικής δημόσιας σύμβασης. Η εν λόγω κράτηση υπάγεται σε χαρτόσημο 3% και ΟΓΑ χαρτοσήμου, που υπολογίζεται με ποσοστό 20 % επί του χαρτοσήμου.

Κατά την πληρωμή του τιμήματος παρακρατείται ο προβλεπόμενος φόρος εισοδήματος.

Ο Φόρος Προστιθέμενης Αξίας (Φ.Π.Α.) επί της αξίας των τιμολογίων βαρύνει την Αναθέτουσα Αρχή.

Για ότι δεν αναφέρεται στην παρούσα διακήρυξη, ισχύουν οι περί προμηθειών του Δημοσίου νόμοι και διατάξεις (Ν. 4412/2016).

**Τα τεύχη της διακήρυξης και οι τεχνικές προδιαγραφές θα διατίθενται αποκλειστικά από την ιστοσελίδα του Νοσοκομείου**

**Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΤΟΥ Γ.Ν. ΗΜΑΘΙΑΣ**

**ΕΥΑΓΓΕΛΙΑ ΜΑΓΟΥΛΑ**

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β΄

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ - ΠΙΝΑΚΑΣ / ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΖΗΤΟΥΜΕΝΩΝ ΕΙΔΩΝ - ΕΠΙΜΕΡΟΥΣ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΙ**

Όπως αυτές συντάχθηκαν με το Πρακτικό με ημερομηνία 4.06.2019 της Επιτροπής σύνταξης τεχνικών Προδιαγραφών και εγκρίθηκαν με την αρ. 13/13-06-2019 (θέμα 2<sup>ο</sup>) πράξη του Δ.Σ. του Γ.Ν. Ημαθίας.

**ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ (CPV: 2445000-8) ΤΟΥ Γ. Ν. ΗΜΑΘΙΑΣ - ΥΓ. ΜΟΝ. ΒΕΡΟΙΑΣ & ΥΓ. ΜΟΝ ΝΑΟΥΣΑΣ**

Α/Α	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΥΛΙΚΟΥ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ ΥΓ. ΜΟΝ. ΒΕΡΟΙΑΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ ΥΓ.ΜΟΝ. ΝΑΟΥΣΑΣ	ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΕΝΔ/ΚΗ ΤΙΜΗ ΜΟΝ. (€)
1	<p><b>ΠΡΟΪΟΝ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΔΑΠΕΔΩΝ ΚΑΙ ΜΕΓΑΛΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΜΕ ΑΛΔΕΥΔΕΣ (ΕΚΤΟΣ ΦΟΡΜΑΛΔΕΨΙΔΗΣ)</b></p> <p>Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό-καθαριστικό δαπέδων και μεγάλων επιφανειών (δάπεδα, τοίχοι χειρουργείου, κλπ). Να μην περιέχει φορμαλδεΐδη, φαινόλες και χλώριο. Να είναι μικροβιοκτόνο (gram + και gram -), μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, ROTA) και μυκοβακτηριδιοκτόνο. Ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 30 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι. Να μην είναι τοξικό και ερεθιστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους. Να είναι άοσμο ή με ήπια, ευχάριστη οσμή. Να περιέχεται σε εύχρηστη <u>συσκευασία μέχρι 5 λίτρα</u> και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο. Να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο, να έχει άδεια από τον ΕΟΦ και CE mark σήμανση. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες ανεξάρτητων φορέων. Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p>	ΛΙΤΡΟ	0	360	360	6,500
2	<p><b>ΠΡΟΪΟΝ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΔΑΠΕΔΩΝ, ΜΕΓΑΛΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ</b></p> <p>Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό-καθαριστικό επιφανειών, χώρων και εξοπλισμού (δάπεδα, τοίχοι σε θαλάμους ασθενών, Μονάδες Εντατικής Θεραπείας (ΜΕΘ) ενηλίκων, παιδιών και νεογνών, μηχανήματα χειρουργείου, θερμοκοιτίδες (plexiglas/makrolon), συσκευές παρακολούθησης ζωτικών λειτουργιών-monitors). Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. Να περιέχει 2 ή περισσότερες δραστικές ουσίες εκ των οποίων ή μία να είναι οπωσδήποτε άλας τεταρτοταγούς αμμωνίου. Να είναι (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) μικροβιοκτόνο (gram + και gram -),</p>	ΛΙΤΡΟ	760	564	1.324	7,900

	<p>μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV, ROTA) και αποτελεσματικό έναντι του μυκοβακτηριδίου της φυματίωσης. Ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 30 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι, υλικό θερμοκοιτίδων, monitors, κλπ. Να περιέχεται σε εύχρηστη <u>σκευασία μέχρι 5 λίτρα</u> και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο. Να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο, να έχει άδεια από τον ΕΟΦ και CE mark σήμανση. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p>					
3	<p><b>ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΜΕ ΑΛΚΟΟΛΕΣ, ΜΕ ΨΕΚΑΣΜΟ</b></p> <p>Υγρό καθαριστικό-απολυμαντικό μικρών επιφανειών με αλκοόλες συγκέντρωσης 60% μέχρι 90%, για χρήση με ψεκασμό. Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες και χλώριο. Να είναι (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) μικροβιοκτόνο (gram + και gram -), μυκητοκτόνο, ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV, ROTA) και μυκοβακτηριδιοκτόνο. Να είναι δραστικό έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών μικροβιακών στελεχών τα οποία και θα περιγράφονται στο συνοδευτικό έντυπο ή/και σε συνοδευτικές μελέτες. Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, πολυκαρβονικά. Να εξατμίζεται γρήγορα, χωρίς να αφήνει στίγματα, ίχνη ή κατάλοιπα. Να μην είναι οξειδωτικό ή διαβρωτικό για τις επιφάνειες. Να είναι έτοιμο προς χρήση <u>σε δοχείο ως 1 λίτρο</u> με δωρεάν συσκευή ψεκασμού για κάθε δοχείο. Να έχει σήμανση CE mark ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και άδεια από τον ΕΟΦ. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p>	ΛΙΤΡΟ	815	250	1.065	2,950
4	<p><b>ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΧΩΡΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ</b></p> <p>Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό - καθαριστικό δαπέδων, επιφανειών, εξοπλισμού σε χώρους διαχείρισης τροφίμων. Να μην περιέχει αλκοόλες, αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. Δραστικό έναντι βακτηριδίων (salmonella, κλπ), μυκήτων (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN). Ο χρόνος δράσης να είναι εντός 30 λεπτών για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να έχει ισχυρή καθαριστική δράση έναντι ρύπων λιπαρής σύ-</p>	ΛΙΤΡΟ	100	200	300	6,000

	<p>στασης. Να μην αφήνει κατάλοιπα. Να είναι συμβατό με τις επιφάνειες και τον εξοπλισμό των μαγειρείων και λουπιών χώρων εστίασης (π.χ. μηχανές κοπής κιμά, κλπ), καθώς και των θαλάμων συντήρησης των τροφίμων. Η απολυμαντική του δράση και η ένδειξη για χρήση σε χώρους εστίασης-διαχείρισης τροφίμων να πιστοποιείται από διαπιστευμένο φορέα. Να διατίθεται σε <u>συσκευασία μέχρι 5 λίτρα</u> και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο. Να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο και να έχει άδεια ΕΟΦ. Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p>					
5	<p><b>ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΣΕ ΔΙΣΚΙΑ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΑ ΧΛΩΡΙΩΜΕΝΑ ΠΑΡΑΓΩΓΑ ΤΟΥ ΚΥΑΝΟΥΡΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ</b></p> <p>Απολυμαντικά δισκία των 2,5 gr με δραστική ουσία το διχλωροϊσοκυανουρικό νάτριο (NADCC). Να απελευθερώνουν το χλώριο σταδιακά και να διατίθενται σε πρακτική <u>συσκευασία 50-200 δισκίων</u> το μέγιστο. Να διαθέτουν (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) δράση έναντι μικροβίων (gram + και gram -), μυκήτων, ιών (HBV, HCV, HIV, ROTA), μυκοβακτηριδίων και σπόρων. Το προϊόν να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο και να έχει άδεια από τον ΕΟΦ. Να αναφέρεται ο συνιστώμενος αριθμός δισκίων ανά λίτρο νερού και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση. <b>1 ΔΙΣΚΙΟ = 1 TEM</b></p>	TEM	6.500	6.000	12.500	0,0680
6	<p><b>ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΣΕ ΚΟΚΚΟΥΣ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΑ ΧΛΩΡΙΩΜΕΝΑ ΠΑΡΑΓΩΓΑ ΤΟΥ ΚΥΑΝΟΥΡΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ</b></p> <p>Απολυμαντικοί κόκκοι με δραστική ουσία το διχλωροϊσοκυανουρικό νάτριο (NADCC). Να απελευθερώνουν το χλώριο σταδιακά και να φέρονται σε πρακτική <u>συσκευασία 500-1000 gr</u> το μέγιστο. Να είναι δραστικοί (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) έναντι μικροβίων (gram + και gram -), μυκήτων, ιών (HBV, HCV, HIV, ROTA), μυκοβακτηριδίων και σπόρων. Το προϊόν να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο και να έχει άδεια από τον ΕΟΦ. Να αναφέρεται η συνιστώμενη ποσότητα κόκκων ανά λίτρο νερού και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμέ-</p>	TEM	8	0	8	13,000



	νων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση. <b>Η ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΗ ΤΙΜΗ ΑΦΟΡΑ ΣΕ 1 ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ = 500 GR = 1 TEM</b>					
7	<b>ΠΡΟΙΟΝΤΑ ΥΠΟΧΛΩΡΙΩΔΟΥΣ ΝΑΤΡΙΟΥ (ΧΛΩΡΙΝΗ)</b> Το προϊόν να περιέχει λευκαντικούς- απολυμαντικούς παράγοντες με βάση το ενεργό χλώριο, υποχλωριώδες νάτριο 3-6%. Να είναι τουλάχιστον διπλά φιλτραρισμένη για την απομάκρυνση των ακαθαρσιών που μειώνουν τη δράση της. Να διαθέτει (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) δράση έναντι μικροβίων (gram + και gram -), μυκήτων, ιών (HBV, HCV, HIV, ROTA), μυκοβακτηριδίων και σπόρων. Να έχει το δυνατόν ευχάριστη και διακριτική οσμή. Το προϊόν να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο και να έχει άδεια από τον ΕΟΦ. Να προσφέρεται σε συσκευασία έως 2 λίτρα. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.	ΛΙΤΡΟ	2.000	1.060	3.060	1,430
8	<b>ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΥΠΟΧΛΩΡΙΩΔΟΥΣ ΝΑΤΡΙΟΥ (ΧΛΩΡΙΝΗ ΛΕΠΤΟΡΡΕΥΣΤΗ)</b> Το προϊόν να περιέχει λευκαντικούς- απολυμαντικούς παράγοντες με βάση το ενεργό χλώριο, <u>υποχλωριώδες νάτριο 4,8%</u> . Να είναι τουλάχιστον διπλά φιλτραρισμένη για την απομάκρυνση των ακαθαρσιών που μειώνουν τη δράση της. Να διαθέτει (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) δράση έναντι μικροβίων (gram + και gram -), μυκήτων, ιών (HBV, HCV, HIV, ROTA), μυκοβακτηριδίων και σπόρων. Να έχει το δυνατόν ευχάριστη και διακριτική οσμή, χωρίς αρωματικούς παράγοντες, να μην αφρίζει. Το προϊόν να είναι καταχωρημένο στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο και να έχει άδεια από τον ΕΟΦ. Να προσφέρεται σε συσκευασία των 2 λίτρων. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση. <b>1 TEM = 1 ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ = 2 ΛΙΤΡΑ</b>	TEM	200	351	551	2,800
9	<b>ΕΙΔΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ- ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ</b> Απολυμαντικά μαντηλάκια καθαρισμού και απολύμανσης επιφανειών και ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού όπως θερμοευαίσθητες κεφαλές υπερήχων, monitors, συσκευές ΜΕΘ ενηλίκων, παιδών, νεογνών, θερμοκοιτίδες, κρεβάτια νεογνών, κ.ά. Να είναι εμποτισμένα με διάλυμα που δεν περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο, αλκοόλες. Να περιέχει μία ή περισσότερες δραστικές ουσίες, που πιστοποιημένα επιτυγχάνουν τουλάχιστον υψηλού βαθμού απολύμανση (πχ υπεροξειδίου του υδρογόνου, υπεροξικό οξύ, κλπ). Να έχουν ανθεκτική	TEM	6.000	0	6.000	0,140

	<p>κατασκευή, να μην σκίζονται και να μην αφήνουν ινίδια (non woven). Να προσφέρονται <u>είτε σε ατομική συσκευασία είτε σε πρακτική συσκευασία έως 200 τεμαχίων</u>, με κλείστρο ασφαλείας (κλιπ) που να επιτρέπει τη μεμονωμένη χρήση μερικών από αυτά και να διασφαλίζει τη διατήρηση της υγρασίας και τη μη επιμόλυνση των υπολοίπων. Το βάρος του κάθε μαντηλιού να είναι <math>\geq 45 \text{ gr/m}^2</math>. Να είναι δραστικά (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) έναντι μικροοργανισμών(gram+ και gram-, ιδιαίτερα έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών στελεχών Klebsiella sp., Acinetobacter sp., κ.ά.), μυκήτων, ιών (HBV, HCV, HIV), μυκοβακτηριδίου φυματίωσης. Να μην προκαλούν ερεθισμό στα μάτια, το δέρμα ή το αναπνευστικό σύστημα. Να διαθέτουν σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν, άδεια από τον ΕΟΦ και καταχώρηση στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p> <p>Θα αξιολογηθεί το ταχύτερο δυνατό αποτέλεσμα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.</p> <p><b>1 TEM = 1 ΜΑΝΤΗΛΑΚΙ</b></p>					
10	<p><b>ΕΝΖΥΜΑΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ</b></p> <p>Συμπυκνωμένο ενζυματικό υγρό με ουδέτερο ή ελαφρά αλκαλικό PH 7-11, κατάλληλο για χρήση με εμβάπτιση και σε λουτρό υπερήχων, χωρίς ιωδιούχα ή χλωριούχα παράγωγα. Να είναι χαμηλού αφρισμού, μη οξειδωτικό, μη διαβρωτικό, μη καυστικό. Να περιέχει αποσκληρυντική ουσία και να αναφέρεται ποια είναι αυτή. Να περιέχει καθαριστικές ουσίες και ένζυμα και να απομακρύνει αποτελεσματικά το βιοϋμένιο (biofilm). Να κατατεθεί διαπιστευμένη μελέτη που το αποδεικνύει (tests). Να μη δημιουργεί βλάβες στον εξοπλισμό και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών εργαλείων και ενδοσκοπικών οργάνων. Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για βλεννογόνους και αναπνευστικό. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο. Να αναφέρεται το κόστος διαλύματος στη συνιστώμενη αραιώση και ο χρόνος δράσης. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p>	ΛΙΤΡΟ	600	80	680	5,800
11	<p><b>ΛΙΠΑΝΤΙΚΟ ΣΠΡΕΪ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ</b></p> <p>Λιπαντικό σπρέι χειρουργικών εργαλείων υδροδιαλυτό με βάση ιατρικά λευκά έλαια. Σε μορφή σπρέι χωρίς προωθητικά αέρια, χωρίς σιλικόνη ή άλλα συστατικά που εμποδίζουν την αποστείρωση εργαλείων σε κλίβανο ατμού και σε ξηρό κλίβανο. Να είναι μη τοξικό (να επισυναφθούν μελέτες ασφάλειας) και να μην αφήνει κατάλοιπα. Να διατίθεται σε <u>συσκευασία έως 500 ml</u> και να διαθέτει μακρύ προσθαφαιρούμενο ρύγχος για</p>	TEM	12	0	12	8,880

	λίπανση σε αρθρώσεις. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και η καταχώρηση στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση. <b>1 ΣΥΣΚ = 500 ML = 1 TEM</b>					
12	<b>ΑΝΤΙΣΚΩΡΙΑΚΟ ΥΓΡΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ</b> Συμπυκνωμένο αντισκωριακό υγρό ανοξειδωτων χειρουργικών εργαλείων. Να περιέχει οξέα άνω του 30% και τασιενεργά για αφαίρεση σκουριάς και αποχρωματισμού από την επιφάνεια των εργαλείων. Να μην είναι τοξικό και να μην έχει έντονη ή ερεθιστική οσμή. Σε <u>συσκευασία έως 1 λίτρο</u> . Με σήμανση CE και η καταχώρηση στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο. Να αναφέρεται το κόστος διαλύματος μετά τη συνιστώμενη αραίωση. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.	ΛΙΤΡΟ	5	0	5	16,300
13	<b>ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΓΛΟΥΤΑΡΑΛΔΕΥΔΗ 2%</b> Απολυμαντικό και σποροκτόνο διάλυμα γλουταραλδεϋδης 2% έτοιμο προς χρήση. Να είναι (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) μικροβιοκτόνο (συμπερ. <i>Helicobacter pylori</i> ), μυκητοκτόνο, μυκοβακτηριοκτόνο και ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV, Adeno, Polio κλπ). Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 15 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Για τη σποροκτόνο δράση να υπάρχει σαφής αναφορά στη λογαριθμική μείωση. Να έχει σποροκτόνο δράση εντός το αργότερο 1 ώρας. Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων επί ποινή απόρριψης. Το έτοιμο διάλυμα να είναι σταθερό για τουλάχιστον 14 ημέρες. Η δραστηριότητα του έτοιμου διαλύματος να επιδέχεται έλεγχο με δείκτες και να κατατεθεί το ξενόγλωσσο ενημερωτικό φυλλάδιο των δεικτών. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση στο ΕΜΧΠ, εφόσον έχει επισημανθεί ως επικίνδυνο. Στην περίπτωση που από τους διεθνείς κανονισμούς, οδηγίες και την Ελληνική νομοθεσία, απαιτείται αδρανοποίηση του διαλύματος για την ασφαλή απόρριψη του στο αποχετευτικό δίκτυο, <u>η αδρανοποιητική ουσία θα παρέχεται δωρεάν στην κατάλληλη ποσότητα</u> . Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα. Θα αξιολογηθεί η ταχύτερη δραστηριότητα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση. Θα αξιολογηθεί το ταχύτερο δυνατό αποτέλεσμα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος.	ΛΙΤΡΟ	0	300	300	3,790
14	<b>ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙ-</b>	ΛΙΤΡΟ	280	0	280	7,500

	<p><b>ΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΟΡΘΟΦΘΑΛΔΕΪΔΗ</b>  Απολυμαντικό και σποροκτόνο διάλυμα ορθοφθαλδεΐδης 0,55% έτοιμο προς χρήση. Να είναι δραστικό (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) έναντι μικροβίων, μυκήτων, μυκοβακτηριδίων και ιών. Για τη σποροκτόνο δράση να υπάρχει σαφής αναφορά στη λογαριθμική μείωση. Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 10 λεπτά για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος. Να έχει σποροκτόνο δράση εντός το αργότερο 1 ώρας. Να μην είναι διαβρωτικό ή οξειδωτικό και να μην παράγει τοξικές αναθυμιάσεις. Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων επί ποινή απόρριψης. Το έτοιμο διάλυμα να είναι σταθερό για τουλάχιστον 14 ημέρες. Η δραστικότητα του έτοιμου διαλύματος να επιδέχεται έλεγχο με δείκτες και να κατατεθεί το ξενόγλωσσο ενημερωτικό φυλλάδιο των δεικτών. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί ως επικίνδυνο. Να είναι ασφαλές για τους χρήστες και φιλικό προς το περιβάλλον. Στην περίπτωση που από τους διεθνείς κανονισμούς, οδηγίες και την Ελληνική νομοθεσία, απαιτείται αδρανοποίηση του διαλύματος για την ασφαλή απόρριψη του στο αποχετευτικό δίκτυο, η αδρανοποιητική ουσία θα παρέχεται δωρεάν στην κατάλληλη ποσότητα. Να διατίθεται σε εύχρηστη <u>συσκευασία μέχρι 5 λίτρα</u>. Θα αξιολογηθεί η ταχύτερη δραστικότητα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p>					
15	<p><b>ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΥΠΕΡΟΞΙΚΟ ΟΞΥ (ΔΙΑΛΥΜΑ ΕΤΟΙΜΟ ΠΡΟΣ ΧΡΗΣΗ)</b>  Απολυμαντικό και σποροκτόνο <u>διάλυμα υπεροξικού οξέως έτοιμο προς χρήση</u>. Να είναι δραστικό (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN) έναντι μικροβίων, μυκήτων, ιών με περίβλημα, ιών χωρίς περίβλημα, σε σπόρους και ανθεκτικών νοσοκομειακών μικροβιακών στελεχών, μυκοβακτηριδίων, με δράση εντός 10 λεπτών. Για τη σποροκτόνο δράση να υπάρχει σαφής αναφορά στη λογαριθμική μείωση. Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων επί ποινή απόρριψης. Να περιέχει αντιδιαβρωτικούς παράγοντες για προστασία των οργάνων. Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. Να είναι χημικά σταθερό, να μην περιέχει οξικό οξύ για αποφυγή τοξικών αναθυμιάσεων οξικού οξέως και να έχει ουδέτερο pH. Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους χρήστες. Το έτοιμο διάλυμα να είναι σταθερό για τουλάχιστο 7 ημέρες από την στιγμή που θα χρησιμοποιηθεί για πρώτη φορά. Θα ληφθεί υπόψη το κόστος χρήσης ανά ημέρα με αναγωγή. Σε περίπτωση που απαιτείται χρήση ενεργοποιητή, αυτός</p>	ΛΙΤΡΟ	400	0	400	8,890

	<p>να συμπεριλαμβάνεται στη συσκευασία. Η δραστηριότητα του έτοιμου διαλύματος να επιδέχεται έλεγχο με δείκτες και να κατατεθεί το ξενόγλωσσο ενημερωτικό φυλλάδιο των δεικτών. Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση στο ΕΜΧΠ, εφόσον έχει επισημανθεί ως επικίνδυνο. Σε εύχρηστη <u>συσκευασία μέχρι 5 λίτρα</u>. Θα αξιολογηθεί η ταχύτερη δραστηριότητα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση.</p>					
16	<p><b>ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΣΕ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΜΙΑΣ ΔΟΣΗΣ ΣΕ ΦΑΚΕΛΙΣΚΟΥΣ, ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΥΠΕΡΟΞΙΚΟ ΟΞΥ</b></p> <p>Υψηλού βαθμού απολυμαντικό και σποροκτόνο προϊόν <u>υπεροξικού οξέως, σε μορφή σκόνης μιας δόσης</u>. Να είναι δραστικό (σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα EN), έναντι βακτηριδίων, μυκήτων, ιών με περίβλημα και ιών χωρίς περίβλημα, σε σπόρους και ανθεκτικών νοσοκομειακών μικροβιακών στελεχών (π.χ. Klebsiella sp. Acinetobacter sp., κ.ά.), μυκοβακτηριδιοκτόνο, με δράση εντός 15 λεπτών. Για τη σποροκτόνο δράση να υπάρχει σαφής αναφορά στη λογαριθμική μείωση. Να είναι τεκμηριωμένα δραστικό έναντι του βιοϋμενίου (biofilm). Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων επί ποιινή απόρριψης. Να περιέχει αντιδιαβρωτικούς παράγοντες για προστασία των οργάνων. Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. Να είναι χημικά σταθερό, και να έχει ουδέτερο pH. Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους χρήστες. <u>Σε περίπτωση που απαιτείται χρήση ενεργοποιητή, αυτός να συμπεριλαμβάνεται στη συσκευασία</u>. Η δραστηριότητα του διαλύματος προς χρήση να επιδέχεται έλεγχο με δείκτες και να κατατεθεί το ξενόγλωσσο ενημερωτικό φυλλάδιο των δεικτών. Να φέρει σήμανση CE mark ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και καταχώρηση στο ΕΜΧΠ εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί, ως επικίνδυνο. Σε εύχρηστη συσκευασία. Θα αξιολογηθεί η ταχύτερη δραστηριότητα για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να κατατεθεί το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος και το δελτίο δεδομένων ασφάλειας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό με την πιστή ελληνική τους μετάφραση. <b>1 ΔΟΣΗ = 1 ΦΑΚΕΛΑΚΙ = 1 TEM</b></p>	TEM	250	0	250	4,000
17	<p><b>ΔΕΙΚΤΕΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΓΙΑ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΛΟΥΤΑΡΑΛΔΕΪΔΗΣ 2%</b></p> <p>Χημικοί δείκτες ελέγχου αποτελεσματικότητας του διαλύματος γλουταραλδεΐδης <u>της κατηγορίας 13 (A/A 13)</u>. Οι δείκτες αυτοί να είναι ελεγμένοι και πιστοποιημένοι ως προς τα ελάχιστα αποδεκτά όρια της δραστικής ου-</p>	TEM	0	100	100	0,650

	<p>σίας μέσα στο απολυμαντικό διάλυμα. Επίσης για να είναι πρακτικοί στη χρήση τους με εύκολο και ευανάγνωστο αποτέλεσμα (ενεργό- μη ενεργό) της δραστηρότητας του διαλύματος, οι δείκτες πρέπει να έχουν έντονη αλλαγή χρώματος ώστε να αντιλαμβάνεται ο χρήστης με σαφήνεια εάν το διάλυμα παραμένει ενεργό ή έχει απενεργοποιηθεί. Να κατατεθούν δείγματα, οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο τεχνικό φυλλάδιο του κατασκευαστή. Να είναι συμβατοί με το σκεύασμα της κατηγορίας 13, να προέρχονται από τον ίδιο κατασκευαστή. Να φέρουν σήμανση CE. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο οδηγιών (prospectus). <b>1 ΔΕΙΚΤΗΣ = 1 TEM</b></p>					
18	<p><b>ΔΕΙΚΤΕΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΓΙΑ ΔΙΑΛΥΜΑ ΟΡΘΟΦΘΑΛΔΕΪΔΗΣ</b></p> <p>Χημικοί δείκτες ελέγχου αποτελεσματικότητας του διαλύματος ορθοφθαλδεΐδης <u>της κατηγορίας 14 (A/A14)</u>. Οι δείκτες αυτοί να είναι ελεγμένοι και πιστοποιημένοι ως προς τα ελάχιστα αποδεκτά όρια της δραστηρικής ουσίας μέσα στο απολυμαντικό διάλυμα. Επίσης για να είναι πρακτικοί στη χρήση τους με εύκολο και ευανάγνωστο αποτέλεσμα (ενεργό- μη ενεργό) της δραστηρότητας του διαλύματος, οι δείκτες πρέπει να έχουν έντονη αλλαγή χρώματος ώστε να αντιλαμβάνεται ο χρήστης με σαφήνεια εάν το διάλυμα παραμένει ενεργό ή έχει απενεργοποιηθεί. Να κατατεθούν δείγματα, οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο τεχνικό φυλλάδιο του κατασκευαστή. Να είναι <u>συμβατοί με το σκεύασμα της κατηγορίας 14</u>, να προέρχονται από τον ίδιο κατασκευαστή. Να φέρουν σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο οδηγιών (prospectus). <b>1 ΔΕΙΚΤΗΣ = 1 TEM</b></p>	TEM	50	0	50	0,550
19	<p><b>ΔΕΙΚΤΕΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΓΙΑ ΔΙΑΛΥΜΑ ΥΠΕΡΟΞΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ</b></p> <p>Χημικοί δείκτες ελέγχου αποτελεσματικότητας του διαλύματος υπεροξικού οξέως <u>της κατηγορίας 15 (A/A 15)</u>. Οι δείκτες αυτοί να είναι ελεγμένοι και πιστοποιημένοι ως προς τα ελάχιστα αποδεκτά όρια της δραστηρικής ουσίας μέσα στο απολυμαντικό διάλυμα. Επίσης για να είναι πρακτικοί στη χρήση τους με εύκολο και ευανάγνωστο αποτέλεσμα (ενεργό- μη ενεργό) της δραστηρότητας του διαλύματος, οι δείκτες πρέπει να έχουν έντονη αλλαγή χρώματος ώστε να αντιλαμβάνεται ο χρήστης με σαφήνεια εάν το διάλυμα παραμένει ενεργό ή έχει απενεργοποιηθεί. Να κατατεθούν δείγματα, οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο τεχνικό φυλλάδιο του κατασκευαστή. Να είναι <u>συμβατοί με το σκεύασμα της κατηγορίας 15</u>, να προέρχονται από τον ίδιο κατασκευαστή. Να φέρουν σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο οδηγιών (prospectus). <b>1 ΔΕΙΚΤΗΣ = 1 TEM</b></p>	TEM	50	0	50	0,550

Οι αναγραφόμενες ποσότητες είναι ενδεικτικές και έχουν προσδιοριστεί κατ' εκτίμηση των αναγκών της Αναθέτουσας Αρχής, με βάση την κατανάλωση αντίστοιχων ειδών κατά τα προηγούμενα έτη. Η Αναθέτουσα Αρχή δεν έχει υποχρέωση να εξαντλήσει τις ποσότητες αυτές ή τον προϋπολογισμό της προμήθειας, εφόσον τούτο δεν επιβάλλεται από τις ανάγκες του, όπως αυτές θα διαμορφωθούν στη διάρκεια της σύμβασης.

### **ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ**

#### **ΓΕΝΙΚΑ**

Μετά την κατακύρωση του διαγωνισμού, ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται να προμηθεύσει το Νοσοκομείο με πλαστικοποιημένες ευανάγνωστες πινακίδες, που θα αναρτηθούν στους χώρους χρήσης του συγκεκριμένου προϊόντος. Στις πινακίδες πρέπει να αναφέρονται οι οδηγίες χρήσης (αραίωση κ.λ.π.), προφυλακτικά μέτρα για τον χρήστη.

Τα προϊόντα που προτείνεται να χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία. Οι συσκευές ψεκασμού και άλλα βοηθητικά εξαρτήματα που διευκολύνουν τη σωστή χρησιμοποίηση των προϊόντων, πρέπει να αναφέρεται ευκρινώς αν προσφέρονται δωρεάν από τους προμηθευτές.

Για τα απολυμαντικά χώρων, να υπάρχει έγκριση από τον Ε.Ο.Φ. και να πληρούν τους όρους της νομοθεσίας περί απολυμαντικών χώρων. Τα υπόλοιπα προϊόντα θα πρέπει να είναι καταχωρισμένα και εγκεκριμένα, από τον κατά περίπτωση αρμόδιο οργανισμό (Ε.Ο.Φ., Ε.Μ.Χ.Π.) και να φέρουν τις ανάλογες κατά περίπτωση σημάνσεις (π.χ. CE MARK).

Εάν κάποιο προϊόν χρησιμοποιείται για πρώτη φορά και δεν υπάρχει εμπειρία, το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προσβάλλει τη σύμβαση, αν παρουσιαστούν προβλήματα στη χρήση ή τη συνεργασία με την προμηθεύτρια εταιρεία.

Τα τεχνικά χαρακτηριστικά των προϊόντων θα αξιολογηθούν σύμφωνα με τα επίσημα ενημερωτικά φυλλάδια του κατασκευαστή, την άδεια του Ε.Ο.Φ., την καταχώρησή του στο Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων (εάν πρόκειται για προϊόντα που απαιτείται άδεια κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ. ή καταχώρηση στο Ε.Μ.Χ.Π) την πιστοποίηση από εξουσιοδοτημένα μικροβιολογικά εργαστήρια.

Απαραίτητως να αναφέρονται η τιμή ανά λίτρο του πυκνού διαλύματος και του έτοιμου προς χρήση διαλύματος βάσει της αραίωσης που προτείνεται από τον κατασκευαστή για το χρόνο και το φάσμα δράσης που ζητείται από τους ειδικούς όρους των τεχνικών προδιαγραφών. Ο χρόνος σταθερότητας του μη επιβαρυσμένου έτοιμου διαλύματος θα λαμβάνεται υπόψη εφόσον απαιτείται σταθερότητα διαλύματος από τους ειδικούς όρους των τεχνικών προδιαγραφών.

Εναλλακτικές προσφορές δεν γίνονται δεκτές και απορρίπτονται ως απαράδεκτες.

**Όλες οι παραπάνω δηλώσεις να τοποθετούνται στο φάκελο της τεχνικής προσφοράς.**

#### **ΕΙΔΙΚΑ**

Όλα τα προσφερόμενα προϊόντα:

Θα πρέπει να διατηρούν την αξία των αντικειμένων, δηλαδή να μην έχουν καταστρεπτικές για αυτά ιδιότητες κατά την απολύμανση και να είναι συμβατά με διάφορα υλικά ανοξείδωτα, εμαγιέ, ακρυλικά, κ.α.

Για κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη είναι υποχρεωτική η προσκόμιση των παρακάτω δικαιολογητικών επί ποινή απόρριψης :

1. Αναλυτικό Φύλλο Συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με αριθμητικές παραπομπές σε επίσημα φυλλάδια ή εγχειρίδια. Θα δίνεται πλήρης και αναλυτική απάντηση (όχι μονολεκτικά: «ναι», «όχι», «συμφωνούμε», «υπερκαλύπτουμε») σε κάθε μία από τις παραγράφους των Τεχνικών Προδιαγραφών των ειδών με την ίδια σειρά και αρίθμηση καθώς και αριθμητική (π.χ. 1,2,3 και ούτω καθεξής) παραπομπή στο σχετικό φυλλάδιο / προσπέκτους / τεχνικό δελτίο κ.α. καθώς και σε κάθε άλλο έγγραφο που να πιστοποιεί την απόλυτη συμφωνία με τις τεχνικές προδιαγραφές της διακήρυξης.
2. Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης του προϊόντος στα Ελληνικά.

3. Άδεια κυκλοφορίας από Ε.Ο.Φ. για τα απολυμαντικά επιφανειών – χώρων ή και Ε.Μ.Χ.Π για προϊόντα που ταξινομούνται ως επικίνδυνα είτε λόγω των φυσικοχημικών τους ιδιοτήτων είτε λόγω των επιπτώσεών τους στην υγεία, σύμφωνα με την διευκρινιστική του ΓΧΚ (Αριθμός. Πρωτ. : 30/004/4204 - 5/12/2013). Γνωστοποίηση στο CPNP σε εφαρμογή του κανονισμού Νο 1223/2009 για την κυκλοφορία καλλυντικών προϊόντων (σαπούνια, κρέμες) σύμφωνα με την εγκύκλιο του Ε.Ο.Φ αριθμ. πρωτ. 22247/15 - 3 - 2013).
4. Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος στα Αγγλικά με την πιστή μετάφραση στα ελληνικά σύμφωνα με την EC 1907/2006 όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει και σύμφωνα με τον κανονισμό ΕΚ. 1272/2008 CLP.
5. Να κατατεθούν οι πρωτότυπες αγγλικές ετικέτες των απορρυπαντικών και απολυμαντικών με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά και να φέρουν επισήμανση βάσει του κανονισμού CLP εφόσον απαιτείται .
6. Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Αγγλικά με την πιστή μετάφραση του στα ελληνικά εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν. Επίσης, οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.
7. Βιβλιογραφική αναφορά και πίνακες αποτελεσματικότητας κατά οργανισμών στόχων.
8. Μελέτες από διαπιστευμένα εργαστήρια που να βεβαιώνουν ότι οι προτεινόμενες από τον κατασκευαστή προς χρήση πυκνότητες είναι αποτελεσματικές στον προτεινόμενο χρόνο δράσης και για συγκεκριμένα στελέχη βάσει συγκεκριμένου Ευρωπαϊκού Προτύπου. Να κατατεθεί το ισχύον πιστοποιητικό διαπίστευσης του εργαστηρίου που διενήργησε τις δοκιμές από τον Εθνικό Φορέα Διαπίστευσης της χώρας όπου δραστηριοποιείται αυτό (π.χ. ο Ε.ΣΥ.Δ. - Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης - για την Ελλάδα).
9. Να τα κατατεθούν τα πιστοποιητικά των κατασκευαστών α) ISO 9001 ή 9002, ISO 13485 και ISO14001 για τα απορρυπαντικά - απολυμαντικά, και β) ISO 9001 και ISO 22716 για τα καλλυντικά. Για όσα εκ των προσφερόμενων προϊόντων είναι εξαρτήματα ή βοηθήματα ιατροτεχνολογικών εξαρτημάτων να προσκομισθούν πιστοποιητικά σήμανσης CE από κοινοποιημένο Φορέα για προϊόντα Κατηγορίας II, III ή Δηλώσεις Συμμόρφωσης της κατασκευάστριας εταιρείας (DECLARATION OF CONFORMITY) για προϊόντα Κατηγορίας I.
10. Οι προμηθεύτριες εταιρείες να καταθέσουν πιστοποιητικά ISO 9001 και σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004.
11. Για απολυμαντικά ή απορρυπαντικά ενδοσκοπίων να προσκομισθούν πιστοποιητικά συμβατότητας από κατασκευαστές των ενδοσκοπίων.
12. Τα προϊόντα που θα κατακυρωθούν και χρησιμοποιούνται σε διάλυση, να συνοδεύονται από δωρεάν σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία ή μεζούρα), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία.
13. Να αναφέρονται υποχρεωτικά για όλα τα συμπυκνωμένα προϊόντα η τιμή ανά λίτρο του πυκνού διαλύματος και του έτοιμου προς χρήση διαλύματος, στην προτεινόμενη από τον κατασκευαστή αραιώση. Για τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται σε διάλυση οι εταιρείες οφείλουν να καταθέσουν πίνακα που να αναφέρεται ο χρόνος και το φάσμα δράσης που ζητείται από τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών. Ο χρόνος σταθερότητας του μη επιβαρυσμένου έτοιμου διαλύματος θα λαμβάνεται υπόψη, εφόσον απαιτείται σταθερότητα διαλύματος από τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών.
14. Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε ισχύ σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών το οποίο έχει συσταθεί από Πιστοποιημένο Φορέα Ανακύκλωσης (π.χ. Ε.Ε.Α.Α.) σε εναρμόνιση με την Κοινοτική Οδηγία 94/62/EEC όπως έχει ενσωματωθεί στην Ελληνική Νομοθεσία με τον Νόμο 2939/2001. Να κατατεθεί επίσης και το ισχύον πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης το οποίο συνοδεύεται υποχρεωτικά από την Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών.
15. Τα απολυμαντικά να είναι ελεγμένα με εργαστηριακές δοκιμές όπως αυτές περιγράφονται στο Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 14885, μεθοδολογία ελέγχου Phase2 Step1 και Phase2 Step2 για την ζητούμενη χρήση ( για εργασία, για επιφάνειες κ.ο.κ. στον ιατρικό χώρο).



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ΄

ΤΥΠΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΥΠΕΥΘΥΝΗΣ ΔΗΛΩΣΗΣ (ΤΕΥΔ)

ΤΕΥΔ (ΠΡΟΣΑΡΜΟΣΜΕΝΟ ΑΠΟ ΤΗΝ ΑΝΑΘΕΤΟΥΣΑ ΑΡΧΗ)

Μέσω της ειδικής πλατφόρμας της ηλεκτρονικής υπηρεσίας <https://espdint.eprocurement.gov.gr/> δίνεται η δυνατότητα για τη σύνταξη και διαχείριση του Τυποποιημένου Εντύπου Υπεύθυνης Δήλωσης (ΤΕΥΔ).

Σχετικό αρχείο μορφής .xml θα βρίσκεται αναρτημένο στην ιστοσελίδα του νοσοκομείου της Υγ. Μον. Βέροιας, στις «Προκηρύξεις» - «Προκηρύξεις - Διαγωνισμοί»