

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ ΚΑΙ ΚΑΤΑΘΕΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ
ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΝΑΘΕΣΗ ΤΗΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ

«Προμήθεια αντιδραστηρίων και αναλωσίμων»

Το Εθνικό Κέντρο Έρευνας και Τεχνολογικής Ανάπτυξης (ΕΚΕΤΑ) / Ινστιτούτο Εφαρμοσμένων Βιοεπιστημών (INEB), νομικό πρόσωπο ιδιωτικού δικαίου, μη κερδοσκοπικού χαρακτήρα, που εδρεύει στη Θέρμη Θεσσαλονίκης, 6ο χλμ. Οδού Χαριλάου-Θέρμης, προσκαλεί κάθε ενδιαφερόμενο (φυσικό ή νομικό πρόσωπο, ή ενώσεις και κοινοπραξίες αυτών) να υποβάλει πρόταση – προσφορά, μη δεσμευτική για το ΕΚΕΤΑ, σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσας πρόσκλησης, για την ανάθεση της προμήθειας :

«Προμήθεια αντιδραστηρίων και αναλωσίμων»

Η συνολική δαπάνη της προμήθειας δεν πρέπει να υπερβαίνει τις **δύο χιλιάδες εννιακόσια ευρώ (2.900,00 €) μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ**, ήτοι: **εννιακόσια τριάντα ευρώ (930,00 €) μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ για την ΟΜΑΔΑ Α**, **χίλια πεντακόσια εβδομήντα ευρώ (1.570,00 €) μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ για την ΟΜΑΔΑ Β** και **τετρακόσια ευρώ (400,00 €) μη συμπεριλαμβανομένου του ΦΠΑ για την ΟΜΑΔΑ Γ**.

Οι υποψήφιοι θα πρέπει να έχουν αποδεδειγμένη επαγγελματική εμπειρία στην υλοποίηση αντίστοιχων προμηθειών και η προσφορά τους να πληροί τις Τεχνικές Προδιαγραφές της παρούσας Πρόσκλησης.

Οι ενδιαφερόμενοι παρακαλούνται όπως υποβάλουν κλειστό (σφραγισμένο) φάκελο έγγραφης προσφοράς. Προσφορές μπορούν να υποβληθούν είτε για το σύνολο κάθε ομάδας (για μία ή περισσότερες ομάδες), είτε για το σύνολο της προμήθειας, που αποτελεί αντικείμενο της παρούσας πρόσκλησης όπως προσδιορίζεται ειδικότερα στις τεχνικές προδιαγραφές αυτής με τα εξής στοιχεία:

ΠΡΟΣΦΟΡΑ για

«Προμήθεια αντιδραστηρίων και αναλωσίμων»

ΟΜΑΔΑ Α ή ΟΜΑΔΑ Β ή ΟΜΑΔΑ Γ

Οι προσφορές πρέπει να υποβληθούν μέχρι την **Πέμπτη, 31 Οκτωβρίου 2019 και ώρα 12:00 μμ** στην ακόλουθη διεύθυνση:

ΕΚΕΤΑ / INEB Θεσσαλονίκη: 6ο χλμ. Χαριλάου-Θέρμης, 57001 Θέρμη Θεσσαλονίκης
Γραμματεία INEB
Υπεύθυνος παραλαβής προσφορών: κα Κοπάνη Φωτεινή, τηλ. +30 2310498272

Για τη λήψη της τελικής απόφασης και επιλογής, μεταξύ των προσφορών που πληρούν τις τεχνικές προδιαγραφές της παρούσας Πρόσκλησης, θα συνεκτιμηθούν:

- α) Το ύψος της οικονομικής προσφοράς
- β) Η πληρότητα και αρτιότητα της πρότασης
- γ) Η τεχνική και επαγγελματική ικανότητα των υποψηφίων
- δ) Η διάρκεια εγγύησης (εφόσον παρέχεται)
- ε) Η διαθεσιμότητα
- στ) Ο χρόνος παράδοσης

Η υποβολή της προσφοράς συνεπάγεται την πλήρη και ανεπιφύλακτη αποδοχή από τον υποψήφιο Ανάδοχο όλων των όρων της παρούσας πρόσκλησης.

Ο Ανάδοχος πριν την υπογραφή της σύμβασης ή την ανάθεση υποχρεούται να προσκομίσει:

α) Υπεύθυνη Δήλωση ότι δεν συντρέχουν για τον Ανάδοχο οι λόγοι αποκλεισμού του άρθρου 73 παρ. 1 του Ν. 4412/2016, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.

Η ως άνω Υπεύθυνη Δήλωση υπογράφεται, κατά περίπτωση, ως εξής:

i) Στην περίπτωση φυσικού προσώπου, από το φυσικό πρόσωπο, ii) Στην περίπτωση Ε.Π.Ε., Ι.Κ.Ε., Ο.Ε. και Ε.Ε. από τους διαχειριστές, iii) Στην περίπτωση Α.Ε. από τον εκπρόσωπό της. Ως εκπρόσωπος νοείται ο νόμιμος εκπρόσωπος αυτής, όπως προκύπτει από το ισχύον καταστατικό ή το πρακτικό εκπροσώπησης της κατά το χρόνο υποβολής της προσφοράς ή αίτησης συμμετοχής ή το αρμοδίως εξουσιοδοτημένο φυσικό πρόσωπο να εκπροσωπεί αυτήν για διαδικασίες σύναψης συμβάσεων ή για συγκεκριμένη διαδικασία σύναψης σύμβασης, iv) Σε κάθε άλλη περίπτωση νομικού προσώπου το/τους νόμιμο/ους εκπρόσωπο/ους του,¹

β) Τελευταία τροποποίηση του καταστατικού της εταιρείας ή οποιοδήποτε άλλο επίσημο νομιμοποιητικό έγγραφο από το οποίο προκύπτει ο νόμιμος εκπρόσωπος της εταιρείας, εφόσον ο προσφέρων είναι νομικό πρόσωπο

γ) Φορολογική ενημερότητα σε ισχύ

δ) Ασφαλιστική ενημερότητα σε ισχύ

ε) Οποιοδήποτε άλλο δικαιολογητικό τυχόν ζητηθεί από την Αναθέτουσα Αρχή στα πλαίσια εφαρμογής της ισχύουσας περί δημοσίων συμβάσεων νομοθεσίας.

Τον Ανάδοχο βαρύνουν οι ακόλουθες κρατήσεις:

α) Ο προβλεπόμενος φόρος εισοδήματος

β) Κράτηση ύψους 0,06%, υπέρ της Αρχής Εξέτασης Προδικαστικών Προσφυγών (ΑΕΠΠ), η οποία επιβάλλεται επί της συνολικής αξίας κάθε αρχικής, τροποποιητικής ή συμπληρωματικής σύμβασης προ φόρων και κρατήσεων (άρθρο 350 παρ. 3 Ν. 4412/2016 & Κ.Υ.Α. 1191/2017 ΦΕΚ 969 Β'/22-03-2017). Επί της παραπάνω κράτησης επιβάλλεται τέλος χαρτοσήμου 3%, πλέον εισφοράς υπέρ ΟΓΑ ποσοστού 20%, υπολογιζόμενου επί το τέλος χαρτοσήμου.

γ) Κράτηση ύψους 0,07%, υπέρ της Ενιαίας Ανεξάρτητης Αρχής Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΑΑΔΗΣΥ), η οποία υπολογίζεται επί της αξίας, χωρίς ΦΠΑ, της αρχικής και κάθε συμπληρωματικής σύμβασης (άρθρο 4 παρ. 3 του Ν. 4013/2011, όπως ισχύει & Υ.Α. 5143/2014 ΦΕΚ 3335 Β'/11-12-2014). Επί της παραπάνω κράτησης επιβάλλεται τέλος χαρτοσήμου 3%, πλέον εισφοράς υπέρ ΟΓΑ ποσοστού 20%, υπολογιζόμενου επί το τέλος χαρτοσήμου.

Στοιχεία επικοινωνίας για πληροφορίες και διευκρινίσεις: Κοπάνη Φωτεινή τηλ. +30 2310498272, email: kopani@certh.gr

Για το ΕΚΕΤΑ / INEB

Σταματόπουλος Κωνσταντίνος
Διευθυντής INEB

¹ Η υποχρέωση της μη συνδρομής των λόγων αποκλεισμού της παραγράφου 1 του άρθρου 73 του Ν. 4412/2016 αφορά αα) στις περιπτώσεις Ε.Π.Ε., Ι.Κ.Ε. και προσωπικών εταιρειών (Ο.Ε. και Ε.Ε.), τους διαχειριστές, ββ) στις περιπτώσεις ανωνύμων εταιρειών (Α.Ε.), τον Διευθύνοντα Σύμβουλο, καθώς και όλα τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου

Περιγραφή - Τεχνικές Προδιαγραφές υπό προμήθεια ειδών

Το Ινστιτούτο Εφαρμοσμένων Βιοεπιστημών (INEB) του Εθνικού Κέντρου Έρευνας και Τεχνολογικής Ανάπτυξης (ΕΚΕΤΑ), για τις ανάγκες του ερευνητικού έργου «**Dissecting the functional pathways of B cell receptor immunoglobulin in antigen driven mature B cell lymphomas**» με ακρωνύμιο «IGpath», πρόκειται να προμηθευτεί τα παρακάτω αναλώσιμα και αντιδραστήρια, σύμφωνα με τις τεχνικές προδιαγραφές που περιγράφονται, οι οποίες πρέπει να πληρούνται στο σύνολό τους:

Ομάδα Α: Αντιδραστήρια για ανάλυση αντιγονικής ειδικότητας (CPV: 33696300-8)

Προϋπολογισμός: Εννιακόσια τριάντα ευρώ (930,00 €) μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ – ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ (συσκευασία)
1	Παράγοντας νέκρωσης όγκων α (TNF-α) του ανθρώπου (human), ανασυνδιασμένος, εκφρασμένος σε ζυμομύκητα, σε μορφή υδατικού ρυθμιστικού διαλύματος και κατάλληλος για κυτταροκαλλιέργειες, παρεχόμενος σε συσκευασία των 10 μG. Να εμφανίζει καθαρότητα $\geq 95\%$ (SDS-PAGE) και να είναι απαλλαγμένο από ενδοτοξίνες. Να παρέχεται σε συγκέντρωση 0,1-10 mg/ml, ενώ η συγκέντρωση του TNF-α που απαιτείται για την επίτευξη του 50% της μέγιστης κυτταροτοξικότητας παρουσία 1 μg / ml ακτινομυκίνης D θα πρέπει να βρίσκεται στο επίπεδο των $> 1 \times 10^8$ units/mg ED50 και να εμφανίζει δραστηριότητα $\geq 2 \times 10^7$ U/mg. Η κυτταρολυτική δραστηριότητα του TNF-α έναντι των κυττάρων WEHI 164 θα πρέπει να έχει μετρηθεί σε καλλιέργεια χρησιμοποιώντας τη μέθοδο προσδιορισμού τοξικότητας MTT. Θα πρέπει να βρίσκεται σε μορφή άχρωμου φωσφορικού ρυθμιστικού διαλύματος αλάτων που να περιέχει 1mg/ml BSA. Το μοριακό του βάρος θα πρέπει να είναι mol wt ~ 17.4 kDa, η μάζα του ανά φιαλίδιο να είναι 10 μg , ο όγκος του 1ml / vial, το επίπεδο των προσμίξεων δεν θα πρέπει να ξεπερνά τα < 10 EU/mL tested (LAL test) και να αποθηκεύεται στο -20°C. Τέλος, παρότι ο TNF-α έχει χρησιμοποιηθεί και σε κλινικές δοκιμές, το συγκεκριμένο αντιδραστήριο θα πρέπει να προορίζεται μόνο για έρευνα.	1 συσκευασία 10 μ G	1
2	Σταφυλοκοκκική εντεροτοξίνη A από Staphylococcal aureus, παρεχόμενη σε συσκευασία των 0.1 MG. Η σταφυλοκοκκική εντεροτοξίνη A από Staphylococcal aureus θα πρέπει κατά την περιτοναϊκή έγχυση της σε ποντίκια να προκαλεί σηψαιμία. Επιπλέον, θα πρέπει να μπορεί να είναι η κύρια ουσία που θα μπορεί να προκαλέσει τροφική δηλητηρίαση. Μια συγκέντρωση μόλις των 0,5 mg / ml θα πρέπει να είναι αρκετή για να οδηγήσει σε ναυτία, έμετο, διάρροια και κράμπες. Θα πρέπει να είναι κατάλληλη να διεγείρει τον πολλαπλασιασμό των περιφερικών λεμφοκυττάρων, να ενεργοποιεί την παραγωγή ιντερφερονών και να παίζει σημαντικό ρόλο στην ανοσία του εντέρου ενάντια στις	1 συσκευασία 0.1 mG	1

	λοιμώξεις του <i>S. aureus</i>. Θα πρέπει επιπλέον να λειτουργεί ως υπεραντιγόνο για τα T-λεμφοκύτταρα. Θα πρέπει να είναι ουσιαστικά απαλλαγμένη από σταφυλοκοκκική εντεροτοξίνη B (SEB) ως πρόσμιξη, ενώ θα πρέπει να περιέχει ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικού νατρίου ως ισορροπιστή. Το πρωτεϊνικό της περιεχόμενο θα πρέπει, βάση της μεθόδου Lowry, να βρίσκεται σε ~10% ποσοστό πρωτεΐνης. Να είναι σε μορφή λευκής προς λευκο-κίτρινης λυοφιλοποιημένης σκόνης η οποία να είναι διαλυτή σε νερό (πλήρως 1,00 - 1,10 mg/ml), όπου σε πλήρη διαλυτότητα δεν θα πρέπει να εμφανίζει θολότητα αλλά να είναι διαυγής, άχρωμη. Θα πρέπει ακόμη να εμφανίζει Gel Electroph. (Gel) SDS-Page, Gel Electroph. (Stain) Coomassie, Gel Elec. (Compar. to Cont) Similar και Gel Electroph. (Description) 1 Major Band. Η κατάλληλη θερμοκρασία αποθήκευσης θα πρέπει να βρίσκεται μεταξύ των 2-8°C και να εμφανίζει συνιστώμενη περίοδο επανελέγχου τα 3 έτη.		
3	Σταφυλοκοκκική εντεροτοξίνη B (SEB) από <i>Staphylococcal aureus</i>, παρεχόμενη σε συσκευασία των 1MG. Η οποία θα πρέπει να μπορεί να συνδέεται με μόρια MHC κατηγορίας II και ειδικές περιοχές Vβ υποδοχέων T κυττάρων (TCR), με αποτέλεσμα την ενεργοποίηση τόσο μονοκυττάρων/μακροφάγων όσο καθώς και T λεμφοκυττάρων. Ωστε, να μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως ενεργοποιητής υπεραντιγόνου του ανοσοποιητικού συστήματος (για τα T-λεμφοκύτταρα), δηλαδή ως ενεργοποιητής του ανοσοποιητικού συστήματος που συνδέεται στο σύμπλεγμα αντιγόνων μείζονος ιστοσυμβατότητας (MHC) και στις CD28 αλλά και ως υλικό αναφοράς για την ανάπτυξη συστημάτων ανίχνευσης SEB. Θα πρέπει να είναι ουσιαστικά απαλλαγμένη από σταφυλοκοκκική εντεροτοξίνη A (SEA) ως πρόσμιξη, ενώ θα πρέπει να περιέχει ρυθμιστικό διάλυμα φωσφορικού νατρίου ως ισορροπιστή. Το πρωτεϊνικό της περιεχόμενο θα πρέπει, βάση της μεθόδου Lowry, να βρίσκεται σε ~25% ποσοστό πρωτεΐνης και να είναι σαφώς ποιότητας Premium.. Να είναι σε μορφή λευκής προς λευκο-κίτρινης λυοφιλοποιημένης σκόνης η οποία να είναι διαλυτή σε νερό 4.00 - 4.20 mg/ml και διαλύματα αλάτων. Διαλυτοποιημένη θα πρέπει να εμφανίζει μηδενική έως μικρή θολότητα και να έχει διαυγή έως αχνή κίτρινη μορφή Η λυοφιλωμένη τοξίνη θα πρέπει να μπορεί να αποθηκεύεται στους 4 ° C για περισσότερο από 1 χρόνο χωρίς να δείξε κάποια απώλεια της βιολογικής της δραστηριότητας ή αλλαγές στη διαλυτότητα της στο νερό. Σε θερμοκρασία δωματίου (22-25 ° C) η τοξίνη σε 0,05 M φωσφορικό ρυθμιστικό, pH 4-7,3, να είναι σταθερή για μια εβδομάδα ή περισσότερο. . Στους 60 ° C, pH 7,3, η βιολογική δραστηριότητα θα πρέπει να διατηρείται για 16 ώρες, ενώ στους 100 ° C για 5 λεπτά, με λιγότερο από το 50% της βιολογικής δραστηριότητας να καταστρέφεται αν κ η τοξίνη πήζει σε αυτή τη θερμοκρασία. Θα πρέπει ακόμη να εμφανίζει Gel Electroph. (Gel) SDS-Page, Gel Electroph. (Stain) Coomassie, Gel Electroph. (Description) 1 Major Band	1 συσκευασία 1 mG	1

	και Gel Elec. (Compar. to Cont) Similar. Η συνιστώμενη περίοδος επανελέγχου να ορίζεται στα 3 έτη. Τέλος, το παρόν είδος θα πρέπει να προορίζεται μόνο για έρευνα και ανάπτυξη (R&D), όχι για φάρμακα, οικιακές ή άλλες χρήσεις.		
--	---	--	--

Ομάδα Β: Ανοσοδοκιμασίες για τον προσδιορισμό της ειδικότητας μονοκλωνικών αντισωμάτων (CPV: 24950000-8)

Προϋπολογισμός: Χίλια πεντακόσια εβδομήντα ευρώ (1.570,00 €) μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ – ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ (συσκευασία)
1	Πλήρες ELISA kit για τον ποιοτικό και ποσοτικό προσδιορισμό των IgM αντισωμάτων έναντι του βακτηρίου <i>Helicobacter pylori</i> σε ορό και σε πλάσμα. Να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης καθώς και 4 standards με διαφορετικές συγκεντρώσεις έτοιμα για χρήση. Να έχει ειδικότητα >95% και ευαισθησία >95%.	1 kit	1
2	Πλήρες ELISA kit για τον προσδιορισμό των IgM αντισωμάτων έναντι του ιού Cytomegalovirus (CMV) σε ορό και σε πλάσμα. Να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης καθώς και 3 control: θετικό, αρνητικό και cut off. Να έχει ειδικότητα 100% και ευαισθησία >85%.	1 kit	1
3	Πλήρες ELISA kit για τον ποιοτικό και ποσοτικό προσδιορισμό των IgM αντισωμάτων έναντι του "early antigen"(EA) του ιού Epstein-Barr virus (EBV) σε ορό και σε πλάσμα. Να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης καθώς και 4 standards με διαφορετικές συγκεντρώσεις, έτοιμα για χρήση. Να έχει ειδικότητα >95% και ευαισθησία >95%.	1 kit	1
4	Πλήρες ELISA kit για τον προσδιορισμό των IgM αντισωμάτων έναντι Herpes simplex virus 1/2 σε ορό και σε πλάσμα. Να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης καθώς και 3 control: θετικό, αρνητικό και cut off. Να έχει ειδικότητα >98% και ευαισθησία 100%.	1 kit	1
5	Πλήρες ELISA kit για τον προσδιορισμό των IgM αντισωμάτων έναντι του ιού Influenza virus A σε ορό και σε πλάσμα. Να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης καθώς και 3 control: θετικό, αρνητικό και cut off. Να έχει ειδικότητα >95% και ευαισθησία >95%	1 kit	1
6	Πλήρες ELISA kit για τον προσδιορισμό των IgM αντισωμάτων έναντι του μύκητα <i>Candida albicans</i> σε ορό και σε πλάσμα. Να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης καθώς και 3 control: θετικό, αρνητικό και cut off. Να έχει ειδικότητα 100% και ευαισθησία 100%.	1 kit	1

7	Πλήρες ELISA kit για τον προσδιορισμό των IgM αντισωμάτων έναντι του Mycoplasma pneumoniae σε ορό και σε πλάσμα. Να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα αντιδραστήρια για την εκτέλεση της εξέτασης καθώς και 3 control: θετικό, αρνητικό και cut off. Να έχει ειδικότητα και ευαισθησία >98%	1 kit	1
----------	--	--------------	----------

Ομάδα Γ: Αντιδραστήρια για απομόνωση DNA από πηκτή αгарόζης (CPV: 24950000-8)

Προϋπολογισμός: Τετρακόσια ευρώ (400,00 €) μη συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.

A/A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ – ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗΣ	ΠΟΣΟΤΗΤΑ (συσκευασία)
1	Πλήρες Kit εκχύλισης DNA για γρήγορο και αξιόπιστο καθαρισμό μέχρι 5 µg (μέγιστη ικανότητα σύνδεσης) συμπυκνωμένου, υψηλής ποιότητας DNA από πηκτώματα αгарόζης. Το kit να χρησιμοποιεί μια ροή εργασίας σύνδεσης / έκπλυσης / έκλουσης με ελάχιστη επώαση και χρόνους φυγοκέντρωσης. Συνολική διάρκεια πρωτοκόλλου: Όχι πάνω από 10 λεπτά. Οι στήλες να εξασφαλίζουν μηδενική κατακράτηση ρυθμιστικού διαλύματος και καμία μεταφορά ρύπων, επιτρέποντας την έκλουση του δείγματος σε όγκους τόσο χαμηλούς όσο 6 µl. Να είναι κατάλληλο για καθαρισμό θραυσμάτων DNA εύρους από 50bp έως 25 kb. Το σύστημα ρυθμιστικών διαλυμάτων να μην απαιτεί έλεγχο του pH ή προσθήκη Ισοπροπανόλης. Απόδοση (Recovery): DNA (50 bp to 10 kb): 70–90% / DNA (11–23 kb): 50–70%. Το καθαρισμένο DNA (Purity: A260/280 > 1.8) να είναι οπωσδήποτε συμβατό –μεταξύ άλλων εφαρμογών- για επακόλουθη εφαρμογή: Δημιουργία DNA βιβλιοθηκών για Sequencing νέας γενιάς (NGS). Να διατίθεται σε συσκευασία των 250 αντιδράσεων.	1 kit	1

Χρόνος Παράδοσης (για όλες τις Ομάδες): Εντός 45 ημερών από την ανάθεση της προμήθειας

Οι προσφορές οι οποίες θα πρέπει να πληρούν τις ανωτέρω προδιαγραφές, πρέπει να περιλαμβάνουν κατ' ελάχιστο τα παρακάτω:

- Αναλυτική περιγραφή των προσφερόμενων ειδών και των τεχνικών χαρακτηριστικών τους
- Προσφορά για το σύνολο των ειδών κάθε Ομάδας και όχι για επί μέρους είδη της Ομάδας
- Τιμή προσφοράς χωρίς ΦΠΑ, τον αναλογούντα ΦΠΑ και τιμή προσφοράς με ΦΠΑ ΦΠΑ (ως σύνολο της Ομάδας και ανά είδος, για τη ζητούμενη ποσότητα κάθε είδους της αντίστοιχης Ομάδας)
- Περιγραφή για τον χρόνο και τρόπο παράδοσης των ειδών κάθε Ομάδας