

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ

ΠΕΔ – Α – 00312

ΕΚΔΟΣΗ 1^η

ΑΝΑΛΩΣΙΜΑ ΥΛΙΚΑ ΚΥΤΤΑΡΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΟΥ

14 ΦΕΒΡΟΥΑΡΙΟΥ 2017

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΕΘΝΙΚΗΣ ΑΜΥΝΑΣ

ΠΙΝΑΚΑΣ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ

	ΣΕΛΙΔΑ
1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ	3
2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ	3
3. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ	4
4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	4
4.1 Ορισμός Υλικού	4
4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά	4
4.3 Συσκευασία	4
4.4 Επισήμανση	5
5. ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΥΛΙΚΟΥ	6
5.1 Συνοδευτικά Έγγραφα / Πιστοποιητικά	6
5.2 Επιθεωρήσεις / Δοκιμές	7
6 ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ	8
7. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΠΡΟΣΦΟΡΑΣ	8
8. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	9
ΠΡΟΣΘΗΚΗ I – ΦΥΣΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ ΥΛΙΚΩΝ	10-14
ΠΡΟΣΘΗΚΗ II– ΕΝΤΥΠΟ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΗΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΕΝΟΠΛΩΝ ΔΥΝΑΜΕΩΝ	15-16
ΠΡΟΣΘΗΚΗ III – ΦΥΛΛΟ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ ΛΗΞΙΠΡΟΘΕΣΜΩΝ ΥΛΙΚΩΝ	17
ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	18

1. ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ

Η Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων (ΠΕΔ) καλύπτει τις απαιτήσεις προμήθειας αναλώσιμων υλικών Κυτταρολογικού Εργαστηρίου .

2. ΣΧΕΤΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

2.1 «Κανονισμός (ΕΚ) αρ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 18^{ης} Δεκεμβρίου 2006, για την καταχώρηση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH)», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

2.2 Υπουργική Απόφαση υπ' αριθμ. Φ. 800/87/131377/Σ.1896 (ΦΕΚ 1401/Β' Τεύχος/ 6-8-07) «Καθορισμός Κόστους Παροχής Υπηρεσιών των Χημείων Στρατού, Ναυτικού, Αεροπορίας, των Χημικών Εργαστηρίων 791 ΤΕΦ, 884 ΠΑΒΕΤ και 873 ΑΚ και των Στρατιωτικών Κτηνιατρικών Εργαστηρίων».

2.3 Κοινή Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 (ΦΕΚ2198/Β'/02.10.2009): «Εναρμόνιση της Εθνικής Νομοθεσίας προς την οδηγία 93/42/ΕΟΚ/14-6-93 του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης που αφορά τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα».

2.4 Κοινή Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/οικ.3607/692 (ΦΕΚ1060/Β'/10.8.2001): «Εναρμόνιση της Εθνικής Νομοθεσίας προς την οδηγία 98/79/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου 27^{ης} Οκτωβρίου 1998 για τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα».

2.5 Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π οικ/1348 (ΦΕΚ32/Β'/16.01.2004): «Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων».

2.6 Υ.Α. Α6/6404 (ΦΕΚ τ.Β' 680/91) Περί συσκευασίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης.

2.7 Υ.Α. Α6/4198 (ΦΕΚ τ.Β' 384/86) Περί κυκλοφορίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης.

2.8 Πρότυπο ISO 9001:GR «Συστήματα Διαχείρισης της Ποιότητας – Απαιτήσεις».

2.9 Πρότυπο ISO 13485 «Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για ιατροτεχνολογικά προϊόντα».

2.10 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 Τα αναλώσιμα υλικά Κυτταρολογικού Εργαστηρίου ανήκουν στην κλάση 6515 «Ιατρικά και Χειρουργικά Όργανα, Εξοπλισμός και Υλικά» κατά NATO ACod-2/3.

3.2 Τα CPV των υλικών αναγράφονται στην Προσθήκη Ι.

4. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

4.1 Ορισμός Υλικού

Η Προδιαγραφή Ενόπλων Δυνάμεων (ΠΕΔ) αφορά υλικά Κυτταρολογικού Εργαστηρίου, τα οποία κατονομάζονται στην Προσθήκη Ι.

4.2 Φυσικά Χαρακτηριστικά

4.2.1 Τα προς προμήθεια υλικά θα πρέπει να είναι καινούρια, αμεταχείριστα, πλήρη και να συμφωνούν με τις βασικές απαιτήσεις της υπ αριθμ. ΔΥ8δ/Γ.Π.Οικ 130648 που αφορά την Εναρμόνιση της Εθνικής Νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων (ή της υπ αριθμ ΔΥ8δ/οικ.3607/692 που αφορά τα in vitro διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα).

4.2.2 Τα φυσικά χαρακτηριστικά των υλικών περιγράφονται στην Προσθήκη Ι.

4.2.3 Οι περιγραφές, τα χαρακτηριστικά και οι ιδιότητες των ζητούμενων υλικών που αναγράφονται στην Προσθήκη Ι της παρούσας, είναι γενικές των ομοειδών υλικών.

4.2.4 Τα ιδιαίτερα τεχνικά χαρακτηριστικά και ιδιότητες κάθε ομοειδούς κατηγορίας υλικών, όπως μέγεθος, διαστάσεις, κ.λ.π. προσδιορίζονται για κάθε ζητούμενο από την Υπηρεσία υλικό, στην ονομασία των υλικών που αναγράφεται στη διακήρυξη του διαγωνισμού.

4.2.5 Τα προσφερόμενα υλικά από τους προμηθευτές πρέπει να είναι πλήρη και να συνοδεύονται από τα αναγκαία και ουσιώδη παρελκόμενα, ακόμα και αν αυτά δεν ζητούνται από την Υπηρεσία, ώστε να εξασφαλίζεται η απόλυτη λειτουργικότητά τους. Στην περίπτωση που τα παρελκόμενα - εξαρτήματα δεν ζητούνται από την Υπηρεσία, οι προμηθευτές πρέπει να επισημαίνουν τα απαραίτητα παρελκόμενα - εξαρτήματα και να αναγράφουν αυτά στην προσφορά τους σε ιδιαίτερη παράγραφο και με ξεχωριστή τιμή.

4.3 Συσσκευασία

4.3.1 Τα προς προμήθεια υλικά θα πρέπει να έχουν συσκευασίες [ατομική (τεμαχίου), εμπορική (κουτί) και μεταφοράς (κούτες)], με τις οποίες διατίθενται στο εμπόριο, όπως

προβλέπεται από τις απαιτήσεις του πιστοποιητικού σήμανσης (CE) που διαθέτει το κάθε υλικό.

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

4.3.3 Όσα υλικά χαρακτηρίζονται ως «αποστειρωμένα μιας χρήσης» πρέπει να είναι αποστειρωμένα, σε διαφανή συσκευασία του ενός. Το υλικό της ατομικής συσκευασίας δεν πρέπει να επιτρέπει την είσοδο μικροοργανισμών και η συσκευασία να καθιστά εμφανή τυχόν βλάβη από χτύπημα κλπ. Επιπρόσθετα να αποτελείται από ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ που να αποκολλάται εύκολα χωρίς να σκίζεται. Τα αποστειρωμένα υλικά μιας χρήσης πρέπει να είναι σύμφωνα με την Υ.Α. Α6/6404 (ΦΕΚ τ.Β' 680/91) Περί συσκευασίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης και με την Υ.Α. Α6/4198 (ΦΕΚ τ.Β' 384/86) Περί κυκλοφορίας αποστειρωμένων ιατρικών βοηθημάτων μιας χρήσης.

4.4 Επισήμανση

4.4.1 Υλικού ή/και Πρωτογενούς Συσκευασίας

4.4.1.1 Απαραίτητη προϋπόθεση είναι η σήμανση των υλικών με το διακριτικό CE, γεγονός που δηλώνει τη συμφωνία του υλικού με τις βασικές απαιτήσεις της υπ αριθμ. ΔΥ8δ/Γ.Π.Οικ 130648 που αφορά την Εναρμόνιση της Εθνικής Νομοθεσίας προς τις διατάξεις της Οδηγίας 93/42/ΕΟΚ περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων. Η σήμανση πιστότητας CE πρέπει να συνοδεύεται από τον αριθμό αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού ο οποίος είναι υπεύθυνος για την εφαρμογή των διαδικασιών διασφάλισης ποιότητας της παραγωγής και του προϊόντος. Η σήμανση πρέπει να είναι τοποθετημένη κατά τρόπο εμφανή, ευανάγνωστο και ανεξίτηλο πάνω στο προϊόν ή στη συσκευασία που εξασφαλίζει την αποστείρωσή του εφόσον είναι δυνατόν, καθώς και στις οδηγίες χρήσεως.

4.4.1.2 Κάθε προϊόν πρέπει να συνοδεύεται από τις πληροφορίες που απαιτούνται για την ασφαλή και ορθή χρήση του, όπως αυτές αναγράφονται στην Παρ.13 του παραρτήματος Ι της ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ.130648 (ΦΕΚ 2198/Β'02.10.2009). Αυτές περιλαμβάνουν τις:

4.4.1.2.1 Πληροφορίες επισήμανσης (ένδειξη «αποστειρωμένο», μέθοδος αποστείρωσης, κωδικός παρτίδας του οποίου να προηγείται η ένδειξη «ΠΑΡΤΙΔΑ» ή «LOT», ένδειξη της οριακής ημερομηνίας ασφαλούς χρήσεως εκφραζόμενη σε έτος και μήνα, ένδειξη ότι το προϊόν προορίζεται για μία και μόνο χρήση, ειδικές συνθήκες αποθήκευσης, κάθε προειδοποίηση ή/και ληπτέα προφύλαξη κ.ά.).

4.4.1.2.2 Πληροφορίες οδηγιών χρήσης (Η συσκευασία κάθε προϊόντος πρέπει να περιέχει πλήρεις και ακριβείς οδηγίες χρήσης και στην ελληνική γλώσσα).

4.4.2 Συσσκευασίας Μεταφοράς

Το υπό προμήθεια υλικό κατά την παράδοσή του να φέρει επί της εμπορικής συσκευασίας μεταφοράς στοιχεία αναγνώρισης της Υπηρεσίας και της προμήθειας δηλαδή:

- 4.4.2.1** Αριθμό ονομαστικού, όπως αυτός δίδεται από την διακήρυξη.
- 4.4.2.2** Περιγραφή του υλικού, όπως αυτή δίδεται από την διακήρυξη.
- 4.4.2.3** Στοιχεία προμηθευτή (Επωνυμία επιχείρησης, Διεύθυνση, Τηλέφωνο, ΑΦΜ).
- 4.4.2.4** Στοιχεία προμήθειας (Αριθμός σύμβασης, έτος, 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.λπ.

5.1.2 Πιστοποιητικά του κατασκευαστικού οίκου σύμφωνα με τα Πρότυπα ISO 9001 «Συστήματα Διαχείρισης της Ποιότητας – Απαιτήσεις» ή ISO 13485 «Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα».

5.1.3 Πιστοποιητικά της προμηθεύτριας εταιρείας σύμφωνα με τα Πρότυπα ISO 9001 «Συστήματα Διαχείρισης της Ποιότητας – Απαιτήσεις» ή ISO 13485 «Σύστημα Διαχείρισης Ποιότητας για Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα», για διάθεση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

5.1.4 Βεβαίωση από κοινοποιημένο οργανισμό τήρησης των κατευθυντήριων γραμμών ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων» σύμφωνα με την υπουργική απόφαση ΔΥ8δ/Γ.Π οικ/1348 (ΦΕΚ32/Β'16.01.2004).

5.1.5 Πιστοποιητικό CE για κάθε προσφερόμενο υλικό από κοινοποιημένο οργανισμό ή πιστοποιητικό του κοινοποιημένου οργανισμού όπου θα δηλώνεται η χορήγηση του δικαιώματος στον κατασκευαστή να επιθέτει τη σήμανση CE μαζί με τον τετραψήφιο αριθμό του, επί των προϊόντων .

5.1.6 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. Για την αξιολόγηση αυτή ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να καταθέσει μαζί με την προσφορά του επαρκή ποσότητα δείγματος - αντιδείγματος (τουλάχιστον 2) του προσφερόμενου υλικού για αξιολόγηση. Τα είδη που κατά την αξιολόγησή τους αποβάλλουν την αρχική τους ιδιότητα και θα καταστούν ακατάλληλα για περαιτέρω χρήση (εφ' όσον η μεθοδολογία ελέγχου το επιβάλλει), βαρύνουν τον προμηθευτή σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις.

5.2.2 Τα είδη τα οποία λόγω φυσικών (βάρος, όγκος) ή οικονομικών παραμέτρων (υψηλή αξία) δε μπορούν να προσκομισθούν θα αξιολογούνται βάσει των στοιχείων της παραγράφου 5.1.1.

5.2.3 Η επιτροπή αξιολόγησης μπορεί να ζητήσει την κατάθεση δείγματος για οποιοδήποτε υλικό.

5.2.4 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 και με μέγιστη ποσότητα δειγμάτων 100 τεμάχια). 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 ΠΕΔ σε συνδυασμό με τις συμφωνίες που συμπεριλαμβάνονται στη σύμβαση.

5.2.5 Εργαστηριακός Έλεγχος

Εφόσον κατά τον μακροσκοπικό έλεγχο, των υλικών διαπιστωθούν αποκλίσεις, και το υλικό κριθεί κατάλληλο για χρήση ή μετά από αίτημα του προμηθευτή (λόγω κρίσεως του υλικού ως ακατάλληλο), η Επιτροπή Παραλαβής δύναται να αποστείλει ποσότητα δειγμάτων του υλικού στον ΕΟΦ ή σε έτερα αρμόδια εργαστήρια, για εργαστηριακό έλεγχο καταλληλότητας, σύμφωνα με τις ισχύουσες διατάξεις, ποσότητα η οποία θα καθορισθεί από το εργαστήριο κατόπιν επικοινωνίας του προέδρου της επιτροπής. Οι έλεγχοι αυτοί γίνονται με οικονομική επιβάρυνση του προμηθευτή βάσει του ΦΕΚ 1401/Β' Τεύχος/ 6-8-07.

5.2.6 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.

5.2.7 Ενεργοποίηση αναφορών υλικοεπαγρύπνισης – φαρμακοεπαγρύπνισης
Σε περίπτωση που το προσφερόμενο υλικό παρουσιάζει σημεία μη συμμόρφωσης με το υφιστάμενο νομικό πλαίσιο, ή από τη χρήση του προκύπτει κίνδυνος για τους ασθενείς, προσωπικό ή περιβάλλον, η υπηρεσία μπορεί να ενεργοποιήσει την διαδικασία αναφοράς υλικοεπαγρύπνισης – φαρμακοεπαγρύπνισης του ΕΟΦ.

6. ΛΟΙΠΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

6.1 Η διάρκεια ζωής (από την ημερομηνία παραγωγής έως την ημερομηνία λήξης) των υπό προμήθεια υλικών να είναι τουλάχιστον 36 μήνες. Μικρότερη διάρκεια ζωής είναι δυνατόν να γίνει αποδεκτή εφόσον αποδεδειγμένα η απαιτούμενη δεν μπορεί να τηρηθεί. Τα προϊόντα που θα προσκομισθούν να έχουν υπόλοιπο διάρκειας ζωής και αποστείρωσης ίση ή μεγαλύτερη από τα 8/10 (οκτώ δέκατα) του προαναφερθέντος συνολικού χρόνου.

6.2 Σε περίπτωση που παρατηρηθεί αλλοίωση του προϊόντος πριν τη λήξη του χρονικού ορίου χρήσης του η οποία αποδεδειγμένα δεν οφείλεται σε κακή συντήρηση (σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή για τις συνθήκες φύλαξης), 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, μέσα σε 15 ημέρες από την έγγραφη ειδοποίησή του.

6.3 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.

6.4 Ο χρόνος προσκομίσεως και παράδοσης των υπό προμήθεια υλικών θα καθοριστεί από την Υπηρεσία στη Διακήρυξη, στον τόπο που θα υποδείξει η Υπηρεσία.

6.5 Κατά την παράδοση ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να παραδώσει φύλλο στοιχείων ληξιπρόθεσμων υλικών (υπόδειγμα όπως στην Προσθήκη III).

6.6 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 II).

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.

Προσφορά χωρίς έντυπο συμμόρφωσης θα απορρίπτεται.

7.2 Συμμόρφωση με τις απαιτήσεις του Κανονισμού REACH.

Οι συμμετέχοντες στο διαγωνισμό υποχρεούνται, μαζί με την τεχνική τους προσφορά, να προσκομίσουν υπεύθυνη δήλωση, στην οποία θα δηλώνουν τα υπό προμήθεια είδη συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις του Κανονισμού **(ΕΚ) 1907/2006 – REACH (Registration, Evaluation and Authorization of Chemicals)** της Ευρωπαϊκής Ένωσης (για όσα υλικά απαιτείται). Η υπηρεσία, μετά την υπογραφή της σύμβασης, διατηρεί το δικαίωμα όπου και όταν κριθεί αναγκαίο, να ζητήσει να προσκομισθούν δικαιολογητικά τεκμηρίωσης ή να διενεργηθούν εργαστηριακές δοκιμές.

7.3 Τα έγγραφα της παραγράφου 5.1.

7.4 Κατάλογο των κατατιθέμενων εγγράφων / δικαιολογητικών.

8. ΠΡΟΤΑΣΕΙΣ ΒΕΛΤΙΩΣΗΣ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ

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

ΠΡΟΣΘΗΚΗ Ι

Α/Α	ΥΛΙΚΑ	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
1.	Φιαλίδιο κυτταρολογίας υγρής φάσης για γυναικολογικό υλικό, συμβατό με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. CPV:33910000-2	Αλκοολούχο διάλυμα μεταφοράς, μονιμοποίησης και συντήρησης κυττάρων για δείγματα γενικών κυτταρολογικών εξετάσεων με τη μέθοδο της κυτταρολογίας υγρής φάσης, με τη χρήση πλαστικού κυλινδρικού φίλτρου, συγκόλλησης ή αντίστοιχο, σε συσκευασία φιαλιδίου, συμβατό με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. Η συμβατότητα του είδους να πιστοποιείται εγγράφως από τον κατασκευαστή του αναλωσίμου. Το διάλυμα να περιέχει τουλάχιστον 30% αλκοολούχο διάλυμα. Οι εταιρείες να προσκομίσουν δείγμα προκειμένου να διαπιστωθεί η συμβατότητα των ειδών.
2.	Φιαλίδιο κυτταρολογίας υγρής φάσης για μη γυναικολογικό υλικό, συμβατό με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. CPV:33910000-2	Αλκοολούχο διάλυμα μεταφοράς, μονιμοποίησης και συντήρησης κυττάρων για δείγματα γενικών κυτταρολογικών εξετάσεων με τη μέθοδο της κυτταρολογίας υγρής φάσης, με τη χρήση πλαστικού κυλινδρικού φίλτρου, συγκόλλησης ή αντίστοιχο, σε συσκευασία φιαλιδίου, συμβατό με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. Η συμβατότητα του είδους να πιστοποιείται εγγράφως από τον κατασκευαστή του αναλωσίμου. Το διάλυμα να περιέχει τουλάχιστον 30% αλκοολούχο διάλυμα. Οι εταιρείες να προσκομίσουν δείγμα προκειμένου να διαπιστωθεί η συμβατότητα των ειδών.
3.	Υγρό προετοιμασίας κυτταρολογικής εξέτασης σε φιαλίδιο, το περιεχόμενο του οποίου να μπορεί να φυγοκεντρηθεί, συμβατό με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. CPV: 33140000-3	Διάλυμα βλεννολυτικό, αιμολυτικό και πρωτεϊνολυτικό συστατικών υποστρώματος ποικίλου κυτταρολογικού δείγματος. Να κατατεθεί το Δελτίο Δεδομένων ασφαλείας. Η συμβατότητα του είδους να πιστοποιείται εγγράφως από τον κατασκευαστή του αναλωσίμου. Οι εταιρείες να προσκομίσουν δείγμα προκειμένου να διαπιστωθεί η συμβατότητα των ειδών και τα φιαλίδια να είναι ετοιμοπαράδοτα.
4.	Φίλτρο ή άλλο αντίστοιχο, γενικής κυτταρολογίας, συμβατό με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. CPV:33141000-0	Πλαστικό, κυλινδρικό φίλτρο, διαμέτρου περίπου 2 εκατοστών ή αντίστοιχο αναλώσιμο υλικό, για επίστρωση λεπτής στιβάδας σε δείγματα γενικής κυτταρολογίας με τη μέθοδο της κυτταρολογίας υγρής φάσης, με χρήση πλαστικού κυλινδρικού φίλτρου, συγκόλλησης ή αντίστοιχο, συμβατό με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. Η συμβατότητα του είδους να πιστοποιείται εγγράφως από τον κατασκευαστή του αναλωσίμου. Οι εταιρείες να προσκομίσουν δείγμα προκειμένου να διαπιστωθεί η συμβατότητα των ειδών.

Α/Α	ΥΛΙΚΑ	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
5.	Αντικειμενοφόρες πλάκες γενικής κυτταρολογίας, συμβατές με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. CPV:33141000-0	Αντικειμενοφόρες πλάκες για επίστρωση κυττάρων για δείγματα γενικής κυτταρολογίας με τη μέθοδο της κυτταρολογίας υγρής φάσης, με τη χρήση πλαστικού κυλινδρικού φίλτρου, συγκόλλησης ή αντίστοιχο, συμβατές με την υπάρχουσα αυτόματη συσκευή επίστρωσης κυττάρων του κυτταρολογικού εργαστηρίου. Η συμβατότητα του είδους να πιστοποιείται εγγράφως από τον κατασκευαστή του αναλωσίμου. Οι εταιρείες να προσκομίσουν δείγμα προκειμένου να διαπιστωθεί η συμβατότητα των ειδών.
6.	Σπρέι μονιμοποίησης CPV:33910000-2	Να είναι δοχείο υπό πίεση, όγκου τουλάχιστον 200ml. Το περιεχόμενο να περιέχει αλκοόλη. Να χρησιμοποιείται για μονιμοποίηση κυτταρολογικών πλακιδίων.
7.	Υγρό επικάλυψης CPV: 33696300-8	Κατάλληλο για επικάλυψη πλακιδίων, ανθεκτικό στο χρόνο, θερμοκρασία, υγρασία, ηλιακό φως, κατάλληλο για επικάλυψη στο χέρι, και για αυτόματο επικαλυπτικό μηχάνημα, και να διαθέτει σήμανση CE και πιστοποίηση IVD
8.	Απόλυτη Αλκοόλη CPV: 33696300-8	Συσκευασία ασφαλή για το προσωπικό
9.	Αντιδραστήριο Απόλυτης Αιθανόλης (ΥΠΟΚΑΤΑΣΤΑΤΟ) CPV: 33696300-8	Μείγμα αιθανόλης 99,2-99,9 αλκοολικών βαθμών, σε συσκευασία ασφαλή για το προσωπικό και να διαθέτει σήμανση CE και πιστοποίηση IVD
10.	Διάλυμα για κυτταρολογικές αναλύσεις CPV: 3369500-0	Κατάλληλο για χρήση με την κυτταροφυγόκεντρο για άμεση συλλογή και μονιμοποίηση κυτταρολογικών υλικών, να επιτρέπει την φύλαξη των δειγμάτων ή αχρωμάτιστων κυτταρολογικών επιχρισμάτων για μεγάλο χρονικό διάστημα ,να είναι βλεννολυτικό, αιμολυτικό και πρωτεϊνολυτικό με αποτέλεσμα πιο καθαρό πλακίδιο, χωρίς background για καλύτερη αξιολόγηση των κυτταρικών στοιχείων
11.	Cytoblock kit CPV: 33696500-0	Να διαθέτουν όλα τα απαραίτητα, υλικά και αντιδραστήρια έτοιμα προς χρήση για την παρασκευή μπλοκ κυττάρων Να φέρει CE Mark και πιστοποίηση IVD
12.	Οξυνισμένη Αλκοόλη 0,1% CPV: 33696300-8	Διάλυμα υδροχλωρικού οξέος σε αιθανόλης, να μπορεί να χρησιμοποιηθεί ως διάλυμα διαφοροποίησης στη χρώση Παπανικολάου. Σε συσκευασία ασφαλή για το προσωπικό και να διαθέτει σήμανση CE και πιστοποίηση IVD
13.	HAEMATOXYLIN HARRIS CPV: 33696300-8	Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί για κυτταρολογικά/ιστολογικά δείγματα, να είναι σε συσκευασία ασφαλή για το προσωπικό και να διαθέτει σήμανση CE και πιστοποίηση IVD
14.	Giemsa solution CPV: 33696300-8	Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί για κυτταρολογικά/ιστολογικά δείγματα , να είναι σε συσκευασία ασφαλή για το προσωπικό και να διαθέτει σήμανση CE και πιστοποίηση IVD

Α/Α	ΥΛΙΚΑ	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
15.	Methanol CPV: 33696300-8	Συσκευασία ασφαλή για το προσωπικό και να διαθέτει σήμανση CE και πιστοποίηση IVD
16.	ΧΡΩΣΗ ΑΙΜΑΤΟΞΥΛΙΝΗ CPV:33696500-0	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
17.	ΧΡΩΣΗ ΕΑ-50 CPV:33696500-0	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
18.	ΧΡΩΣΗ ΟG CPV:33696500-0	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
19.	HEMACOLOR RAPID DIFF QUICK A CPV:33696500-0	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
20.	HEMACOLOR RAPID DIFF QUICK B CPV:33696500-0	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
21.	HEMACOLOR RAPID DIFF QUICK C CPV:33696500-0	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
22.	DPX MOUNTANT CPV:33696500-0	Να είναι συμβατό με την ξυλόλη
23.	Διάλυμα βλεννολυτικό CPV:33692000-7	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
24.	Διάλυμα αιμολυτικό CPV:33692000-7	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
25.	Διάλυμα πρωτεϊνολυτικό CPV:33692000-7	Να είναι κατάλληλη για κυτταρολογική χρήση. Να είναι σε ασφαλή συσκευασία για το προσωπικό. Να είναι συσκευασία ECO PACK.
26.	Αντικειμενοφόρες πλάκες με σμύρισμα CPV : 33141000-0	Κατασκευασμένες από γυαλί υψηλής διαφάνειας, καθαρότητας και αντοχής με σμυρισμένα άκρα, επίπεδες, διαστάσεων 26X76 (±1) mm , τροχισμένα άκρα 45°, στο ένα άκρο να φέρει λευκό ή σμυρισμένο περιθώριο για ανεξίτηλη αναγραφή στοιχείων δείγματος. Να φέρει CE Mark.
27.	Αντικειμενοφόρες πλάκες θετικά φορτισμένες προκαθορισμένου πεδίου σάρωσης. CPV: 38519650-7	Αντικειμενοφόρες πλάκες θετικά φορτισμένες με προκαθορισμένο κυκλικό πεδίο σάρωσης. Να φέρει CE Mark
28.	Καλυπτίδες 24X50mm CPV : 33141000-0	Κατασκευασμένες από γυαλί υψηλής διαφάνειας, θετικά φορτισμένες και αντοχής, να είναι ομοιόμορφα λείες, να μη φέρουν χαραγές, με ειδικό διαχωριστικό παράγοντα στην συσκευασία τους ή να έχουν υποστεί κατεργασία η οποία να αποτρέπει την επικόλληση τους στην συσκευασία. Κατάλληλες για χρήση σε μηχανήματα αυτόματης επικάλυψης. Να φέρει CE Mark.

Α/Α	ΥΛΙΚΑ	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
29.	Κυτταροχοάνες με λευκό φίλτρο και κλιπ CPV : 33141000-0	Μίας χρήσεως πλαστικοί θαλαμίσκοι με ενσωματωμένο λευκό φίλτρο και ενσωματωμένο τον πλαστικό συνδετήρα του πλακιδίου, χωρητικότητας όγκου δείγματος μέχρι 0,5 ml, κατάλληλο για μικροκυτταροφυγόκεντρο του εκάστοτε νοσοκομείου. Να φέρει CE mark.
30.	Κυτταροχοάνες με λευκό φίλτρο CPV : 33141000-0	Μίας χρήσεως πλαστικοί θαλαμίσκοι με ενσωματωμένο λευκό φίλτρο , χωρητικότητας όγκου δείγματος μέχρι 0,5 ml, κατάλληλο για μικροκυτταροφυγόκεντρο του εκάστοτε νοσοκομείου. Να φέρει CE mark.
31.	Κυτταροχοάνες μεγάλου όγκου και πλακάκια CPV : 33141000-0	Μίας χρήσεως πλαστικοί θαλαμίσκοι μεγάλου όγκου, χωρητικότητας όγκου δείγματος 6 ml , με ενσωματωμένο στεγανοποιητικό πλαίσιο ή λευκό φίλτρο, με ενσωματωμένο τον πλαστικό συνδετήρα του πλακιδίου κατάλληλο για μικροκυτταροφυγόκεντρο του εκάστοτε νοσοκομείου, με περιοχή εναπόθεσης των κυττάρων περίπου 22X15mm. Να φέρει CE mark.
32.	Χάρτινες θήκες 2 θέσεων κατάλληλες για μεταφορά αντικειμενοφόρων πλακών CPV: 33140000-3	Κατασκευασμένες από σκληρό χαρτόνι και κάλυμμα
33.	Χάρτινες θήκες 5 θέσεων κατάλληλες για μεταφορά αντικειμενοφόρων πλακών CPV: 33140000-3	Κατασκευασμένες από σκληρό χαρτόνι και κάλυμμα
34.	Χάρτινες θήκες 10 θέσεων κατάλληλες για μεταφορά αντικειμενοφόρων πλακών CPV: 33140000-3	Κατασκευασμένες από σκληρό χαρτόνι και κάλυμμα
35.	Χάρτινες θήκες 20 θέσεων κατάλληλες για μεταφορά αντικειμενοφόρων πλακών CPV: 33140000-3	Κατασκευασμένες από σκληρό χαρτόνι και κάλυμμα
36.	Πλαστικές θήκες 20 θέσεων κατάλληλες για μεταφορά αντικειμενοφόρων πλακών CPV: 33140000-3	Κατασκευασμένες από πλαστικό και πλαστικό κάλυμμα
37.	Μεταλλική βάση θήκης αρχειοθέτησης CPV: 33140000-3	Να ταιριάζει στις διαστάσεις με τις αρχειοθήκες που χρησιμοποιεί το εργαστήριο. Να είναι από ανθεκτικό μέταλλο.
38.	Μεταλλικό καπάκι θήκης αρχειοθέτησης CPV: 33140000-3	Να ταιριάζει στις διαστάσεις με τις αρχειοθήκες που χρησιμοποιεί το εργαστήριο. Να είναι από ανθεκτικό μέταλλο

Α/Α	ΥΛΙΚΑ	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
39.	Μεταλλική θήκη αρχειοθέτησης πλακιδίων CPV: 33140000-3	Να είναι από ανθεκτικό μέταλλο. Να ταιριάζει στις διαστάσεις με τις αρχειοθήκες που χρησιμοποιεί το εργαστήριο. Να διαθέτει 14 θήκες για αρχειοθέτηση πλακιδίων Να υπάρχει δυνατότητα σχηματισμού στήλης (να μπορεί να τοποθετηθεί η μία πάνω στην άλλη). Να είναι βαμμένη ηλεκτροστατικά με ειδική αντιοξειδωτική βαφή χωρίς να χρησιμοποιούνται διαλύτες που είναι βλαβεροί προς το περιβάλλον. Να έχει θερμική επεξεργασία σε ειδικό θάλαμο στους 200° C για μεγαλύτερη αντοχή στα πιο διαβρωτικά χημικά.
40.	Πιπέτες Pasteur των 3ml CPV:33141000-0	Να είναι από διαφανές εύκαμπτο πλαστικό, ανθεκτικό στις συνήθεις χημικές ουσίες. Να διαθέτουν διαβάθμιση ανά 0,5ml. Να έχουν μέγιστη χωρητικότητα 3ml.

ΠΡΟΣΘΗΚΗ II

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 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.

ΠΡΟΣΘΗΚΗ III

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:

Η περιγραφή υλικού, ο αριθμός παρτίδας, η ημερομηνία κατασκευής και το υπόλοιπο της διάρκειας ζωής, για τα υλικά του διαγωνισμού έχουν ως εξής:

A/A	Περιγραφή Υλικού	Παρτίδα	Ημερομηνία κατασκευής	Υπόλοιπο διάρκειας ζωής

Ο

ΔΗΛΩΝ

(Τίθεται Υπογραφή- Σφραγίδα)

ΕΓΚΡΙΣΗ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗΣ	
ΣΥΝΤΑΞΗ	
ΕΛΕΓΧΟΣ	
ΘΕΩΡΗΣΗ	
ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ	