



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ
ΑΝΤΙΠΡΟΕΔΡΟΣ**

Ταχ. Δ/ση: Αβέρωφ 12^Α
Τ.Κ.: 10433, Αθήνα
Τηλ: 213 2037542-545

Αθήνα, 8.6.2016
Αρ.πρωτ.: 3233

ΑΠΟΣΠΑΣΜΑ ΠΡΑΚΤΙΚΟΥ ΤΗΣ ΜΕ ΑΡΙΘΜΟ 83 ΚΑΙ ΑΠΟ 26.5.2016 ΚΑΙ 27.5.2016 ΣΥΝΕΔΡΙΑΣΕΩΝ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ ΠΡΟΜΗΘΕΙΩΝ ΥΓΕΙΑΣ

Την 26^η Μαΐου 2016, ημέρα Πέμπτη και ώρα 12.00' συνήλθε δυνάμει των ανωτέρω αναφερόμενων διατάξεων, σε τακτική συνεδρίαση στην αίθουσα συνεδριάσεων η Ολομέλεια της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας υπό την προεδρία της Προέδρου της Πετρούλας - Αναστασίας Σαρτζετάκη. Στη συνεδρίαση αυτή ήταν παρόντες, εκτός της ίδιας, ο Αντιπρόεδρος της Επιτροπής Απόστολος Σίνης και τα μέλη της Φλώρα Νικολοπούλου, Ιωάννης Βρεττός, Ασπασία-Αθηνά Βολακάκη, Χαράλαμπος Πεττεμερίδης και Αθηνά Καπότη. Χρέη γραμματέως εκτέλεσε η υπάλληλος της Επιτροπής Ζωή Λαμπηδώνη. Αφού διαπιστώθηκε η απαρτία της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας, ξεκίνησε η συζήτηση των θεμάτων της ημερήσιας διάταξης. Την 26^η Μαΐου 2016, κατά τη συζήτηση όλων των θεμάτων για τα οποία ελήφθη απόφαση παρίσταντο αδιαλείπτως τα ως άνω επτά (7) μέλη. Η 83^η συνεδρίαση της Επιτροπής διακόπηκε στις 15.00' και συνεχίστηκε, κατόπιν ομόφωνης απόφασης των μελών της, την 27^η Μαΐου 2016, ημέρα Παρασκευή και ώρα 12.00', στον ίδιο ως άνω τόπο με τα θέματα που επέμεναν προς συζήτηση και ολοκληρώθηκε στις 14.00' της ίδιας ημέρας. Την 27^η Μαΐου 2016, κατά τη συζήτηση όλων των θεμάτων για τα οποία ελήφθη απόφαση παρίσταντο αδιαλείπτως τα ως άνω επτά (7) μέλη της Επιτροπής.

Β' ΘΕΜΑΤΑ ΕΚΤΟΣ ΗΜΕΡΗΣΙΑΣ ΔΙΑΤΑΞΗΣ

ΘΕΜΑ 5^ο: Έγκριση τηρηθείσης διαδικασίας επί των τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια από το ΠΑ.Γ.Ν.Η. αντιδραστηρίων αιματολογικών εξετάσεων με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού

Τα παρισταμένα μέλη της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας λαμβάνουν υπόψη:
Ι. Το άρθρο 3 παράγραφος δ του Ν.3580/2007 (ΦΕΚ Α'134/18.06.2007)
«Προμήθειες Φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας και

Κοινωνικής Αλληλεγγύης και άλλες διατάξεις», όπως τροποποιήθηκε και ισχύει σήμερα.

II. Το άρθρο 6 παράγραφος 2 του Ν.3580/2007 (ΦΕΚ Α'134/18.06.2007) «Φορείς για τη διενέργεια των προμηθειών, τη δημιουργία και τήρηση μητρώων προϊόντων, υπηρεσιών και προμηθευτών», στο οποίο ορίζεται ότι: *«Η δημιουργία και τήρηση Μητρώου Εγκεκριμένων Προϊόντων και Υπηρεσιών, συμπεριλαμβανομένου του καθορισμού των αποδεκτών τιμών αυτών, όπως επίσης Μητρώου Εγκεκριμένων Προμηθευτών και Παροχών Υπηρεσιών, καθώς και η σύνταξη προδιαγραφών ανά προϊόν και υπηρεσία και προτύπων ανάλωσης/ανάγκης ανά μονάδα αναφοράς, ανατίθενται στην Ανώνυμη Εταιρεία με την επωνυμία "Ερευνητικό Κέντρο Βιολογικών Υλικών" (Ε.ΚΕ.Β.ΥΛ. Α.Ε.). Τα ως άνω Μητρώα και οι προδιαγραφές, καθώς και οι τροποποιήσεις τους εγκρίνονται, μετά από εισήγηση της Επιτροπής, με αποφάσεις των Υπουργών Ανάπτυξης και Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης, που δημοσιεύονται στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.»*

III. Τη με αριθμ. 5804/2014 (ΦΕΚ Β' 3261/4-12-2014) κοινή απόφαση των Υπουργών Υγείας και του Αναπληρωτή Υπουργού Οικονομικών με θέμα «Έγκριση Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων των Μονάδων Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης έτους 2014, πιστώσεις 2014-2015, με χρηματοδότηση από τον Τακτικό Προϋπολογισμό, το Πρόγραμμα Δημοσίων Επενδύσεων, τις λοιπές πηγές».

IV. Τη με αριθμ. 6484/2014 (ΦΕΚ Β' 3693/31-12-2014) απόφαση του Υπουργού Υγείας «Ορισμός φορέων διενέργειας για την υλοποίηση του Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων Υγείας (Π.Π.Υ.Φ.Υ.) έτους 2014, πιστώσεις 2015, εξουσιοδότηση για την συγκρότηση συλλογικών οργάνων για την διεξαγωγή των διαγωνισμών-Παράταση του Προγράμματος Προμηθειών και Υπηρεσιών Υγείας (Π.Π.Υ.Υ.) των ετών 2010, 2011 και 2013».

V. Τη με αριθμ. 5108/2015 (ΦΕΚ Β' 3008/31.12.2015) απόφαση του Υπουργού Υγείας «Παράταση του Προγράμματος Προμηθειών, Υπηρεσιών Υγείας (Π.Π.Υ.Υ.) του έτους 2010 και των Προγραμμάτων Προμηθειών, Υπηρεσιών και Φαρμάκων Υγείας (Π.Π.Υ.Φ.Υ.) των ετών 2011, 2012, 2013 και 2014».

VI. Το με αριθμ. 6515/11-12-2013 έγγραφο της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας «Διαδικασία διαβούλευσης τεχνικών προδιαγραφών».

VII. Την απόφαση της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθη κατά την 65/17.7.2015/21.7.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1^ο) «Διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων».

VIII. Τη με αριθμ. 2889/24.7.2015 ανακοίνωση της Ε.Π.Υ. και τα με αριθμ. 2891/24.7.2015, 3094/7.8.2015 και 3512/14.9.2015 έγγραφά μας, σχετικά με την προαναφερθείσα απόφαση.

IX. 1. Την απόφαση της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθη κατά την 67/19.11.2015/24.11.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1^ο) «Τροποποίηση της απόφασης της ολομέλειας της Ε.Π.Υ. που ελήφθη κατά

την υπ' αριθμ. 65/17.7.2015/21.7.2015 συνεδρίασή της (θέμα 1^ο) και επιγράφεται «Διαδικασία έγκρισης τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων» (ΑΔΑ Ψ11Η465ΦΥΟ-16Ψ).

2. Την απόφαση της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθη κατά την 71/13.1.2016/19.1.2016 συνεδρίασή της (θέμα 5^ο εκτός ημερήσιας διάταξης) «Οδηγία για την αιτιολογία των τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων, την επίσπευση εκπόνησής τους και τη δημοσιότητά τους σύμφωνα με τις ρυθμίσεις που περιλαμβάνονται στις αποφάσεις της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθησαν κατά τις με αριθμό πρωτοκόλλου 65/17.7.2015/21.7.2015 (θέμα 1^ο), (ΑΔΑ Ψ11Η465ΦΥΟ-16Ψ) και 67/19.11.2015/24.11.2015 (θέμα 1ο), (ΑΔΑ 73ΜΝ465ΦΥΟ-Φ0Η) συνεδριάσεις της και ενσωματώνονται στην εγκύκλιο που εγκρίθηκε με την απόφαση της ίδιας Ολομέλειας που ελήφθη κατά τη με αριθμό πρωτοκόλλου 68/14.12.2015 συνεδρίασή της (θέμα 6ο), (ΑΔΑΩ9ΗΘ465ΦΥΟ-41Ι)».

3. Την απόφαση της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθη κατά την 80/13.4.2016/14.4.2016 συνεδρίασή της (θέμα 2^ο) «Έγκριση τηρηθείσας διαδικασίας επί των τεχνικών προδιαγραφών για τις ανάγκες των Φορέων Υγείας ΠΠΥΥ 2014 (ΣΕΙΡΑ 17) εκκρεμότητες τροποποιήσεων», δυνάμει της οποίας απορρίφθηκαν, μεταξύ άλλων, οι τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια από το ΠΑ.Γ.Ν.Η. αντιδραστηρίων αιματολογικών εξετάσεων με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού λόγω έλλειψης αιτιολογίας και αναπέμφθηκαν στον εν λόγω φορέα για νόμιμη αιτιολόγησή τους.

4. Το με αριθμό πρωτοκόλλου 2955/24.5.2016 έγγραφο του ΠΑ.Γ.Ν.Η. με το οποίο διαβιβάζεται συνημμένη σε αυτό η αιτιολογία των ως άνω τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια από αυτό αντιδραστηρίων αιματολογικών εξετάσεων με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού.

Χ. Το γεγονός ότι οι υπό έγκριση τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια από το ΠΑ.Γ.Ν.Η. αντιδραστηρίων αιματολογικών εξετάσεων με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού δεν αφορούν τεχνικές προδιαγραφές υλικών, των οποίων η διενέργεια έχει ανατεθεί στην Επιτροπή Προμηθειών Υγείας ή τις Υγειονομικές Περιφέρειες.

ΧΙ. Το γεγονός ότι η Επιτροπή Προμηθειών Υγείας στερείται του κατάλληλου, επιστημονικά εξειδικευμένου προσωπικού προκειμένου να ελέγξει και να κρίνει επί της ουσίας τις τεχνικές προδιαγραφές των οποίων ζητείται από αυτήν κάθε φορά η έγκριση. Για το λόγο αυτό παγίως ο έλεγχος που ασκεί κατά την έγκριση τεχνικών προδιαγραφών περιορίζεται αφενός στην τήρηση των τύπων της διαδικασίας εκπόνησής τους, αφετέρου δε στο εύλογο του ποσού που συνοδεύει την προμήθεια, χάριν της οποίας εκπονούνται οι τεχνικές προδιαγραφές. Άλλως, η Επιτροπή Προμηθειών Υγείας θα έπρεπε, λόγω της κατά τα ανωτέρω σοβαρής

υποστελέχωσης, να απορρίπτει συλλήβδην τις τεχνικές προδιαγραφές, με αποτέλεσμα οι δημόσιοι φορείς υγείας να μην είναι σε θέση να διεξάγουν προμήθειες.

XII. Τις διατάξεις των άρθρων του ΠΔ 113/2010 (ΦΕΚ Α'194/22-11-2010) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες»

XIII. Το άρθρο 66 του Ν.4270/2014 (ΦΕΚ Α'143/28-6-2014 «Αρχές δημοσιονομικής διαχείρισης και εποπτείας (ενσωμάτωση της Οδηγίας 2011/85/ΕΕ)-δημόσιο λογιστικό και διατάξεις»

XIV.1. Τη με αριθμ.2972/26-5-2016 εισήγηση του Τμήματος Προδιαγραφών, Τιμών και Ποιότητας με την οποία εισηγείται : «1.Την αποδοχή της εισήγησης του αρμόδιου φορέα (ΕΚΑΠΤΥ Α.Ε), αναφορικά με την αποδοχή των τεχνικών προδιαγραφών για τα είδη και τις υπηρεσίες, όπως αναλυτικά αναφέρονται στο συνημμένο πίνακα ο οποίος αποτελεί αναπόσπαστο μέρος του παρόντος πρακτικού της ΕΠΥ, μη εισερχομένης με την απόφασή της αυτή στην τεχνική κρίση του ΕΚΑΠΤΥ Α.Ε, λόγω έλλειψης στην Ε.Π.Υ. προσωπικού και δη εξειδικευμένου, με κατάλληλη επιστημονική επάρκεια, ικανού να αξιολογήσει τις υπό έγκριση τεχνικές προδιαγραφές. Επίσης η ανωτέρω έγκριση τελεί υπό τον όρο ότι οι πιστώσεις θα προσαρμοστούν στο ύψος του εγκεκριμένου ταμειακού προϋπολογισμού των φορέων στη χρήση 2016 στον αντίστοιχο ταμειακό προϋπολογισμό του έτους αυτού. 2.Την εφαρμογή των διατάξεων του Π.Δ.113 (ΦΕΚ Α 194/22-11-2010) «Ανάληψη υποχρεώσεων από τους Διατάκτες» καθώς και των διατάξεων του άρθρου 66 του ν. 4270/2014 (ΦΕΚ 143/Α28.6.2014), «Ανάληψη υποχρεώσεων», όπως ισχύουν, και την εξασφάλιση των αντίστοιχων πιστώσεων στον ΚΑΕ του προϋπολογισμού του κάθε φορέα, προκειμένου να διενεργηθούν οι εν λόγω διαγωνισμοί μεμονωμένα.»

2. Το γεγονός ότι ακόμη δεν έχει εγκριθεί με Κ.Υ.Α. ο Κανονισμός Λειτουργίας της Ε.Π.Υ.

Για όλους τους ανωτέρω επάλληλους λόγους

Αποφασίζουν ομόφωνα, μετά από διαλογική συζήτηση μεταξύ τους, τα εξής:

Πρώτον, απορρίπτουν ως αβάσιμα τα παράπονα του Π.Α.Γ.Ν.Η. ότι η απόρριψη των εν προκειμένω τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια από αυτό αντιδραστηρίων αιματολογικών εξετάσεων με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού, δυνάμει απόφασης της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθη κατά την 80/13.4.2016/14.4.2016 συνεδρίασή της (θέμα 2^ο), δεν εχώρησε νομίμως, διότι δήθεν ερείδεται σε οδηγία της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που εξεδόθη μετά την υποβολή τους.

Στο σημείο 13 της εν λόγω απόφασης, όπου παρατίθεται το αίτημα του Π.Α.Γ.Ν.Η. για έγκριση των εν προκειμένω τεχνικών προδιαγραφών γίνεται όντως αναφορά σε μη τήρηση της οδηγίας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθη στη 71/13.1.2016/19.1.2016 συνεδρίασή της (θέμα 5^ο

εκτός ημερήσιας διάταξης). Ωστόσο, όμως, στο διατακτικό της ίδιας απόφασης αναφέρεται ρητώς ότι οι απορριπτόμενες με αυτήν τεχνικές προδιαγραφές, στις οποίες περιλαμβάνονται οι εν προκειμένω δυνάμει του Πίνακα 8 της ίδιας απόφασης, δεν έχουν τηρήσει τη διαδικασία που καταστρώνεται στις αποφάσεις της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθησαν κατά τις με αριθμό πρωτοκόλλου 65/17.7.2015/21.7.2015 (θέμα 1^ο), (ΑΔΑ Ψ11Η465ΦΥΟ-16Ψ) και 67/19.11.2015/24.11.2015 (θέμα 1ο), (ΑΔΑ 73ΜΝ465ΦΥΟ-Φ0Η) συνεδριάσεις της και ενσωματώνονται στην εγκύκλιο που εγκρίθηκε με την απόφαση της ίδιας Ολομέλειας που ελήφθη κατά τη με αριθμό πρωτοκόλλου 68/14.12.2015 συνεδριάσή της (θέμα 6ο). Αναπόσπαστο μέρος της διαδικασίας αυτής είναι η αιτιολογία.

Υπενθυμίζεται σε ό,τι αφορά την αιτιολογία ότι στην απόφαση που ελήφθη στην 65^η και από 17.7.2015 και 21.7.2015 συνεδριάσεις της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας (θέμα 1^ο) – η απόφαση αυτή έχει αναρτηθεί, όπως όλες οι αποφάσεις κανονιστικού χαρακτήρα, στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ και στην ιστοσελίδα της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας και έχει σταλεί σε όλους τους δημόσιους φορείς υγείας από τον Ιούλιο του έτους 2015 - αναφέρονται μεταξύ άλλων τα εξής: «.....(γ) Η τελική απόφαση της Επιτροπής Προδιαγραφών πρέπει να διαλέγεται τουλάχιστον με το ως άνω, κατά τα οριζόμενα στο στοιχείο (α), υλικό που της παραδίδεται από το Τμήμα Προδιαγραφών, Τιμών και Ποιότητας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας, τις εν γένει διεθνείς, παραδεδομένες τεχνικές προδιαγραφές και πρότυπα, τις παραδοχές της επιστήμης, την εμπειρία, τυχόν κοινωνικές απαιτήσεις και τα αποτελέσματα της διαβούλευσης που προηγήθηκε επί του τελικού σχεδίου. (δ) Οι τεχνικές προδιαγραφές και πρότυπα πρέπει να καταρτίζονται με τρόπο κατά το δυνατόν γενικό, ώστε τουλάχιστον να αποφεύγεται ο περιορισμός του ανταγωνισμού μέσω τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων που ευνοούν έναν συγκεκριμένο προμηθευτή. 2. Η σύνταξη τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων από δημόσιους φορείς υγείας πρέπει να διενεργείται σύμφωνα με τη διαδικασία της παραγράφου 1, με τις εξής δύο διαφοροποιήσεις: (α) Η προβλεπόμενη στο στοιχείο (α) της παραγράφου 1 ανάρτηση λαμβάνει χώρα στην επίσημη ιστοσελίδα της αναθέτουσας αρχής. (β) Αρμόδια υπηρεσία σύμφωνα με το στοιχείο (α) της παραγράφου 1 για την εν γένει συλλογή του υλικού που παραδίδεται στην Επιτροπή Προδιαγραφών λογίζεται η υπηρεσιακή μονάδα της αναθέτουσας αρχής που διεξάγει την προμήθεια του προϊόντος ή της υπηρεσίας.....».

Τα ανωτέρω παρατιθέμενα εδάφια επιβάλλουν αιτιολογία των τεχνικών προδιαγραφών που εκπονούνται από τους δημόσιους φορείς υγείας και έκτοτε, από τη θέσπισή τους τον Ιούλιο του έτους 2015, παραμένουν αμετάβλητα.

Η οδηγία, στην οποία αναφέρεται το Π.Α.Γ.Ν.Η., δεν μεταβάλλει τη νέα διαδικασία εκπόνησης τεχνικών προδιαγραφών, ούτε προσθέτει νέο στάδιο

σε αυτήν. Αυτό άλλωστε προκύπτει, κατ' αρχάς, από τον ίδιο τον τίτλο της «Οδηγία για την αιτιολογία των τεχνικών προδιαγραφών και προτύπων, την επίσπευση εκπόνησής τους και τη δημοσιότητά τους σύμφωνα με τις ρυθμίσεις που περιλαμβάνονται στις αποφάσεις της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθησαν κατά τις με αριθμό πρωτοκόλλου 65/17.7.2015/21.7.2015 (θέμα 1^ο), (ΑΔΑ Ψ11Η465ΦΥΟ-16Ψ) και 67/19.11.2015/24.11.2015 (θέμα 1ο), (ΑΔΑ 73ΜΝ465ΦΥΟ-Φ0Η) συνεδριάσεις της και ενσωματώνονται στην εγκύκλιο που εγκρίθηκε με την απόφαση της ίδιας Ολομέλειας που ελήφθη κατά τη με αριθμό πρωτοκόλλου 68/14.12.2015 συνεδριάσή της (θέμα 6ο), (ΑΔΑΩ9ΗΘ465ΦΥΟ-41Ι)». Επίσης, τούτο προκύπτει από το σώμα της, όπου αναφέρονται κατά λέξη τα εξής: «...2. Το ότι ρυθμίσεις της εγκυκλίου επιβάλλουν η τελική απόφαση της επιτροπής προδιαγραφών να είναι αιτιολογημένη, καθορίζουν δε το ελάχιστο περιεχόμενο της νόμιμης αιτιολογίας ως το διάλογό της με: (α) Το υλικό του στοιχείου (α) της παραγράφου 1 της ως άνω εγκυκλίου που της παραδίδεται από το Τμήμα Προδιαγραφών, Τιμών και Ποιότητας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας εφόσον πρόκειται για επιτροπή της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας ή από την αρμόδια υπηρεσιακή μονάδα της αναθέτουσας αρχής εφόσον πρόκειται για επιτροπή δημόσιου φορέα υγείας που διεξάγει την προμήθεια του προϊόντος ή της υπηρεσίας, (β) τις εν γένει διεθνείς παραδεδεγμένες τεχνικές προδιαγραφές και πρότυπα, (γ) τις παραδοχές της επιστήμης, (δ) την εμπειρία, (ε) τυχόν κοινωνικές απαιτήσεις και (στ) τα αποτελέσματα της διαβούλευσης που προηγήθηκε επί του τελικού σχεδίου...».

Κατ' ακολουθίαν των ανωτέρω, το Π.Α.Γ.Ν.Η. εγνώριζε από τον Ιούλιο του έτους 2015 ότι οι εκπονούμενες υπό τη νέα διαδικασία τεχνικές προδιαγραφές οφείλουν να είναι αιτιολογημένες.

Δεύτερον, δέχονται και εγκρίνουν ως επαρκώς αιτιολογημένες τις υποβληθείσες με τα έγγραφα του Π.Α.Γ.Ν.Η. 13919/2015 και 305/2016 τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια από αυτό αντιδραστηρίων αιματολογικών εξετάσεων με ταυτόχρονη παραχώρηση συνοδού εξοπλισμού όπως αυτές συμπληρώνονται ως προς την αιτιολογία τους με το 2955/2016 έγγραφο του Π.Α.Γ.Ν.Η. Πρόκειται για τις τεχνικές προδιαγραφές που είχαν αρχικώς απορριφθεί και αναπεμφθεί στο Π.Α.Γ.Ν.Η. δυνάμει απόφασης της Ολομέλειας της Επιτροπής Προμηθειών Υγείας που ελήφθη κατά την 80/13.4.2016/14.4.2016 συνεδριάσή της (θέμα 2^ο). Οι εγκρινόμενες τεχνικές προδιαγραφές και η αιτιολογία τους ενσωματώνονται ως Παραρτήματα Β' και Γ' αντιστοίχως του παρόντος πρακτικού, τα οποία αποτελούν αναπόσπαστο μέρος του.

Τρίτον, ενόψει του ότι οι εγκρινόμενες τεχνικές προδιαγραφές αφορούν προμήθεια αντιδραστηρίων, υπενθυμίζουν στο Π.Α.Γ.Ν.Η. και σε κάθε δημόσιο φορέα υγείας που πρόκειται να τις χρησιμοποιήσει τις εξής εγκυκλίους της Επιτροπής Προμήθειας Υγείας:

(α) Την εγκύκλιο για την απαγόρευση προμήθειας αντιδραστηρίων ή/και αναλωσίμων υλικών που μπορούν να συνδυαστούν με ιατροτεχνολογικό μηχάνημα συγκεκριμένης μόνον εταιρίας ή συνδεδεμένων με αυτή εταιριών, του οποίου η χρήση λαμβάνεται δωρεάν (ΑΔΑ: 7ΔΞΘ465ΦΥΟ-Μ89), η οποία πρέπει απαραίτητως να τηρείται.

(β) Την εγκύκλιο για την προμήθεια από ανεξάρτητο προμηθευτή της υπηρεσίας του εσωτερικού και εξωτερικού ποιοτικού ελέγχου των κάθε είδους αντιδραστηρίων, μηχανημάτων και υπηρεσιών για την εξέταση βιολογικών υλικών (ΑΔΑ: 69Λ6465ΦΥΟ-ΖΥΡ), η οποία πρέπει απαραίτητως να λαμβάνεται υπόψη.

Τέταρτον, την ανάρτηση στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ της παρούσας απόφασης με τα Παραρτήματα Β' και Γ', που περιλαμβάνουν τις ως άνω τεχνικές προδιαγραφές και την αιτιολογία τους.

Ο ΑΝΤΙΠΡΟΕΔΡΟΣ

ΑΠΟΣΤΟΛΟΣ Κ. ΣΙΝΗΣ