



ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε

Ανώνυμος Εισαγωγική & Εξαγωγική Εταιρεία Ιατρικών Ειδών

Αθήνα 25/7/2019

Πρός : ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΧΑΛΚΙΔΑΣ
Γ.Ν.Κ.Υ.ΚΑΡΥΣΤΟΥ-Γ.Ν.Κ.Υ.ΚΥΜΗΣ

Ν.Μ. : ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ Κ.Υ.ΚΥΜΗΣ

ΓΡΑΦΕΙΟ ΑΝ.ΔΙΟΙΚΗΤΗ

Τηλ.22223 50140

FAX 22220 23332

e-mail : finance@gnkymis.gr

Θέμα : Διαβούλευση Τεχνικών προδιαγραφών για την προμήθεια «ΦΙΛΤΡΩΝ Μ.Τ.Ν.» αρ.πρωτ.5762/19-7-19

Κύριοι,

Λάβαμε γνώση των προδιαγραφών για την διενέργεια διαγωνισμού για την προμήθεια «ΦΙΛΤΡΩΝ Μ.Τ.Ν.» και διαπιστώσαμε ότι περιλαμβάνονται «φωτογραφικές» προδιαγραφές και κατά συνέπεια έχουμε να κάνουμε τις ακόλουθες παρατηρήσεις :

1^ο Ο ορισμός συγκεκριμένων μεμβρανών, και συγκεκριμένων τρόπων αποστείρωσης, παραπέμπει σε συγκεκριμένα φίλτρα και αποκλείουν έτσι περισσότερο την προσφορά φίλτρων, πέραν των φωτογραφικά καθοριζόμενων.

Οι τεχνικές προδιαγραφές των φίλτρων και των δυο κατηγοριών Α2 και Β2, δεν αρκούν στη γενική περιγραφή της ζητούμενης κατηγορίας φίλτρου, εξειδικεύοντας απλά την αιτούμενη κάθε φορά επιφάνεια μεμβράνης, που σχετίζεται με τον σωματότυπο του ασθενούς, αλλά θέτουν και πρόσθετες προδιαγραφές. Οι προδιαγραφές αυτές, πέραν του ότι δεν προβλέπονται από το ευρωπαϊκό πρότυπο τεχνικών προδιαγραφών EN ISO 8637 "Cardiovascular implants and extracorporeal systems - Haemodialysers, haemodiafilters, haemofilters and haemoconcentrators", δυνάμει του οποίου χορηγείται η σήμανση CE στα φίλτρα, κάνουν ρητή μνεία όσον αφορά στο είδος της μεμβράνης σε εμπορικά σήματα και συγκεκριμένη σύνθεση μεμβράνης, φωτογραφίζοντας συγκεκριμένους οίκους κατασκευής και κατ'επέκταση προμηθευτές.

Θα πρέπει να τονιστεί ότι η διακήρυξη όφειλε να καθορίζει απλά τις κατηγορίες φίλτρων που ζητάει με αναφορά στα γενικά χαρακτηριστικά αυτών, χωρίς όμως να προχωράει σε περαιτέρω εξειδίκευση των συνθετικών μεμβρανών των φίλτρων, οι οποίες διαφοροποιούνται ανάλογα με τη σύσταση του υλικού τους και την αρχιτεκτονική τους.





ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε

Ανώνυμος Εισαγωγική & Εξαγωγική Εταιρεία Ιατρικών Ειδών

2^ο. Ο ορισμός συγκεκριμένου και μοναδικού τρόπου αποστείρωσης είναι παράνομος, δεδομένου ότι τίθενται πρόσθετοι όροι, πέραν των απαιτήσεων του ευρωπαϊκών προτύπων για τη χορήγηση της σήμανσης CE και αποσκοπούν και αυτοί στον περιορισμό του ανταγωνισμού. Σημειώνεται ότι στο σχετικό πρότυπο δε γίνεται ουδεμία απολύτως μνεία για τον τύπο της αποστείρωσης, απλά απαιτείται να υπάρχει αποστείρωση **με έναν από τους εγκεκριμένους τρόπους αποστείρωσης.**

Είναι σαφές ότι από τη στιγμή που το φίλτρο έχει αποστειρωθεί τότε καλύπτονται οι ανάγκες τις αποστείρωσης. Είναι δε δεδομένο ότι για όλα τα προϊόντα που χαρακτηρίζονται αποστειρωμένα, όπως φυσικά και τα φίλτρα, η σήμανση CE χορηγείται αφού έχει διαπιστωθεί η επιτυχής διαδικασία της αποστείρωσης. Ο ορισμός αποστείρωσης με συγκεκριμένους τρόπους ανά ζητούμενο φίλτρο, και όχι όλους τους αποδεκτούς τρόπους αποστείρωσης, καθορίζει-φωτογραφίζει προϊόντα συγκεκριμένων εταιρειών και δημιουργεί εμπόδια στην ελεύθερη διακίνηση προϊόντων που φέρουν νόμιμα σήμανση CE.

Είναι χαρακτηριστικό ότι γίνεται μνεία συγκεκριμένης αποστείρωσης σε κάθε ζητούμενο τύπο φίλτρου σε πλήρη εναρμόνιση με όσα θέτει ο **συγκεκριμένος κατασκευαστής-προμηθευτής και μόνο.**

3^ο. Είναι γνωστό ότι οι διαγωνισμοί για την προμήθεια φίλτρων αιμοκάθαρσης γίνονται με κριτήριο την «Συμφερότερη προσφορά αποκλειστικά βάσει της τιμής» ως εκ τούτου θα πρέπει να απαλειφθούν όροι που περιλαμβάνονται στις προδιαγραφές σας και δημιουργούν σύγχυση ή αλλοιώνουν το κριτήριο της «χαμηλότερης τιμής»

Τέτοιοι όροι είναι οι :

- Σε φίλτρα ίδιου τύπου προτιμώνται αυτά με μεγαλύτερο KoA
- Σε φίλτρα ίδιου τύπου προτιμώνται αυτά με συντελεστή διαβατότητας β2M πλησιέστερα στην τιμή 1.

Ενώ λοιπόν κριτήριο της διαγωνιστικής διαδικασίας είναι αυτό της συμφερότερης προσφοράς αποκλειστικά βάσει της τιμής, με απλά δηλαδή λόγια η χαμηλότερη τιμή, συγχρόνως και αντιφατικώς, προβλέπονται και πρόσθετα κριτήρια για την επιλογή προμηθευτή, τα οποία δεν είναι πρόσφορα, όταν κριτήριο είναι μόνο η χαμηλότερη τιμή, και αλλοιώνουν το κριτήριο αυτό. Δυνάμει δε των κριτηρίων αυτών (δηλ. *υψηλότερο KoA, συντελεστή διαβατότητας (SC) για τη β2 μικροσφαιρίνη*), η αναθέτουσα αρχή μπορεί να επιλέξει προμηθευτή αγνοώντας το ποιος προσέφερε τη χαμηλότερη τιμή. Επιπλέον και όλως εκ περισσού σημειώνουμε, ότι τα πρόσθετα αυτά κριτήρια δεν εξειδικεύονται με αναφορά σε συγκεκριμένα αριθμητικά μεγέθη, αλλά ούτε και ορίζεται συντελεστής βαρύτητας για το κάθε κριτήριο χωριστά και το πώς αυτά συνδυάζονται με το κριτήριο της τιμής. Οι όροι αυτοί καταλύουν πλήρως τις αρχές της αντικειμενικότητας και διαφάνειας αφού επιτρέπουν στην αναθέτουσα αρχή να επιλέξει προμηθευτή όχι βάσει ρητά καθορισμένου κριτηρίου, η ορθή εφαρμογή του οποίου να μπορεί να ελεγχθεί αντικειμενικά, αλλά με κριτήρια εντελώς αόριστα και αδιαφανή, χωρίς δυνατότητα αντικειμενικού ελέγχου τους.

4^ο. Επίσης στην προτελευταία παράγραφο των προδιαγραφών αναφέρεται :





ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε

Ανώνυμος Εισαγωγική & Εξαγωγική Εταιρεία Ιατρικών Ειδών

«Σε περίπτωση προσφοράς προϊόντος που κατασκευάζεται σε χώρα εκτός Ε.Ε., δήλωση στην οποία να αναφέρεται σε ποιά (ες) αγορά (ες) κράτους μέλους.....έ'τε απο τον ίδιο ,είτε απο τον κατασκευαστή.»

Ο όρος αυτός προερχόμενος από παλαιότερα χρόνια , δεν εξυπηρετεί τον λόγο για τον οποίο ζητείται , πρακτικά στην ουσία δεν υπάρχει λόγος για να ζητείται αφού πλέον όλα τα είδη που κυκλοφορούν στην Ελλάδα φέρουν σήμανση CE.

Σύμφωνα με την κείμενη Νομοθεσία, όλα τα «Ιατροτεχνολογικά Προϊόντα» που φέρουν νόμιμα την σήμανση CE **κυκλοφορούν Ελεύθερα στις χώρες της Ε.Ε.**, χωρίς κανένα περιορισμό όπως ορίζεται στην οδηγία 93/42/Ε.Ε. και την ΥΑ ΔΥ8δ/Γ.Π.ΟΙΚ.130648/2009 αρ. 4 Παρ.1.

Το πιστοποιητικό CE που συνήθως συνοποβάλλεται με τις προσφορές αποδεικνύει την «Ελευθερη και χωρίς περιορισμούς διακίνηση στις χώρες της Ε.Ε., των ιατροτεχνολογικών προϊόντων που καλύπτει». Δεν χρειάζονται επιπλέον αποδεικτικά στοιχεία που να τεκμηριώνουν την «Ελευθερη και χωρίς περιορισμούς διακίνηση στις χώρες της Ε.Ε.», αρκεί το πιστοποιητικό CE.

5^ο. Για τις συγκεκριμένες προδιαγραφές που τίθενται προς διαβούλευση από την υπηρεσία σας, έχει εκδοθεί η απόφαση 30/2016 του Τριμελούς Διοικητικού Εφετείου Τριπόλεως, καθώς και οι αποφάσεις της ΑΕΠΠ **87/2017, 1163/2018, 601/2019**, στις οποίες και αναγνωρίζονται ως «φωτογραφικές» αυτού του τύπου οι προδιαγραφές , που περιορίζουν την ελεύθερη συμμετοχή όλων των προμηθευτών και ζητείται η άρση τους από τα νοσοκομεία αυτά και η τροποποίηση τους.

6^ο. Προτείνουμε την χρήση των προδιαγραφών που χρησιμοποιήθηκαν από την ΕΠΥ με την διακήρυξη Νο.3/2010 οι οποίες επιτρέπουν την προσφορά **όλων των φίλτρων αιμοκάθαρσης που υπάρχουν στην αγορά** ακόμα και αυτών που με τις παρούσες προδιαγραφές «φωτογραφικά» ζητάει το νοσοκομείο σας. Δηλαδή δεν εμποδίζονται οι προμηθευτές που έχουν τα συγκεκριμένα φίλτρα να τα προσφέρουν σε διαγωνισμό με προδιαγραφές χωρίς «φωτογραφικούς» όρους ή διατάξεις.

Παρακαλούμε να αφαιρεθούν όλες οι προδιαγραφές που αναφέρουμε ανωτέρω, «φωτογραφίζουν» συγκεκριμένα φίλτρα και φέρουν εμπόδια στην ελεύθερη διακίνηση προϊόντων που φέρουν την σήμανση CE, διαφορετικά να προστεθούν σε αυτές και οι δικές μας προδιαγραφές.

Σε περίπτωση που οι εν λόγω προδιαγραφές δεν τροποποιηθούν και παράξουν διακήρυξη Δημόσιου Διαγωνισμού ,τότε η διακήρυξη αυτή θα προσβληθεί με κάθε ένδικο μέσο.

-Περαιτέρω σας κοινοποιούμε τις προδιαγραφές των φίλτρων Αιμοκάθαρσης που προσφέρει η εταιρεία μας τα οποία χρησιμοποιούνται σε πολλά νοσοκομεία της Ελλάδας μεταξύ αυτών και στο νοσοκομείο σας, με άριστα θεραπευτικά αποτελέσματα.





ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε

Ανώνυμος Εισαγωγική & Εξαγωγική Εταιρεία Ιατρικών Ειδών

ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ A2 - Φίλτρα in vitro Kuf > 20ml/mmHg/h/1.0 m² , Συνθετικές Μεμβράνες High Flux και επιφάνεια μεμβράνης ≥ 1.5 m².

VITAL®

Φίλτρα αιμοκάθαρσης **High Flux series**

Φίλτρα αιμοκάθαρσης, Υψηλής διαπερατότητας (High Flux), υψηλής απόδοσης, άριστης βιοσυμβατότητας, κατάλληλα για θεραπεία με σύγχρονες μεθόδους αιμοκάθαρσης.

Κατασκευάζονται με σύγχρονες , εξελιγμένες , συνθετικές μεμβράνες αιμοκάθαρσης , πολυαιθερικής σουλφόνης εμπλουτισμένης με πολυβινυλπυρολιδόνη (PVP) προκειμένου να επιτευχθεί καλύτερη υδροφιλική συμπεριφορά, εξασφαλίζοντας έτσι άριστη βιοσυμβατότητα , και υψηλές αποδόσεις κάθαρσης για αποτελεσματικότερη θεραπεία.

Τα φίλτρα VITAL της νέας σειράς φίλτρων “V-series” , κατασκευάζονται με περίβλημα και καπάκια από πολυπροπυλένιο χωρίς BPA (BPA-free), για ασφαλέστερη αιμοκάθαρση και καλύτερη βιοσυμβατότητα.

Τύπος Μεμβράνης : **Πολυαιθερική σουλφόνη τύπου Amical**
Διαθέσιμα μεγέθη μεμβράνης : **1.4m² -1.6m²-1.8m² - 2.0m²- 2.2m²**
Μέθοδος αποστείρωσης : **Ακτινοβολία γ'**

Τα φίλτρα συνοδεύονται από αρτηριακές και φλεβικές γραμμές, κατάλληλες για τα μηχανήματα της M.T.N του νοσοκομείου , κατασκευασμένες από Ιατρικό PVC , απαλλαγμένο από φθαλικές ενώσεις (DEHP FREE).

Εργοστάσιο Κατασκευής : **Vital Healthcare Sdn.Bhd.**

Δ/νση : Lot 3, Jalan Sultan Mohamed 3, Bandar Sultan Sulaiman 42000 Palabuhan Klang, Selangor Darul Ehsan, Μαλαισία.

Πιστοποίηση : ISO 13485:2016 Σήμανση CE : CE 0197
Φορέας Πιστοποίησης : TUV Rheinland, με αριθμό αναγνώρισης 0197
Χώρα Κατασκευής : Μαλαισία.

EU Representative / Αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση:

MT Promedt Consulting GmbH, Altenhofstrasse 80 D-66386, St.Ingbert , Γερμανία.





ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε

Ανώνυμος Εισαγωγική & Εξαγωγική Εταιρεία Ιατρικών Ειδών

ΕΠΙΔΟΣΕΙΣ ΚΑΘΑΡΣΗΣ ΦΙΛΤΡΩΝ VITAL® High Flux "V-series"

Καθάρσεις ουσιών σε ml/min με $Q_B=300\text{ml/min}$ - $Q_D=500\text{ml/min}$ - $Q_F=0$

Κατηγορία Μembrάνης φίλτρου	Τύπος Μembrάνης/ Επιφάνεια σε m^2	ΚΩΔΙΚΟΙ Εργοστασίου/ ΕΚΑΠΤΥ/ Τιμολόγησης	ΟΓΚΟΣ Πλήρωσης ml	KuF φίλτρου	KuF Ανά m^2	Ουρία	Κρεατινίνη	Φωσφορικά	Βιτ. B12	Ινου- λίνη	ΚοΑ* ουρίας
A2.Φίλτρα in vitro Kuf >20ml/mmHg/h/1.0m ² , συνθετικές μεμβράνες high-flux & επιφάνεια μεμβράνης $\geq 1.5 \text{ m}^2$.	Polyethersulfone 1.6	V16HF/ 1073064/ 14021	100	55	34,3	261	231	239	158	121	1.123,20
A2.Φίλτρα in vitro Kuf >20ml/mmHg/h/1.0m ² , συνθετικές μεμβράνες high-flux & επιφάνεια μεμβράνης $\geq 1.5 \text{ m}^2$.	Polyethersulfone 1.8	V18HF/ 1073065/ 14022	109	60	33.3	267	245	251	175	129	1.132,64
A2.Φίλτρα in vitro Kuf >20ml/mmHg/h/1.0m ² , συνθετικές μεμβράνες high-flux & επιφάνεια μεμβράνης $\geq 1.5 \text{ m}^2$.	Polyethersulfone 2.0	V20HF/ 1073066/ 14023	120	66	33	275	258	264	190	140	1.450,36
A2.Φίλτρα in vitro Kuf >20ml/mmHg/h/1.0m ² , συνθετικές μεμβράνες high-flux & επιφάνεια μεμβράνης $\geq 1.5 \text{ m}^2$.	Polyethersulfone 2.2	V22HF/ 1073067/ 14024	138	72	32,7	280	270	273	205	149	1.770,64
Αποστείρωση : Ακτινοβολία γ', Πάχος Τοιχωμάτων = 40μm Εσωτερική διάμετρος = 200μm *ΚοΑ/Q _F =10ml/min SC $\geq$ 0.7 (β2) Max TMP=500mmHg											

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ (ετικέτα/συσσκευασία) : Σύμφωνα με τα σχετικά πρότυπα κατασκευής , την οδηγία 93/42/ΕΕ .

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ : 24 Τεμάχια

ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ B2 - Φίλτρα με in vitro Kuf $\leq 20\text{ml/mmHg/h/1.0 m}^2$, Συνθετικές Μembrάνες low Flux και επιφάνεια μεμβράνης $\geq 1.5 \text{ m}^2$.

VITAL®

Φίλτρα αμοκάθαρσης L-series





ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε

Ανώνυμος Εισαγωγική & Εξαγωγική Εταιρεία Ιατρικών Ειδών

Φίλτρα αιμοκάθαρσης, χαμηλής διαπερατότητας (Low Flux), υψηλής απόδοσης, άριστης βιοσυμβατότητας, κατάλληλα για θεραπεία με σύγχρονες μεθόδους αιμοκάθαρσης.

Κατασκευάζονται με σύγχρονες, εξελιγμένες, συνθετικές μεμβράνες αιμοκάθαρσης, πολυαιθερικής σουλφόνης εμπλουτισμένης με πολυβινυλπυρολιδόνη (PVP) προκειμένου να επιτευχθεί καλύτερη υδροφιλική συμπεριφορά, εξασφαλίζοντας έτσι άριστη βιοσυμβατότητα, και υψηλές αποδόσεις κάθαρσης για αποτελεσματικότερη θεραπεία.

Τα φίλτρα VITAL της νέας σειράς φίλτρων “V-series”, κατασκευάζονται με περίβλημα και καπάκια από πολυπροπυλένιο χωρίς BPA (BPA-free), για ασφαλέστερη αιμοκάθαρση και καλύτερη βιοσυμβατότητα.

Τύπος Μεμβράνης **Πολυαιθερική σουλφόνη τύπου Amical**

Διαθέσιμα μεγέθη μεμβράνης **1.6m² - 1.8m² - 2.0m² - 2.2m²**

Μέθοδος αποστείρωσης : **Ακτινοβολία γ'**

ΕΠΙΔΟΣΕΙΣ ΚΑΘΑΡΣΗΣ ΦΙΛΤΡΩΝ VITAL® Low Flux “V-series”

Καθάρσεις ουσιών σε ml/min με Q_B=300ml/min - Q_D=500ml/min - Q_F=0

Κατηγορία Μεμβράνης φίλτρου	Τύπος Μεμβράνης/Επιφάνεια σε m ²	ΚΩΔΙΚΟΙ Εργοστασίου/ΕΚΑΠΤΥ/Τιμολόγησης	ΟΓΚΟΣ Πλήρωσης ml	KuF φίλτρου	KuF Ανά m ²	Ουρία	Κρεατινίνη	Φωσφορικά	Βιτ. B12	Ινουλίνη	ΚοΑ* ουρίας
B2.Φίλτρα in vitro KuF≤20ml/mmHg/h/1.0 m ² , συνθετικές μεμβράνες low-flux και επιφάνεια μεμβράνης ≥ 1,5 m ² .	Polyethersulfone 1.6	V16LF/1073057/14014	98	23	14.3	251	228	226	130	-	960,70
B2.Φίλτρα in vitro KuF≤20ml/mmHg/h/1.0 m ² , συνθετικές μεμβράνες low-flux και επιφάνεια μεμβράνης ≥ 1,5 m ² .	Polyethersulfone 1.8	V18LF/1073058/14015	110	26	14.4	259	245	238	146	-	1.082,78
B2.Φίλτρα in vitro KuF≤20ml/mmHg/h/1.0 m ² , συνθετικές μεμβράνες low-flux και επιφάνεια μεμβράνης ≥ 1,5 m ² .	Polyethersulfone 2.0	V20LF/1073059/14016	125	29	14.5	268	254	250	160	-	1.264,80
B2.Φίλτρα in vitro KuF≤20ml/mmHg/h/1.0 m ² , συνθετικές μεμβράνες low-flux και επιφάνεια μεμβράνης ≥ 1,5 m ² .	Polyethersulfone 2.2	V22LF/1073060/14017	137	33	15	274	269	261	175	-	1.568,90
Αποστείρωση : Ακτινοβολία γ', Πάχος Τοιχωμάτων = 40μm Εσωτερική διάμετρος = 200μm *ΚοΑ/Q _F =10ml/min Max TMP=500mmHg											





ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε

Ανώνυμος Εισαγωγική & Εξαγωγική Εταιρεία Ιατρικών Ειδών

Τα φίλτρα συνοδεύονται από αρτηριακές και φλεβικές γραμμές, κατάλληλες για τα μηχανήματα της Μ.Τ.Ν του νοσοκομείου , κατασκευασμένες από Ιατρικό PVC , απαλλαγμένο από φθαλικές ενώσεις (DEHP FREE).

Εργοστάσιο Κατασκευής : **Vital Healthcare Sdn.Bhd.**

Δ/νση : Lot 3, Jalan Sultan Mohamed 3, Bandar Sultan Sulaiman 42000 Palabuhan Klang, Selangor Darul Ehsan, Μαλαισία.

Πιστοποίηση : ISO 13485:2016 Σήμανση CE : CE 0197

Φορέας Πιστοποίησης : TÜV Rheinland, με αριθμό αναγνώρισης 0197

Χώρα Κατασκευής : Μαλαισία.

EU Representative / Αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση:

MT Promedt Consulting GmbH, Altenhofstrasse 80 D-66386, St.Ingbert , Γερμανία.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ (ετικέτα/συσκευασία) : Σύμφωνα με τα σχετικά πρότυπα κατασκευής , την οδηγία 93/42/ΕΕ και την διακήρυξη.

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ : 24 Τεμάχια

Είμαστε στην διάθεση σας για κάθε σχετική πληροφορία που θα χρειασθείτε.

Για την ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε.,

«ΞΕΝΟΦΩΝ ΓΕΡΜΑΝΟΣ Α.Ε.Ε.»
Α.Ε.Ε. ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ
ΚΡΙΜΑΙΑΣ 11-15 Τ.Κ. 115 26 ΑΘΗΝΑ
ΤΗΛ.: 210 6917178, 210 6916258, FAX: 210 6924479
Α.Φ.Μ.: 094326835, Δ.Ο.Υ.: Φ.Α.Ε. ΑΘΗΝΩΝ
ΑΡ.Μ.ΑΕ 24563/01/Β/91/383

Φώτιος Γερμανός
Νόμιμος Εκπρόσωπος

