

«ΚΑΤΑΧΩΡΙΣΤΕΟ ΣΤΟ ΚΗΜΔΗΣ»
ΑΔΑΜ :
«ΑΝΑΡΤΗΤΕΟ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ»
ΑΔΑ :



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
Εθνικόν και Καποδιστριακόν
Πανεπιστήμιον Αθηνών

ΙΔΡΥΘΕΝ ΤΟ 1837

ΑΙΓΙΝΗΤΕΙΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

Τμήμα Προμηθειών

Ταχ. Διεύθυνση: Βασ. Σοφίας 72

Πληροφορίες: Γιάννης Λιακόπουλος

Τηλέφωνο: 210-7289475

Email: tm_promithion@eginitio.uoa.gr

Αθήνα: 4-06-2024

Αριθ. Πρωτ.: 4700

ΠΡΟΣ: Κάθε ενδιαφερόμενο

ΘΕΜΑ : Πρόσκληση εκδήλωσης ενδιαφέροντος για υποβολή προσφοράς για την προμήθεια αντιδραστηρίων μοριακού ελέγχου COVID 19 και εποχικών αναπνευστικών ιών Influenza Virus A & B και Respiratory Syncytial Virus (RSV) με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού για τις ανάγκες του Βιοπαθολογικού Εργαστηρίου του Νοσοκομείου προϋπολογιζόμενης δαπάνης 31.376,01€ συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ.

Το Εθνικό και Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών – «Αιγινήτειο Νοσοκομείο» λαμβάνοντας υπόψη :

1. Τις διατάξεις των άρθρων 2 (παρ.1, περ.31), 118, 120 (παρ.2 και 3α) του Ν.4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α'/08-08-2016), όπως ισχύουν
2. Το υπ' αριθμ. 2008/ 11-03-2024 έγγραφο του Βιοπαθολογικού Εργαστηρίου
3. Την υπ' αριθμ. 2425/20-3-2024 εισήγηση της Διεύθυνσης Οικονομικού (ΑΔΑΜ:24REQ014448052)
4. Την υπ' αριθμ. 821/20-5-2024 Απόφαση της Εφορείας (ΑΔΑ: ΡΙ6Θ46Ψ8Ν2-Φ16)
5. Την υπ' αριθμ. 471/30-5-2024 Απόφαση Ανάληψης Υποχρέωσης (ΑΔΑ: 9ΒΩΔ46Ψ8Ν2-ΑΥΒ, ΑΔΑΜ: 24REQ014850572)
6. Την υπ' αριθμ. 16/25-10-2023 Πράξη του Πρύτανη του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών με θέμα «Μεταβίβαση δικαιώματος υπογραφής στον Πρόεδρο των Εφορειών και στους Προϊσταμένους της Διεύθυνσης Διοικητικού των Πανεπιστημιακών Νοσοκομείων Αιγινήτειο και Αρεταίειο» (ΦΕΚ 6139/Β'/25-10-2023)

προβαίνει σε έρευνα αγοράς ανάδειξης προμηθευτή για την προμήθεια

Είδος : Αντιδραστήρια μοριακού ελέγχου COVID 19 και εποχικών αναπνευστικών ιών Influenza Virus A & B και Respiratory Syncytial Virus (RSV) με ταυτόχρονη παραχώρηση

συνοδού εξοπλισμού για την κάλυψη διαγνωστικών αναγκών των ασθενών του Νοσοκομείου.

Ποσότητα :

- **1.200** εξετάσεις για ανίχνευση μόνο SARS-CoV2
- **360** εξετάσεις για σύγχρονη ανίχνευση SARS-CoV2 Influenza Virus A και Influenza Virus B
- **240** εξετάσεις για σύγχρονη ανίχνευση Influenza Virus A, Influenza Virus B και RSV

Κριτήριο ανάθεσης : θα είναι η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει της τιμής.

**Επισυνάπτεται αναλυτικός πίνακας στο Παράρτημα Ι*

Η **προϋπολογιζόμενη δαπάνη** ανέρχεται στο ποσό των **29.600,004 € χωρίς ΦΠΑ** ήτοι **31.376,01€ συμπεριλαμβανομένου του αναλογούντα ΦΠΑ.**

Η ανωτέρω δαπάνη θα βαρύνει πίστωση του Τακτικού Προϋπολογισμού του Νοσοκομείου για το οικονομικό έτος 2024 υπό ΚΑΕ 1359 και CPV: 33696500-0 Αντιδραστήρια εργαστηρίων.

Για το λόγο αυτό καλούνται οι ενδιαφερόμενοι να υποβάλλουν την οικονομοτεχνική τους προσφορά **σε δύο αντίτυπα (πρωτότυπο και αντίγραφο)** μέχρι την **Δευτέρα 10-06-2024 και ώρα 2:00 μμ** στη Γραμματεία/Πρωτόκολλο του Νοσοκομείου (Δ/νση: Παπαδιαμαντοπούλου 21, ισόγειο, ΤΚ 115 28,) σε κλειστό φάκελο με την ένδειξη «*Εκδήλωση ενδιαφέροντος για την προμήθεια Αντιδραστηρίων μοριακού ελέγχου COVID 19 και εποχικών αναπνευστικών ιών Influenza Virus A & B και Respiratory Syncytial Virus (RSV) με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού για τις ανάγκες του Βιοπαθολογικού Εργαστηρίου του Νοσοκομείου.*».

Το άνοιγμα των προσφορών θα γίνει την **Τρίτη 11-06-2024 και ώρα 11:00 πμ** στο Τμήμα Προμηθειών του Αιγινήτειου Νοσοκομείου (Δ/νση: Παπαδιαμαντοπούλου 21, 3^{ος} όροφος).

Η Πρόσκληση θα καταχωρηθεί στο διαδίκτυο, στην ιστοσελίδα της αναθέτουσας αρχής, στη διεύθυνση [URL:https://eginitio.uoa.gr](https://eginitio.uoa.gr) στη διαδρομή: Ανακοινώσεις και εκδηλώσεις → Προκηρύξεις.

ΓΕΝΙΚΟΙ ΚΑΙ ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

1. Στις προσφορές θα πρέπει να αναγράφεται ο αύξων αριθμός (α/α) του είδους για το οποίο υποβάλλεται η προσφορά, η προσφερόμενη ποσότητα, η πλήρης τεχνική περιγραφή του προσφερόμενου είδους καθώς και η προσφερόμενη τιμή του.
2. Οι τιμές θα πρέπει να δίδονται αποκλειστικά σε ευρώ, ανά είδος και ανά ζητούμενη μονάδα μέτρησης, χωρίς το Φ.Π.Α., συμπεριλαμβανομένων των υπέρ τρίτων κρατήσεων και κάθε είδους δαπανών για την προμήθεια των ειδών, στρογγυλοποιημένες υποχρεωτικά στα δύο πρώτα δεκαδικά ψηφία.
3. Στις προσφορές να αναγράφεται το ποσοστό Φ.Π.Α. επί τοις εκατό, της ανωτέρω τιμής.
4. Το Νοσοκομείο, διατηρεί το δικαίωμα κατακύρωσης για ολόκληρη ή μεγαλύτερη ή μικρότερη ποσότητα από την αιτούμενη, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 105 του Ν.4412/2016, ως ισχύει.
5. **Γίνεται δεκτές προσφορές για όλα τα είδη, στο σύνολο της αιτούμενης ποσότητας αυτών. Προσφορά για μέρος της αιτούμενης ποσότητας απορρίπτεται ως απαράδεκτη.**
6. Η ανάθεση τελικά γίνεται στον προμηθευτή του οποίου η προσφορά καλύπτει τις τεχνικές προδιαγραφές και παράλληλα η προσφερόμενη τιμή του είναι η χαμηλότερη στο συνολικό ποσό.
7. Πέραν της κύριας προσφοράς δεν γίνονται δεκτές εναλλακτικές προσφορές.
8. **Κωδικός Ηλεκτρονικής Τιμολόγησης : 1020.Ε00350.0001.**
9. **Οι προσφέροντες υποχρεούνται να καταθέσουν την προσφορά της σύμφωνα με το υπόδειγμα της οικονομικής προσφοράς (ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ). Ο πίνακας είναι διαθέσιμος από το Τμήμα Προμηθειών μετά από σχετικό αίτημα.**
10. Η προμήθεια βαρύνεται με τις προβλεπόμενες από το νόμο κρατήσεις.
11. Η χρονική διάρκεια της σύμβασης ορίζεται για τριάντα (30) ημέρες από την ημερομηνία υπογραφής της.
12. Ο χρόνος ισχύος των προσφορών ορίζεται στις ενενήντα (90) ημερολογιακές ημέρες, προσμετρούμενες από την επομένη της καταληκτικής ημερομηνίας υποβολής των προσφορών. **Προσφορά που ορίζει χρόνο ισχύος μικρότερο από τον προαναφερθέντα απορρίπτεται ως απαράδεκτη.**
13. Κατά την εκτέλεση της σύμβασης ο ανάδοχος τηρεί τις υποχρεώσεις στους τομείς του περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, που έχουν θεσπισθεί με το δίκαιο της Ένωσης, το εθνικό δίκαιο, συλλογικές συμβάσεις ή διεθνείς διατάξεις περιβαλλοντικού, κοινωνικοασφαλιστικού και εργατικού δικαίου, οι οποίες απαριθμούνται στο Παράρτημα Χ του Προσαρτήματος Α' του ν.4412/2016.
14. Στις συμβάσεις προμηθειών προϊόντων που εμπίπτουν στο πεδίο εφαρμογής του ν.4819/2021, ο ανάδοχος υποχρεούται κατά την υπογραφή της σύμβασης και καθ' όλη τη διάρκεια εκτέλεσης να τηρεί τις υποχρεώσεις των παραγράφων 1, 4 και 5 του άρθρου 11 του ν.4819/2021. Η τήρηση των υποχρεώσεων ελέγχεται από

την αναθέτουσα αρχή μέσω του αρχείου δημοσιοποίησης εγγεγραμμένων παραγωγών στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών (ΕΜΠΑ) που τηρείται στην ηλεκτρονική σελίδα του Ε.Ο.Α.Ν. εντός της προθεσμίας της παραγράφου 4 του άρθρου 105 του ν.4412/2016 και αποτελεί προϋπόθεση για την υπογραφή του συμφωνητικού, στο οποίο γίνεται υποχρεωτικά μνεία του αριθμού ΕΜΠΑ του υπόχρεου παραγωγού. Η μη τήρηση των υποχρεώσεων της παρούσας παραγράφου έχει τις συνέπειες της παραγράφου 7 του άρθρου 105 του ν.4412/2016.

15. Στην προσφορά οι οικονομικοί φορείς υποχρεούνται να δηλώσουν τη χώρα καταγωγής του τελικού προϊόντος που προσφέρουν, την επιχειρηματική μονάδα στην οποία παράγεται το προσφερόμενο προϊόν, καθώς και τον τόπο εγκατάστασής της.

Εφόσον δεν κατασκευάζουν οι ίδιοι το τελικό προϊόν, σε δική τους επιχειρηματική μονάδα, στην προσφορά τους θα πρέπει να δηλώσουν 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.

16. Οι συμμετέχοντες οικονομικοί φορέας θα πρέπει να προσκομίσουν μαζί με την προσφορά και τα κάτωθι έγγραφα και δικαιολογητικά :

- Πιστοποιητικό CE ή δήλωση συμμόρφωσης, προς απόδειξη συμμόρφωσης των προσφερομένων υλικών με τις απαιτήσεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ (ΔΥ8δ.Γ.Π.οικ.130648-Εναρμόνιση της εθνικής νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ «περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων» - ΦΕΚ 2198/τεύχ.Β/02-10-09) ή/και της Οδηγίας 98/79/ΕΚ (ΔΥ8δ/οικ.3607/892-Εναρμόνιση της Ελληνικής Νομοθεσίας προς την Οδηγία 98/79/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 27ης Οκτωβρίου 1998 για τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα-ΦΕΚ 1060/Β/10-08-2001).
- Αποδεικτικά έγγραφα του οικονομικού φορέα από τα οποία προκύπτει ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτού.
- Υπεύθυνη Δήλωση της κατασκευάστριας εταιρείας ή του αποκλειστικού αντιπροσώπου της εταιρείας που αποδεικνύεται η αποκλειστικότητα για το είδος.
- Υπεύθυνη Δήλωση του άρθρου 8 του Ν.1599/1986 ψηφιακά υπογεγραμμένη ή συνταχθείσα μέσω του gov.gr στην οποία θα δηλώνεται ότι δεν υπάρχει αμετάκλητη καταδικαστική απόφαση εις βάρος του οικονομικού φορέα ή οποιουδήποτε προσώπου (η εν λόγω υποχρέωση αφορά ιδίως : α) στις περιπτώσεις

εταιρειών περιορισμένης ευθύνης (Ε.Π.Ε.) και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.), τους διαχειριστές, β) στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε.), τον Διευθύνοντα Σύμβουλο καθώς όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου (βλ. τελευταίο εδάφιο της παρ.1 του άρθρου 73) το οποίο είναι μέλος του διοικητικού, διευθυντικού ή εποπτικού του οργάνου ή έχει εξουσία εκπροσώπησης, λήψης αποφάσεων ή ελέγχου σε αυτό για έναν από τους λόγους που αναφέρονται στην παράγραφο 1 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016. Στην περίπτωση νομικού προσώπου η ανωτέρω Δήλωση υποβάλλεται εκ μέρους του νομίμου εκπροσώπου όπως αυτός ορίζεται στην παράγραφο 2 του άρθρου 79Α του Ν.4412/2016 (Σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρ.2 του άρθρου 79Α του Ν.4412/2016 «Ως εκπρόσωπος του οικονομικού φορέα για την εφαρμογή του παρόντος άρθρου, νοείται ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτού, όπως προκύπτει από το ισχύον καταστατικό ή το πρακτικό εκπροσώπησης του κατά το χρόνο υποβολής της προσφοράς ή αίτησης συμμετοχής ή το αρμοδίως εξουσιοδοτημένο φυσικό πρόσωπο να εκπροσωπεί τον οικονομικό φορέα για διαδικασίες σύναψης συμβάσεων ή για συγκεκριμένη διαδικασία σύναψης σύμβασης»)

- Πιστοποιητικό που εκδίδεται από την αρμόδια αρχή του οικείου κράτους μέλους ή χώρας, από το οποίο να προκύπτει ότι είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής) καθώς και ως προς τις φορολογικές υποχρεώσεις τους.

17. Για ότι δεν αναφέρεται στην παρούσα εφαρμόζονται τα οριζόμενα στις διατάξεις του ν.4412/2016 όπως ισχύουν.

Ο Πρόεδρος της Εφορείας
του Αιγινητείου Νοσοκομείου

Καθηγητής Κωνσταντίνος Τσιούφης
Αναπλ. Πρόεδρος Ιατρικής Σχολής ΕΚΠΑ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι
ΑΙΤΟΥΜΕΝΑ ΕΙΔΗ-ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΕΞΕΤΑΣΗ	ΖΗΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ/ ΤΕΣΤ	ΤΙΜΗ ΚΙΤ	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΣΥΝΟΛΟ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ ΦΠΑ 6%
SARS-COV2 (24 TEST)	1200 ΤΕΣΤ	387,9984	16,1666	19.399,920	20.563,92
SARS-COV2 + INFLUENZA AB (24 TEST)	360 ΤΕΣΤ	408,0024	17,0001	6.120,036	6.487,24
INFLUENZA AB + RSV (24 TEST)	240 ΤΕΣΤ	408,0048	17,0002	4.080,048	4.324,85
Σύνολο				29.600,004	31.376,01

Τεχνικές προδιαγραφές πλήρως αυτοματοποιημένου συστήματος ταχείας μοριακής τεχνικής (REAL TIME RT-PCR) για την ανίχνευση SARS - CoV2, SARS - CoV2 + Influenza A+B, Influenza AB + RSV από ρινοφαρυγγικό δείγμα σε χρόνο όχι μεγαλύτερου των 30 λεπτών.

1. Με το προσφερόμενο σύστημα να παραδίδονται και όλα τα παρελκόμενα που απαιτούνται για τη διεξαγωγή των εξετάσεων (Μονάδα Η/Υ, Mixer, Εκτυπωτής, καλώδια, κτλ.).
2. Να διαθέτει CE IVD
3. Το προσφερόμενο σύστημα να παρέχει την δυνατότητα εκτέλεσης των ζητούμενων εξετάσεων και να επιτρέπει τη χρήση του και από μη εξειδικευμένους στις μοριακές τεχνικές χειριστές.
4. Ο αναλυτής θα είναι του ίδιου κατασκευαστικού οίκου με τα αντιδραστήρια.
5. Στον αναλυτή να μπορούν να τρέξουν ταυτόχρονα μέχρι και 4 δείγματα σε χρόνο όχι μεγαλύτερο των 30 λεπτών
6. Πλήρως αυτοματοποιημένο σύστημα ταχείας μοριακής διάγνωσης παθογόνων Real time rt-PCR, σε μορφή μονοτέστ.
7. Να δέχεται αντιδραστήρια σε μορφή μονοτέστ σε περιέκτη (κασέτα) που να περιέχει όλα τα απαραίτητα για την εκτέλεση του προσδιορισμού (αντιδραστήριο εκχύλισης, εκκινητές και ιχνηθέτες, ένζυμα κλπ) και να συνοδεύεται από στυλεό λήψης δείγματος. Φύλαξη σε θερμοκρασία δωματίου 2-28 C.
8. Το βιολογικό δείγμα να τοποθετείται απευθείας στον περιέκτη (κασέτα) και να μην απαιτείται κανένας άλλος χειρισμός ή προσθήκη άλλου αντιδραστηρίου από το χρήστη.

9. Μετά την ολοκλήρωση της εξέτασης να διατίθεται η καμπύλη PCR, τα Ct για κάθε ένα γονιδιακό στόχο, συμπεριλαμβανομένου και του εσωτερικού μάρτυρα, καθώς και το τελικό αποτέλεσμα της εξέτασης.
[(Γονιδιακοί στόχοι – ORF 1ab, N and RNaseP εσωτερικός έλεγχος, LoD - 200 copies/ml (Sars-Cov-2), 500 copies/ml (Flu A/ Flu B), Κανάλια – FAM/SYBM Green (470nm), HEX/VIC (525nm), ROX/TEXAS RED (580nm), CY(635nm)].
10. Να είναι τυχαίας προσπέλασης και συνεχούς φόρτωσης και να μπορεί να εκτελεί ταυτόχρονα διαφορετικές εξετάσεις.
11. Να συνοδεύεται από σταθεροποιητή τάσης (UPS).
12. Να υπάρχει ταχεία τεχνική υποστήριξη.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ
ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

α/α	ΕΙΔΟΣ	Μ/Μ	ΕΤΗΣΙΑ ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΖΟΜΕΝΗ ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ ΧΩΡΙΣ ΦΠΑ	ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΗ ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΟΣ	ΚΑΘΑΡΟ ΠΟΣΟ	ΠΟΣΟΣΤΟ ΦΠΑ	ΦΠΑ	ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ ΜΕ ΦΠΑ
ΓΕΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ									