



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ  
6<sup>η</sup> ΥΠΕ ΠΕΛΟΠ/ΣΟΥ- ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ  
ΗΠΕΙΡΟΥ & ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΟΣ  
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΕΦΑΛΛΗΝΙΑΣ

Τμήμα :Οικονομικό  
Γραφείο:Προμηθειών  
Ταχ. Δνση : Οδός Σουηδίας-  
Αργοστόλι 28100  
Τηλέφωνο :2671361123  
**Email: prosklisis@1699.syzefxis.gov.gr**

ΠΡΟΣ: ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ

ΘΕΜΑ:ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΓΙΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΡΑΠΙΝΤ ΤΕΣΤ SARS- COV -2 ΓΙΑ ΤΟ ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΚΕΦΑΛΛΗΝΙΑΣ

**ΣΧΕΤ:** α.Ν.4412/2016, (ΦΕΚ τ. Α' 147/8-8-2016) περί Δημοσίων Συμβάσεων Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών - Προσαρμογή στις οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ,όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα

β. Ν.4782/2021

γ.Το Ν.4270/2014 (Α' 143) «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ) – δημόσιο λογιστικό και άλλες διατάξεις»,

δ. Το Ν.4250/2014 (Α' 74) «Διοικητικές Απλουστεύσεις-Καταργήσεις, Συγχωνεύσεις Νομικών Προσώπων και Υπηρεσιών του Δημοσίου Τομέα-Τροποποίηση Διατάξεων του π.δ.318/1992 (Α' 161) και λοιπές ρυθμίσεις» & ειδικότερα τις διατάξεις του άρθρου 1,

ε. Το Ν.4013/2011 (Α' 204) «Σύσταση ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων και Κεντρικού Ηλεκτρονικού Μητρώου Δημοσίων Συμβάσεων»,

ζ. Το Ν.3861/2010 (Α' 112) «Ενίσχυση της διαφάνειας με την υποχρεωτική ανάρτηση νόμων και πράξεων των κυβερνητικών, διοικητικών και αυτοδιοικητικών οργάνων στο διαδίκτυο "Πρόγραμμα Διαύγεια" και άλλες διατάξεις»,

η. Το Π.Δ.28/2015 (Α' 34) "Κωδικοποίηση διατάξεων για την πρόσβαση σε δημόσια έγγραφα και στοιχεία",

θ. Το Π.Δ.80/2016 (Α' 145) "Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες".

Το Γενικό Νοσοκομείο Κεφαλληνίας λαμβάνοντας υπόψη τα ανωτέρω σχετικά , γνωστοποιεί σε κάθε ενδιαφερόμενο ότι προβαίνει σε πρόσκληση υποβολής προσφοράς για προμήθεια ΑΝΑΛΩΣΙΜΟΥ ΥΛΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΩΝ, όπως περιγράφονται στο Παράρτημα Α και με κριτήριο κατακύρωσης τη χαμηλότερη τιμή.Οι προσφορές που θα κατατεθούν θα πρέπει να περιέχουν τιμές κατώτερες ή τουλάχιστον ίσες του παρατηρητηρίου τιμών της ΕΠΥ, για όσα υλικά υπάρχουν καταχωρημένα σε αυτό και να έχουν διάρκεια ισχύος προσφοράς για (4) μήνες.Η προμηθεύτρια εταιρία να είναι πιστοποιημένη με ISO 9001:2015,13485:2016 και να διαθέτει πιστοποιητικό συμμόρφωσης με την Υ.Α. ΔΥ8δ/Γ.Π. ΟΙΚ.1348.Τα είδη να φέρουν σήμανση CE MARK.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α.

1.

<p>Rapid test για COVID-19, TEM. 2.500 σε καρτέτα με 5αμ- δαμοφόρο σπινθηροειδές για λήψη φινγαλιού δέγμα- τος, σε υβούτι 20 η 25 τεμαχίων</p>	
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

Εταιριοπαράδοτα με μαυρά ημερομηνία Σύζευς

Πιθανή δαπάνη 2.385,00 € συμπ. ΦΠΑ (6%)

Οι προσφορές θα αποστέλλονται μέχρι Δευτέρα 04-03-2024 και ώρα **14:00** στο email: **prosklisis@1699.syzefxis.gov.gr** Στο **θέμα** του μηνύματος να αναγράφουν τον **αρ.πρωτ.** της ανάρτησης, την επωνυμία της εταιρίας **και το email των παραγγελιών.**

Η Διευθύντρια Διοικητικού-Οικονομικού  
Α.α.

Μαρία Μαντά

Ζητούμενες Τεχνικές Προδιαγραφές, ήτοι αναλυτικά :

1. Ν'ανιχνεύει το αντιγόνο Sars-Cov-2
2. Η εκτέλεση του τεστ να είναι απλή και να μην απαιτεί εξειδίκευση.
3. Να έχει έγκριση CE-IVD
4. Να περιέχει λεπτό στυλεό για λήψη ρινοφαρρυγγικού δείγματος
5. Να δίνει γρήγορα αποτελέσματα (απλή διαδικασία εξοικονόμησης χρόνου). Η ανάγνωση των αποτελεσμάτων να γίνεται εντός 15-20 λεπτών (μέγιστος χρόνος 25 λεπτά)
6. Να διατηρείται σε θερμοκρασία 4° C - 30° C
7. Να μπορεί να υπάρχει μακροχρόνια φύλαξη σε συνθήκες θερμοκρασίας δωματίου (5 με 30 Βαθμοί Κελσίου)
8. Να έχει υψηλή ευαισθησία >95% για Sars-Cov-2, σε σύγκριση με το μοριακό τεστ αναφοράς RT-PCR (Να παρέχονται κλινικές μελέτες που το αποδεικνύουν)
9. Να έχει υψηλή ειδικότητα >99% για Sars-Cov-2 (Να παρέχονται κλινικές μελέτες που το αποδεικνύουν)
10. Στις ενδείξεις αποτελέσματος να υπάρχει ένδειξη εγκυρότητας της εκτέλεσης της δοκιμασίας εκτός από την ένδειξη για θετικό ή αρνητικό.
11. Να εκτελείται με συσκευές-αναλώσιμα που είναι μίας χρήσης και πλήρως φορητές, χωρίς να χρειάζεται επιπλέον εξοπλισμός εκτός από αυτόν που υπάρχει ήδη στο κιτ, δηλαδή εντός της συσκευασίας να περιέχονται όλα τα απαραίτητα για τη διεξαγωγή του τεστ.
12. Να διαθέτει από την ίδια εταιρία σερ θετικού και αρνητικού μάρτυρα συμβατό με το κιτ ανίχνευσης αντιγόνου SARS-CoV-2 το οποίο να μπορεί να ελέγχει περισσότερο από μια κασέτα του ίδιου lot.
13. Να είναι εγκεκριμένα από τον ΕΟΦ, σύμφωνα με το ΦΕΚ 204/22-10-2020.

