

# **ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΗ ΓΙΑ ΒΡΕΦΙΚΟ ΑΦΡΟΛΟΥΤΡΟ - ΣΑΜΠΟΥΑΝ**

## **1. Εισαγωγή**

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

Το αφρόλουτρο και το σαμπουάν χαρακτηρίζονται ως καλλυντικά προϊόντα, όπως αυτά ορίζονται στο άρθρο 2 του Καν.1223/2009.

Στη συνέχεια του παρόντος και για λόγους συντόμευσης το βρεφικό αφρόλουτρο - σαμπουάν θα αναφέρεται ως «προϊόν». Επιπλέον, η αναφορά σε συγκεκριμένους Κανονισμούς της Ευρωπαϊκής Ένωσης και σε άλλες διατάξεις της ενωσιακής και εθνικής νομοθεσίας αφορά και τις εκάστοτε ισχύουσες τροποποιήσεις τους.

## **2. Χαρακτηριστικά Προϊόντος**

### **2.1. Γενικά Χαρακτηριστικά**

2.1.1. Το προϊόν πρέπει να παράγεται και να συσκευάζεται σε νομίμως λειτουργούσες επιχειρήσεις σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στην ευρωπαϊκή και εθνική νομοθεσία.

2.1.2. Η παραγωγή και η διάθεσή του προϊόντος στην αγορά πρέπει να συμμορφώνονται με τα προβλεπόμενα στην ευρωπαϊκή και την ελληνική νομοθεσία περί υγιεινής και ασφάλειας προϊόντων.

2.1.3. Η παραγωγή του σαμπουάν πρέπει να είναι σύμφωνη με την ορθή βιομηχανική πρακτική.

2.1.4. Το προϊόν πρέπει να συμμορφώνεται με τα οριζόμενα στον Καν.1223/2009.

2.1.5. Το προϊόν πρέπει να είναι κατάλληλο για επαφή με τα μάτια.

2.1.6. Το προϊόν πρέπει να είναι κατάλληλο για χρήση σε ευαίσθητα δέρματα.

2.1.7. Το προϊόν πρέπει να είναι κατάλληλο για χρήση από βρέφη και να μπορεί να χρησιμοποιείται τόσο ως σαμπουάν όσο και ως αφρόλουτρο.

### **2.2. Μακροσκοπικά – Οργανοληπτικά Χαρακτηριστικά**

2.2.1. Το προϊόν πρέπει να έχει υγρή παχύρρευστη υφή και να ρέει ελεύθερα.

2.2.2. Το προϊόν πρέπει να έχει ευχάριστη οσμή.

### **2.3. Φυσικοχημικά Χαρακτηριστικά**

2.3.1. Το προϊόν πρέπει να έχει ουδέτερο pH για το δέρμα.

2.3.2. Το προϊόν δε θα πρέπει να περιέχει οινόπνευμα και χρωστικές ουσίες και συντηρητικά, που δεν περιλαμβάνονται στις επιτρεπόμενες ουσίες και συγκεντρώσεις αυτών του Καν. 1223/2009.

2.3.3. Οι ουσίες για τις οποίες υπάρχει περιορισμός χρήσης στο προϊόν αναφέρονται στον Καν. 1223/2009.

## **3. Συσκευασία**

**3.1.** Το προϊόν θα συσκευάζεται σε ανακυκλώσιμο πλαστικό μπουκάλι (προσυσκευασία), που κλείνει με πλαστικό καπάκι ή / και αντλία.

**3.2.** Η προσυσκευασία θα περιέχει τουλάχιστον 300ml προϊόντος.

**3.3.** Οι προσυσκευασίες θα είναι καινούριες, κλειστές και σφραγισμένες, χωρίς ίχνη παραβίασης. Δε θα πρέπει να έχουν σπασίματα ή ρωγμές, τρύπες και να εμφανίζουν διαρροή του προϊόντος.

**3.4.** Οι προσυσκευασίες θα παραδίδονται σε χαρτοκιβώτια (δευτερογενής συσκευασία) κατάλληλου βάρους και αντοχής για παλετοποίηση.

#### **4. Επισημάνσεις**

Στην επισήμανση του προϊόντος θα περιέχονται οι υποχρεωτικές πληροφορίες που απαιτείται να παρέχονται στον καταναλωτή βάσει των διατάξεων της ενωσιακής (Καν.1223/2009) και εθνικής (Δι.Ε.Π.Π.Υ.) νομοθεσίας.

##### **4.1. Ενδείξεις πάνω στην προσυσκευασία**

Επί της προσυσκευασίας θα πρέπει, κατ' ελάχιστον, να αναγράφονται οι ακόλουθες έντυπες πληροφορίες με ευανάγνωστους, εμφανείς και ανεξίτηλους χαρακτήρες:

- Η ονομασία πώλησης του προϊόντος.
- Το όνομα ή η εταιρική επωνυμία και η διεύθυνση του υπεύθυνου προσώπου.
- Το ονομαστικό περιεχόμενο εκφρασμένο σε όγκο (ml).
- Ένδειξη για το χρόνο διατηρησιμότητας μετά το άνοιγμα της συσκευασίας.
- Ο κατάλογος των συστατικών του προϊόντος.
- Οι ειδικές προφυλάξεις κατά τη χρήση.
- Ο αριθμός της παρτίδας παραγωγής ή το στοιχείο αναφοράς που επιτρέπει την αναγνώριση του καλλυντικού προϊόντος.
- Η φράση «**ΔΩΡΕΑΝ ΔΙΑΝΟΜΗ-ΤΕΒΑ**» καθώς και το σήμα της Ευρωπαϊκής Ένωσης, τα οποία δύναται να τίθενται επί της προσυσκευασίας και με αυτοκόλλητη ετικέτα.

*Σε περίπτωση που επί της συσκευασίας υπάρχουν επισημάνσεις σχετικά με οφθαλμολογικούς, δερματολογικούς, κλινικούς και μικροβιολογικούς ελέγχους, πρέπει οι ισχυρισμοί αυτοί 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.
- Ο αριθμός της σύμβασης.
- Η φράση «**ΔΩΡΕΑΝ ΔΙΑΝΟΜΗ-ΤΕΒΑ**» καθώς και το σήμα της Ευρωπαϊκής Ένωσης, τα οποία δύναται να τίθενται επί της προσυσκευασίας και με αυτοκόλλητη ετικέτα.

#### **5. Διενεργούμενοι Έλεγχοι**

##### **5.1. Έλεγχος εγκαταστάσεων**

Η Υπηρεσία που διενεργεί το διαγωνισμό συνεργάζεται με τις κατά τόπους Περιφέρειες και

Περιφερειακές Ενότητες προκειμένου οι αρμόδιες Υπηρεσίες Ελέγχου των Περιφερειακών Ενοτήτων να διενεργήσουν τους απαραίτητους ελέγχους στις εγκαταστάσεις του αναδόχου, για τη νόμιμη λειτουργία και την τήρηση των γενικών απαιτήσεων υγιεινής και ασφάλειας και των λοιπών απαιτήσεων της νομοθεσίας. Επίσης, η Υπηρεσία που διενεργεί το διαγωνισμό διατηρεί το δικαίωμα να συνεργαστεί με τις αρμόδιες Υπηρεσίες Ελέγχου προκειμένου αυτές να διενεργήσουν ελέγχους στις εγκαταστάσεις παραγωγής και συσκευασίας του προϊόντος.

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 και όχι λιγότερα από δύο) της παραδοθείσας ποσότητας την τήρηση της παραγράφου 2.1.7., τα μακροσκοπικά – οργανοληπτικά χαρακτηριστικά της παραγράφου 2.2 και τις απαιτήσεις συσκευασίας και επισήμανσης, σύμφωνα με τις παραγράφους 3, 4.1. και 4.2. αντίστοιχα.

Η Υπηρεσία που διενεργεί τον διαγωνισμό διατηρεί ανά πάσα στιγμή το δικαίωμα να προβεί σε εργαστηριακούς ελέγχους των παραδοθέντων προϊόντων μετά από νέα δειγματοληψία, συμπεριλαμβανομένου του ελέγχου της παραγράφου 6.(γ). Το είδος των εργαστηριακών ελέγχων και η ποσότητα του δείγματος θα καθορίζονται μετά από επικοινωνία με το αρμόδιο εργαστήριο του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (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 μαζί με την τεχνική προσφορά μία υπεύθυνη δήλωση όπου θα δηλώνει τα παρακάτω:

α) έλαβε γνώση και συμμορφώνεται με όλους τους όρους των τεχνικών προδιαγραφών χωρίς καμία μεταβολή.

β) εγγυάται ότι θα αντικαταστήσει όση ποσότητα του προϊόντος κριθεί ως ακατάλληλη με δικό του προσωπικό, μέσα και δαπάνες.

γ) το υπό προμήθεια είδος συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του Καν. 1907/2006 - R.E.A.C.H. (Registration, Evaluation and Authorization of Chemicals) της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Η Υπηρεσία μετά την υπογραφή της Σύμβασης διατηρεί το δικαίωμα, όπου και όταν κριθεί αναγκαίο, να ζητήσει να προσκομιστούν δικαιολογητικά τεκμηρίωσης ή να διενεργηθούν εργαστηριακές δοκιμές.

δ) το προϊόν είναι καταχωρημένο στον Ευρωπαϊκό Φορέα (CPNP) ως καλλυντικό προϊόν και να αναφέρει τον αριθμό καταχώρησης του.