



ΜΕΣΟΛΟΓΓΙ: 04-10-2024

Αρ. Πρωτ: 9897

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

6η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ

ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΙΤΩΛΟΑΚΑΡΝΑΝΙΑΣ

ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΣΟΛΟΓΓΙΟΥ

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ: ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ

ΤΜΗΜΑ: ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ

Ταχ. Δ/νση: οδός Ναυπάκτου 93

Πληροφορίες: Πλαστήρα Παν.

Τηλέφωνο: 2631360185

E-mail: plastiraprom@1703.syzefxis.gov.gr

ΠΡΟΣ:ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ

ΕΠΑΝΑΛΗΨΗ ΠΡΟΣΚΛΗΣΗΣ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΡΟΟΜΕΤΡΑ ΕΠΙΤΟΙΧΙΑ»>CPV:38428000-1 ΑΡ. ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ ISUPPLIES-2024

Έχοντας υπόψη:

Α) Τις διατάξεις όπως αυτές ισχύουν σήμερα:

- 1.Του Ν.2955/2001 προμήθειες νοσοκομείων και λοιπών μονάδων υγείας των Πε.Σ.Υ. και άλλες διατάξεις.
- 2.Του Ν.3329/2005 Εθνικό σύστημα υγείας και κοινωνικής αλληλεγγύης και λοιπέ διατάξεις.
- 3.Του Ν.3580/2007 Προμήθειες φορέων εποπτευόμενων από το Υπουργείο Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις.
- 4.Του Ν.3918/2011 Διαρθρωτικές αλλαγές στο Σύστημα Υγείας και άλλες διατάξεις.
5. Του Ν.4238/2014(Α'38) Πρωτοβάθμιο Εθνικό Δίκτυο Υγείας (Π.Ε.Δ.Υ) ,αλλαγή σκοπού Ε.Ο.Π.Υ.Υ και λοιπές διατάξεις .
- 6.Του Π.Δ.80/2016(Α'145) Ανάληψη υποχρεώσεων από τους διατάκτες.
- 7.Του Ν.4412/08.08.2016 Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών .
- 8.Του Ν.4486/2017(ΦΕΚ 115/07.08.2017).
- 9.Η παρ.4 του αρ.9 του ΠΔ80/2016.
- 10.Ν.4782/2021 (ΦΕΚ 36 Α/9-03-2021).

Β) Τα έγγραφα και τις αποφάσεις :

1. Η αρ.πρωτ.8841/12-09-2024 Απόφαση της αν. Διοικήτριας του νοσοκομείου με την οποία εγκρίθηκε η επανάληψη διαγωνιστικής διαδικασίας από το Νοσοκομείο για το είδος που δεν κατακυρώθηκε.

2.Την υπ'αριθμ. 720/0 δέσμευση ανάληψης υποχρέωσης του νοσοκομείου ,με ΑΔΑ:972Ξ46907Π-ΙΚ1.

ΑΝΑΚΟΙΝΩΝΕΙ

την πρόσκληση εκδήλωσης ενδιαφέροντος για την ετήσια προμήθεια **«ΡΟΟΜΕΤΡΑ ΕΠΙΤΟΙΧΙΑ»CPV:38428000-1** για τις ανάγκες του Νοσοκομείου, με κριτήριο κατακύρωσης την πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής ως ακολούθως:

ΠΙΝΑΚΑΣ ΜΕ ΤΑ ΖΗΤΟΥΜΕΝΑ ΕΙΔΗ

A/A	Περιγραφή ΕΙΔΟΥΣ	Ποσότη.	Μ.Μ.	ενδεικτική τιμή μονάδας	Σύνολο δαπάνης άνευ φπα	Σύνολο δαπάνης με φπα 24%
1.	ΡΟΟΜΕΤΡΑ ΦΙΑΛΗΣ Ο2 ΜΕ ΥΓΡΑΝΤΗΡΑ	10	TEM	114,00€	1.140,00€	1.413,60€
2.	Σύνολο προϋπολογιζόμενης δαπάνης				1.140,00€	1.413,60€

ΓΕΝΙΚΕΣ ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

«ΡΟΟΜΕΤΡΑ ΕΠΙΤΟΙΧΙΑ»CPV:38428000-1

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ – ΠΟΣΟΤΗΤΕΣ-ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ ΑΝΑ ΕΙΔΟΣ

ΡΟΟΜΕΤΡΟ Ο₂ ΕΠΙΤΟΙΧΙΟ ΔΙΠΛΟ ΜΕ ΥΓΡΑΝΤΗΡΑ

ΓΕΝΙΚΑ

Ροόμετρο κατάλληλο για γενική νοσοκομειακή χρήση, το οποίο να συνδέεται σε λήψεις οξυγόνου με ειδικό ταχυσύνδεσμο οξυγόνου ο οποίος να αποκλείει την τοποθέτησή του σε λήψη άλλου αερίου ή κενού. **Για την ταυτόχρονη ανεξάρτητη εξυπηρέτηση δύο ασθενών από μία λήψη οξυγόνου, να αποτελείται από δύο (2) ανεξάρτητα ροόμετρα οξυγόνου σε διάταξη V δύο (2) υγραντήρες πολλαπλών χρήσεων και ένα (1) ταχυσύνδεσμο.** Ο ταχυσύνδεσμος οξυγόνου να είναι κατάλληλος για λήψεις οξυγόνου κατασκευασμένος σύμφωνα με το Γαλλικό πρότυπο (**AFNOR**).

ΡΟΟΜΕΤΡΟ ΟΞΥΓΟΝΟΥ ΜΕ ΕΠΙΛΟΓΕΑ

1. Το σώμα κάθε ροόμετρου να είναι κατασκευασμένο **από μεταλλικό και όχι πλαστικό υλικό** και η μετρητική διάταξη από άθραυστο διάφανο πλαστικό υλικό.
2. **Να διαθέτει έξοδο κοχλιωτή σπειρώματος 9/16 UNF για τη σύνδεση υγραντήρα**
3. Να έχει την δυνατότητα συνεχούς ρύθμισης της ροής μέχρι 15 λίτρα ανά λεπτό με περιστροφικό διακόπτη, λευκού χρώματος, φέροντα ενδείξεις on-off.
4. Η μέτρηση της ροής να γίνεται με στήλη-μπίλια, ενώ οι ενδείξεις μέτρησης της ροής δεν θα πρέπει σε καμία περίπτωση να βρίσκονται στην εξωτερική πλευρά του ροόμετρου, για να μην σβήνονται με τη χρήση και τους καθαρισμούς.
5. Η βαθμονόμηση της μετρητικής διάταξης του ροόμετρου να είναι σε λίτρα ανά λεπτό και η διαβάθμιση των ενδείξεων μέτρησης να ξεκινάει από 1 lit/min αυξανόμενη ανά 1 lit/min έως και τα 15 lit/min.
6. Η ακρίβεια για ροές της πλήρους κλίμακας να είναι είτε $\pm 10\%$ είτε $\pm 0,5$ lit/min .Η ακρίβεια

πρέπει να δηλώνεται από τον κατασκευαστή.

7. Να διαθέτει μεταλλικό φίλτρο στην είσοδο.

8. **Να υποστηρίζεται με ανταλλακτικά.Να υποβληθεί κατάλογος διαθέσιμων ανταλλακτικών**

9. Να αναγράφονται ανεξίτηλα και όχι με αυτοκόλλητο επί του ροόμετρου τα ακόλουθα :

Ο συμβολισμός (O₂), ή και η λέξη OXYGEN ή OΞΥΓΟΝΟ, Η επωνυμία ή και το εμπορικό σήμα του κατασκευαστή ή του διανομέα, στοιχεία ιχνηλασιμότητας όπως τύπος (μοντέλο) της συσκευής, αριθμός παρτίδας χρονολογία κατασκευής, **μοναδικός σειριακός αριθμός**, ένδειξη για το σημείο της μπίλιας όπου πρέπει να διαβάζεται η ροή, η φράση ' 'USE NO OIL ' ' ή αντίστοιχη προειδοποίηση στα Ελληνικά ή αντίστοιχος συμβολισμός, ένδειξη της φοράς αύξησης της ροής στο διακόπτη του ροόμετρου, η μονάδα μέτρησης ροής l/min (λίτρα ανά λεπτό), η σήμανση CE καθώς και ο αριθμός αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού που τη χορήγησε.

10. Να συνοδεύεται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης στα Ελληνικά του οίκου κατασκευής .Να κατατεθεί με την προσφορά.

11.Να πληροί τις απαιτήσεις των προτύπων EN ISO 15001 ΚΑΙ EN ISO 15002.Να κατατεθεί δήλωση συμμόρφωσης του κατασκευαστή .

12.Να κατατεθεί βεβαίωση από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων, ότι οι εν λόγω συσκευές πληρούν όλες τις Γενικές Απαιτήσεις Ασφάλειας και λειτουργίας που απαιτούνται από το Παράρτημα του Κανονισμού ΕΕ 2017/745 καθώς και Πιστοποιητικό CE.

ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ

13.Να είναι τύπου φυσαλίδων, πολλαπλών χρήσεων και όχι μίας χρήσης (με δυνατότητα αποστείρωσης δια κλιβανισμού ή με χημικά μέσα).

14.Να συνδέεται σε ροόμετρα μέσω κοχλιωτού **μεταλλικού** συνδέσμου με σπείρωμα 9/16 και να αποσπάται απ' αυτά, εύκολα με το χέρι εξασφαλίζοντας στεγανότητα κατά τη σύσφιξη.

15.Να διαθέτει **σταθερή μη αποσπώμενη κωνική μεταλλική έξοδο** μέσης διαμέτρου 7,5 mm. Η χωρητικότητα του σε νερό να είναι 180 ml-250 ml και η μέγιστη τιμή πίεσης που θα μπορεί να δεχθεί να είναι μεγαλύτερη από 4 bar.

16.Η φιάλη του νερού να είναι διάφανη και να έχει ενδείξεις μέγιστης και ελάχιστης στάθμης νερού. Επίσης να δύναται να παραγγελθεί και ιδιαίτερα εάν χρειαστεί, ως ξεχωριστό ανταλλακτικό του υγραντήρα (να διευκρινίζεται στην προσφορά).

17.Να αναγράφονται επί της συσκευής η μέγιστη και ελάχιστη στάθμη νερού, η μέγιστη πίεση λειτουργίας, η μέγιστη επιτρεπόμενη ροή, στοιχεία κατασκευαστή, τύπος συσκευής, σήμανση CE με τον κωδικό αριθμό του φορέα πιστοποίησης.

18.Να συνοδεύεται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης στα Ελληνικά του οίκου κατασκευής. Να κατατεθεί με την προσφορά.

19.Να υποστηρίζεται με ανταλλακτικά. Να υποβληθεί κατάλογος διαθέσιμων ανταλλακτικών

20.Να πληροί τις απαιτήσεις του προτύπου EN ISO 8185.Να κατατεθεί δήλωση συμμόρφωσης του κατασκευαστή .

21.Να κατατεθεί πιστοποιητικό από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων, ότι οι εν λόγω συσκευές πληρούν όλες τις Γενικές Απαιτήσεις Ασφάλειας και Απόδοσης που απαιτούνται από το Παράρτημα I του Κανονισμού ΕΕ 2017/745.

Πιστοποιητικά προμηθευτή

22. Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού

23. Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού

24. Να είναι κάτοχος βεβαίωσης κατά ΥΑ 1348/04 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού

25. Να είναι κάτοχος πιστοποιητικού EN ISO 14001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατρικών συσκευών σε νοσηλευτικά ιδρύματα .

Να κατατεθούν με την προσφορά .

Πιστοποιητικά κατασκευαστή

26. Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού
27. Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού. Να κατατεθούν με την προσφορά .

Να κατατεθεί με την τεχνική προσφορά επί ποινή αποκλεισμού φύλλο συμμόρφωσης και να υπάρχει παραπομπή στην συγκεκριμένη σελίδα και παράγραφο του φυλλαδίου.

<u>ΡΟΟΜΕΤΡΟ O₂ ΕΠΙΤΟΙΧΙΟ ΔΙΠΛΟ ΜΕ ΥΓΡΑΝΤΗΡΑ</u>	ΑΠΑΙΤΗΣΗ	ΑΠΑΝΤΗΣΗ	ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ ΣΤΟ ΦΥΛΛΑΔΙΟ (ΣΕΛΙΔΑ, ΑΡΙΘΜΗΣΗ)
ΓΕΝΙΚΑ			
Ροόμετρο κατάλληλο για γενική νοσοκομειακή χρήση, το οποίο να συνδέεται σε λήψεις οξυγόνου με ειδικό ταχυσύνδεσμο οξυγόνου ο οποίος να αποκλείει την τοποθέτησή του σε λήψη άλλου αερίου ή κενού. Για την ταυτόχρονη ανεξάρτητη εξυπηρέτηση δύο ασθενών από μία λήψη οξυγόνου, να αποτελείται από δύο (2) ανεξάρτητα ροόμετρα οξυγόνου σε διάταξη V δύο (2) υγραντήρες πολλαπλών χρήσεων και ένα (1) ταχυσύνδεσμο. Ο ταχυσύνδεσμος οξυγόνου να είναι κατάλληλος για λήψεις οξυγόνου κατασκευασμένος σύμφωνα με το Γαλλικό πρότυπο (AFNOR).	ΝΑΙ		
<u>ΡΟΟΜΕΤΡΟ ΟΞΥΓΟΝΟΥ ΜΕ ΕΠΙΛΟΓΕΑ</u>			
1. Το σώμα κάθε ροόμετρου να είναι κατασκευασμένο από μεταλλικό και όχι πλαστικό υλικό και η μετρητική διάταξη από άθραυστο διάφανο πλαστικό υλικό.	ΝΑΙ		
2. Να διαθέτει έξοδο κοχλιωτή σπειρώματος 9/16 UNF για τη σύνδεση υγραντήρα	ΝΑΙ		
3. Να έχει την δυνατότητα συνεχούς ρύθμισης της ροής μέχρι 15 λίτρα ανά λεπτό με περιστροφικό διακόπτη, λευκού χρώματος, φέροντα ενδείξεις on-off.	ΝΑΙ		
4. Η μέτρηση της ροής να γίνεται με στήλη-μπίλια, ενώ οι ενδείξεις μέτρησης της ροής δεν θα πρέπει σε καμία περίπτωση να βρίσκονται στην	ΝΑΙ		

εξωτερική πλευρά του ροόμετρου, για να μην σβήνονται με τη χρήση και τους καθαρισμούς.			
5. Η βαθμονόμηση της μετρητικής διάταξης του ροόμετρου να είναι σε λίτρα ανά λεπτό και η διαβάθμιση των ενδείξεων μέτρησης να ξεκινάει από 1 lit/min αυξανόμενη ανά 1 lit/min έως και τα 15 lit/min.	NAI		
6. Η ακρίβεια για ροές της πλήρους κλίμακας να είναι είτε $\pm 10\%$ είτε $\pm 0,5$ lit/min .Η ακρίβεια πρέπει να δηλώνεται από τον κατασκευαστή.	NAI		
7. Να διαθέτει μεταλλικό φίλτρο στην είσοδο.	NAI		
8. Να υποστηρίζεται με ανταλλακτικά. Να υποβληθεί κατάλογος διαθέσιμων ανταλλακτικών	NAI		
9. Να αναγράφονται ανεξίτηλα και όχι με αυτοκόλλητο επί του ροόμετρου τα ακόλουθα: Ο συμβολισμός (O ₂), ή και η λέξη OXYGEN ή OΞΥΓΟΝΟ, Η επωνυμία ή και το εμπορικό σήμα του κατασκευαστή ή του διανομέα, στοιχεία ιχνυλασιμότητας όπως τύπος (μοντέλο) της συσκευής, αριθμός παρτίδας χρονολογία κατασκευής, μοναδικός σειριακός αριθμός , ένδειξη για το σημείο της μπίλιας όπου πρέπει να διαβάζεται η ροή, η φράση ``USE NO OIL`` ή αντίστοιχη προειδοποίηση στα Ελληνικά ή αντίστοιχος συμβολισμός, ένδειξη της φοράς αύξησης της ροής στο διακόπτη του ροόμετρου, η μονάδα μέτρησης ροής l/min (λίτρα ανά λεπτό), η σήμανση CE καθώς και ο αριθμός αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού που τη χορήγησε.	NAI		
10. Να συνοδεύεται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης στα Ελληνικά του οίκου κατασκευής .Να κατατεθεί με την προσφορά.	NAI		
11.Να πληροί τις απαιτήσεις των προτύπων EN ISO 15001 ΚΑΙ EN ISO 15002. Να κατατεθεί δήλωση συμμόρφωσης του κατασκευαστή .	NAI		
12.Να κατατεθεί βεβαίωση από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων, ότι οι εν λόγω συσκευές πληρούν όλες τις Γενικές Απαιτήσεις Ασφάλειας και λειτουργίας που απαιτούνται από το Παράρτημα του Κανονισμού ΕΕ 2017/745 καθώς και Πιστοποιητικό CE.	NAI		

ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ			
13. Να είναι τύπου φυσαλίδων, πολλαπλών χρήσεων και όχι μίας χρήσης (με δυνατότητα αποστείρωσης δια κλιβανισμού ή με χημικά μέσα).	NAI		
14. Να συνδέεται σε ροόμετρα μέσω κοχλιωτού μεταλλικού συνδέσμου με σπείρωμα 9/16 και να αποσπάται απ' αυτά, εύκολα με το χέρι εξασφαλίζοντας στεγανότητα κατά τη σύσφιξη.	NAI		
15. Να διαθέτει σταθερή μη αποσπώμενη κωνική μεταλλική έξοδο μέσης διαμέτρου 7,5 mm. Η χωρητικότητα του σε νερό να είναι 180 ml-250 ml και η μέγιστη τιμή πίεσης που θα μπορεί να δεχθεί να είναι μεγαλύτερη από 4 bar.	NAI		
16. Η φιάλη του νερού να είναι διάφανη και να έχει ενδείξεις μέγιστης και ελάχιστης στάθμης νερού. Επίσης να δύναται να παραγγελθεί και ιδιαίτερα εάν χρειαστεί, ως ξεχωριστό ανταλλακτικό του υγραντήρα (να διευκρινίζεται στην προσφορά).	NAI		
17. Να αναγράφονται επί της συσκευής η μέγιστη και ελάχιστη στάθμη νερού, η μέγιστη πίεση λειτουργίας, η μέγιστη επιτρεπόμενη ροή, στοιχεία κατασκευαστή, τύπος συσκευής, σήμανση CE με τον κωδικό αριθμό του φορέα πιστοποίησης.	NAI		
18. Να συνοδεύεται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης στα Ελληνικά του οίκου κατασκευής. Να κατατεθεί με την προσφορά.	NAI		
19. Να υποστηρίζεται με ανταλλακτικά. Να υποβληθεί κατάλογος διαθέσιμων ανταλλακτικών	NAI		
20. Να πληροί τις απαιτήσεις του προτύπου EN ISO 8185. Να κατατεθεί δήλωση συμμόρφωσης του κατασκευαστή .	NAI		
21. Να κατατεθεί πιστοποιητικό από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων, ότι οι εν λόγω συσκευές πληρούν όλες τις Γενικές Απαιτήσεις Ασφάλειας και Απόδοσης που απαιτούνται από το Παράρτημα Ι του Κανονισμού ΕΕ 2017/745.	NAI		
Πιστοποιητικά προμηθευτή			
22. Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	NAI		

23.Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	ΝΑΙ		
24.Να είναι κάτοχος βεβαίωσης κατά ΥΑ 1348/04 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	ΝΑΙ		
25.Να είναι κάτοχος πιστοποιητικού EN ISO 14001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατρικών συσκευών σε νοσηλευτικά ιδρύματα . Να κατατεθούν με την προσφορά .	ΝΑΙ		
Πιστοποιητικά κατασκευαστή			
26.Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	ΝΑΙ		
27.Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού. Να κατατεθούν με την προσφορά .	ΝΑΙ		

Ροόμετρο φιάλης οξυγόνου με υγραντήρα

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΡΟΟΜΕΤΡΟ ΦΙΑΛΗΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ

- 1) Να προσαρμόζεται σε φιάλες O₂, με κλείστρο σύμφωνο με την TOTEE 2491/86, με το χέρι χωρίς χρήση εργαλείων.
- 2) Να έχει συμπαγή κατασκευή μικρών διαστάσεων και όγκου για να το καθιστά εύκολο στη μεταφορά και λιγότερο ευάλωτο σε χτυπήματα και η διάταξη μέτρησης-ρύθμισης της ροής (ροόμετρο) να είναι προσαρμοσμένη απευθείας στο σώμα του ρυθμιστή πίεσης, χωρίς συνδετικό.
- 3) Να διαθέτει ρυθμιστή πίεσης με μέγιστη πίεση εισόδου 200 bar, εφοδιασμένο με μανόμετρο ένδειξης πληρότητας φιάλης κλίμακας 0-315 bar κατασκευασμένο σύμφωνα με την EN 837 και ασφαλιστικό για υπερπίεση στην έξοδο του ρυθμιστή.
- 4) Να έχει την δυνατότητα συνεχούς ρύθμισης της ροής μέχρι 15 λίτρα ανά λεπτό με περιστροφικό διακόπτη (με ενδείξεις on-off) και όχι βηματικό με προεπιλεγμένες τιμές ροής .Η δε μέτρηση της ροής να γίνεται με στήλη-μπύλια, ενώ οι ενδείξεις μέτρησης της ροής θα πρέπει βρίσκονται στην ροομετρική στήλη και όχι στο κάλυμμα αυτής .
- 5) Η βαθμονόμηση της μετρητικής διάταξης του ροόμετρου να είναι σε λίτρα ανά λεπτό και η διαβάθμιση των ενδείξεων μέτρησης να ξεκινάει από 1 lit/min αυξανόμενη ανά 1 lit/min μέχρι και τα 15 lit/min με ακρίβεια ± 10% σε όλη την κλίμακα.
- 6) Η έξοδος του ροόμετρου να είναι κοχλιωτή με σπείρωμα 9/16 UNF για τη σύνδεση διάφορων συσκευών (υγραντήρες, συνδετικά σωλήνων κτλ).
- 7) Το ροόμετρο φιάλης οξυγόνου να είναι με λήψη Γαλλικού τύπου (NF-S 90 -116)
- 8) Να αναγράφονται επί της συσκευής η πίεση και η θερμοκρασία βαθμονόμησης της μετρητικής διάταξης, η μονάδα μέτρησης ροής και ο τρόπος ανάγνωσής της, η ονομασία του αερίου στα Ελληνικά ή Λατινικά ή ο χημικός συμβολισμός, στοιχεία κατασκευαστή, τύπος συσκευής, προειδοποίηση για απαγόρευση χρήσης λαδιού, σήμανση CE με τον κωδικό αριθμό του φορέα πιστοποίησης, στοιχεία ιχνυλασιμότητας (serial number ή part number), η μέγιστη πίεση εισόδου και η ένδειξη "HP" σε όλες τις συνδέσεις υψηλής πίεσης του ρυθμιστή πίεσης.

- 9) Να συνοδεύονται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης, στα Ελληνικά καθώς και από πιστοποιητικό CE από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων (ως ιατροτεχνολογικό προϊόν κλάσης IIa) ότι είναι εναρμονισμένο με την Ευρωπαϊκή Οδηγία 93/42/EEC/14-07-1993.

ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ

- 10) Να είναι τύπου φουσαλίδων, **πολλαπλών χρήσεων** και όχι μίας χρήσης (με δυνατότητα αποστείρωσης δια κλιβανισμού ή με χημικά μέσα).
- 11) Να συνδέεται σε ροόμετρα μέσω κοχλιωτού μεταλλικού συνδέσμου με σπείρωμα 9/16 UNF και να αποσπάται απ' αυτά εύκολα με το χέρι εξασφαλίζοντας στεγανότητα κατά τη σύσφιξη.
- 12) Να διαθέτει **σταθερή κωνική μεταλλική έξοδο** μέσης διαμέτρου 7,5 mm.
- 13) Η χωρητικότητα σε νερό να είναι 180-220 ml, η επιτρεπόμενη μέγιστη ροή αερίου να είναι άνω των 15 L/min και η μέγιστη τιμή πίεσης που θα μπορεί να δεχθεί να είναι 5 bar.
- 14) Η φιάλη του νερού να είναι διάφανη και να έχει ενδείξεις μέγιστης και ελάχιστης στάθμης νερού.
- 15) Να υποστηρίζεται με ανταλλακτικά. Να δηλώνεται με την προσφορά**

- 16) Να αναγράφονται επί της συσκευής η μέγιστη και ελάχιστη στάθμη νερού, η μέγιστη πίεση λειτουργίας, η μέγιστη επιτρεπόμενη ροή, στοιχεία κατασκευαστή, τύπος συσκευής, σήμανση CE με τον κωδικό αριθμό του φορέα πιστοποίησης.
- 17) Να συνοδεύονται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης, καθώς και από πιστοποιητικό από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων (ως ιατροτεχνολογικό προϊόν κλάσης IIa) ότι είναι εναρμονισμένο με την Ευρωπαϊκή Οδηγία 93/42/EEC/14-07-1993. (CE mark)

Πιστοποιητικά προμηθευτή

- 18) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού
- 19) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού
- 20) Να είναι κάτοχος βεβαίωσης κατά YA 1348/04 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού
- 21) Να είναι κάτοχος πιστοποιητικού EN ISO 14001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατρικών συσκευών σε νοσηλευτικά ιδρύματα .

Να κατατεθούν με την προσφορά .

Πιστοποιητικά κατασκευαστή

- 22) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού
- 23) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού

Να κατατεθούν με την προσφορά .

Να κατατεθεί με την τεχνική προσφορά επί ποινή αποκλεισμού φύλλο συμμόρφωσης και να υπάρχει παραπομπή στην συγκεκριμένη σελίδα και παράγραφο του φυλλαδίου

ΡΟΟΜΕΤΡΟ ΦΙΑΛΗΣ ΟΞΥΓΟΝΟΥ	ΑΠΑΙΤΗΣΗ	ΑΠΑΝΤΗΣΗ	ΠΑΡΑΠΟΜΠΗ ΣΤΟ ΦΥΛΛΑΔΙΟ (ΣΕΛΙΔΑ, ΑΡΙΘΜΗΣΗ)
1) Να προσαρμόζεται σε φιάλες O2, με κλείστρο σύμφωνα με την TOTEE 2491/86, με το χέρι χωρίς χρήση εργαλείων.	ΝΑΙ		
2) Να έχει συμπαγή κατασκευή μικρών διαστάσεων και όγκου για να το καθιστά	ΝΑΙ		

εύκολο στη μεταφορά και λιγότερο ευάλωτο σε χτυπήματα και η διάταξη μέτρησης-ρύθμισης της ροής (ροόμετρο) να είναι προσαρμοσμένη απευθείας στο σώμα του ρυθμιστή πίεσης, χωρίς συνδετικό.			
3) Να διαθέτει ρυθμιστή πίεσης με μέγιστη πίεση εισόδου 200 bar, εφοδιασμένο με μανόμετρο ένδειξης πληρότητας φιάλης κλίμακας 0-315 bar κατασκευασμένο σύμφωνα με την EN 837 και ασφαλιστικό για υπερπίεση στην έξοδο του ρυθμιστή.	NAI		
4) Να έχει την δυνατότητα συνεχούς ρύθμισης της ροής μέχρι 15 λίτρα ανά λεπτό με περιστροφικό διακόπτη (με ενδείξεις on-off) και όχι βηματικό με προεπιλεγμένες τιμές ροής .Η δε μέτρηση της ροής να γίνεται με στήλη-μπιλια, ενώ οι ενδείξεις μέτρησης της ροής θα πρέπει βρίσκονται στην ροομετρική στήλη και όχι στο κάλυμμα αυτής .	NAI		
5) Η βαθμονόμηση της μετρητικής διάταξης του ροόμετρου να είναι σε λίτρα ανά λεπτό και η διαβάθμιση των ενδείξεων μέτρησης να ξεκινάει από 1 lit/min αυξανόμενη ανά 1 lit/min μέχρι και τα 15 lit/min με ακρίβεια $\pm 10\%$ σε όλη την κλίμακα.	NAI		
6) Η έξοδος του ροόμετρου να είναι κοχλιωτή με σπείρωμα 9/16 UNF για τη σύνδεση διάφορων συσκευών (υγραντήρες, συνδετικά σωλήνων κτλ).	NAI		
7) Το ροόμετρο φιάλης οξυγόνου να είναι με λήψη Γαλλικού τύπου (NF-S 90 -116)	NAI		
8) Να αναγράφονται επί της συσκευής η πίεση και η θερμοκρασία βαθμονόμησης της μετρητικής διάταξης, η μονάδα μέτρησης ροής και ο τρόπος ανάγνωσής της, η ονομασία του αερίου στα Ελληνικά ή Λατινικά ή ο χημικός συμβολισμός, στοιχεία κατασκευαστή, τύπος συσκευής, προειδοποίηση για απαγόρευση χρήσης λαδιού, σήμανση CE με τον κωδικό αριθμό του φορέα πιστοποίησης, στοιχεία ιχνιασιμότητας (serial number ή part number), η μέγιστη πίεση εισόδου και η ένδειξη "HP" σε όλες τις συνδέσεις υψηλής πίεσης του ρυθμιστή πίεσης.	NAI		
9) Να συνοδεύονται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης, στα Ελληνικά καθώς και από πιστοποιητικό CE από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων (ως ιατροτεχνολογικό προϊόν κλάσης IIa) ότι είναι εναρμονισμένο με την Ευρωπαϊκή Οδηγία 93/42/EEC/14-07-1993.	NAI		
ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ			
10) Να είναι τύπου φουσαλίδων, πολλαπλών χρήσεων και όχι μίας χρήσης (με δυνατότητα αποστείρωσης δια κλιβανισμού ή με χημικά μέσα).	NAI		

11) Να συνδέεται σε ροόμετρα μέσω κοχλιωτού μεταλλικού συνδέσμου με σπείρωμα 9/16 UNF και να αποσπάται απ' αυτά εύκολα με το χέρι εξασφαλίζοντας στεγανότητα κατά τη σύσφιξη.	NAI		
12) Να διαθέτει σταθερή κωνική μεταλλική έξοδο μέσης διαμέτρου 7,5 mm.	NAI		
13) Η χωρητικότητα σε νερό να είναι 180-220 ml, η επιτρεπόμενη μέγιστη ροή αερίου να είναι άνω των 15 L/min και η μέγιστη τιμή πίεσης που θα μπορεί να δεχθεί να είναι 5 bar.	NAI		
14) Η φιάλη του νερού να είναι διάφανη και να έχει ενδείξεις μέγιστης και ελάχιστης στάθμης νερού.	NAI		
15) Να υποστηρίζεται με ανταλλακτικά. Να δηλώνεται με την προσφορά	NAI		
16) Να αναγράφονται επί της συσκευής η μέγιστη και ελάχιστη στάθμη νερού, η μέγιστη πίεση λειτουργίας, η μέγιστη επιτρεπόμενη ροή, στοιχεία κατασκευαστή, τύπος συσκευής, σήμανση CE με τον κωδικό αριθμό του φορέα πιστοποίησης.	NAI		
17) Να συνοδεύονται από εγχειρίδιο χρήσης και συντήρησης, καθώς και από πιστοποιητικό από αναγνωρισμένο οργανισμό πιστοποιήσεων (ως ιατροτεχνολογικό προϊόν κλάσης IIa) ότι είναι εναρμονισμένο με την Ευρωπαϊκή Οδηγία 93/42/EEC/14-07-1993. (CE mark)	NAI		
Πιστοποιητικά προμηθευτή Να κατατεθούν με την προσφορά .			
18) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	NAI		
19) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	NAI		
20) Να είναι κάτοχος βεβαίωσης κατά YA 1348/04 για εμπορία και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	NAI		
21) Να είναι κάτοχος πιστοποιητικού EN ISO 14001:2015 για εμπορία και διακίνηση ιατρικών συσκευών σε νοσηλευτικά ιδρύματα .	NAI		
Πιστοποιητικά κατασκευαστή Να κατατεθούν με την προσφορά .			
22) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 9001:2015 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	NAI		
23) Να είναι κάτοχος του συστήματος ποιότητας EN ISO 13485:2016 για κατασκευή και διακίνηση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού	NAI		

Υποχρεωτικά θα πρέπει να κατατεθούν δείγματα. Εφ' όσον απαιτείται κατάθεση δειγμάτων ισχύουν τα αναφερόμενα στο άρθρο 214 του Ν. 4412/2016

Για ότι δεν προβλέπεται από την παρούσα πρόσκληση εφαρμόζονται οι περί προμηθειών διατάξεις του Δημοσίου, όπως ισχύουν κάθε φορά.

ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΥ ΔΑΠΑΝΗΣ: δέκα χιλιάδες είκοσι δύο ευρώ και ενενήντα δύο λεπτά (10.022,92€) συμπεριλαμβανόμενου του φ.π.α..

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ: 28/06/2024 ώρα 13:00μ.μ.

Για την επιτάχυνση των διαδικασιών και για τη διευκόλυνση των ενδιαφερόμενων προμηθευτών, το Νοσοκομείο διεξάγει τον διαγωνισμό μέσω της υπηρεσίας ηλεκτρονικής διαχείρισης αιτημάτων / προσφορών iSupplies (<http://isupplies.gr>) της εταιρείας iSmart P.C.

Προκειμένου να μπορέσετε να συμμετέχετε και να υποβάλετε απαντήσεις σχετικά με τις προσκλήσεις ενδιαφέροντος ή/και υποβολής προσφοράς, θα πρέπει να αποκτήσετε κωδικούς πρόσβασης για την εφαρμογή. Η εγγραφή στην πλατφόρμα iSupplies είναι δωρεάν και γίνεται είτε μέσω τηλεφώνου στην iSmart P.C. στο 2103601671 είτε συμπληρώνοντας τη σχετική φόρμα εγγραφής στη διεύθυνση: <http://isupplies.gr/auth/register>.

Για κάθε διαγωνισμό που καλείστε να συμμετέχετε, θα ενημερώνεστε μέσω email στη διεύθυνση ηλεκτρονικής αλληλογραφίας που θα δηλώσετε κατά την εγγραφή σας.

Για οποιαδήποτε περαιτέρω πληροφορία σχετικά με την πλατφόρμα iSupplies μπορείτε να απευθύνεστε στα ακόλουθα στοιχεία επικοινωνίας: email: info@isupplies.gr, τηλ: 2103601671.

Όταν πρόκειται για ιατροτεχνολογικά προϊόντα, στις προσφορές θα βεβαιώνεται η πιστοποίηση των προσφερόμενων ιατροτεχνολογικών προϊόντων με την επισύναψη ή αναφορά των αντίστοιχων πιστοποιητικών προτύπων εξασφάλισης της ποιότητας CE MARK και ISO και έγκρισης ΕΟΦ σύμφωνα με τις οδηγίες της Ε.Ε. ή αντίστοιχων πιστοποιητικών που εκδίδονται από οργανισμούς εξασφάλισης της ποιότητας.

Παρακαλείσθε να συμμετέχετε μόνο εφόσον έχετε ετοιμοπαράδοτο υλικό και άμεση παράδοση.

ΠΑΡΑΚΑΛΟΥΜΕ ΟΠΩΣ ΣΤΗΝ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΣΑΣ ΝΑ ΑΝΑΦΕΡΟΝΤΑΙ ΤΑ ΚΑΤΩΘΙ:

1. Οι προμηθευτές θα πρέπει να αναφέρουν στην προσφορά τους τα κάτωθι στοιχεία απαραίτητα:

- α) Κωδικός είδους Νοσοκομείου
- β) Κωδικός είδους εταιρείας
- γ) Κωδ. Κατασκευαστή
- δ) Κατηγορία και περιγραφή υλικού
- ε) REF Number
- στ) Κατασκευαστικός οίκος

2. Στην προσφορά να αναγράφεται ο κωδικός παρατηρητηρίου είδους (<http://84.205.248.47/front.php/simple/listing>) και η τιμή παρατηρητηρίου τιμών της ΕΠΥ ή να κατατεθεί υπεύθυνη δήλωση σε περίπτωση που δεν υπάγεται σε αυτό.

3. Κατ' εφαρμογή του ν. 4600/2019, δεν απαιτείται πλέον καταχώρηση του αριθμού μητρώου που έχει λάβει από το μητρώο του ΕΚΑΠΤΥ, αλλά αντίστοιχη από τον ΕΟΦ. Θα πρέπει να καταχωρούνται τα στοιχεία εγγραφής του προϊόντος στο Μητρώο Ιατροτεχνολογικού του ΕΟΦ (GreMDIS), πιο συγκεκριμένα ο Κωδικός ΕΟΦ και Υπεύθυνη Δήλωση αντιστοίχισης του κωδικού ΕΟΦ με τον EAN.

4. Να δηλώνεται ότι όλα τα προσφερόμενα είδη φέρουν πιστοποιητικό καταλληλότητας CE.

5. Να αναφέρεται στην προσφορά ο χρόνος ισχύος προσφοράς και ο χρόνος παράδοσης των υλικών.

6. Εάν δεν υπάρχουν τα υλικά κατά το χρονικό διάστημα του αιτήματός μας, παρακαλούμε για έγγραφη ενημέρωση και από ποιο χρονικό διάστημα θα είναι αυτά διαθέσιμα από την εταιρεία σας. Σε περίπτωση μη δήλωσης εννοείται ότι υπάρχει ετοιμοπαράδοτο υλικό και κατ'επέκταση άμεση παράδοση.

7. Παρακαλούμε όπως επισυνάψετε κατά την υποβολή της προσφοράς σας στην πλατφόρμα iSupplies:

A) Οικονομική προσφορά,

B) Τεχνική προσφορά, όπου θα αναφέρονται τα τεχνικά στοιχεία της προσφοράς που πρέπει να είναι σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές των ειδών ή των υπηρεσιών και

Γ) Τα δικαιολογητικά κατακύρωσης (ΠΟΙΝΙΚΟ ΜΗΤΡΩΟ, ΑΣΦΑΛΙΣΤΙΚΗ ΚΑΙ ΦΟΡΟΛΟΓΙΚΗ ΕΝΗΜΕΡΟΤΗΤΑ, ΒΕΒΑΙΩΣΗ ΓΕΜΗ). Σε περίπτωση μη δυνατότητας προσκόμισης των παραπάνω δικαιολογητικών η αναθέτουσα αρχή δέχεται υπεύθυνη δήλωση, με τις έννομες συνέπειες του ν. 1599/1986 (Α'75), ως προκαταρκτική απόδειξη προς αντικατάσταση των πιστοποιητικών που εκδίδουν δημόσιες αρχές ή τρίτα μέρη, επιβεβαιώνοντας ότι ο εν λόγω οικονομικός φορέας πληροί τις προϋποθέσεις συμμετοχής όπως αυτές αναφέρονται στην έρευνα αγοράς υπό την αίρεση ότι ο οικονομικός φορέας στον οποίο θα γίνει η κατακύρωση θα τα προσκομίσει μετά την οικονομική αξιολόγηση των προσφορών ηλεκτρονικά μέσω mail στην γραμματέα της Έρευνας Αγοράς. Τα παραπάνω δεν εφαρμόζονται σε δημόσιες συμβάσεις με εκτιμώμενη αξία ίση ή κατώτερη των δύο χιλιάδων πεντακοσίων (2.500) ευρώ (χωρίς ΦΠΑ).

ΕΝΑΛΛΑΚΤΙΚΕΣ ΠΡΟΣΦΟΡΕΣ ΔΕΝ ΓΙΝΟΝΤΑΙ ΔΕΚΤΕΣ ΚΑΙ ΑΠΟΡΡΙΠΤΟΝΤΑΙ

Τιμή προσφοράς: Αναλυτικά σε ΕΥΡΩ και σταθερή μέχρι την οριστική παραλαβή των ειδών. Να δηλώνεται και ο ΦΠΑ που υπόκειται το είδος. Η τιμή της προσφοράς σας δεν θα πρέπει να υπερβαίνει την Τιμή Παρατηρητηρίου (όπου υπάρχει).

Ο προμηθευτής υπόκειται στις νόμιμες κρατήσεις. Ο ΦΠΑ βαρύνει το νοσοκομείο.

Χρόνος ισχύος προσφορών: Οι προσφορές ισχύουν και δεσμεύουν τους προσφέροντες με την συμμετοχή τους για τριακόσιες εξήντα (360) ημερολογιακές ημέρες.

Τρόπος παράδοσης - παραλαβής:

- Η παράδοση των ειδών θα πρέπει να γίνει άμεσα, το αργότερο εντός πέντε (5) ημερών από την παραγγελία των ειδών. Σε περίπτωση αδυναμίας εκτέλεσης των παραγγελιών, η μειοδότη εταιρία οφείλει να ειδοποιήσει εγγράφως την Αναθέτουσα Αρχή
- Η παράδοση των υλικών, τα οποία θα πρέπει να είναι απολύτως κατάλληλα για την χρήση που προορίζονται, θα γίνεται με έξοδα και ευθύνη του Αναδόχου.
- Τα υπό παραγγελία είδη θα παραδίδονται όλα μαζί και όχι τμηματικά και θα συνοδεύονται από τα ανάλογα τιμολόγια. Απαραίτητη προϋπόθεση στο τιμολόγιο του προμηθευτή να αναγράφεται ότι πρόκειται για υλικά της αίτησης, ο κωδικός του είδους του Νοσοκομείου, η επωνυμία, και σε κάθε παραστατικό αγοράς (δελτίο αποστολής και τιμολόγιο) κωδικός ΕΟΦ κ.τ.λ.
- Ο προμηθευτής υποχρεούται να παραδώσει τα είδη σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές. Σε περίπτωση απόρριψης ειδών εκ μέρους της Επιτροπής, εφ' όσον αυτά δεν πληρούν τις τεχνικές προδιαγραφές, θα αντικαθίστανται δωρεάν εντός 10 εργασίμων ημερών.

Ειδικό Όροι συμμετοχής:

1. Ο Προμηθευτής με την συμμετοχή του δηλώνει ότι φέρει εις το ολόκληρον αλληλεγγύως και απεριορίστως την ευθύνη για την επίτευξη του σκοπού μετά των παρεπομένων αυτού υποχρεώσεων. Κατά τον αυτό τρόπο εγγυάται την εκτέλεση της υπό ανάθεση προμήθειας και επιβαρύνεται με τις ενδεχόμενες κυρώσεις ή εκπώσεις σε περίπτωση μη παράδοσης των υλικών.

2. Οι συμμετέχοντες στον διαγωνισμό υποψήφιοι προμηθευτές, μπορούν να υποβάλλουν προσφορά είτε για το σύνολο των ζητούμενων ειδών, είτε για ορισμένα μόνο από τα ζητούμενα είδη, και για το σύνολο της ζητούμενης ποσότητας. Προσφορές για μέρος των ζητούμενων ποσοτήτων των υπό προμήθεια ειδών δεν γίνονται δεκτές και θα απορρίπτονται.
3. Σε περίπτωση αδυναμίας εκτέλεσης της σύμβασης, η Αναθέτουσα Αρχή θα έχει την δυνατότητα να επιλέξει την αμέσως επόμενη συμφερότερη από οικονομική άποψη προσφορά βάσει τιμής και την διαφορά της τιμής που προκύπτει θα την επιβαρύνεται η εταιρεία στην οποία έγινε αρχικά η κατακύρωση / ανάθεση.
4. Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προβεί στη διαπραγμάτευση της προσφερόμενης τιμής με τη μειοδότη εταιρεία. Σε περίπτωση που υπάρχουν ισότιμες ή ισοδύναμες προσφορές, τελικός μειοδότης επιλέγεται ο μειοδότης που προκύπτει κατόπιν διαπραγμάτευσης, αφού κληθούν όλοι οι προσφέροντες που είχαν ισότιμες ή ισοδύναμες προσφορές.
5. Για όλες τις πληρωμές θα εκδίδονται τα απαραίτητα νόμιμα παραστατικά - δικαιολογητικά. Από κάθε τιμολόγιο του Προμηθευτή θα γίνονται όλες οι νόμιμες κρατήσεις, σύμφωνα με τους ισχύοντες κάθε φορά Νόμους και σχετικές Εγκυκλίους των αρμόδιων Υπουργείων
6. Ο Προμηθευτής με την συμμετοχή του δηλώνει ότι αποδέχεται πλήρως και ανεπιφυλάκτως όλους τους όρους που αναφέρονται με τα οποία και συμφωνεί.

Αν.Διοικήτρια

Φιλιπποπούλου Π. Ελένη