

ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΓΙΑ ΒΡΕΦΙΚΕΣ ΠΑΝΕΣ

1. Εισαγωγή

Η προδιαγραφή αυτή αποσκοπεί στον καθορισμό των απαιτήσεων για την προμήθεια του είδους «βρεφικές πάνες» για τις ανάγκες του Επιχειρησιακού Προγράμματος Επισιτιστικής και Βασικής Υλικής Συνδρομής για το Ταμείο Ευρωπαϊκής Βοήθειας Απόρων.

2. Χαρακτηριστικά Προϊόντος

2.1. Γενικά Χαρακτηριστικά

2.1.1. Οι βρεφικές πάνες πρέπει να συμμορφώνονται με την Οδηγία 2001/95/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου.

2.1.2. Οι βρεφικές πάνες πρέπει να παράγονται και να συσκευάζονται σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στην ευρωπαϊκή και εθνική νομοθεσία.

2.1.3. Να συμμορφώνονται με τους κανόνες ΔΙΕΠΠΥ και τη σχετική ελληνική και ευρωπαϊκή νομοθεσία.

2.1.4. Η παραγωγή τους και η διάθεσή τους στην αγορά πρέπει να συμμορφώνονται με τα προβλεπόμενα στην ευρωπαϊκή και την ελληνική νομοθεσία περί υγιεινής και ασφάλειας προϊόντων. Οι βρεφικές πάνες πρέπει να παράγονται σύμφωνα με την ορθή βιομηχανική πρακτική.

2.1.5. Η ημερομηνία παραγωγής τους δεν θα πρέπει να είναι παλαιότερη από 12 μήνες από την ημερομηνία παράδοσης.

2.2. Μακροσκοπικά – Οργανοληπτικά Χαρακτηριστικά

2.2.1. Οι υπό προμήθεια βρεφικές πάνες θα πρέπει να δίνονται σε δύο μεγέθη:

α) Νο 3 ή 4-9kg, β) Νο 4 ή 7-18kg ή 8-18kg ή 7-14kg.

Ο επιμερισμός της συνολικής ποσότητας στα ανωτέρω μεγέθη καθορίζεται στη διακήρυξη.

2.2.2. Οι βρεφικές πάνες πρέπει να έχουν απαλή υφή, να είναι απορροφητικές και να διαθέτουν αυτοκόλλητες ταινίες πολλαπλής χρήσης.

2.2.3. Οι βρεφικές πάνες πρέπει να έχουν ελαστικά πλαϊνά για προστασία από διαρροές.

2.2.4. Απαγορεύεται η ύπαρξη νεκρών ή ζωντανών ακάρεων, σκωλήκων, νυμφών, εντόμων και προνυμφών.

2.3. Φυσικοχημικά Χαρακτηριστικά

2.3.1. Οι βρεφικές πάνες δεν πρέπει να ερεθίζουν το δέρμα.

2.3.2. Πρέπει να έχουν ουδέτερο pH για το δέρμα.

2.3.3. Πρέπει να είναι υποαλλεργικές.

3. Συσκευασία

3.1. Οι βρεφικές πάνες θα είναι συσκευασμένες σε ανακυκλώσιμους πλαστικούς και αδιαφανείς περιέκτες (προσυσκευασία).

3.2. Κάθε συσκευασία θα περιέχει από 20 έως 50 τεμάχια (βρεφικές πάνες).

3.3. Οι συσκευασίες θα πρέπει να είναι καθαρές.

3.4. Κάθε συσκευασία θα είναι κλειστή και σφραγισμένη, χωρίς ίχνη παραβίασης. Δε θα πρέπει να είναι σκισμένη.

3.5. Οι συσκευασίες θα παραδίδονται σε χαρτοκιβώτια (δευτερογενής συσκευασία) κατάλληλου βάρους και αντοχής για παλετοποίηση.

4. Επισημάνσεις

Η παρουσίαση των υποχρεωτικών ενδείξεων στην επισήμανση των προϊόντων, πρέπει να είναι σύμφωνη με το άρθρο 68 των Κανόνων ΔΙ.Ε.Π.Υ.

4.1. Ενδείξεις πάνω στην προσυσκευασία

Επί της συσκευασίας θα πρέπει, κατ' ελάχιστον, να αναγράφονται οι ακόλουθες **έντυπες** πληροφορίες με ευανάγνωστους, εμφανείς και ανεξίτηλους χαρακτήρες στην ελληνική γλώσσα:

- Το όνομα, η καταχωρημένη εμπορική επωνυμία ή το καταχωρημένο εμπορικό σήμα και η ηλεκτρονική διεύθυνση του κατασκευαστή ή του εισαγωγέα ή του υπεύθυνου διάθεσης του προϊόντος.
- Η ονομασία πώλησης του προϊόντος.
- Ο αριθμός τεμαχίων στη συσκευασία.
- Πληροφορίες χρήσης.
- Η ημερομηνία παραγωγής και η ημερομηνία λήξης.
- Η φράση «**ΔΩΡΕΑΝ ΔΙΑΝΟΜΗ**», η οποία μπορεί να τίθεται επί της προσυσκευασίας και με αυτοκόλλητη ετικέτα.

Σε περίπτωση που επί της συσκευασίας υπάρχουν επισημάνσεις σχετικά με κλινικούς, δερματολογικούς και μικροβιολογικούς ελέγχους, οι ισχυρισμοί αυτοί πρέπει να είναι επιστημονικά τεκμηριωμένοι και τα σχετικά στοιχεία θα πρέπει να είναι διαθέσιμα, εφόσον ζητηθούν από την Υπηρεσία που διενεργεί τον διαγωνισμό.

4.2. Ενδείξεις πάνω στη δευτερογενή συσκευασία

Στην εξωτερική επιφάνεια της δευτερογενούς συσκευασίας θα πρέπει να υπάρχει επισήμανση με τα παρακάτω τουλάχιστον στοιχεία:

- Η επωνυμία του αναδόχου.
- Η ονομασία πώλησης του προϊόντος.
- Ο αριθμός των συσκευασιών που περιέχονται.
- Η φράση «**ΔΩΡΕΑΝ ΔΙΑΝΟΜΗ**».
- Ο αριθμός της σύμβασης.

5. Διενεργούμενοι Έλεγχοι

5.1. Έλεγχος εγκαταστάσεων

Σε συνεργασία με τις κατά τόπους Περιφέρειες και Περιφερειακές Ενότητες η Υπηρεσία διενεργεί τους απαραίτητους ελέγχους στις εγκαταστάσεις του αναδόχου, ώστε να ελέγξει τη νόμιμη λειτουργία και την τήρηση των γενικών απαιτήσεων υγιεινής και ασφάλειας και των λοιπών απαιτήσεων της νομοθεσίας. Επίσης, διατηρεί το δικαίωμα να διενεργήσει

αντίστοιχους ελέγχους στις εγκαταστάσεις παραγωγής και συσκευασίας του προϊόντος. Για το σύνολο ή μέρος των προαναφερομένων ελέγχων η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα να ζητήσει τη συνδρομή των αρμοδίων Υπηρεσιών του Ελληνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ).

Τα αποτελέσματα των ανωτέρω ελέγχων καταγράφονται σε σχετική έκθεση, που αποδίδεται στην Υπηρεσία που διενεργεί τον διαγωνισμό. Σε περίπτωση που διαπιστωθούν παρεκκλίσεις από τα προβλεπόμενα, η Υπηρεσία διατηρεί το δικαίωμα εφαρμογής των διατάξεων της ισχύουσας νομοθεσίας δημοσίων συμβάσεων περί κήρυξης του προμηθευτή εκπτώτου.

5.2. Έλεγχοι κατά την παραλαβή

Η Επιτροπή Παραλαβής ελέγχει σε τυχαία και αντιπροσωπευτικά δείγματα σε ποσοστό 2% (στην πλησιέστερη ακέραια μονάδα) της παραδοθείσας ποσότητας την τήρηση της παραγράφου 2.1.5, τα μακροσκοπικά – οργανοληπτικά χαρακτηριστικά της παραγράφου 2.2 και τις απαιτήσεις συσκευασίας και επισήμανσης, σύμφωνα με τις παραγράφους 3 και 4 αντίστοιχα.

Η Υπηρεσία διατηρεί ανά πάσα στιγμή το δικαίωμα να προβεί σε εργαστηριακούς ελέγχους των παραδοθέντων προϊόντων μετά από νέα δειγματοληψία. Το είδος των εργαστηριακών ελέγχων και η ποσότητα του δείγματος θα καθορίζονται μετά από επικοινωνία με το αρμόδιο εργαστήριο του ΕΟΦ. Το κόστος των εργαστηριακών ελέγχων και τα δείγματα που λαμβάνονται βαρύνουν τον προμηθευτή, ο οποίος υποχρεούται σε άμεση αντικατάσταση των δειγμάτων, ώστε σε κάθε περίπτωση να παραδίδεται η αρχικώς συμφωνηθείσα ποσότητα.

6. Υποχρεώσεις Προμηθευτών

Κάθε υποψήφιος προμηθευτής υποχρεούται να υποβάλει τα παρακάτω δικαιολογητικά **μαζί με τις τεχνικές προσφορές**:

6.1. Υπεύθυνη δήλωση στην οποία αναγράφεται ότι έλαβε γνώση και συμμορφώνεται με όλους τους όρους της προδιαγραφής στο σύνολό τους χωρίς καμία μεταβολή.

7. Απαράβατοι Όροι

Όλοι οι όροι της προδιαγραφής θεωρούνται απαράβατοι, καθόσον προβλέπονται από τις κείμενες διατάξεις της νομοθεσίας και η μη τήρηση αυτών συνεπάγεται την απόρριψη της παραλαβής.

8. Σχετική Νομοθεσία

8.1. Οδηγία 2001/95/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 3^{ης} Δεκεμβρίου 2001 για τη γενική ασφάλεια των προϊόντων.

8.2. Υ.Α. Α2-718/2014 (ΦΕΚ 2090/Β`/31.7.2014) Κανόνες Διακίνησης και Εμπορίας Προϊόντων και Παροχής Υπηρεσιών (ΔΙ.Ε.Π.Π.Υ.).

8.3. Ν. 4177/2013 «Κανόνες ρύθμισης της αγοράς προϊόντων και της παροχής υπηρεσιών και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ Α' 173).

