

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ

ΠΕΔ-Α-00280

ΕΚΔΟΣΗ 1η

ΣΕΝΤΟΝΙΑ ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΩΝ ΚΛΙΝΩΝ

25 ΟΚΤΩΒΡΙΟΥ 2016

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΕΘΝΙΚΗΣ ΑΜΥΝΑΣ

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

		ΣΕΛΙΔΑ
1.	ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	2
2.	ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ	2
2.1	Νομοθεσία	2
2.2	Πρότυπα	2
2.3	Τεχνικές Προδιαγραφές	2
3.	ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ	3
4	ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	3
4.1	Ορισμός Υλικού	3
4.2	Φυσικά Χαρακτηριστικά Υφάσματος	3
4.3	Περιγραφή-Κατασκευή	4
4.4	Χρωματισμός	4
4.5	Διαστάσεις	4
4.6	Φινιριστικές Εργασίες	4
4.7	Λοιπά Χαρακτηριστικά	4
4.8	Συσκευασία	4
4.9	Επισημάνσεις	5
5.	ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ	5
5.1	Συνοδευτικά Έγγραφα/Πιστοποιητικά	5
5.2	Επιθεωρήσεις/Δοκιμές	7
6.	ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ	8
7.	ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	8
8.	ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	8
ΠΡΟΣΘΗΚΗ Ι- ΈΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΗΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ		9
ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ		11

1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ

Η παρούσα Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων (ΠΕΔ) καθορίζει τις τεχνικές απαιτήσεις της Υπηρεσίας για την προμήθεια σεντονιών νοσηλευτικών κλινών.

2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

2.1 Νομοθεσία

2.1.1 Κανονισμός (ΕΚ) αριθμ. 1907/2006 Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου (Συμβούλιο 18/12/2006 για την καταχώρηση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς 5των χημικών προϊόντων (REACH) και για την ίδρυση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων καθώς και για την τροποποίηση της οδηγίας 1999/45/ΕΚ και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΟΚ) με αριθμό 793/93 του Συμβουλίου και του κανονισμού(ΕΚ) αριθμ. 1488/94 της Επιτροπής καθώς και της οδηγίας 76/769/ΕΟΚ του Συμβουλίου και των οδηγιών της Επιτροπής 91/155/ΕΟΚ, 93/67/ΕΟΚ, 93/105ΕΚ και 2000/21/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

2.1.2 Οδηγία 93/42/ΕΟΚ (όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει) για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα και τις σχετικές ΚΥΑ ΔΥ8δ/Γ.Π.ΟΙΚ./1348/2004 ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ130648 ΔΥ7/2480/94 για το Σύστημα Αρχών και Κατευθυντήριων Γραμμών για την Ορθή Πρακτική Διανομής Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων, την εφαρμογή **CE** και τους κανόνες εμπορίας και διακίνησης των εν λόγω προϊόντων

2.1.3 Π.Δ. 445/1983 (166/Α'/17.11.1983) - Περί του περιορισμού θέσης σε κυκλοφορία και χρήσης μερικών επικίνδυνων ουσιών και παρασκευασμάτων σε συμμόρφωση με τις οδηγίες του Συμβουλίου των Ευρ. Κοινοτήτων 76/769/ΕΟΚ και 79/663/ΕΟΚ, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

2.2 Πρότυπα:

2.2.1 EN ISO 3758:2012 "Textiles-Care labeling code using Symbols"

2.2.2 EN ISO 9001 «Συστήματα διαχείρισης της Ποιότητας-Απαιτήσεις»

2.3 Τεχνικές Προδιαγραφές

«Τεχνικές Προδιαγραφές Υφασμάτων», Υπουργείου Εμπορίου, Τεύχος Α', έκδοση 3^η, 1988.

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

Τα σεντόνια νοσηλευτικών κλινών που περιγράφονται στην παρούσα Προδιαγραφή, ανήκουν στην κλάση 7210 " Οικιακή επίπλωση " κατά NATO ACodP-2/3, ενώ ο Κωδικός κατά CPV είναι 39518000-6 «Υφασμάτινα είδη νοσοκομείου».

4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

4.1 Ορισμός Υλικού

Τα σεντόνια θα πρέπει να είναι καινούργια, αμεταχειρίστα, πλήρη, πρόσφατης και ανθεκτικής κατασκευής. Να είναι κατασκευασμένα με τους κανόνες της επιστήμης και της τέχνης και κατάλληλα για χρήση σε Νοσοκομεία και Κλινικές.

4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά Υφάσματος

Το ύφασμα των σεντονιών να είναι βαμβακερό 100% με τα ακόλουθα τεχνικά χαρακτηριστικά (Υπουργείου Εμπορίου)

1	Βάρος σε gr/m ²		210
2	Διαστάσεις τεμαχίου σε μέτρα	Ελάχιστο	1.65 (πλάτος)X 2.70 (μήκος)
3	Αντοχή στήμονος σε χλγρμ.	Ελάχιστο	60
4	Αντοχή κρόκης σε χλγρμ.	Ελάχιστο	55
5	Επιμήκυνση Στήμονος σε χλγρμ.	Ελάχιστο	-
6	Επιμήκυνση Κρόκης σε χλγρμ.	Ελάχιστο	-
7	Πυκνότης Στήμονος Κλωστές/εκατ.	-	24
8	Πυκνότης Κρόκης Κλωστές/εκατ.	-	22
9	Συστολή Στήμονος επί %	Μέγιστο	3%
10	Συστολή Κρόκης επί %	Μέγιστο	3%
11	Φυτικές Ουσίες επί %	Μέγιστο	-
12	Λιπαρές Ουσίες επί %	Μέγιστο	-
13	Απώλειες δι' εκπλύσεως επί %	Μέγιστο	1%
14	Ύφανση		Απλή 1/1
15	Τίτλος Νήματος (στήμονος)		N.E. 14/1 Καρντέ
16	Τίτλος Νήματος (κρόκης)		N.E. 12/1 Καρντέ
17	Σταθερότης Χρωματισμού	Ελάχιστο	-
	α) Στο νερό		4-5
	β) Στην τριβή (ξηρά)		4-5
	γ) Στον ιδρώτα		-
	δ) Σε ξηρό καθαρίσμα (υπερχλωροθυλένιον)		-
	ε) Στο σαπούνι		-
	στ) Στη έντονη πλύση		4-5
	ζ) Στο ηλιακό φως		6

	η) Στο χλώριο		4-5
18	Βαμβάκι		Αρίστης ποιότητας, καλά εκκοκισμένο απαλλαγμένο ξένων ουσιών, καθαρό, ομοειδές, λεπτό μακρόνιο

4.3 Περιγραφή-Κατασκευή

Οι παράλληλες πλευρές του σεντονιού κατά την διεύθυνση του μήκους θα σχηματίζονται από την ούγια του υφάσματος. Για τον λόγο αυτό η κατασκευή της ούγιας θα είναι πολύ καλή. Οι κάθετες πλευρές κατά την έννοια πλάτους θα φέρνουν αναδίπλωση με διπλό γαζί, πλάτους 5 εκατοστών στο επάνω μέρος του σεντονιού και 2 εκατοστών στο κάτω και με πυκνότητα γαζιού 5 βελονιές ανά εκατοστό.

4.4 Χρωματισμός

Τα σεντόνια θα είναι λευκού ή σιέλ χρώματος ανάλογα με τις απαιτήσεις της Υπηρεσίας. Απαγορεύεται η χρήση αζωχρωμάτων που ενδέχεται να απελευθερώνουν με αναγωγική διάσπαση των αζωομάδων, μία ή περισσότερες από τις αρωματικές αμίνες σε όρια και συγκεντρώσεις μεγαλύτερες από αυτές που θεσπίζονται στον Ευρωπαϊκό Κανονισμό 1907/2006/ΕΚ.

4.5 Διαστάσεις

Μήκος: 270±3 εκατοστά
Πλάτος: 165±3 εκατοστά

4.6 Φινιριστικές Εργασίες

Το ύφασμα των λευκών σεντονιών θα έχει υποστεί υπερλεύκανση με τη χρήση οπτικών υπερλευκαντών. Στην τεχνική προσφορά θα δηλωθούν οι τυχόν άλλες φινιριστικές εργασίες που υφίσταται το ύφασμα των σεντονιών.

4.7 Λοιπά Χαρακτηριστικά

Τα σεντόνια θα είναι ειδικά κατασκευασμένα για νοσοκομειακή χρήση και θα αντέχουν στο συχνό πλύσιμο στους 95°C και τις συνεχείς απολυμάνσεις (χλωριοποιήσεις). Επιπλέον θα έχουν υποστεί ειδική επεξεργασία προσυρρίκνωσης για να μην μαζεύουν στο πλύσιμο, ειδική αντιστατική, υποαλλεργική, αντισαλακωτική σιλικονούχα μάλαξη χωρίς φορμαλδεΐδη για ευκολία στο σιδέρωμα και anti-pilling για να μην χνουδιάζουν και απελευθερώνουν ινίδια.

4.8 Συσκευασία

4.8.1 Κάθε σεντόνι θα είναι σιδερωμένο, καλά διπλωμένο και τοποθετημένο μέσα σε διάφανη πλαστική ανθεκτική σακούλα(**πρωτογενής συσκευασία**)

4.8.2 Κατάλληλος αριθμός τεμαχίων (πρωτογενείς συσκευασίες) θα συσκευάζονται σε πεντάφυλλο χαρτοκιβώτιο ανθεκτικό στη μεταφορά και αποθήκευση, το οποίο θα κλείνει με κατάλληλη ταινία(τσέρκι) (**δευτερογενής συσκευασία**)

4.9 Επισημάνσεις

4.9.1 Επισημάνσεις σεντονιού: Σε κάθε σεντόνι, θα ράβεται σε εμφανές σημείο, συνθετική λευκή ταινία καταλλήλων διαστάσεων μεταξοτυπία, στην οποία θα αναγράφονται με μαύρη ανεξίτηλη μελάνη τα ακόλουθα στοιχεία:

4.9.1.1 Λογότυπο του Νοσοκομείου όπως ορίζεται στη διακήρυξη του διαγωνισμού

4.9.1.2 Σύνθεση του υλικού

4.9.1.3 Τα διεθνή σύμβολα με τις οδηγίες φροντίδας (όπως καθαρισμού, σιδερώματος και στεγνώματος κλπ) σύμφωνα με το EN ISO 3758, που μπορεί να υποστεί το σεντόνι.

4.9.1.4 Εμπορικό σήμα ή επωνυμία του κατασκευαστή ή του προμηθευτή.

4.9.2 Επισημάνσεις πρωτογενούς συσκευασίας:

4.9.2.1 Περιγραφή του υλικού και διαστάσεις

4.9.2.2 Εμπορικό σήμα ή επωνυμία του κατασκευαστή ή του προμηθευτή.

4.9.3 Επισημάνσεις δευτερογενούς συσκευασίας:

4.9.3.1 Περιγραφή του υλικού και διαστάσεις

4.9.3.2 Αριθμός και έτος σύμβασης

4.9.3.3 Εμπορικό σήμα ή επωνυμία του κατασκευαστή ή του προμηθευτή

4.9.3.4 Αριθμός περιεχόμενων τεμαχίων

4.9.3.5 Βάρος συσκευασμένου υλικού

4.9.3.6 Μήνας και έτος κατασκευής

4.9.4 Την ευθύνη για την ύπαρξη των επισημάνσεων των παραγράφων 4.9.1, 4.9.2 και 4.9.3 σε κάθε σεντόνι, πρωτογενή συσκευασία και χαρτοκιβώτιο δευτερογενούς συσκευασίας έχει ο προμηθευτής που διαθέτει τα προϊόντα αυτά στην Υπηρεσία.

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. Ενδεικτικά αναφέρονται τα κατασκευαστικά σχέδια ή πρότυπα, Prospectus, φωτογραφίες, μεθοδολογία παραγωγής και εγκρίσεις αυτής, παραπομπή σε επίσημη και έγκυρη βιβλιογραφία, μεθοδολογία ελέγχου καταλληλότητας του υλικού, τυχόν εγκρίσεις που έχει λάβει, συσκευασία, παρεχόμενες εγγυήσεις κ.λ.π. Στο φύλλο της Τεχνικής Προσφοράς θα καταγράφονται όλα τα κατατιθέμενα δικαιολογητικά.

5.1.2 Αντίγραφο ισχύοντος Πιστοποιητικού Συμμόρφωσης Συστήματος Διαχείρισης της Ποιότητας κατά ISO 9001 στο οποίο θα βεβαιώνεται ότι το εργοστάσιο ή η βιοτεχνία κατασκευής των προς προμήθεια σεντονιών είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001 στην τρέχουσα έκδοσή του, ο φορέας που πραγματοποίησε την πιστοποίηση, η χρονολογία πιστοποίησης του εργοστασίου/βιοτεχνίας, ο χρόνος λήξης της πιστοποίησης, ο αριθμός πιστοποίησης, το ονοματεπώνυμο του υπεύθυνου του φορέα που πραγματοποίησε την πιστοποίηση του εργοστασίου (διεύθυνση, αριθμό τηλεφώνου και FAX), και η χρονολογία που έχει κατασκευαστεί το προσφερόμενο υλικό. Να δηλωθεί απαραίτητα το εργοστάσιο/βιοτεχνία του τελικού προϊόντος (επωνυμία και διεύθυνση).

5.1.3 Υπεύθυνη Δήλωση, στην οποία οι συμμετέχοντες στον Διαγωνισμό θα δηλώνουν ότι τα υπό προμήθεια είδη συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του Κανονισμού **EK 1907/2006-REACH (Registration, Evaluation and Authorization of Chemicals)** της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Η δήλωση αυτή αφορά στα παρασκευάσματα καθώς και σε όλα τα αντικείμενα τα οποία περιέχουν χημικές ουσίες στη σύστασή τους ή στα οποία έχουν εφαρμοστεί χημικές ουσίες και παρασκευάσματα κατά την παραγωγή τους. Η Υπηρεσία, μετά την υπογραφή της σύμβασης, διατηρεί το δικαίωμα όπου και όταν κριθεί αναγκαίο, να ζητήσει να προσκομιστούν δικαιολογητικά τεκμηρίωσης ή να διενεργηθούν εργαστηριακές δοκιμές.

5.1.4 Πέραν της παραπάνω απαίτησης, επειδή τα υφάσματα υπάγονται στα ιατροτεχνολογικά προϊόντα και πρέπει να συμμορφώνονται με τις σχετικές απαιτήσεις της ευρωπαϊκής και εθνικής νομοθεσίας της παραγράφου **2.1.2**, τα σεντόνια πρέπει να φέρουν σήμανση **CE**, να προσκομιστεί το αντίστοιχο πιστοποιητικό και ο προμηθευτής πρέπει να είναι εγγεγραμμένος στο Μητρώο Προμηθευτών Υγείας του ΕΟΦ καθώς και να τηρεί τεχνικό φάκελο μέσω του οποίου θα αποδεικνύεται η συμμόρφωση των προϊόντων με τη νομοθεσία περί σήμανσης **CE**.

5.1.5 Η επιτροπή τεχνικής αξιολόγησης μπορεί κατά την κρίση της να ζητήσει από κάθε συμμετέχοντα προμηθευτή έγγραφες διευκρινίσεις επί των αναγραφόμενων στην προσφορά του, καθώς και οποιοδήποτε συμπληρωματικό στοιχείο για την εξακρίβωση των τεχνικών χαρακτηριστικών και των δυνατοτήτων του υπό προμήθεια είδους.

5.2 Επιθεωρήσεις/Δοκιμές

5.2.1 Τα υπό προμήθεια είδη θα πρέπει να αξιολογηθούν κατά την διαδικασία του διαγωνισμού από την αρμόδια επιτροπή διενέργειας. Για την αξιολόγηση αυτή ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να καταθέσει μαζί με την προσφορά του εις διπλούν δείγμα του προσφερόμενου σεντονιού(ενδεικτικού της ποιότητας υλικού, απόχρωσης, ραφής, σήμανσης και διαστάσεων) για αξιολόγηση. Τα δείγματα αυτά θα πλένονται δοκιμαστικά στις ίδιες εγκαταστάσεις που χρησιμοποιεί το Νοσοκομείο για την πλύση του ακαθάρτου ιματισμού του. Τα είδη που κατά την αξιολόγησή τους αποβάλλουν την αρχική τους ιδιότητα και καταστούν ακατάλληλα για περαιτέρω χρήση (εφ' όσον η μεθοδολογία ελέγχου το επιβάλλει), βαρύνουν τον προμηθευτή.

5.2.2 Μακροσκοπικός Έλεγχος

Ο μακροσκοπικός έλεγχος παραλαβής των υλικών γίνεται από την αρμόδια επιτροπή ελέγχου και παραλαβής με βάση τη δειγματοληψία που θα διενεργηθεί (τουλάχιστον 1% ανά παρτίδα υλικού). Αποσκοπεί αφ' ενός στη διαπίστωση της καλής κατάστασης του εν λόγω είδους από πλευράς πληρότητας, εμφάνισης, κακώσεων ή φθορών, ύπαρξης ξένων σωμάτων, ελαττωματικής συσκευασίας, της συμφωνίας των χαρακτηριστικών στοιχείων των υλικών με αυτά που προσδιορίζονται στην παρούσα ΠΕΔ σε συνδυασμό με τις συμφωνίες που συμπεριλαμβάνονται στη σύμβαση και αφ' ετέρου στον εντοπισμό τυχόν ελαττωμάτων σύμφωνα με τον ακόλουθο πίνακα:

1	ΕΡΓΑΣΙΕΣ	Η κατασκευή δεν έχει γίνει σύμφωνα με τους όρους και τα σχέδια της παρούσας προδιαγραφής.
2	ΕΛΑΤΤΩΜΑΤΑ ΚΑΙ ΖΗΜΙΕΣ ΥΛΙΚΟΥ	2.1 Φθορές, κοψίματα, καψίματα, ψαλιδίσματα, οπές, τομές. 2.2 Λεκέδες, ρύποι, γυαλάδες ή αποτυπώματα από πίεση. 2.3 Άσχημη οσμή ή άλλου είδους δυνατή οσμή.
3	ΔΙΑΣΤΑΣΕΙΣ	Διαστάσεις εκτός ορίων της προδιαγραφής.
4	ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΕΙΣ	4.1 Δεν υπάρχουν επισημάνσεις ή είναι ατελείς. 4.2 Αναγράφονται λανθασμένα οι επισημάνσεις ή δεν είναι γραμμένες με ανεξίτηλο τρόπο.
5	ΧΡΩΜΑΤΙΣΜΟΣ	5.1 Χρωματική διάφορα κατά μήκος ή πλάτος του υφάσματος, η οποία είναι αντιληπτή στο ανθρώπινο μάτι. 5.2 Ο χρωματισμός δεν είναι ομοιόμορφος, με κηλίδες, ραβδώσεις, διχρωμίες ή άλλα ελαττώματα.

5.2.3 Λοιποί Έλεγχοι

Η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα να ζητήσει μέσω της επιτροπής παραλαβής οποιονδήποτε επιπλέον έλεγχο που κρίνεται σκόπιμος και απαραίτητος με έξοδα του προμηθευτή χωρίς να δεσμεύεται από το χρόνο ελέγχου.

5.2.4 Απόρριψη Παρτίδας

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.

6. ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

6.1 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.

6.2 Ο χρόνος προσκομίσεως και παράδοσης του εν λόγω θα καθοριστεί από την Υπηρεσία στη Διακήρυξη και θα γίνει στον τόπο που θα υποδείξει η Υπηρεσία.

6.3 Η σύμβαση δεν δεσμεύει την Υπηρεσία για την παραλαβή του υλικού αν διαπιστωθεί ότι αυτό δεν καλύπτει τις προϋποθέσεις που επιβάλλει το ισχύον νομικό πλαίσιο, για το είδος και την κατηγορία του υλικού κατά την παραλαβή του.

7. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ

Ο φάκελος της τεχνικής προσφοράς θα περιλαμβάνει τα ακόλουθα:

7.1 Συμπληρωμένο αναλυτικό φυλλάδιο με τίτλο «Έντυπο Συμμόρφωσης προς την Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων» (υπόδειγμα όπως στην Προσθήκη Ι).
Διευκρινίζεται ότι η κατάθεση του Εντύπου Συμμόρφωσης δεν απαλλάσσει τους προμηθευτές από την υποχρέωση υποβολής των κατά περίπτωση δικαιολογητικών, που καθορίζονται με την παρούσα ΠΕΔ.

ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΧΩΡΙΣ Η ΜΕ ΕΛΛΙΠΕΣ ΕΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΘΑ ΑΠΟΡΡΙΠΤΕΤΑΙ.

7.2 Τα έγγραφα της παραγράφου 5.1.

7.3 Κατάλογο των κατατιθέμενων εγγράφων / δικαιολογητικών.

8. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ

Σχολιασμός της παρούσας Προδιαγραφής από κάθε ενδιαφερόμενο, για την βελτίωση της, μπορεί να γίνει μέσω της ηλεκτρονικής εφαρμογής διαχείρισης ΠΕΔ, στη διαδικτυακή τοποθεσία <http://www.geetha.mil.gr>.

ΠΡΟΣΘΗΚΗ Ι

ΕΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ

ΚΩΔΙΚΟΣ ΠΕΔ ⁽¹⁾:

ΕΚΔΟΣΗ ΠΕΔ ⁽²⁾:

ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ ΠΕΔ ⁽³⁾:

ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ ΠΕΔ ⁽⁴⁾	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΑΠΑΙΤΗΣΗΣ ⁽⁵⁾	ΑΠΑΝΤΗΣΕΙΣ – ΠΑΡΑΤΗΡΗΣΕΙΣ ΠΡΟΣΦΕΡΟΝΤΟΣ ⁽⁶⁾

Ο ΠΡΟΣΦΕΡΩΝ ⁽⁷⁾

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: 1^η).

(3) Αναγράφεται η τροποποίηση της προδιαγραφής, για την οποία δηλώνεται συμμόρφωση (Παράδειγμα: 1^η). 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 διευκρινίσεων. 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.

ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	
ΣΥΝΤΑΞΗ	
ΕΛΕΓΧΟΣ	
ΘΕΩΡΗΣΗ	
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ	