

**ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΥΓΕΙΑ, ΕΣΗΔΗΣ & ΣΤΗΝ
ΙΣΤΟΣΕΛΙΔΑ ΤΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ**

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
1η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»
Δ/ΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ-ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ
ΥΠΟΔ/ΝΣΗ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ
ΤΜΗΜΑ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ
Αρμόδια: Α. ΚΑΜΠΥΛΑΥΚΑ
Δ/νση: Νουφάρων και Τιμίου Σταυρού 14
Τ.Κ. 14564 Καλυφτάκη, Κηφισιά
Τηλ.: 210 35.01.548

**ΔΙΕΝΕΡΓΕΙΑ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΠΙΚΑΙΡΟΠΟΙΗΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ για την
προμήθεια μίας «ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ» CPV: 33190000-8 και συγκεκριμένα «ΕΝΟΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ
ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΗΣ ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑΣ ΣΥΝΤΑΓΩΝ ΧΗΜΕΙΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ»**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις του Ν.3329/2005 «Εθνικό Σύστημα Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και λοιπές διατάξεις» (ΦΕΚ 81 / Α /4-4-05) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα.
2. Τις διατάξεις του ν. 4412/2016(ΦΕΚ Α 147/8-8-2016) όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα.
3. Την υπ' αριθ. 17/03-12-13 (θέμα 3ο) Συνεδρίαση της ΕΚΑΠΥ σχετικά με την «Εισαγωγή σε διαδικασία διαβούλευσης των τεχνικών προδιαγραφών για το ΠΠΥΥ 2012 και εφεξής»
4. Τις αποφάσεις της Ολομέλειας της ΕΚΑΠΥ που ελήφθησαν κατά την υπ' αριθ. 68/14-12-2015 (θέμα 6ο) και υπ' αριθ. 88/07-09-2016 συνεδρίασή της (θέμα 3ο, 4ο και 5ο) αναφορικά με τη διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων.
5. Την υπ' αριθ. 3512/14-9-2015 εγκύκλιο της ΕΚΑΠΥ «Διευκρινήσεις αναφορικά με την διαδικασία και τις απαιτήσεις της σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων»
6. Την υπ' αριθ. 5657/28-11-2016 εγκύκλιο της ΕΚΑΠΥ «Εγκύκλιος – Για την εναρμόνιση των τεχνικών προδιαγραφών και των κριτηρίων ανάθεσης με τις διατάξεις της κείμενης νομοθεσίας περί ιατροτεχνολογικών προϊόντων»
7. Την υπ' αριθ. 15839/15.10.2025 (ΑΔΑ: 92ΠΟ469ΗΔΖ-56Κ) Απόφαση του Διοικητή περί ορισμού μελών επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών.
8. Το υπ' αριθ. 16662/31.10.2025 πρακτικό της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με το οποίο καταθέτει τις τεχνικές προδιαγραφές.
9. Την υπ' αριθμ. 16676/31.10.2025 1^η Δημόσια διαβούλευση για τη σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια μίας «ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ» CPV: 33190000-8 και συγκεκριμένα «ΕΝΟΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΗΣ ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑΣ ΣΥΝΤΑΓΩΝ ΧΗΜΕΙΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ.
10. Το υπ' αριθμ. 17953/19.11.2025 διαβιβαστικό έγγραφο προς την επιτροπή σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με σχόλια εταιρειών επί της 1^η Δημόσιας διαβούλευσης.
11. Το υπ' αριθ. 18049/20.11.2025 πρακτικό της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών με το οποίο καταθέτει τις τελικές τεχνικές προδιαγραφές.
12. Το υπ' αριθμ. 13007/10.08.2026 έγγραφο της επιτροπής σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών, σύμφωνα με το οποίο, μετά από έρευνα, κρίνει ότι θα πρέπει να πραγματοποιηθεί διαβούλευση των τεχνικών προδιαγραφών.

13. Το γεγονός ότι δεν έχουν αναρτηθεί ενιαίες τεχνικές προδιαγραφές από την ΕΚΑΠΥ για την προμήθεια μίας «ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ» CPV: 33190000-8 και συγκεκριμένα «ΕΝΟΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΗΣ ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑΣ ΣΥΝΤΑΓΩΝ ΧΗΜΕΙΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ»

Π Ρ Ο Κ Η Ρ Υ Σ Σ Ο Υ Μ Ε

Δημόσια διαβούλευση για την επικαιροποίηση των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια μίας «ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ» CPV: 33190000-8 και συγκεκριμένα «ΕΝΟΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΗΣ ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑΣ ΣΥΝΤΑΓΩΝ ΧΗΜΕΙΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ», για την κάλυψη των αναγκών του Νοσοκομείου.

Οι ενδιαφερόμενοι δύνανται να λάβουν γνώση των τεχνικών προδιαγραφών: α. από τον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) στο σύνδεσμο «Διαβουλεύσεις» (<http://www.eprocurement.gov.gr>) και β. από τον ιστότοπο του Νοσοκομείου www.gonkhosp.gr (Προμηθευτές-Τεχνικές προδιαγραφές).

Η διάρκεια της διαβούλευσης ορίζεται σε δεκαπέντε (15) ημερολογιακές ημέρες από την ημέρα ανάρτησης στο ΕΣΗΔΗΣ, ενώ σε περίπτωση τροποποίησης των τεχνικών προδιαγραφών, ως αποτέλεσμα της διαβούλευσης, θα αναρτηθούν οι αναδιαμορφωμένες προδιαγραφές για επτά (7) επιπλέον ημερολογιακές ημέρες.

Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να αποστείλουν τις παρατηρήσεις τους στην πλατφόρμα διαβουλεύσεων του ΕΣΗΔΗΣ. Τα σχόλια για τη διαβούλευση μπορούν να υποβληθούν για το σύνολο της διαβούλευσης άμεσα και αυτόματα, μέσω της πλατφόρμας ΕΣΗΔΗΣ με την επιλογή «Καταχώρηση σχολίου» και εισαγωγή κειμένου με πληκτρολόγηση ή με αντιγραφή για κάθε παράγραφο ή άρθρο ή για το σύνολο των τεχνικών προδιαγραφών. Με την επιλογή αυτή και γενικότερα στην πλατφόρμα διαβουλεύσεων του ΕΣΗΔΗΣ δεν γίνεται επισύναψη αρχείων.

Αρχεία μπορούν να αποσταλούν στο e-mail: diavoulefsi@eprocurement.gov.gr, μόνο σε εξαιρετικές περιπτώσεις στοιχείων που δεν μπορούν να ενσωματωθούν ως κείμενο στην «Καταχώρηση σχολίου» και είναι σημαντικά για τη διαβούλευση (π.χ. χάρτες, φωτογραφίες κ.λπ.). Κάθε αποστολή στο e-mail : diavoulefsi@eprocurement.gov.gr θα αξιολογείται. Σε περίπτωση που διαπιστωθεί ότι η καταχώρηση των σχολίων μπορεί να γίνει με εισαγωγή κειμένου στο πεδίο «Καταχώρηση σχολίου», τότε δε θα γίνεται ανάρτηση των εν λόγω σχολίων από τον διαχειριστή των διαβουλεύσεων, αλλά θα ενημερώνεται ο αποστολέας για τη χρησιμοποίηση της επιλογής αυτής, εφόσον επιθυμεί την ανάρτηση των σχολίων του. Σε κάθε περίπτωση τα σχόλια που έρχονται στο e-mail: diavoulefsi@eprocurement.gov.gr, αποστέλλονται στην αναθέτουσα αρχή που επιθυμεί τη διαβούλευση.

Μετά το πέρας της προθεσμίας για τη διενέργεια της Δημόσιας Διαβούλευσης, θα αναρτηθεί σχετική ανακοίνωση στην ιστοσελίδα <https://gonkhosp.gr/> (Τμήμα Προμηθειών-Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών).με τα στοιχεία των οικονομικών φορέων που συμμετείχαν στη διαδικασία και θα αναρτώνται οι παρατηρήσεις που υποβλήθηκαν. Επισημαίνεται ότι τα καταχωρημένα σχόλια των οικονομικών φορέων, αναρτώνται αυτούσια στην ηλεκτρονική φόρμα του ΕΣΗΔΗΣ, ως σχόλια της ανακοίνωσης διενέργειας της Δημόσιας Διαβούλευσης.

Το Νοσοκομείο δε δεσμεύεται να υιοθετήσει τις προτάσεις αυτές και θα αποφασίσει για την οριστικοποίηση αυτών με αντικειμενικά κριτήρια ώστε να επιτευχθεί η μέγιστη δυνατή συμμετοχή προμηθευτών, εξασφαλίζοντας όμως ταυτόχρονα την ποιότητα των παρεχόμενων υπηρεσιών μας.

Η τελική απόφαση της επιτροπής προδιαγραφών πρέπει να διαλαμβάνει, για να είναι νομίμως αιτιολογημένη, διάλογο των συντακτών της με τουλάχιστον τα εξής έξι (6) στοιχεία : 1) το υλικό που της παραδίδεται από το Τμήμα Προμηθειών 2) τις εν γένει διεθνείς παραδεδεγμένες τεχνικές προδιαγραφές και πρότυπα 3) τις παραδοχές της επιστήμης 4) την εμπειρία 5) τυχόν κοινωνικές απαιτήσεις 6) τα αποτελέσματα της διαβούλευσης που προηγήθηκε επί του τελικού σχεδίου των τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων. Κατά τα λοιπά, ισχύουν οι αποφάσεις της ΕΚΑΠΥ, των οποίων το περιεχόμενο αναρτήθηκε στον επίσημο ιστότοπο αυτής. Παρακαλείσθε για την ανταπόκριση και συμμετοχή σας στη διαδικασία της Δημόσιας Διαβούλευσης.

Η παρούσα ανακοίνωση θα αναρτηθεί στον ιστότοπο του Εθνικού Συστήματος Ηλεκτρονικών Δημοσίων Συμβάσεων (ΕΣΗΔΗΣ) (<http://www.eprocurement.gov.gr>) στο σύνδεσμο «Διαβουλεύσεις» και στην ιστοσελίδα του Νοσοκομείου, <https://gonkhosp.gr/> (Τμήμα Προμηθειών-Διαβούλευση τεχνικών προδιαγραφών).

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ

ΘΕΟΔΩΡΟΣ ΤΣΟΥΡΟΥΛΑΣ

Ακριβές Αντίγραφο
Κεντρικό Πρωτόκολλο
ΚΑΛΑΜΠΟΥΚΗΣ ΘΩΜΑΣ
Γ.Ο.Ν.Κ. 'Οι Άγιοι Ανάργυροι'

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
1^η Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ
Γ.Ο.Ν.Κ. «ΟΙ ΑΓΙΟΙ ΑΝΑΡΓΥΡΟΙ»

Ν. Κηφισιά, 20-11-2025

Επιτροπή σύνταξης

Τεχνικών προδιαγραφών

Προς: Τμήμα Προμηθειών

Θέμα: Κατάθεση τελικών τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια ΜΙΑΣ «ΙΑΤΡΙΚΗΣ ΣΥΣΚΕΥΗΣ» CPV: 33190000-8 και συγκεκριμένα «ΕΝΟΣ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΗΣ ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑΣ ΣΥΝΤΑΓΩΝ ΧΗΜΕΙΟΘΕΡΑΠΕΙΑΣ»

Σχετ : 1) η με αρ. πρωτ. 16676/31-10-25 1^η Δημόσια Διαβούλευση για τη σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών
2) το με αρ. πρωτ. 17953/19-11-25 έγγραφό σας

Σε απάντηση του ανωτέρω (2) σχετικού εγγράφου σας και λαμβάνοντας υπόψη τις παρατηρήσεις που κατατέθηκαν στα πλαίσια της σχετικής (1) Δημόσιας Διαβούλευσης ως επιτροπή σύνταξης τεχνικών προδιαγραφών, η οποία ορίστηκε με την αρ. 15839/15-10-25 Απόφαση Διοικητή, στο πλαίσιο του Προγράμματος του Ταμείου ΕΤΠΑ για την Αναβάθμιση και Επέκταση Εξοπλισμού Υγειονομικής Περιθαλψης Περιφέρειας Αττικής, κωδ. ΑΤ113, σύμφωνα με το εγκεκριμένο ΕΣΠΑ "ΑΤΤΙΚΗ" 2021 – 2027, με κωδικό ΟΠΣ 19045, σας καταθέτουμε τις τελικές τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού και παρακαλούμε για τις δικές σας ενέργειες.

Η επιτροπή κρίνει πως η προμήθεια του συγκεκριμένου εξοπλισμού μόνο με βάση τη συμφέρουσα από οικονομικής άποψης προσφορά καλύπτει τις ανάγκες του τμήματος.

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ

1. ΚΑΡΕΝΤΖΟΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣ
2. ΚΑΛΦΑΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ
3. ΚΩΤΟΥΛΑ ΜΑΡΘΑ

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΥΤΟΜΑΤΟΠΟΙΗΜΕΝΟΥ ΡΟΜΠΟΤΙΚΟΥ
ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑΣ ΚΥΤΤΑΡΟΣΤΑΤΙΚΩΝ ΔΙΑΛΥΜΑΤΩΝ**

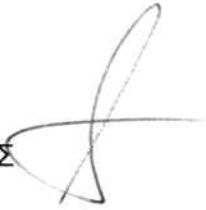
1. Να έχει τη δυνατότητα διάλυσης και ανασύστασης υγρών και στέρεων κυτταροστατικών φαρμάκων.
2. Να έχει δυνατότητα τουλάχιστον 35 διαλύσεων την ώρα.
3. Να μπορεί να κάνει μικρές διαλύσεις από τουλάχιστον 0,50ml.
4. Το σφάλμα δοσομετρίας να μην υπερβαίνει το $\pm 5\%$ ή και χαμηλότερο στο μεγαλύτερο δυνατό εύρος της δοσιμετρικής κλίμακας.
5. Να δέχεται ασκούς έως 1000ml και ελαστομερείς αντλίες.
6. Να περιγράφεται η διαδικασία διάλυσης, αναλύοντας την διαδικασία βήμα-βήμα καθώς και ο μηχανισμός επαλήθευσης των υλικών (φάρμακο, περιέκτης, αναλώσιμο).
7. Να καθοδηγεί τον χειριστή σε κάθε βήμα της διάλυσης μέσω μιας οθόνης (αφής κατά προτίμηση).
8. Να προστατεύει τον χειριστή με προειδοποιητικά μηνύματα σε περίπτωση σφάλματος και να τον καθοδηγεί στην επίλυση του προβλήματος.
9. Να δημιουργείται και να αποθηκεύεται λεπτομερής αναφορά (report) για σκοπούς ανάλυσης και ιχνηλασιμότητας, όπου θα καταγράφονται όλες οι πληροφορίες των υλικών που χρησιμοποιήθηκαν σχετικά με την προετοιμασία μιας διάλυσης (φάρμακα, τελικός περιέκτης, αναλώσιμα κλπ).
10. Σε περίπτωση βλάβης ή έκτακτης διακοπής να διαθέτει σύστημα διακοπής λειτουργίας (και emergency button) και να δύναται να συνεχιστεί η διάλυση χειροκίνητα με ασφάλεια, χωρίς να σπαταληθεί πολύτιμο φάρμακο με ταυτόχρονη προστασία του χειριστή από τη διασπορά κυτταροστατικών ουσιών.
11. Να λειτουργεί με αναλώσιμο σύστημα (Closed System Transfer Devices) σύμφωνα με το EBN και τα πρότυπα πρακτικής για τον ασφαλή χειρισμό κυτταροτοξικών φαρμάκων που έχει θέσει η ISOPP.
12. Οι συνδέσεις μεταξύ των εξαρτημάτων του αναλωσίμου να είναι αεροστεγείς, υδατοστεγείς, να παραμένουν στεγνές και ελεύθερες υπολειμμάτων και να διατηρούν το σύστημα κλειστό σε όλα τα βήματα της διαδικασίας ανασύστασης/διάλυσης και χορήγησης κατά ISOPP.
13. Να λειτουργεί με μηχανισμό παγίδευσης τοξικών αερολυμάτων εντός του συστήματος και να καλύπτει όλες τις πιθανές οδούς διασποράς τοξικών ουσιών, προστατεύοντας πλήρως τον χειριστή από όλους τους πιθανούς τρόπους έκθεσης σε κυτταροτοξικά φάρμακα.
14. Να κατατεθούν δημοσιευμένες επιστημονικές μελέτες για την αποτελεσματικότητα της αποτροπής διασποράς τοξικών ουσιών στο περιβάλλον και προστασίας του χειριστή.
15. Να πληροί τις προδιαγραφές USP797 και 800 για ασφαλή διαχείριση επικίνδυνων φαρμάκων.
16. Να αναφέρονται οι διαστάσεις και το βάρος προς αξιολόγηση.
17. Να αναφέρεται το κόστος αναλωσίμων προς αξιολόγηση.
18. Να μπορεί να χρησιμοποιεί όλα τα ευρέως χρησιμοποιούμενα στην Ελληνική αγορά φάρμακα και αναλώσιμα υλικά ή αναλώσιμα κλειστού συστήματος (CSTDs) διαφόρων οίκων.
19. Να συνοδεύεται από δυο θαλάμους νηματικής ροής (Class II) κατάλληλους για την χρήση του ζητούμενου συστήματος στους όποιους θα υπάρχει τεχνική υποστήριξη (service) εντός Αττικής και χρόνο απόκρισης εντός 24ωρών.
20. Να μην απαιτούνται επιπρόσθετα εξαρτήματα για τις διαλύσεις πέραν του αναλωσίμου για εξοικονόμηση χρόνου.
21. Να μπορεί να συνδεθεί με το πληροφοριακό σύστημα του Νοσοκομείου, ώστε να δέχεται αυτοματοποιημένα τις συνταγές των θεραπειών μέσω γραμμωτού κώδικα (barcode) του Νοσοκομείου.
22. Να συνδέεται σε τροφοδοσία 230V, 50/60Hz.

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Το μηχάνημα να είναι πλήρες, καινούριο και να περιλαμβάνει όλα τα εξαρτήματα που ζητούνται για τη διενέργεια πλήρους εξέτασης.
2. Τα τεχνικά κλπ. χαρακτηριστικά που θα αναφερθούν απαραίτητα στην τεχνική περιγραφή και στο φύλλο συμμόρφωσης θα τεκμηριώνονται με αντίστοιχα ενημερωτικά φυλλάδια (prospectus), εγκρίσεις κλπ στοιχεία για να αξιολογηθούν.
3. Το ρομποτικό σύστημα να συνοδεύεται από εγγύηση καλής λειτουργίας 3 ετών από την κατάθεση του πρακτικού καλής εκτέλεσης της επιτροπής.
4. Κατά την διάρκεια της εγγύησης καλής λειτουργίας, η ανάδοχος εταιρία να πραγματοποιεί χωρίς οικονομική επιβάρυνση οποιαδήποτε εργοστασιακή αναβάθμιση.
5. Τα προσφερόμενα να διαθέτουν CE Mark, να πληρούν όλους τους κανονισμούς ασφαλείας για Ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό της Ευρωπαϊκής Ένωσης (Medicalgrade). Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.
6. Η προμηθεύτρια εταιρεία να διαθέτει ISO 9001, ISO 13485. Επίσης, να πληροί την Υ.Α. ΔΥ86/Γ.Π. οικ./1348/04 και να είναι ενταγμένη σε πρόγραμμα εναλλακτικής διαχείρισης Α.Η.Η.Ε. βάσει του Π.Δ. 117/2004. Να κατατεθούν τα ως άνω αναφερόμενα έγγραφα.
7. Η ανάδοχος εταιρία να διαθέτει κατάλληλα εκπαιδευμένο και πιστοποιημένο από τον κατασκευαστικό οίκο τεχνικό προσωπικό για την συντήρηση και επισκευή του ρομποτικού συστήματος. Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά εκπαίδευσης από τον οίκο.
8. Με την τοποθέτηση του εξοπλισμού να γίνει πλήρης εγκατάσταση και επίδειξη και, απαραίτητως, εκπαίδευση των χρηστών, η οποία εκπαίδευση μπορεί να επαναληφθεί χωρίς οικονομική επιβάρυνση κατόπιν αιτήματος του Νοσοκομείου. Απαραίτητη προϋπόθεση για την παραλαβή του συστήματος είναι να δοθεί πιστοποιητικό παρακολούθησης εκπαίδευσης.
9. Ο προμηθευτής υποχρεούται να δηλώσει εγγράφως ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση να διαθέτει ανταλλακτικά του προσφερόμενου είδους (μηχανήματος, κ.λ.π.) για 10 έτη τουλάχιστον.
10. Ο χρόνος παράδοσης ορίζεται το ανώτερο σε 90 ημέρες από την υπογραφή της σύμβασης προμήθειας.
11. Ο ανάδοχος οφείλει να υποβάλλει υποχρεωτικά με την παράδοση του μηχανήματος επίσημο εγχειρίδιο χρήσης (2 αντίγραφα) του κατασκευαστικού οίκου στην Ελληνική και Αγγλική γλώσσα σε έντυπη και ηλεκτρονική μορφή και επίσημο εγχειρίδιο συντήρησης (2 αντίγραφα) του κατασκευαστικού οίκου στην Ελληνική ή Αγγλική γλώσσα σε έντυπη και ηλεκτρονική μορφή.
12. Να προσφερθεί ετήσιο συμβόλαιο συντήρησης για τα επόμενα 8 χρόνια μετά τη λήξη της εγγύησης με τα αντίστοιχα ετήσια κόστη.
13. Η εταιρεία να διαθέτει τεχνική υποστήριξη (service) εντός Αττικής με χρόνο απόκρισης εντός 24ώρου από τη στιγμή της κλήσης.

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ

1) ΚΑΡΕΝΤΖΟΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣ



2) ΚΑΛΦΑΣ ΑΘΑΝΑΣΙΟΣ



3) ΚΩΤΟΥΛΑ ΜΑΡΘΑ

