

# ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ

ΠΕΔ-Α-01817

ΕΚΔΟΣΗ 1<sup>η</sup>

ΠΡΩΤΕΣ ΥΛΕΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

10 ΙΟΥΝΙΟΥ 2026

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΕΘΝΙΚΗΣ ΑΜΥΝΑΣ

ΑΔΙΑΒΑΘΜΗΤΟ - ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ  
ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

## ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

	ΣΕΛΙΔΑ
1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	3
2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ	3
3. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ	3
4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	3
4.1 Ορισμός Υλικού	3
4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά	3
4.3 Συσκευασία	4
4.4 Επισήμανση	4
5. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ	5
5.1 Συνοδευτικά Έγγραφα / Πιστοποιητικά	5
5.2 Επιθεωρήσεις / Δοκιμές	6
6 ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ	6
7. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	7
8. ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ	7
9. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	7
ΠΡΟΣΘΗΚΗ I - ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΔΡΑΣΤΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ	8
ΠΡΟΣΘΗΚΗ II ΕΚΔΟΧΑ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ	9
ΠΡΟΣΘΗΚΗ III – ΦΥΛΛΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΗΝ ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΤΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ	11
ΠΡΟΣΘΗΚΗ IV – ΦΥΛΛΟ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ ΛΗΞΙΠΡΟΘΕΣΜΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	13
ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	14

## 1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ

Η παρούσα Τεχνική Προδιαγραφή (ΤΠ) καλύπτει τις απαιτήσεις προμήθειας Πρώτων Υλών Παραγωγής Φαρμάκων (δραστικές φαρμακευτικές ουσίες και έκδοχα).

## 2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

2.1 Απόφαση ΔΣ ΕΟΦ 0-833/18<sup>η</sup>/6.10.2008 (ΦΕΚ 135/Β´/2009) Καθορισμός των Κατευθυντηρίων Γραμμών της Ε.Ε. σχετικά με τις «Αρχές και τους Κανόνες Καλής Παραγωγής για τα Φάρμακα και τα δοκιμαζόμενα φάρμακα ανθρώπινης χρήσης, Μέρος 2 «Βασικές Απαιτήσεις για Δραστικές Ουσίες που Χρησιμοποιούνται ως Πρώτες Ύλες» όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει.

2.2 Προεδρικό Διάταγμα 118/07 «Κανονισμός Προμηθειών Δημοσίου». (ΦΕΚ150/Α/10.07.2007).

2.3 Guidelines on Good Distribution Practice of medicinal products for human use (2013/C 343/01 Official Journal of the European Union).

2.4 Πρότυπο EN ISO 9001:GR «Συστήματα Διαχείρισης της Ποιότητας - Απαιτήσεις».

2.5 Τα σχετικά έγγραφα, στην έκδοση που αναφέρονται, αποτελούν μέρος της παρούσας προδιαγραφής. Για τα έγγραφα, για τα οποία δεν αναφέρεται έτος έκδοσης, εφαρμόζεται η τελευταία έκδοση, συμπεριλαμβανομένων των τροποποιήσεων. Σε περίπτωση αντίφασης της παρούσας προδιαγραφής με μνημονευόμενα πρότυπα, κατισχύει η προδιαγραφή, υπό την προϋπόθεση ικανοποίησης της ισχύουσας νομοθεσίας της Ελληνικής Δημοκρατίας.

## 3. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ

3.1 Οι πρώτες ύλες παραγωγής φαρμάκων ανήκουν στην κλάση 6505 «Drugs and Biologicals» κατά NATO ACod-2/3.

3.2 CPV: 33600000 - 6. (Διάφορα Χημικά Προϊόντα)

3.3 Αριθμοί ονομαστικού ανά πρώτη ύλη παραγωγής φαρμάκων, σύμφωνα με τις Προσθήκες I και II.

## 4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

### 4.1 Ορισμός Υλικού

Οι προς προμήθεια Πρώτες Ύλες Παραγωγής Φαρμάκων περιλαμβάνουν δραστικές φαρμακευτικές ουσίες και έκδοχα που χρησιμοποιούνται για την παραγωγή φαρμακευτικών σκευασμάτων.

Κατάλογος δραστικών φαρμακευτικών ουσιών και εκδόχων σύμφωνα με τις Προσθήκες I και II.

### 4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά

4.2.1 Οι προς προμήθεια Πρώτες Ύλες Παραγωγής Φαρμάκων (δραστικές φαρμακευτικές ουσίες και έκδοχα), πρέπει να είναι σύμφωνες με τα πρότυπα των κανόνων καλής παραγωγής (Good Manufacturing Practices-GMP) και καλής διανομής (Good Distributor Practices-GDP), σύμφωνα με την Απόφαση ΔΣ ΕΟΦ 0-833/18<sup>η</sup>/6.10.2008 (ΦΕΚ 135/Β'/2009) και σύμφωνα με «Guidelines on Good Distribution Practice of medicinal products for human use» (2013/C 343/01 Official Journal of the European Union).

4.2.2 Οι δραστικές φαρμακευτικές ουσίες κατά την παραγωγή και διανομή τους πρέπει να υιοθετούν τις αρχές και τις λεπτομερείς κατευθυντήριες γραμμές καλής παραγωγής των πρώτων υλών που καθορίζονται με αποφάσεις του ΕΟΦ, εκδιδόμενες επί τη βάση οδηγιών της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και να είναι σύμφωνες με τις προδιαγραφές των μονογραφιών των ισχυουσών Εκδόσεων Φαρμακοποιίας (Ελληνικής, Ευρωπαϊκής ή των ΗΠΑ).

4.2.3 Τα έκδοχα πρέπει να έχουν παρασκευασθεί σύμφωνα με τους κανόνες της τέχνης και της επιστήμης και να συνοδεύονται από Πιστοποιητικό που να αποδεικνύει ότι η παραγωγή διεξήχθη σύμφωνα με καθορισμένες προδιαγραφές και ότι το υλικό είναι κατάλληλο για χρήση σε φαρμακευτικά προϊόντα.

### 4.3 Συσσκευασία

4.3.1 Τα προς προμήθεια υλικά θα πρέπει να έχουν συσκευασία εμπορική (κουτί) και μεταφοράς (κούτες).

4.3.2 Το υπό προμήθεια υλικό να διατίθεται είτε με την αρχική εργοστασιακή συσκευασία του ή ανασυσκευασμένο, με την προϋπόθεση ότι θα συνοδεύεται από πιστοποιητικό Πιστοποιητικό Καλής Παραγωγικής Διαδικασίας (Good Manufacturing Practices - GMP) για ανασυσκευασία φαρμακευτικών ουσιών της εταιρείας που έκανε την ανασυσκευασία.

4.3.3 Οι περιέκτες να είναι σφραγισμένοι κατά τρόπο που να αποδεικνύεται η παραβίασή τους.

4.3.4 Τα υλικά συσκευασίας μεταφοράς πρέπει να μην επηρεάζουν το περιεχόμενο, να εξασφαλίζουν την ασφαλή μεταφορά του, να παρέχουν προστασία από εξωγενείς παράγοντες (υγρασία, σκόνη κ.λ.π) και να είναι αυτά που καθορίζονται από τον πιστοποιημένο κατασκευαστή.

### 4.4 Επισήμανση

#### 4.4.1 Υλικού ή/και Πρωτογενούς Συσσκευασίας

Πάνω σε κάθε κενό συσκευασίας να αναγράφονται, στοιχεία αναγνώρισης της Υπηρεσίας και της προμήθειας, δηλαδή:

4.4.1.1 Αριθμός ονομαστικού, εάν αυτός δίδεται από την διακήρυξη.

4.4.1.2 Περιγραφή του υλικού, όπως αυτή δίδεται από την διακήρυξη.

4.4.1.3 Στοιχεία προμηθευτή (Επωνυμία επιχείρησης, Διεύθυνση, Τηλέφωνο).

4.4.1.4 Στοιχεία προμήθειας (Αριθμός σύμβασης, έτος, Υπηρεσία ).

4.4.1.5 Οποιαδήποτε άλλη ένδειξη προβλέπεται να φέρει αυτό σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία (πχ παρτίδα, ημερομηνία παραγωγής, λήξεως, καθαρό βάρος, εύφλεκτο, τοξικό, διαβρωτικό κ.λ.π).

## 5. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ

### 5.1 Συνοδευτικά Έγγραφα / Πιστοποιητικά

5.1.1 Τεχνική προσφορά, με πλήρη περιγραφή του προσφερόμενου υλικού μαζί με πλήρη φυσικά ή τεχνικά χαρακτηριστικά και οποιοδήποτε άλλο στοιχείο που προσδιορίζει επακριβώς το είδος και αποδεικνύεται την ύπαρξη συγκεκριμένων τεχνικών χαρακτηριστικών του υλικού, π.χ. compacted, micronized, κ.α. Ενδεικτικά αναφέρονται το πιστοποιητικό ποιοτικού ελέγχου υλικού, παραπομπή σε επίσημη και έγκυρη βιβλιογραφία, τυχόν εγκρίσεις που έχει λάβει, συσκευασία, κ.λ.π. Στο φύλλο της Τεχνικής Προσφοράς θα καταγράφονται όλα τα σχετικά δικαιολογητικά.

5.1.2 Φύλλο στοιχείων ληξιπρόθεσμων υλικών (υπόδειγμα όπως στην Προσθήκη IV) του προμηθευτή ή του κατασκευαστή ή του νόμιμου εκπροσώπου αυτού, στην οποία να δηλώνεται:

5.1.2.1 Ο αριθμός παρτίδας, η ημερομηνία παρασκευής και λήξης ή η δέσμευσή του να γνωστοποιήσει τα παραπάνω στοιχεία κατά την παράδοση των υλικών.

5.1.2.2 Η ανώτατη διάρκεια ζωής και χρήσης του προϊόντος σε κανονικές συνθήκες αποθήκευσης.

5.1.2.3 Η περιεχόμενη ποσότητα (καθαρό βάρος) ανά μονάδα συσκευασίας.

5.1.2.4 Ο χρόνος προσκομίσεως και παράδοσης του εν λόγω είδους στον τόπο που θα υποδείξει η Υπηρεσία (όπως θα ορίζεται από τη Διακήρυξη και σε χρονικό διάστημα όχι μεγαλύτερο των έξι μηνών).

5.1.3 Αντίγραφο ισχύοντος Πιστοποιητικού Συμμόρφωσης Συστήματος Διαχείρισης της Ποιότητας κατά ISO 9001.

5.1.4 Αντίγραφο Πιστοποιητικού Καλής Παραγωγικής Διαδικασίας (EU GMP) εκδιδόμενο από αρμόδια Αρχή κράτους μέλους της Ευρωπαϊκής Ένωσης με ημερομηνία λήξης πέραν των 12 μηνών.

5.1.5 Για δραστικές φαρμακευτικές ουσίες προερχόμενες από χώρες εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης, Γραπτή Επιβεβαίωση (Written Confirmation) της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας εξαγωγής, ότι τα πρότυπα των κανόνων καλής παραγωγής που εφαρμόζονται στην εγκατάσταση που παράγει την εξαγόμενη δραστική ουσία είναι τουλάχιστον ισοδύναμα με εκείνα που ορίζονται από την Ευρωπαϊκή Ένωση καθώς και αντίγραφο Πιστοποιητικού επιθεώρησης παραγωγικών εταιρειών της δραστικής ουσίας (Audit report) με ημερομηνία λήξης πέραν των 12 μηνών.

5.1.6 Δελτίο δεδομένων ασφαλείας (MSDS), το περιεχόμενο και η δομή του οποίου καθορίζεται από τον κανονισμό REACH Regulation.

5.1.7 Δελτίο συσκευασίας αποστολής (shipping/packing list) που πρέπει να συνοδεύει τα υλικά.

5.1.8 Αντίγραφο Πιστοποιητικού Ποιοτικού Ελέγχου (Certificate of Analysis) της παραγόμενης παρτίδας από τον οίκο κατασκευής ή σε περίπτωση ανασυσκευασθείσας ποσότητας από τον οίκο ή το διαπιστευμένο εργαστήριο που διενέργησε την ανασυσκευασία.

## 5.2 Επιθεωρήσεις / Δοκιμές

Η μεταφορά και παράδοση των υπό προμήθεια υλικών θα πραγματοποιηθεί με ευθύνη και δαπάνη του προμηθευτή στην έδρα της μονάδας που έχει καθοριστεί να παραδοθούν τα υλικά, θα συνοδεύονται δε από τα πιστοποιητικά της παραγράφου 5.1

### 5.2.1 Μακροσκοπικός - έλεγχος

Ο μακροσκοπικός έλεγχος παραλαβής των υλικών (οπτικός έλεγχος) γίνεται από την αρμόδια επιτροπή ελέγχου και παραλαβής, σύμφωνα με τις προβλεπόμενες διαδικασίες και αποσκοπεί στη διαπίστωση της καλής κατάστασης του εν λόγω είδους από πλευράς πληρότητας, εμφάνισης, κακώσεων ή φθορών, ύπαρξης ξένων σωμάτων, ελαττωματικής συσκευασίας, καθώς και της συμφωνίας των χαρακτηριστικών στοιχείων των υλικών με αυτά που προσδιορίζονται στην παρούσα Τ.Π, σε συνδυασμό με τις συμφωνίες που συμπεριλαμβάνονται στη σύμβαση.

### 5.2.2 Εργαστηριακός Έλεγχος

5.2.2.1 Διενεργείται Εργαστηριακός έλεγχος από τα Φαρμακευτικά Εργαστήρια της 441 ΑΒΥΥ σε όλες τις παρτίδες σύμφωνα με τα καθοριζόμενα από τη μέθοδο ανάλυσης της αντίστοιχης μονογραφίας της Ελληνικής ή Βρετανικής ή Αμερικάνικης Φαρμακοποιίας.

5.2.2.2 Εφόσον κατά τον Εργαστηριακό έλεγχο των Φαρμακευτικών Εργαστηρίων της 441 ΑΒΥΥ διαπιστωθούν αποκλίσεις από τα στοιχεία των αντίστοιχων μονογραφιών και τα αναφερόμενα τεχνικά χαρακτηριστικά του κατασκευαστικού οίκου, η Επιτροπή Παραλαβής αποστέλλει από κάθε παρτίδα και περιέκτη, για Εργαστηριακό έλεγχο καταλληλότητας, στον ΕΟΦ ή σε εξουσιοδοτημένο από αυτόν Εργαστήριο, ποσότητα υλικών ικανή για τη διενέργεια των προβλεπόμενων ελέγχων σύμφωνα με τα καθοριζόμενα από την μέθοδο ανάλυσης της αντίστοιχης μονογραφίας της Ελληνικής ή Βρετανικής ή Αμερικανικής Φαρμακοποιίας. Οι έλεγχοι αυτοί γίνονται με οικονομική επιβάρυνση του προμηθευτή σύμφωνα με τα καθοριζόμενα στο ΠΔ 118/07.

5.2.3 Έλεγχος των χαρακτηριστικών στοιχείων του είδους με αυτά που προσδιορίζονται στην παρούσα Τεχνική Προδιαγραφή καθώς και των τελικών όρων και συμφωνιών που συμπεριλαμβάνονται στη σύμβαση.

### 5.2.4 Απόρριψη παρτίδας

5.2.4.1 Σε περίπτωση που η εξέταση του υλικού κατά τους παραπάνω ελέγχους, δεν ικανοποιεί τις απαιτήσεις της προδιαγραφής, ολόκληρη η παρτίδα απορρίπτεται οριστικά και ο προμηθευτής υποχρεούται στην παράδοση νέων υλικών, διαφορετικών παρτίδων από τα απορριφθέντα.

5.2.4.2 Αν κατά τον έλεγχο των εγγράφων διαπιστωθεί έλλειψη κάποιου εξ αυτών, ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να το υποβάλλει εντός τριών (3) εργάσιμων ημερών, διαφορετικά η Επιτροπή Παραλαβής μπορεί να προτείνει την απόρριψη της παρτίδας.

## 6. ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

6.1 Το προϊόν που θα προσκομισθεί πρέπει να είναι πρόσφατης παραγωγής. Η ημερομηνία παραγωγής να μην απέχει πάνω από 6 μήνες από την ημερομηνία παράδοσης, για όσα έχουν διάρκεια ζωής μεγαλύτερη των 30 μηνών, ενώ

για όσα έχουν διάρκεια ζωής μικρότερη των 30 μηνών η ημερομηνία παραγωγής να μην απέχει πάνω από 4 μήνες από την ημερομηνία παράδοσης.

6.2 Σε περίπτωση που παρατηρηθεί αλλοίωση του προϊόντος πριν τη λήξη του χρονικού ορίου χρήσης του, η οποία αποδειγμένα δεν οφείλεται σε κακή συντήρηση, ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να αντικαταστήσει όλη την αλλοιωμένη ποσότητα με νέας παραγωγής υλικά της ίδιας κατασκευάστριας εταιρείας, που θα πληρούν τους όρους της παρούσης προδιαγραφής. Η νέα ποσότητα μπορεί να ελεγχθεί όπως καθορίζεται στη παράγραφο 5.2.

## 7. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ:

Ο φάκελος της τεχνικής προσφοράς θα περιλαμβάνει τα ακόλουθα:

7.1 Συμπληρωμένο αναλυτικό φυλλάδιο με τίτλο «Φύλλο Συμμόρφωσης προς την Τεχνική Προδιαγραφή της Υπηρεσίας» (υπόδειγμα όπως στην Προσθήκη III).

Προσφορά χωρίς φύλλο συμμόρφωσης θα απορρίπτεται.

7.2 Τα έγγραφα της παραγράφου 5.1.

## 8. ΣΗΜΕΙΩΣΕΙΣ

8.1 Μονογραφία: Άρθρο Φαρμακοποιίας που προσδιορίζει τις ιδιότητες και τις μεθόδους ελέγχου αυτών για τα υλικά στα οποία αναφέρεται.

8.2 Όλες οι απαιτήσεις της παρούσας ΠΕΔ ονομάζονται απαραίτατοι όροι και η μη κάλυψη έστω και ενός σημαίνει απόρριψη της προσφοράς και της παραλαβής.

## 9. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ

Σχολιασμός της παρούσας Προδιαγραφής από κάθε ενδιαφερόμενο, για τη βελτίωσή της, μπορεί να γίνει στη διαδικτυακή τοποθεσία του ΓΕΕΘΑ, μέσω της ηλεκτρονικής εφαρμογής διαχείρισης ΠΕΔ, στη διαδικτυακή τοποθεσία <https://prodiagrafes.army.gr>

## ΠΡΟΣΘΗΚΗ Ι

## ΔΡΑΣΤΙΚΕΣ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Α/Α	Α.Ο.	Περιγραφή	Μ.Μ.
1.	110001	ΠΑΡΑΚΕΤΑΜΟΛΗ	ΓΡΑ
2.	110003	ΑΡΓΙΛΙΟΥ ΥΔΡΟΞΕΙΔΙΟ ΞΗΡΟ ΠΗΓΜΑ	ΓΡΑ
3.	110006	ΑΜΟΞΙΚΙΛΛΙΝΗ ΤΡΙΥΔΡΙΚΗ COMPACTED	ΓΡΑ
4.	110013	ΒΟΡΙΚΟ ΟΞΥ	ΓΡΑ
5.	110015	ΠΟΛΥΜΙΞΙΝΗ-Β ΘΕΪΚΗ	ΓΡΑ
6.	110017	ΔΕΞΑΜΕΘΑΖΟΝΗ ΝΑΤΡΙΟΦΩΣΦΟΡΙΚΗ	ΓΡΑ
7.	110020	ΔΙΑΙΘΥΛΟΤΟΛΟΥΑΜΙΔΙΟ	ΓΡΑ
8.	110022	ΔΙΚΛΟΞΑΚΙΛΛΙΝΗ ΝΑΤΡΙΟΥΧΟΣ ΜΟΝΟΎΔΡΙΚΗ COMPACTED	ΓΡΑ
9.	110023	ΔΟΞΥΚΥΚΛΙΝΗ ΗΥCLATE	ΓΡΑ
10.	110024	ΕΦΕΔΡΙΝΗ ΥΔΡΟΧΛΩΡΙΚΗ	ΓΡΑ
11.	110029	ΧΑΛΑΖΟΝΗ	ΓΡΑ
12.	110031	ΙΝΔΟΜΕΘΑΚΙΝΗ	ΓΡΑ
13.	110034	ΜΕΦΑΙΝΑΜΙΚΟ ΟΞΥ	ΓΡΑ
14.	110035	ΝΕΟΜΥΚΙΝΗ ΘΕΪΪΚΗ ΜΙΚΡΟΝΙΖΕ	ΓΡΑ
15.	110036	ΝΙΦΛΟΥΜΙΚΟ ΟΞΥ COMPACTED	ΓΡΑ
16.	110037	ΟΞΥΤΕΤΡΑΚΥΚΛΙΝΗ ΥΔΡΟΧΛΩΡΙΚΗ	ΓΡΑ
17.	110042	ΠΟΒΙΔΟΝΗ ΙΩΔΙΟΥΧΟΣ	ΓΡΑ
18.	110044	ΠΡΟΜΕΘΑΖΙΝΗ ΥΔΡΟΧΛΩΡΙΚΗ	ΓΡΑ
19.	110045	ΣΕΤΡΙΜΙΔΙΟ	ΓΡΑ
20.	110047	ΜΙΚΟΝΑΖΟΛΗ ΝΙΤΡΙΚΗ ΜΙΚΡΟΝΙΖΕ	ΓΡΑ
21.	110048	ΣΟΥΛΦΑΜΕΘΟΞΑΖΟΛΗ	ΓΡΑ
22.	110049	ΤΡΙΜΕΘΟΠΡΙΜΗ	ΓΡΑ
23.	110051	ΟΞΥΤΕΤΡΑΚΥΚΛΙΝΗ ΥΔΡΟΧΛΩΡΙΚΗ ΜΙΚΡΟΝΙΖΕ	ΓΡΑ
24.	110052	ΜΙΚΟΝΑΖΟΛΗ ΝΙΤΡΙΚΗ	ΓΡΑ
25.	110054	ΒΟΥΤΑΜΥΡΑΤΗ ΚΙΤΡΙΚΗ	ΓΡΑ
26.	110055	ΒΡΩΜΕΞΙΝΗ ΥΔΡΟΧΛΩΡΙΚΗ	ΓΡΑ
27.	110061	ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ ΓΛΥΚΟΝΙΚΗΣ ΔΙΑΛΥΜΑ	ΓΡΑ
28.	110065	ΣΑΛΙΚΥΛΙΚΟ ΟΞΥ	ΓΡΑ
29.	110066	ΜΑΓΝΗΣΙΟ ΤΡΙΠΥΡΙΤΙΚΟ	ΓΡΑ
30.	110068	ΝΙΜΕΣΟΥΛΙΔΗ	ΓΡΑ
31.	110069	ΟΡΦΕΝΑΔΡΙΝΗ ΚΙΤΡΙΚΗ	ΓΡΑ
32.	110070	ΣΑΛΙΚΥΛΙΚΟΣ ΜΕΘΥΛΕΣΤΕΡΑΣ ΧΗΜΙΚΑ ΚΑΘΑΡΟΣ	ΓΡΑ

## ΠΡΟΣΘΗΚΗ II

## ΕΚΔΟΧΑ – ΒΟΗΘΗΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ ΜΟΡΦΟΠΟΙΗΣΗΣ

Α/Α	Α.Ο.	Περιγραφή	Μ.Μ.
1.	130001	ΤΙΤΡΙΠΛΕΧ III	ΓΡΑ
2.	130002	ΠΑΡΑΦΙΝΗ ΥΓΡΗ	ΓΡΑ
3.	130003	ΚΥΤΤΑΡΙΝΗ ΜΙΚΡΟΚΡΥΣΤΑΛΛΙΚΗ (AVICEL PH 102)	ΓΡΑ
4.	130005	ΚΑΜΦΟΡΑ	ΓΡΑ
5.	130006	ΚΗΤΟΣΤΕΑΤΥΛΙΚΗ ΑΛΚΟΟΛΗ	ΓΡΑ
6.	130007	ΚΗΤΥΛΙΚΗ ΑΛΚΟΟΛΗ	ΓΡΑ
7.	130008	ΚΕΡΑΣΙΟΥ ΑΡΩΜΑ ΣΥΜΠΥΚΝΩΜΕΝΟ (CHERRY FLAVOR)	ΚΕΚ
8.	130011	ΣΙΤΡΟΝΕΛΛΑΣ ΕΛΑΙΟ	ΓΡΑ
9.	130013	ΤΑΡΤΡΑΖΙΝΗ	ΓΡΑ
10.	130014	SUNSET YELLOW (YELLOW Νο 6) – FD&C YELLOW Νο 6	ΓΡΑ
11.	130019	ΕΥΚΑΛΥΠΤΟΥ ΑΙΘΕΡΙΟ ΕΛΑΙΟ	ΓΡΑ
12.	130020	ΕΥΓΕΝΟΛΗ	ΓΡΑ
13.	130021	ΛΙΠΑΡΩΝ ΟΞΕΩΝ ΑΛΚΑΛΟΝΑΜΙΔΙΟ (ΚΑΦΑΜΙΝΤ-LD) – COMPERLAN LD	ΓΡΑ
14.	130023	ΓΛΥΚΕΡΙΝΗ – ΓΛΥΚΕΡΟΛΗ	ΓΡΑ
15.	130024	ΓΛΥΚΕΡΙΝΗ ΜΟΝΟΣΤΕΑΤΙΚΗ	ΓΡΑ
16.	130025	ΓΚΟΜΕΝΟΛΗ ( ΝΙΑΟΥΛΙ FU ESSENTIAL OIL)	ΓΡΑ
17.	130026	ΑΛΚΟΟΛΗ ΙΣΟΠΡΟΠΥΛΙΚΗ	ΚΕΚ
18.	130027	ΙΣΟΠΡΟΠΥΛΕΣΤΕΡΑΣ ΜΥΡΙΣΤΙΚΟΣ	ΓΡΑ
19.	130028	ΛΑΚΤΟΖΗ ΜΟΝΟΎΔΡΙΚΗ	ΓΡΑ
20.	130029	ΛΑΝΟΛΙΝΗ	ΓΡΑ
21.	130030	ΛΕΒΑΝΤΑΣ ΑΡΩΜΑ – ΑΙΘΕΡΙΟ ΕΛΑΙΟ	ΚΕΚ
22.	130031	ΜΑΓΝΗΣΙΟ ΣΤΕΑΤΙΚΟ	ΓΡΑ
23.	130033	ΜΑΝΝΙΤΟΛΗ	ΓΡΑ
24.	130034	ΜΙΝΘΟΛΗ	ΓΡΑ
25.	130036	ΝΙΠΑΣΙΝ-Μ-ΝΑΤΡΙΟΥΧΟΣ (ΠΑΡΑΥΔΡΟΞΥΒΕΝΖΟΙΚΟΥ ΝΑΤΡΙΟΥ ΜΕΘΥΛΕΣΤΕΡΑΣ)	ΓΡΑ
26.	130038	ΠΟΡΤΟΚΑΛΙΟΥ ΑΡΩΜΑ	ΓΡΑ
27.	130039	ΒΑΖΕΛΙΝΗ (ΠΑΡΑΦΙΝΗ ΛΕΥΚΗ,ΜΑΛΑΚΗ)	ΓΡΑ
28.	130040	ΜΕΝΤΑΣ ΑΙΘΕΡΙΟ ΕΛΑΙΟ	ΓΡΑ
29.	130042	ΚΙΤΡΙΚΟ ΟΞΥ ΧΗΜΙΚΑ ΚΑΘΑΡΟ	ΓΡΑ
30.	130043	ΤΡΥΓΙΚΟ ΟΞΥ	ΓΡΑ
31.	130044	ΝΟΝΟΧΥΝΟΛ-9 (ΙΖΕΠΑΛ-IGEPAL CO 630)	ΓΡΑ
32.	130045	ΠΟΛΥΣΟΡΒΙΤΗΣ-60 (TWEEN 60)	ΓΡΑ

33.	130046	ΠΟΛΥΒΥΝΙΛΟΠΥΡΟΛΙΔΟΝΗ Κ30 ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ (KOLLIDON 30)	ΓΡΑ
34.	130047	SODIUM STARCH GLYCOLATE (PRIMOJEL)	ΓΡΑ
35.	130048	ΝΑΤΡΙΟ ΔΙΘΕΙΩΔΕΣ Ρ.Α. (ΝΑΤΡΙΟ ΜΕΤΑΔΙΘΕΙΩΔΕΣ)	ΓΡΑ
36.	130049	ΝΙΠΑΖΟΛ - Μ –ΝΑΤΡΙΟΥΧΟΣ (ΠΑΡΑΥΔΡΟΞΥΒΕΝΖΟΙΚΟΥ ΝΑΤΡΙΟΥ ΠΡΟΠΥΛΕΣΤΕΡΑΣ)	ΓΡΑ
37.	130051	ΦΕΝΟΠΟΝ (RHODAREX)	ΓΡΑ
38.	130052	ΓΗ ΔΙΑΤΟΜΩΝ (PURIFIED SILICEOUS EARTH)	ΓΡΑ
39.	130053	ΝΑΤΡΙΟ ΚΑΥΣΤΙΚΟ ΣΕ PELLETS (ΥΔΡΟΞΕΙΔΙΟ ΝΑΤΡΙΟΥ)	ΓΡΑ
40.	130054	ΝΑΤΡΙΟ ΧΛΩΡΙΟΥΧΟ	ΓΡΑ
41.	130055	ΝΑΤΡΙΟ ΦΩΣΦΟΡΙΚΟ ΜΟΝΟΒΑΣΙΚΟ ΔΙΥΔΑΤΙΚΟ Ρ.Α.	ΓΡΑ
42.	130056	ΝΑΤΡΙΟ ΦΩΣΦΟΡΙΚΟ ΔΙΒΑΣΙΚΟ ΜΟΝΟΞΙΝΟ ΔΩΔΕΚΑΪΔΑΤΙΚΟ Ρ.Α.	ΓΡΑ
43.	130057	ΝΑΤΡΙΟ ΛΑΟΥΡΟΣΟΥΛΦΟΝΙΚΟ	ΓΡΑ
44.	130058	ΝΑΤΡΙΟ ΑΝΘΡΑΚΙΚΟ ΑΝΥΔΡΟ	ΓΡΑ
45.	130059	ΣΟΡΒΙΤΟΛΗ	ΓΡΑ
46.	130060	ΑΜΥΛΟ ΑΡΑΒΟΣΙΤΟΥ	ΓΡΑ
47.	130062	ΖΑΧΑΡΗ	ΓΡΑ
48.	130063	ΘΥΜΟΛΗ	ΓΡΑ
49.	130064	ΤΙΤΑΝΙΟΥ ΔΙΟΞΕΙΔΙΟ	ΓΡΑ
50.	130065	ΤΡΙΑΙΘΑΝΟΛΑΜΙΝΗ	ΓΡΑ
51.	130068	ΟΞΕΙΔΙΟ ΨΕΥΔΑΡΓΥΡΟΥ	ΓΡΑ
52.	130069	ΤΑΛΚΗΣ	ΓΡΑ
53.	130072	ΣΑΚΧΑΡΙΝΗ ΝΑΤΡΙΟΥΧΟΣ	ΓΡΑ
54.	130080	ΛΑΚΤΟΖΗ ΜΟΝΟΥΔΡΙΚΗ ΞΗΡΑΝΘΕΙΣΑ ΔΙΑ ΨΕΚΑΣΜΟΥ	ΓΡΑ
55.	130084	ΚΑΨΟΥΛΑ ΖΕΛΑΤΙΝΗΣ Νο0 ΚΙΤΡΙΝΟ-ΚΟΚΚΙΝΟ	ΤΕΜ
56.	130085	ΚΑΨΟΥΛΑ ΖΕΛΑΤΙΝΗΣ Νο0 ΜΠΛΕ ΑΝΟΙΧΤΟ-ΑΣΠΡΟ	ΤΕΜ
57.	130086	ΚΑΨΟΥΛΑ ΖΕΛΑΤΙΝΗΣ Νο0 ΠΡΑΣΙΝΟ-ΑΣΠΡΟ	ΤΕΜ
58.	130087	ΚΑΨΟΥΛΑ ΖΕΛΑΤΙΝΗΣ Νο0 ΑΝΟΙΧΤΟ ΠΡΑΣΙΝΟ-ΑΝΟΙΧΤΟ ΠΡΑΣΙΝΟ	ΤΕΜ
59.	130088	ΚΑΨΟΥΛΑ ΖΕΛΑΤΙΝΗΣ Νο0 ΘΑΛΑΣΣΙ-ΘΑΛΑΣΣΙ	ΤΕΜ
60.	130089	ΚΑΨΟΥΛΑ ΖΕΛΑΤΙΝΗΣ Νο0 ΠΡΑΣΙΝΟ ΑΝΟΙΧΤΟ-ΠΡΑΣΙΝΟ ΣΚΟΥΡΟ	ΤΕΜ
61.	130091	ΒΕΝΖΟΪΚΟ ΟΞΥ	ΓΡΑ
62.	130093	ΒΟΡΑΚΑΣ	ΓΡΑ
63.	130095	ΚΟΝΙΣ ΕΠΙΚΑΛΥΨΗΣ ΔΙΣΚΙΩΝ	ΓΡΑ
64.	130096	CROSSCARMELLOSE SODIUM	ΓΡΑ

### ΠΡΟΣΘΗΚΗ ΙΙΙ

#### ΦΥΛΛΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΗΝ ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΤΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ (υπόδειγμα)

**ΚΩΔΙΚΟΣ ΠΕΔ <sup>(1)</sup>: ΕΚΔΟΣΗ**

**ΠΕΔ 1: ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ ΠΕΔ**

**2:**

<b>ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ ΠΕΔ<sup>(4)</sup>:</b>	<b>ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΑΠΑΙΤΗΣΗΣ<sup>(5)</sup>:</b>	<b>ΑΠΑΝΤΗΣΕΙΣ - ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ ΠΡΟΣΦΕΡΟΝΤΟΣ<sup>(6)</sup>:</b>

**Ο ΠΡΟΣΦΕΡΩΝ <sup>(7)</sup>**  
(σφραγίδα- υπογραφή)

#### **ΟΔΗΓΙΕΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΗΣ ΕΝΤΥΠΟΥ:**

(1) Αναγράφεται ο κωδικός της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: ΠΕΔ-Α-00134).

(2) Αναγράφεται η έκδοση της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: 1η ).

(3) Αναγράφεται η τροποποίηση της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: 1<sup>η</sup> ). Στην περίπτωση μη ύπαρξης τροποποίησης, η θέση αυτή του εντύπου παραμένει κενή.

(4) Αναγράφεται ο αριθμός παραγράφου ή υποπαραγράφου της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: 4.6.1). Στον πίνακα του εντύπου αναγράφονται απαραίτητα όλες οι παράγραφοι και υποπαράγραφοι του κυρίως κειμένου και των προσθηκών. Εφόσον μία παράγραφος ή υποπαράγραφος έχει καταργηθεί από την αναγραφόμενη τροποποίηση, η συγκεκριμένη παράγραφος ή υποπαράγραφος της προδιαγραφής δεν περιλαμβάνεται στον πίνακα του εντύπου.

Στον πίνακα περιλαμβάνονται και οι αριθμοί παραγράφων ή υποπαραγράφων, που προστέθηκαν με την αναγραφόμενη τροποποίηση.

(5) Αναγράφεται ο τίτλος της παραγράφου της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση, που αντιστοιχεί στον αριθμό που συμπληρώθηκε στην ίδια γραμμή της πρώτης στήλης του πίνακα (Παράδειγμα: Φυσικό Περιβάλλον). Στην περίπτωση υποπαραγράφων, για τις οποίες δεν υπάρχει τίτλος, αναγράφεται είτε σύντομη περιγραφή του περιεχομένου της υποπαραγράφου (Παράδειγμα: Περιγραφή κατασκευαστικών στοιχείων ωτασπίδων) ή οι πρώτες τρεις έως πέντε λέξεις της υποπαραγράφου, ακολουθούμενες από αποσιωπητικά (Παράδειγμα: Κάθε ζεύγος ωτασπίδων αποτελείται από ...). Εφόσον ο τίτλος, το περιεχόμενο ή η σύνταξη μίας παραγράφου ή υποπαραγράφου έχει τροποποιηθεί από την αναγραφόμενη τροποποίηση, συμπληρώνεται ο τίτλος, το περιεχόμενο ή οι αρχικές λέξεις, που αναφέρονται στην τροποποίηση.

(6) Αναγράφεται παρατήρηση, ως προς την συμφωνία ή την υπερκάλυψη της σχετικής απαίτησης, της παραγράφου ή υποπαραγράφου της προδιαγραφής, που αντιστοιχεί στον αριθμό που συμπληρώθηκε στην ίδια γραμμή της πρώτης στήλης του πίνακα (Παράδειγμα: Συμφωνώ). Στην περίπτωση υπερκάλυψης, αυτή αιτιολογείται και, κατά περίπτωση, επισυνάπτονται σχετικά έγγραφα, που επιβεβαιώνουν την αιτιολόγηση. Γίνεται επίσης αναγραφή (ή επισύναψη), ζητούμενων στην προδιαγραφή, στοιχείων ή διευκρινήσεων. Για τις παραγράφους ή υποπαραγράφους, που δεν αφορούν την συγκεκριμένη προμήθεια, αναφέρεται στην τρίτη στήλη του πίνακα η παρατήρηση, «Μη σχετική», ή άλλη παρόμοια. Οι παρατηρήσεις αφορούν στην προδιαγραφή, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση, όπως τροποποιήθηκε από την αναφερόμενη τροποποίηση.

(7) Χώρος για τα στοιχεία καθώς και, εφόσον απαιτείται από την διαδικασία προσφορών, την υπογραφή και την σφραγίδα του προσφέροντος.

**ΦΥΛΛΟ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ ΛΗΞΙΠΡΟΘΕΣΜΩΝ ΥΛΙΚΩΝ**

(υπόδειγμα)

Ο υπογεγραμμένος ..... (ονοματεπώνυμο του νομίμου εκπροσώπου) του ..... (όνομα πατρός), αρ. ταυτότητας ..... κάτοικος ....., επί της οδού ..... αριθ. ...., ΤΚ .....

**ΔΗΛΩΝΩ**

ως νόμιμος εκπρόσωπος της ..... (αναγράφεται η επωνυμία της εταιρείας ή επιχείρησης) ότι :

1. Τα υπ' αριθμ. .... υλικά του διαγωνισμού χαρακτηρίζονται ως ληξιπρόθεσμα. Η ημερομηνία παρασκευής των υλικών, παρτίδα, διάρκεια χρήσης, ημερομηνία λήξης και συσκευασία για τα παραπάνω υλικά είναι: (παρ. 5.1.2.1, 5.1.2.2, 5.1.2.3)

A/A	Ονομασία υλικού	Παρτίδα	Ημερομηνία παρασκευής-διάρκεια ζωής	Υπόλοιπο Διάρκειας ζωής-χρήσης (από την ημερομηνία παράδοσης)	Συσκευασία-αριθμός τεμαχίων/μονάδα συσκευασίας

Τα προσφερόμενα υλικά για τα οποία δεν αναφέρονται τα ζητούμενα στοιχεία (εκτός της διάρκειας ζωής - χρήσης που πρέπει να δηλώνεται), θα εισαχθούν ή θα παρασκευαστούν μετά το στάδιο της κατακύρωσης του διαγωνισμού και τα παραπάνω στοιχεία θα τα προσκομίσουμε κατά την υπογραφή της σύμβασης.

2. Τα υπ' αριθμ. ....υλικά του διαγωνισμού δεν χαρακτηρίζονται ως ληξιπρόθεσμα.

3. Θα προσκομίσουμε τα υλικά σε ..... ημέρες από την υπογραφή της σύμβασης (παρ. 5.1.2.4).

Ο

ΔΗΛΩΝΩ

(Τίθεται Υπογραφή- Σφραγίδα)

ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ ΠΕΔ-Α-01817 Έκδ.1	
ΣΥΝΤΑΞΗ	ΣΧΗΣ (ΥΦ) ΧΑΡΑΛΑΜΠΟΣ ΜΠΟΥΤΣΙΚΑΡΗΣ - ΓΕΩΡΓΙΟΣ  ΑΝΧΗΣ (ΥΦ) ΑΝΔΡΕΑΣ ΤΣΟΤΣΑΣ  ΤΧΗΣ (ΥΦ) ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ ΝΟΥΣΙΑ
ΕΛΕΓΧΟΣ	ΣΧΗΣ (ΤΧ) ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΑΡΤΕΜΑΚΗΣ
ΘΕΩΡΗΣΗ	ΤΑΞΧΟΣ ΗΛΙΑΣ ΠΟΥΛΑΚΙΔΑΣ
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ	10 ΙΟΥΝΙΟΥ 2026