

Αθήνα, 05-04-2021
Αριθμ. Πρωτοκ.:

ΠΡΟΣ: Τμήμα Προμηθειών

Θέμα: Σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια Παστεριωμένου Γάλακτος

Στην Αθήνα, σήμερα 05-04-2021, συνεδρίασε η συγκροτηθείσα με την υπ'αριθμ. 16/11/28-07-2020 Α.Δ.Σ. επιτροπή, με έργο τη σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών, προς διενέργεια Δημόσιου Ανοικτού Ηλεκτρονικού Διαγωνισμού για την προμήθεια **Παστεριωμένου Γάλακτος** (CPV: 03333000-4), προϋπολογισθείσας δαπάνης €66.526,00 πλέον ΦΠΑ για ένα έτος.

Η ανωτέρω επιτροπή, λαμβάνοντας υπ'όψιν:

- 1) το υπ'αριθμ. Πρωτοκ. 4187/08-08-2016 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (ΕΠΥ) με θέμα **«Έγκριση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια τροφίμων»**, το οποίο διαβιβάστηκε στην Υπηρεσία μας με το υπ'αριθμ. Πρωτοκ. 35775/26-08-2016 έγγραφο της Διοίκησης της 1^{ης} Υ.ΠΕ. Αττικής
- 2) το απόσπασμα Πρακτικού της από 21-07-2016 και 28-07-2016 87^{ης} Συνεδρίασης της Ολομέλειας της ΕΠΥ – θέμα 6^ο: **Έγκριση τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια τροφίμων από τα δημόσια νοσοκομεία και τους λοιπούς φορείς της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν. 3580/2007** (έγγραφο ΕΠΥ υπ'αριθμ. Πρωτοκ. 4080/29-07-2016, ΑΔΑ: 7ΤΙΜ465ΦΥΟ-ΙΜΕ) και το Παράρτημα 1 της ανωτέρω Απόφασης της Ολομέλειας (έγγραφο ΕΠΥ υπ'αριθμ. Πρωτοκ. 3837/14-07-2016 «Τεχνικές προδιαγραφές τροφίμων»)
- 3) το απόσπασμα Πρακτικού της από 16-09-2016 89^{ης} Συνεδρίασης της Ολομέλειας της ΕΠΥ – θέμα 5^ο: **Έγκριση ως ενιαίων των τεχνικών προδιαγραφών που έχουν εκπονηθεί από την Επιτροπή Προμηθειών Υγείας για μονάδες παραγωγής αερίου οξυγόνου (Ο2) και για την προμήθεια τροφίμων** (έγγραφο ΕΠΥ υπ'αριθμ. Πρωτοκ. 4748/20-09-2016, ΑΔΑ: 7ΕΠΖ465ΦΥΟ-9ΝΨ), σύμφωνα με το οποίο, οι τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια τροφίμων από τα δημόσια νοσοκομεία και τους λοιπούς φορείς της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν. 3580/2007, όπως αυτές έχουν κυρωθεί με την Απόφαση της 87^{ης} Συνεδρίασης της Ολομέλειας της ΕΠΥ (έγγραφο ΕΠΥ υπ'αριθμ. Πρωτοκ. 4080/29-07-2016, ΑΔΑ: 7ΤΙΜ465ΦΥΟ-ΙΜΕ), **εγκρίθηκαν ως ενιαίες**
- 4) την εγκύκλιο που εγκρίθηκε με απόφαση της ΕΠΥ στην 68η και από 14.12.2015 συνεδρίασή της (θέμα 6^ο, ΑΔΑ: Ω9ΗΘ465ΦΥΟ-41Ι), βάσει της οποίας **«Από την 24η Ιουλίου 2015 και επέκεινα οι προμήθειες της Ε.Π.Υ. και όλων των δημοσίων φορέων υγείας που διενεργούνται με τακτικό διαγωνισμό (ανοικτό ή κλειστό) διενεργούνται υποχρεωτικώς βάσει τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων που εκπονούνται και εγκρίνονται δυνάμει της διαδικασίας που θεσπίζεται στην παρούσα απόφαση...»** (εδάφιο 5.1), καθώς και **«Από την 1η Ιουλίου 2016 και επέκεινα οι προμήθειες της Ε.Π.Υ. και των δημοσίων φορέων που διενεργούνται είτε με απευθείας ανάθεση, είτε με συνοπτική διαδικασία (πρόχειροι διαγωνισμοί), είτε με διαπραγμάτευση (με ή χωρίς δημοσίευση της προκήρυξης) καθώς κι όσες διεξάγονται κατ' εφαρμογήν των διατάξεων της παραγράφου 11 του άρθρου 27 του ν. 3867/2010 (ΦΕΚ Α' 128), όπως το άρθρο αυτό κάθε φορά**

ισχύει, διενεργούνται υποχρεωτικώς βάσει τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων που εκπονούνται και εγκρίνονται δυνάμει της διαδικασίας που θεσπίζεται στην παρούσα απόφαση» (εδάφιο 5.3)

- 5) το υπ'αρ. πρωτ. 4661/14-09-16 έγγραφο της ΕΠΥ, με επισυναπτόμενο το αρ.88/07-09-16 Απόσπασμα Πρακτικού της (Θέματα 3, 4 και 5: Αναφορικά με την αρμοδιότητα της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας να εγκρίνει τεχνικές προδιαγραφές **μετά τη θέση σε ισχύ του ν.4412/2016**), σύμφωνα με το οποίο «...οι τεχνικές προδιαγραφές που εκπονούνται ή καθορίζονται από τους φορείς της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν. 3580/2007, είτε ως αναθέτουσες αρχές είτε ως κεντρικές αρχές αγορών (ΚΑΑ) για τη σύναψη δημόσιας σύμβασης οποιουδήποτε ποσού ιατροτεχνολογικών, υγειονομικών, φαρμακευτικών αγαθών και συναφών υπηρεσιών δεν εγκρίνονται από την Επιτροπή Προμηθειών Υγείας. Επομένως, οι φορείς της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν. 3580/2007 **δεν δεσμεύονται πλέον**, κατά την εκπόνηση των τεχνικών προδιαγραφών, από τη διαδικασία εκπόνησης τεχνικών προδιαγραφών που έχει καθορίσει η Επιτροπή Προμηθειών Υγείας με τις αποφάσεις της που ελήφθησαν στην 65η και από 17.7.2015 και 21.7.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1ο), (ΑΔΑ Ψ11Η465ΦΥΟ-16Ψ), και στην 67η και από 19.11.2015 και 24.11.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1ο), (ΑΔΑ 73ΜΝ465ΦΥΟ-Φ0Η) και ενσωματώνονται σε ενιαίο κείμενο στην εγκύκλιο που εγκρίθηκε με την απόφασή της ίδιας που ελήφθη στην 68η και από 14.12.2015 συνεδρίασή της (θέμα 6ο), (ΑΔΑΩ9ΗΘ465ΦΥΟ-411). Στο πλαίσιο της οικειοθελούς αυτοδέσμευσης της Διοίκησης, οι φορείς της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν. 3580/2007 δεν κωλύονται, ωστόσο, να αυτοδεσμευτούν έναντι των διοικουμένων, ότι κατά την εκπόνηση τεχνικών προδιαγραφών θα ακολουθούν την ανωτέρω διαδικασία που έχει καθορίσει η Επιτροπή Προμηθειών Υγείας ή οποιαδήποτε άλλη αυτοί καθορίσουν, υπό τον εξυπακούμενο όρο ότι αυτή θα συνάδει με το νόμο.» (εδάφιο 2), ενώ σύμφωνα με το εδάφιο 4 «Οι φορείς της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν. 3580/2007 **δύνανται να χρησιμοποιούν τεχνικές προδιαγραφές που είχαν εγκριθεί από την Επιτροπή Προμηθειών Υγείας**, είτε σύμφωνα με τη διαδικασία εκπόνησης τεχνικών προδιαγραφών που έχει καθορίσει η ίδια με τις προλεγόμενες αποφάσεις είτε χωρίς τη διαδικασία αυτή, εφόσον προηγουμένως επανελέγχουν και διαπιστώνουν την πλήρη εναρμόνιση του περιεχομένου τους με τις απαιτήσεις που τίθενται στις διατάξεις του ν.4412/2016 και ιδίως αυτές που καθορίζονται στο άρθρο του 54»
- 6) τα υπ'αρ. πρωτ. 4963/05-10-2016 και αρ. 4972/06-10-2016 έγγραφα της ΕΠΥ, σύμφωνα με τα οποία «**Τα δημόσια νοσοκομεία και οι λοιποί φορείς υγείας της παραγράφου 1 του άρθρου 9 του ν.3580/2007 οφείλουν να διενεργούν, έως τον καθορισμό σύμφωνα με το άρθρο 41 του ν.4412/2016 φορέων διενέργειας για τη διενέργεια διαγωνισμών σε επίπεδο κεντρικής δραστηριότητας αγοράς (ΚΑΑ), τις προμήθειές τους από τα ισχύοντα ΠΠΥΦΥ και τηρώντας τα οριζόμενα στο νόμο αυτό**»
- 7) τις διατάξεις του άρθρου 54 «Τεχνικές Προδιαγραφές» (άρθρο 42 της Οδηγίας 2014/24/ΕΕ) του ν.4412/2016 (ΦΕΚ 147/Α/2016)
- 8) τα αναφερόμενα στην ενότητα **Μητρώο Ενιαίων Τεχνικών Προδιαγραφών** του διαδικτυακού τόπου www.promitheus.gov.gr (ημ/νία προσπέλασης: 21-08-2017)
- 9) το υπ'αριθμ. Πρωτοκ. 17708/4/26-07-2017 έγγραφο του Τμήματος Προμηθειών,

παραθέτει τις τεχνικές προδιαγραφές για το υπό προμήθεια Παστεριωμένο Γάλα, οι οποίες ορίζονται ως ακολούθως:

Οι ετήσιες ποσοτικές ανάγκες του Νοσοκομείου στα ανωτέρω είδη προσδιορίζονται κατ'εκτίμηση ως εξής:

ΠΑΣΤΕΡΙΩΜΕΝΟ ΓΑΛΑ						
Είδος	CPV	Ποσότητα	ΜΜ	Εκτιμώμενη Τιμή	Προϋ/σα Δαπάνη κατ' είδος πλέον ΦΠΑ	Συντελεστής ΦΠΑ
Γάλα Πλήρες 3,5% σε συσκευασία του 1/2 λίτρου	03333000-4	100.000	Τεμάχιο	0,58	58.000,00	13
Γάλα 1,5% σε συσκευασία του 1/2 λίτρου	03333000-4	12.500	Τεμάχιο	0,58	7.250,00	13
Γάλα 0% σε συσκευασία του 1/2 λίτρου	03333000-4	2.200	Τεμάχιο	0,58	1.276,00	13
ΣΥΝΟΛΙΚΗ ΔΑΠΑΝΗ					66.526,00	

ΠΟΙΟΤΗΤΑ ΚΑΙ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ ΓΑΛΑΚΤΟΣ

Α. ΝΩΠΟ ΓΑΛΑ

Το χορηγούμενο γάλα θα πρέπει να έχει παραχθεί σύμφωνα με τον Κ.Τ.Π άρθρα 79 και 80, όπως αυτά έχουν τροποποιηθεί με τις αποφάσεις Α.Χ.Σ. 1050/1996 ΦΕΚ.263/Β/7.4.97, Α.Χ.Σ. 187/1998 Φ.Ε.Κ. 765/Β/24.7.98, την Οδηγία 2000/13/Ε.Κ.. Να ανταποκρίνεται πλήρως στους ισχύοντες υγειονομικούς κανόνες και τις κτηνιατρικές διατάξεις του Π.Δ. 56/21-2-1995, καθώς και στις διατάξεις 852/2004, 853/2004 & 854/2004 «Συμμόρφωση της Ελληνικής νομοθεσίας προς τις Οδηγίες 92/46/ΕΟΚ και 92/47/ΕΟΚ του Συμβουλίου περί των υγειονομικών κανόνων που διέπουν την παραγωγή και εμπορία γάλακτος και προϊόντων με βάση το γάλα» (ΦΕΚ 45/27-2-95 τ. Α'), και τον Ν4254/7.4.14 (Υποπαράγραφος ΣΤ της παραγράφου 8) στα πλαίσια εφαρμογής του Ν4046/2012 «ΑΡΣΗ ΕΜΠΟΔΙΩΝ ΣΤΟΝ ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΜΟ ΣΤΟΝ ΚΛΑΔΟ ΤΗΣ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ – ΡΥΘΜΙΣΕΙΣ ΓΑΛΑΚΤΟΚΟΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ» και τον Ν. 4336/15 Υποπ/γραφος Α.3 .

Α: Ως «**παστεριωμένο γάλα**» νοείται το γάλα το οποίο έχει υποβληθεί σε επεξεργασία που περιλαμβάνει την έκθεση σε υψηλή θερμοκρασία για μικρό χρονικό διάστημα (+71,7°C τουλάχιστον για 15'') ή σε χαμηλή θερμοκρασία για μεγάλο χρονικό διάστημα (+63 °C τουλάχιστον για 30') ή σε διαδικασία παστερίωσης που χρησιμοποιεί διαφορετικούς συνδυασμούς χρόνου και θερμοκρασίας μεταξύ των δύο παραπάνω συνθηκών για την επίτευξη ισοδύναμου αποτελέσματος.

Β: Να παρουσιάζει αρνητική αντίδραση στην δοκιμασία φωσφατάσης και θετική αντίδραση στην δοκιμασία υπεροξειδάσης.

Γ: Μετά την παστερίωση να ψύχεται το συντομότερο δυνατό σε θερμοκρασία που δεν υπερβαίνει τους 6°C, στην θερμοκρασία στην οποία και συντηρείται, η δε διάρκεια της συντήρησης του καθορίζεται με ευθύνη του παρασκευαστή.

Δ. Να είναι ομογενοποιημένο, που σημαίνει ότι, εάν μείνει σε ακινησία 48 ώρες δεν πρέπει να σχηματίζεται φανερός διαχωρισμός της κρέμας, η δε περιεκτικότητα σε λίπος της υπερκείμενης ποσότητας 100 cm³ γάλακτος φιάλης του ενός Lit να μη διαφέρει περισσότερο από το 10% της περιεκτικότητας σε λίπος του εναπομείναντος γάλακτος.

Ε. Το χορηγούμενο παστεριωμένο αγελαδινό γάλα θα πρέπει να έχει περιεκτικότητα σε λίπος 3,5%, 1,5% και 0%. Επιπλέον, να έχει ειδικό βάρος στους 15°C 1,028g/l (για το πλήρες) και στερεό υπόλειμμα χωρίς λίπος (Σ.Υ.Α.Λ. %) 8,5 (για το 0%).

ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΑ ΕΙΔΗ:

1. Γάλα νωπό 3,5% σε συσκευασία ½ lit
2. Γάλα νωπό 1,5% σε συσκευασία ½ lit
3. Γάλα νωπό 0% σε συσκευασία ½ lit

Το παστεριωμένο γάλα θα πρέπει να πληροί τα μικροβιολογικά χαρακτηριστικά όπως αυτά ορίζονται στο Κεφ II του Π.Δ. 56/95, Κανονισμούς (ΕΚ) 2073/2005 και 1441/2007, με διαδικασίες παραγωγής σύμφωνα με τις απαιτήσεις των ΕΚ178/2002, 852/2004, 853/2004, 854/2004.

Enterobacteriaceae $m < 1$, $M = 5$, $n = 5$, $c = 1$ cfu/ml.

Παθογόνα $n = 5$, $c = 0$, Απουσία σε 25 g.

Στην συσκευασία θα πρέπει να αναγράφονται οι ενδείξεις με εμφανείς και ευδιάκριτους χαρακτήρες στα Ελληνικά:

Η ένδειξη "παστεριωμένο", "γάλα"

Η χώρα προέλευσης του,

Το σήμα καταλληλότητας του προϊόντος,

Το Εργοστάσιο παραγωγής,

Η θερμοκρασία συντήρησής του, καθώς και

οι ημερομηνίες παστερίωσης και ανάλωσης αυτού

Ο κωδικός παρτίδας

Σε εμφανές σημείο στο ίδιο οπτικό πεδίο με το σήμα του προϊόντος, η διάρκεια ζωής του γάλακτος σε ημέρες

Η δε σήμανση να είναι σύμφωνη με τις διατάξεις σήμανσης τροφίμων:

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) αριθ. 1169/2011 ΤΟΥ ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΥ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΙΟΥ ΚΑΙ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 25ης Οκτωβρίου 2011 σχετικά με την παροχή πληροφοριών για τα τρόφιμα στους καταναλωτές, την τροποποίηση των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 1924/2006 και (ΕΚ) αριθ. 1925/2006 και την κατάργηση της οδηγίας 87/250/ΕΟΚ της Επιτροπής, της οδηγίας 90/496/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της οδηγίας 1999/10/ΕΚ της Επιτροπής, της οδηγίας 2000/13/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, των οδηγιών της Επιτροπής 2002/67/ΕΚ και 2008/5/ΕΚ και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 608/2004 της Επιτροπής.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Το γάλα να είναι σε (Α) και (Β) συσκευασία, του ½ Lit .

Η πρώτη (Α) συσκευασία για τα είδη με αύξοντα αριθμό (Α/Α) 1,2,3, να είναι Tetra Pak ή άλλης ανάλογης και να πληροί όλους τους κανόνες υγιεινής και τους όρους του Άρθρου 85 του Κ.Τ.& Π και των Τροποποιήσεων αυτού.

Η δεύτερη συσκευασία για τα είδη με αύξοντα αριθμό (Α/Α) 1,2,3, να είναι σε κιβώτια - πλαστικά - με χωρίσματα που θα έχουν χειρολαβές για την εύκολη μεταφορά τους. Τα παραπάνω κιβώτια θα επιστρέφονται στον προμηθευτή. .

Κατά την παραλαβή, και όταν θεωρηθεί απαραίτητο από το Τμήμα Διαιτολογίας - Διατροφής θα παραλαμβάνεται ποσότητα 500 - 1000 ml τα οποία θα βράζονται ενώπιον του προμηθευτή ή του αντιπροσώπου του. Εάν το γάλα όταν βράσει "κόψει", αυτό σημαίνει ότι έχει αυξημένη οξύτητα και ο προμηθευτής είναι υποχρεωμένος να αντικαταστήσει όλη την ποσότητα του παραδιδόμενου γάλακτος.

Ο προσφέρων θα πρέπει να δηλώνει στην προσφορά του το εργοστάσιο το οποίο παρασκευάζει το προσφερόμενο είδος και το οποίο θα πρέπει να διαθέτει Ισχύον Πιστοποιητικό περί εφαρμογής συστήματος διαχείρισης της ασφάλειας των τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις του προτύπου EN ISO 22000:2005.

Τα είδη και οι ποσότητες θα παραδίδονται κάθε εργάσιμη μετά από έγγραφη παραγγελία, η οποία θα δίδεται την προηγούμενη ή δύο ημέρες πριν όταν μεσολαβεί αργία. Η παράδοση του γάλακτος θα είναι η επόμενη ημέρα της παραγωγής.

Η ώρα παράδοσης αυστηρώς οριζόμενη θα είναι η 07.00 π.μ. και δύναται να τροποποιείται με τις εκάστοτε έκτατες ανάγκες του Νοσοκομείου.

Οι συμμετέχοντες πρέπει να προσκομίσουν:

1. Άδεια λειτουργίας της Επιχείρησης από την αρμόδια Υπηρεσία και σε περίπτωση που ο συμμετέχων έχει την έδρα του εκτός Νομού Αττικής, και άδεια λειτουργίας του υποκαταστήματος στο Νομό Αττικής, εφόσον υπάρχει. Η επιχείρηση τροφίμων πρέπει να προσκομίσει και την καταχώρηση ή την έγκριση εγκατάστασής τους, σύμφωνα με την **Κ.Υ.Α. Αριθμ. 15523 /2006**. Όλες οι επιχειρήσεις τροφίμων έχουν την υποχρέωση καταχώρησης ή έγκρισης των εγκαταστάσεών τους, σύμφωνα με το άρθρο 6 του Κανονισμού (ΕΚ) υπ' αριθμό. 852/2004. Αναγκαία συμπληρωματικά μέτρα εφαρμογής των Κανονισμών (ΕΚ) υπ' αριθμ. 178/2002, 852/2004, 853/2004, 854/2004 και 882/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και εναρμόνιση της Οδηγίας 2004/41/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την υγιεινή των τροφίμων.

2. Ισχύον Πιστοποιητικό περί εφαρμογής συστήματος διαχείρισης της ασφάλειας των τροφίμων [ΚΥΑ 487/2000 (ΦΕΚ1219β/4.10.2000)] σύμφωνα με τις απαιτήσεις του προτύπου EN ISO 2200:2005 το οποίο θα έχει χορηγηθεί από διαπιστευμένους, από το ΕΣΥΔ, φορείς Πιστοποίησης για την παραγωγή – παρασκευή - επεξεργασία, αποθήκευση, διακίνηση και εμπορία των προϊόντων.

Επίσης, θα πρέπει να προσκομίζει τα αποτελέσματα των μικροβιολογικών και χημικών αναλύσεων των προϊόντων, που πραγματοποιεί στα πλαίσια του αυτοελέγχου, κάθε φορά που αυτό ζητείται.

Σε περίπτωση που ο συμμετέχων στον διαγωνισμό δεν είναι παραγωγός ή παρασκευαστής, θα πρέπει να επισυνάψει:

1^ο Ισχύον Πιστοποιητικό περί εφαρμογής συστήματος διαχείρισης της ασφάλειας των τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις του προτύπου EN ISO 22000:2005 το οποίο θα έχει χορηγηθεί από διαπιστευμένους φορείς Πιστοποίησης από το ΕΣΥΔ για την παραγωγή – παρασκευή των προϊόντων.

2^ο Υπεύθυνη δήλωση του παραγωγού – παρασκευαστή ή συσκευαστή ότι έλαβε γνώση των όρων της διακήρυξης και θα προμηθεύει τον συγκεκριμένο προμηθευτή με τα προϊόντα σε περίπτωση κατακύρωσης σε αυτόν του διαγωνισμού.

3 Η μεταφορά [Κ.Υ.Α. 487/04.10.2000 (ΦΕΚ 1219B)] θα γίνεται με καθαρά και απολυμασμένα μεταφορικά μέσα-ψυγεία και μέχρι τους χώρους αποθήκευσης του Νοσοκομείου, τα οποία θα εξασφαλίζουν θερμοκρασία 2-4^ο C, σύμφωνα με την εκάστοτε ισχύουσα Νομοθεσία και θα φέρουν καταγραφικό θερμοκρασίας του θαλάμου μεταφοράς και το οποίο θα παραδίδεται με το προϊόν. (ΕΦΕΤ ΟΔΗΓΟΣ ΥΓΙΕΙΝΗΣ Νο9)

Τα μεταφορικά μέσα, πρέπει να είναι εφοδιασμένα με Βεβαίωση Καταλληλότητας Οχήματος από Υγειονομικής πλευράς, η οποία εκδίδεται από τις κατά τόπους Διευθύνσεις Δημόσιας Υγείας των Περιφερειών και Άδεια Κυκλοφορίας Οχήματος Μεταφοράς, η οποία εκδίδεται από τις κατά τόπους Κτηνιατρικές Υπηρεσίες.

Κατά την ώρα παράδοσης, ο προμηθευτής οφείλει να προσκομίζει και παραδίδει στην επιτροπή παραλαβής αντίγραφο του καταγραφικού της θερμοκρασίας του οχήματος μεταφοράς, ο δε μεταφορέας θα πρέπει να διαθέτει βιβλιάριο υγείας και να φέρει κατά την διάρκεια των χειρισμών παράδοσης των τροφίμων όπου απαιτείται, γάντια μιας χρήσης.

Ο προμηθευτής υποχρεούται να παραδίδει τα τρόφιμα ως προς το είδος και την ποσότητα, σύμφωνα με την δοθείσα παραγγελία του Νοσοκομείου, όπως επίσης και

να παρέχει στην επιτροπή παραλαβής κάθε πληροφορία και στοιχείο που θα της ζητείται σχετικά με τον προσδιορισμό του είδους.