

1. Στην προσφερόμενη από τον προμηθευτή τιμή μονάδας να συμπεριλαμβάνονται υποχρεωτικά:
 - ▶ η διάθεση του απαιτούμενου ΙατροΤεχνολογικού εξοπλισμού και η υποχρέωση αντικατάστασής του σε περίπτωση βλάβης, καθ' όλη τη διάρκεια της σύμβασης
 - ▶ η εξασφάλιση της αδιάλειπτης λειτουργίας του εργαστηρίου α). Η εταιρεία να δεσμευθεί για την εντός 24 ωρου τεχνική υποστήριξη με αποδεδειγμένα τεχνικά καταρτισμένο προσωπικό. (Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά εκπαίδευσης) και β) η προμήθεια αντιδραστηρίων και αναλωσίμων να υπερκαλύπτει τις ανάγκες λόγω πιθανών έκτακτων περιστατικών αλλά και συνθηκών
 - ▶ η αναβάθμιση του λογισμικού και η σύνδεση με το πληροφοριακό σύστημα του Νοσοκομείου καθ' όλη τη διάρκεια της σύμβασης
 - ▶ η πλήρης συντήρηση καθ' όλη τη διάρκεια της σύμβασης
 - ▶ το σύνολο των εργασιών και υλικών συντήρησης και επισκευών, με την υποχρέωση τήρησης ελαχίστου αποθέματος ανταλλακτικών και εν γένει αναλώσιμων υλικών εντός του νοσοκομείου
 - ▶ ο απαιτούμενος εσωτερικός και εξωτερικός έλεγχος της καλής λειτουργίας των μηχανημάτων
 - ▶ το κόστος ασφάλισης του ΙατροΤεχνολογικού Εξοπλισμού.

2. Ο ΙατροΤεχνολογικός Εξοπλισμός να υπόκειται στους Ευρωπαϊκούς κανονισμούς ασφαλείας και αξιοπιστίας, οι οποίοι να αναφέρονται και να πιστοποιούνται. Να κατατεθούν έγκυρα πιστοποιητικά ISO τόσο από την κατασκευάστρια όσο και από την προμηθεύτρια εταιρεία. Ειδικότερα, η προμηθεύτρια εταιρεία να διαθέτει Πιστοποίηση Συστήματος Διαχείρισης Ποιότητας σύμφωνα με τα πρότυπα ISO9001:2008 και ISO13485:2003.

3. Ο προσφερόμενος εξοπλισμός και τα προσφερόμενα kit-αντιδραστήρια να είναι εγκεκριμένα για in vitro διαγνωστική χρήση, σύμφωνα με την οδηγία 98/79/EC της Ευρωπαϊκής Ένωσης (CE-IVD 98/79). Τα kit- αντιδραστήρια να είναι συμβατά με τον προσφερόμενο εξοπλισμό και να υπάρχει συμμετοχή σε ευρωπαϊκά (EQA) συστήματα ελέγχου ποιότητας π.χ. NordiQC, UKNEQAS κ.λ.(επί ποινή απόρριψης)

4. Στην προσφορά κάθε εταιρείας να υπάρχουν απαραίτητως αντίγραφα των εσωκλείστων ή άλλων επίσημων φυλλαδίων, τα οποία να περιέχουν :
 - ▶ πληροφορίες για τα kit και τα μεμονωμένα αντιδραστήρια (buffers, diluents, controls, κ.α.), οι οποίες να αφορούν στη μορφή, τη διάρκεια ζωής, τις συνθήκες φύλαξης αυτών, κ.λ.π.
 - ▶ πληροφορίες για τα kit και τα μεμονωμένα αντιδραστήρια οι οποίες να αφορούν σε ειδικά χαρακτηριστικά αυτών όπως η ειδικότητα, η ευαισθησία, η επαναληψιμότητα, κ.λ.π.

5. Να αναφερθεί η μέγιστη καταναλισκόμενη ισχύς των προσφερόμενων συστημάτων.

6. Οι ζητούμενες επιδόσεις, αποδόσεις και δυνατότητες των προσφερόμενων συστημάτων να πιστοποιούνται απαιτήτως με φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου.
7. Να κατατεθεί λίστα εγκατεστημένων συστημάτων στην ελληνική επικράτεια, τα οποία χρησιμοποιούνται για διαγνωστικά αποτελέσματα. (επί ποινή απόρριψης)