

## ΕΡΩΤΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΑΠΑΝΤΗΣΕΙΣ (31/07/2019)

**Ερώτημα 1:** Section 5.2 – The Evaluation table specifies that the pricing for the Product and the Equipment “shall be recorded”. Would you please further clarify how the prices will be factored into the Final Evaluation Report outlined in Section 5.3? For example, will the applicant with the highest score receive the award regardless of whether their price is competitive?

**Απάντηση στο ερώτημα 1:**

Η τελική έκθεση αξιολόγησης θα περιλαμβάνει την τεκμηρίωση της βαθμολογίας που θα προκύψει με βάση τα κριτήρια αξιολόγησης και θα καταγράφεται η οικονομική προσφορά όλων των εξετασθέντων Προϊόντων, σύμφωνα με τα όσα ορίζονται στις παραγράφους 5.2 και 5.3 της ΠΕΕ. Η Επιτροπή Αξιολόγησης θα υποβάλει την τελική έκθεση αξιολόγησης αρμοδίως.

---

**Ερώτημα 2:** Section 3.1 - Since the Molecular Technology Product must be compatible with new Euromarker to be selected soon, would consideration be given to postpone the call for Expression of Interest until after the Euromarker selection is made as the process is in its final stages?

**Απάντηση στο ερώτημα 2:**

Διευκρινίζεται στο σημείο 3.1 της παρούσας πρόσκλησης εκδήλωσης ενδιαφέροντος.

---

**Ερώτημα 3:** 3.2.1 (Page 8): - “...participation documents have to be initialed and sealed on each page”. Would any other form of document authentication other than an embossing seal be acceptable, for example, an official company ink stamp?

**Απάντηση στο ερώτημα 3:**

Σύμφωνα με τις παραγράφους 3.2.1., 3.2.2 και 3.2.3 «μονογράφεται και σφραγίζεται σε κάθε σελίδα από τον νόμιμο εκπρόσωπο του Αιτούντος» με την επίσημη σφραγίδα της εταιρείας.

---

**Ερώτημα 4:** 3.2.1 (1) (Page 8) - “The Solemn Declaration have to be separately submitted by each member of the association or the legal entity.” Does this mean that each Director will need to complete the documents, or just one of our directors can complete on behalf of the company?

**Απάντηση στο ερώτημα 4:**

Σύμφωνα με την παράγραφο 3.2.1 της ΠΕΕ στην περίπτωση υποβολής προσφοράς από ένωση προσώπων (φυσικών ή νομικών) ή από νομική οντότητα, το Τυποποιημένο Έντυπο και η Υπεύθυνη Δήλωση υποβάλλεται χωριστά από κάθε μέλος της ένωσης ή της νομικής οντότητας, από τον νόμιμο εκπρόσωπο της κάθε εταιρείας.

---

**Ερώτημα 5:** 3.2.1.3 (page 9) – “Information in relation to the background and experience of the Applicant as to the Products referred to in this CEI.” Are there any specific pieces of information required?

**Απάντηση στο ερώτημα 5:**

Το ερώτημα απαντάται στην παρ. 3.2.1. ΦΑΚΕΛΟΣ «ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΣΥΜΜΕΤΟΧΗΣ» σημείο 3.

---

**Ερώτημα 6:** 5.2 Table 3 section A.2. (page 13) – “Removal by distillation” How will this test be performed? Will the fuel be distilled to residue and the distillate tested for the presence of the marker?

**Απάντηση στο ερώτημα 6:**

Θα γίνει απόσταξη του ιχνηθετημένου καυσίμου και θα προσδιοριστεί ο ιχνηθέτης στο απόσταγμα.

---

**Ερώτημα 7:** Annex 1: Technical Specifications, Table A, section 3 (page 16) – “The products and the marked fuel, within the framework of their prescribed use, shall not be classified as dangerous for human health and the environment, according to CLP Regulation (EC) 1272/2008 as in force”. The unmarked fuel breaches these requirements so a marked fuel will also be dangerous to human health and the environment. A clarification on the nature of the acceptable hazards is required. Is there a list of GHS Hazard Statements (or R-Phrases) which the product(s) submitted may not bear?

**Απάντηση στο ερώτημα 7:**

Το ερώτημα απαντάται στην ΠΕΕ , ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3 σημείο 9.

---

**Ερώτημα 8:** Annex 1: Technical Specifications, Table A, section 4 (page 16) – “...they shall not alter the fuel properties...” Do you require testing to an EN or ISO standard e.g. EN590 or ISO 8217 to show that the fuel’s properties have not been altered through the addition of our marker? If so, to which standard?

**Απάντηση στο ερώτημα 8:**

Στην ΠΕΕ παρ. « 1.3 Καύσιμα που θα ιχνηθετηθούν με εθνικούς ιχνηθέτες μοριακής τεχνολογίας» καθορίζονται οι προδιαγραφές και οι μέθοδοι εξέτασης ως ακολούθως:

α) Το πετρέλαιο εσωτερικής καύσης (DIESEL) που χρησιμοποιείται ως καύσιμο θέρμανσης, όπως ορίζεται στις αποφάσεις ΑΧΣ 128/2016 (ΦΕΚ 3958/Β) και ΑΧΣ 467/2002, (ΦΕΚ 1531/Β), όπως ισχύουν.

β) Το πετρέλαιο εσωτερικής καύσης πλοίων και το ντίζελ πλοίων, που χρησιμοποιούνται για εφοδιασμούς πλοίων, όπως ορίζονται στις αποφάσεις ΑΧΣ 128/2016 (ΦΕΚ 3958/Β) και ΑΧΣ 53/2015 (ΦΕΚ 987/ Β), όπως ισχύουν.

---

**Ερώτημα 9:** Annex 1: Technical Specifications, Table A, section 5 (page 16) – “The Products must be difficult or impossible to be removed or destroyed in a financial beneficial manner using acids, bases, oxidants, adsorbents or other (chemical) agents.” Is there any indication of what will be considered in the category ‘other (chemical) agents’? Will these same agents be applied to all the candidate markers?

**Απάντηση στο ερώτημα 9:**

Θα εφαρμοστούν οι ίδιες μέθοδοι και μέσα απομάκρυνσης για όλα τα προϊόντα όλων των αιτούντων.

---

**Ερώτημα 10:** Annex 1: Minimum Requirements for Testing Methods - Testing Equipment, Table B, section 1 (page 17) – “Effective and reliable portable equipment must be available for the determination of the Product in the field.” Please clarify the definition of ‘portable’. Does this requirement mean that the test equipment must be able to be transported to where the samples are taken, rather than as any limitation of size or weight?

**Απάντηση στο ερώτημα 10:**

Σύμφωνα με το ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 Β1 της ΠΕΕ «για τον επιτόπιο προσδιορισμό του Προϊόντος διατίθεται αποτελεσματικός και αξιόπιστος φορητός εξοπλισμός» , δηλαδή ο φορητός εξοπλισμός πρέπει να μπορεί να μεταφερθεί στα σημεία ελέγχου επί του πεδίου.

---

**Ερώτημα 11:** Annex 3: Technical offer Template, section 7, Documentary Evidence column (page 27) – “Data provided by accredited laboratory, which prove that the results of the quantitative determination of the Product in fuel...” What is considered to be an accredited laboratory? Does an ISO 9001 accredited laboratory fall into this category?

**Απάντηση στο ερώτημα 11:**

Εννοείται εργαστήριο διαπιστευμένο κατά EN ISO /IEC 17025.

---

**Ερώτημα 12:** Annex 3: Technical offer Template, section 10, (page 30) – What laboratory and mechanical testing do you require to show that the product is safe to use? As for Annex 1 – 4 Is there a standard test method that is required to demonstrate that the marker will not cause problems? If so, which test method do you require?

**Απάντηση στο ερώτημα 12:**

Σύμφωνα με την ΠΕΕ Παράρτημα 3 σημείο 10 «Το Προϊόν είναι συμβατό με τα άλλα συστατικά των καυσίμων και δεν προκαλεί προβλήματα στο μηχανολογικό εξοπλισμό με τον

οποίο θα έρθει σε επαφή κατά τη χρήση και αποθήκευσή του (είναι σύμφωνο με τις συστάσεις και οδηγίες του CIMAC και αποδεκτό από ACEA), δεν αλλοιώνει τις ιδιότητες των καυσίμων και δεν περιέχει φωσφόρο, μέταλλα και αλογόνα.»

Θα πρέπει να κατατεθούν τα αποτελέσματα κατάλληλων εργαστηριακών και μηχανικών δοκιμών που πραγματοποιήθηκαν από έγκυρο φορέα, τα οποία αποδεικνύουν την ασφάλεια χρήσης του Προϊόντος. Οι έλεγχοι θα συνοδεύονται από αναλυτική περιγραφή του πρωτοκόλλου που ακολουθήθηκε για τη διενέργειά του και τα συμπεράσματα που προέκυψαν.