



Κυπριακή Δημοκρατία



Με τη χρηματοδότηση
της Ευρωπαϊκής Ένωσης

NextGenerationEU

Κύπρος — το αύριο

ΣΧΕΔΙΟ ΑΝΑΚΑΜΨΗΣ ΚΑΙ ΑΝΘΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑΣ

**ΣΧΕΔΙΟ ΑΝΑΚΑΜΨΗΣ ΚΑΙ ΑΝΘΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑΣ
2021-2026**

**ΣΧΕΔΙΟ ΕΠΙΔΟΤΗΣΗΣ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ
ΝΟΣΗΛΕΥΤΗΡΙΩΝ**

ΟΔΗΓΟΣ ΣΧΕΔΙΟΥ

**ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΙΑΤΡΙΚΕΣ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΚΑΙ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΔΗΜΟΣΙΑΣ ΥΓΕΙΑΣ**

Απρίλιος 2023

Το Σχέδιο χρηματοδοτείται από τον Μηχανισμό Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας, στο πλαίσιο του μέσου Επόμενη Γενιά ΕΕ

Περιεχόμενα

1.	Σκοπός	3
2.	Χρηματοδότηση.....	3
3.	Ύψος Χορηγίας	4
4.	Επιλέξιμες Δαπάνες	6
5.	Δικαιούχοι.....	8
6.	Προϋποθέσεις Συμμετοχής.....	8
7.	Περίοδος Εφαρμογής του Σχεδίου.....	13
8.	Φορείς Υλοποίησης	14
9.	Υποβολή Αιτήσεων.....	15
10.	Αξιολόγηση των Αιτήσεων.....	16
11.	Απόφαση Επιτροπής.....	16
12.	Ενστάσεις	18
13.	Διευκρινήσεις.....	19
14.	Καταβολή Χορηγίας.....	22
15.	Κυρώσεις - Εγγυήσεις	23
16.	Υποχρεώσεις Δικαιούχων.....	24
17.	Ερμηνείες – Θεσμοί – Τροποποιήσεις.....	26

Σχέδιο Επιδότησης Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού Νοσηλευτηρίων

1. Σκοπός

- 1.1. Το σχέδιο αποσκοπεί στην παροχή οικονομικών κινήτρων, υπό μορφή κυβερνητικής χορηγίας σε Νοσηλευτήρια¹, για αγορά νέου/καινούργιου² Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού με σκοπό την αντικατάσταση υφιστάμενου εξοπλισμού ή την κάλυψη ανάγκης πρόσθετου εξοπλισμού, με έμφαση στην αγορά υψηλής ή ψηφιακής τεχνολογίας.
- 1.2. Μέσω του Σχεδίου επιδιώκεται ειδικότερα, η ενδυνάμωση της ανταγωνιστικότητας και η αναβάθμιση των υπηρεσιών υγείας, σε συνάφεια με τους ευρύτερους στόχους του Σχεδίου Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας Κύπρου.
- 1.3. Βασικός στόχος του Σχεδίου είναι η βελτίωση της ποιότητας και του είδους των παρεχόμενων υπηρεσιών υγείας.

2. Χρηματοδότηση

- 2.1. Το Σχέδιο περιλαμβάνεται στο Σχέδιο Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας (ΣΑΑ) Κύπρου για την περίοδο 2021–2026 και θα χρηματοδοτηθεί από τον Μηχανισμό Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας (ΜΑΑ) της Ευρωπαϊκής Ένωσης, το κεντρικό εργαλείο του NextGenerationEU, του προσωρινού μέσου χρηματοδότησης της ανάκαμψης και εξόδου της ΕΕ από την κρίση που προκάλεσε η πανδημία του COVID-19.
- 2.2. Το συνολικό ποσό που θα διατεθεί για τις ανάγκες του Σχεδίου, το οποίο υλοποιείται στο πλαίσιο του Μέτρου C1.1I3 του ΣΑΑ, κατά τη διάρκεια της περιόδου εφαρμογής του ανέρχεται στα €5.000.000.
- 2.3. Το Σχέδιο είναι προσαρμοσμένο και θα εφαρμοστεί με βάση τους ακόλουθους Κανονισμούς (ΕΕ):

¹ Νοσηλευτήριο έχει την έννοια που αποδίδεται στον όρο αυτό από τον Περί Ιδιωτικών Νοσηλευτηρίων (Έλεγχος, Ίδρυση και Λειτουργία) Νόμος του 2001 και όπως αυτοί εκάστοτε τροποποιούνται

² Νέο/καινούργιο έχει την έννοια του εξοπλισμού που δεν έχει τεθεί σε κυκλοφορία ή δεν έχει τεθεί σε χρήση και δεν έχει αποτελέσει αντικείμενο έκθεσης σε εμπορικές εκθέσεις, παρουσιάσεις, επιδείξεις ή παρόμοιες εκδηλώσεις όπως ορίζεται στον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 2017/745 για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα

- αριθ.1407/2013 της Επιτροπής της 18ης Δεκεμβρίου 2013 σχετικά με την εφαρμογή των άρθρων 107 και 108 της Συνθήκης για τη Λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης στις ενισχύσεις ήσσονος σημασίας (De Minimis)
- αριθ. 651/2014 της Επιτροπής της 17ης Ιουνίου 2014 για την κήρυξη ορισμένων κατηγοριών ενισχύσεων ως συμβατών με την εσωτερική αγορά κατ' εφαρμογή των άρθρων 107 και 108 της Συνθήκης (Γενικός Απαλλακτικός)

Οι πιο πάνω Κανονισμοί της Επιτροπής θα ισχύσουν και εφαρμόζονται με τις εκάστοτε τροποποιήσεις τους.

3. Ύψος Χορηγίας

3.1. Για επιχειρήσεις που θα επιλέξουν να λάβουν χρηματοδότηση με βάση τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 1407/2013 (De Minimis), το ύψος χορηγίας ανέρχεται στο:

- 50% των επιλέξιμων δαπανών στην περίπτωση αγοράς νέου/καινούργιου Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού με σκοπό την κάλυψη ανάγκης πρόσθετου εξοπλισμού
- 30% των επιλέξιμων δαπανών στην περίπτωση αγοράς νέου/καινούργιου Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού με σκοπό την αντικατάσταση υφιστάμενου εξοπλισμού.

Σημειώνεται ότι το σύνολο των ενισχύσεων ήσσονος σημασίας που χορηγούνται σε μια δεδομένη επιχείρηση δεν μπορεί να υπερβαίνει το ποσό των 200.000 ευρώ, στο επίπεδο της ενιαίας επιχείρησης όπου αυτό εφαρμόζεται, σε οποιαδήποτε περίοδο 3 οικονομικών ετών.

3.2. Για επιχειρήσεις που θα επιλέξουν χρηματοδότηση με βάση τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 651/2014 (Γενικός Απαλλακτικός), για την αγορά νέου/καινούργιου Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού με σκοπό την κάλυψη πρόσθετης ανάγκης, το ύψος χορηγίας ανέρχεται στο:

- 20% των επιλέξιμων δαπανών στην περίπτωση μικρών επιχειρήσεων
- 10% των επιλέξιμων δαπανών στην περίπτωση επιχειρήσεων μεσαίου μεγέθους.

Σημειώνεται ότι η αγορά νέου/καινούργιου Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού με σκοπό την αντικατάσταση υφιστάμενου εξοπλισμού

δεν δύναται να θεωρηθεί επιλέξιμη δαπάνη με βάση το άρθρο 17(3) του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 651/2014.

Σημειώνεται επίσης ότι το ύψος της χορηγίας σε μια δεδομένη επιχείρηση, στην περίπτωση επιλογής χρηματοδότησης με βάση τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 651/2014, δεν μπορεί να υπερβαίνει το ποσό των 300.000 ευρώ.

Επισημαίνεται πρόσθετα, ότι, μια επιχείρηση δύναται να λάβει χρηματοδότηση στη βάση και των 2 πιο πάνω καθεστώτων (De Minimis και Γενικό Απαλλακτικό), αλλά για διαφορετικές επιλέξιμες επενδύσεις (βλ. ενότητα 9.6 για δυνατότητα υποβολής πέραν της μίας πρότασης ανά επιχείρηση).

- 3.4. Νοείται ότι ο όρος «επιχείρηση» συνιστά κάθε οντότητα που ασκεί οικονομική δραστηριότητα ανεξάρτητα από το νομικό καθεστώς που την διέπει και τον τρόπο χρηματοδότησης της, δηλαδή νομικό ή φυσικό πρόσωπο.
- 3.4. Για σκοπούς του Κανονισμού (ΕΕ) 1407/2013 στην «ενιαία επιχείρηση» περιλαμβάνονται όλες οι επιχειρήσεις που έχουν τουλάχιστον μια από τις ακόλουθες σχέσεις μεταξύ τους:
- α) μια επιχείρηση κατέχει την πλειοψηφία των δικαιωμάτων ψήφου των μετόχων ή των εταιριών άλλης επιχείρησης·
 - β) μια επιχείρηση έχει το δικαίωμα να διορίζει ή να παύει την πλειοψηφία των μελών του διοικητικού, διαχειριστικού εποπτικού οργάνου άλλης επιχείρησης·
 - γ) μια επιχείρηση έχει το δικαίωμα να ασκεί δεσπόζουσα επιρροή σε άλλη επιχείρηση βάσει σύμβασης που έχει συνάψει με αυτήν ή δυνάμει ρήτρας του καταστατικού της τελευταίας·
 - δ) μια επιχείρηση που είναι μέτοχος ή εταίρος άλλης επιχείρησης, ελέγχει μόνη της, βάσει συμφωνίας που έχει συνάψει με άλλου μετόχους ή εταίρους της εν λόγω επιχείρησης, την πλειοψηφία των δικαιωμάτων ψήφου των μετόχων ή των εταίρων αυτής της επιχείρησης.

Επιχειρήσεις που έχουν οποιαδήποτε από τις σχέσεις που αναφέρονται στα στοιχεία α) έως δ) με μία ή περισσότερες άλλες επιχειρήσεις θεωρούνται επίσης ενιαία επιχείρηση.

Ως εκ τούτου, σε περίπτωση που ο δικαιούχος (νοσηλευτήριο) είναι μέρος μιας «ενιαίας επιχείρησης» η οποία αποτελείται από περισσότερα από ένα νομικά ή φυσικά πρόσωπα, το όριο των ενισχύσεων ήσσονος εφαρμόζεται σωρευτικά για το σύνολο των χορηγιών που έλαβε η ενιαία επιχείρηση στην οποία ανήκει ο δικαιούχος.

4. Επιλέξιμες Δαπάνες

4.1. Οι επιλέξιμες δαπάνες που λαμβάνονται υπόψη για σκοπούς του παρόντος Σχεδίου αφορούν το κόστος αγοράς, εκπαίδευσης χρήσης και εγκατάστασης ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που δύναται να εμπίπτει στις ακόλουθες κατηγορίες επενδύσεων (ο κατάλογος που ακολουθεί δεν είναι εξαντλητικός – τα παραδείγματα που παρατίθενται είναι ενδεικτικά και δεν αποτελούν αποκλειστικές επιλογές):

1. Ενεργά μη εμφυτεύσιμα ιατροτεχνολογικά προϊόντα για σκοπούς απεικόνισης, παρακολούθησης ή και διάγνωσης

Για παράδειγμα:

- Υπολογιστικής Τομογραφίας Ακτίνων-X (X-ray Computer Tomography)
- Υπολογιστικής Τομογραφίας Εκπομπών Μονών Φωτονίων (Single-Photon Emission Computerized Tomography (SPECT))
- Εξοπλισμός Ακτινοσκόπησης (Fluoroscopy Equipment)
- Τομογραφία Εκπομπής Ποζιτρονίων (Positron Emission Tomography (PET) Scan)
- Μαγνητική Τομογραφία (Magnetic Resonance Imaging (MRI) Tomography)
- Κάμερες Αμφιβληστροειδούς (Retinal Cameras)
- Απομακρυσμένο σύστημα παρακολούθησης ασθενών για τον καθορισμό ή την παρακολούθηση της φυσιολογικής κατάστασης και της θεραπείας (Remote patient monitoring systems to define or monitor physiological status and therapeutic measures)
- Εξοπλισμός Τηλευγείας και Τηλεϊατρική

2. Ενεργά μη εμφυτεύσιμα ιατροτεχνολογικά προϊόντα για σκοπούς θεραπείας

Για παράδειγμα:

- Ραδιενεργές Πηγές Ακτινοβολίας για θεραπεία του Καρκίνου (Radioactive sources for cancer after loading therapy)

- Κυκλοτρόνια (Πρωτόνια) και Γραμμικοί Επιταχυντές (Therapeutic Cyclotrons and Linear Accelerators)
 - Χειρουργικά Laser για διαθλαστική χειρουργική του ματιού (Surgical Lasers for Refractive Surgery of the Eye)
 - Lasers για θεραπεία του πόνου (Lasers for pain treatment)
 - Εξωσωματική Λιθοτριψία Κρουστικών Κυμάτων (Extracorporeal Shock Wave Lithotripsy Device)
 - Μηχανήματα και Εξοπλισμός Αιμοκάθαρσης (Haemodialysis Machines and Equipments)
 - Αντλίες καρδιοπνευμονικής παράκαμψης (Cardiopulmonary Bypass Pumps)
 - Μηχανήματα Αναισθησίας (Anaesthesia Machines)
 - Ιατρικοί Αναπνευστήρες (Medical Ventilators)
 - Υπερβαρικοί Θάλαμοι (Hyperbaric Chambers)
 - Ρομποτικά Χειρουργικά Συστήματα και Εξοπλισμός (Robotic Surgery Systems and Devices)
 - Ιατρικά Λογισμικά (Medical Softwares)
3. Ιατροτεχνολογικός εξοπλισμός, λογισμικό ή σύστημα που προορίζεται να χρησιμοποιηθεί για:
- Για παράδειγμα:
- Δείκτες για το προσδιορισμό ειδικών ομάδων αίματος για τη διασφάλιση της ανοσολογικής συμβατότητας αίματος, συστατικών αίματος, κυττάρων, ιστών ή οργάνων που προορίζονται για μετάγγιση ή μεταμόσχευση ή χορήγηση κυττάρων (Markers of the specific blood grouping systems to ensure the immunological compatibility of blood, blood components, cells, tissue or organs that are intended for transfusion or transplantation or cell administration)
 - Προσδιορισμό Ομάδων Αίματος (Blood Grouping)
 - Τυποποίηση Ιστών (Tissues Typing)
 - Δείκτες καρκίνου και καλοθών όγκων (Markers of Cancer and Non-Malignant Tumours)
 - Έλεγχος, Επιβεβαίωση και Ταυτοποίηση Μολυσματικών παραγόντων ή Προσδιορισμός της Ανοσολογικής Κατάστασης (Screening, Confirmation, Identification of Infectious Agents or Determination of Immune Status)

- 4.2. Σημειώνεται ότι, δεν θα επιχορηγείται η αγορά αναλωσίμων ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
- 4.3. Επισημαίνεται και πάλι ότι στην περίπτωση χρηματοδότησης με βάση τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 651/2014 οι πιο πάνω κατηγορίες είναι επιλέξιμες δεδομένου ότι αφορούν σε αγορά νέου/καινούργιου Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού με σκοπό την κάλυψη πρόσθετης ανάγκης και όχι σε αντικατάσταση υφιστάμενου εξοπλισμού ή/και λειτουργικές δαπάνες.

5. Δικαιούχοι

- 5.1 Δικαίωμα υποβολής αίτησης έχουν υφιστάμενα ή και νέα νοσηλευτήρια που βρίσκονται εγκατεστημένα και δραστηριοποιούνται στην Κύπρο εξαιρουμένων των περιοχών στις οποίες η Κυβέρνηση της Κυπριακής Δημοκρατίας δεν ασκεί αποτελεσματικό έλεγχο λόγω της τούρκικης εισβολής και είναι αδειούχα σύμφωνα με τους Περί Ιδιωτικών Νοσηλευτηρίων (Έλεγχος Ίδρυσης και Λειτουργίας) Νόμους του 2001 έως 2022, όπως αυτοί εκάστοτε τροποποιούνται, από την ημέρα προκήρυξης του Σχεδίου και μετά.
- 5.2. Για χρηματοδοτικές ενισχύσεις που θα χορηγούνται μέσω του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 651/2014, δικαίωμα υποβολής αίτησης έχουν μόνο μικρές και μεσαίου μεγέθους επιχειρήσεις.

Σύμφωνα με τη σύσταση της Επιτροπής της 6ης Μαΐου 2003 σχετικά με τον ορισμό των πολύ μικρών, των μικρών και των μεσαίων επιχειρήσεων (αρ. 2003/361/ΕΚ):

- Μεσαίου μεγέθους επιχειρήσεις, είναι αυτές που απασχολούν λιγότερους από 250 εργαζομένους, και των οποίων ο ετήσιος κύκλος εργασιών δεν υπερβαίνει τα 50 εκατομμύρια ευρώ ή το σύνολο του ετήσιου ισολογισμού δεν υπερβαίνει τα 43 εκατομμύρια ευρώ
- Μικρές επιχειρήσεις, περιλαμβανομένων των πολύ μικρών, είναι αυτές που απασχολούν λιγότερους από 50 εργαζομένους και της οποίας ο ετήσιος κύκλος εργασιών ή το σύνολο του ετήσιου ισολογισμού δεν υπερβαίνει τα 10 εκατομμύρια ευρώ.

6. Προϋποθέσεις Συμμετοχής

- 6.1. Δικαίωμα συμμετοχής στο Σχέδιο έχουν αυτοί που ορίζονται στην Ενότητα 5 (Δικαιούχοι) του παρόντος Οδηγού και προτίθενται να πραγματοποιήσουν επενδύσεις σε επιλέξιμες δαπάνες όπως αυτές αναλύονται στην Παράγραφο 4 του παρόντος Οδηγού.

6.2. Δεν επιτρέπεται η χορήγηση ενίσχυσης σε προβληματικές επιχειρήσεις κατά την έννοια του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 651/2014, άρθρο 2(18):

«προβληματική επιχείρηση» νοείται η επιχείρηση για την οποία συντρέχει τουλάχιστον μία από τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

- (1) εάν πρόκειται για εταιρεία περιορισμένης ευθύνης (πλην ΜΜΕ που δεν έχει συμπληρώσει τριετία από τη σύστασή της ή, όσον αφορά την επιλεξιμότητα για ενίσχυση χρηματοδότησης επιχειρηματικού κινδύνου, ΜΜΕ που δεν έχει συμπληρώσει επταετία από την πρώτη εμπορική της πώληση, η οποία πληροί τα κριτήρια για επενδύσεις χρηματοδότησης επιχειρηματικού κινδύνου κατόπιν ελέγχου με τη δέουσα επιμέλεια από τον επιλεγμένο ενδιάμεσο χρηματοπιστωτικό οργανισμό), όταν έχει απολεσθεί πάνω από το ήμισυ του εγγεγραμμένου της κεφαλαίου λόγω συσσωρευμένων ζημιών. Αυτό ισχύει όταν από την αφαίρεση των συσσωρευμένων ζημιών από τα αποθεματικά (και όλα τα άλλα στοιχεία που θεωρούνται εν γένει ως μέρος των ιδίων κεφαλαίων της εταιρείας) προκύπτει αρνητικό σωρευτικό ποσό που υπερβαίνει το ήμισυ του εγγεγραμμένου κεφαλαίου. Για την εφαρμογή της παρούσας διάταξης, ο όρος «εταιρεία περιορισμένης ευθύνης» παραπέμπει ειδικότερα στα είδη εταιρειών που αναφέρονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 2013/34/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (6) και ο όρος «κεφάλαιο» περιλαμβάνει, ενδεχομένως, και κάθε διαφορά από έκδοση υπέρ το άρτιο·
- (2) εάν πρόκειται για εταιρεία στην οποία τουλάχιστον ορισμένα μέλη έχουν απεριόριστη ευθύνη για τα χρέη της εταιρείας (πλην ΜΜΕ που δεν έχει συμπληρώσει τριετία από τη σύστασή της ή, όσον αφορά την επιλεξιμότητα για ενίσχυση χρηματοδότησης επιχειρηματικού κινδύνου, ΜΜΕ που δεν έχει συμπληρώσει επταετία από την πρώτη εμπορική της πώληση, η οποία πληροί τα κριτήρια για επενδύσεις χρηματοδότησης επιχειρηματικού κινδύνου κατόπιν ελέγχου με τη δέουσα επιμέλεια από τον επιλεγμένο ενδιάμεσο χρηματοπιστωτικό οργανισμό), εφόσον έχει απολεσθεί πάνω από το ήμισυ του κεφαλαίου της, όπως εμφανίζεται στους λογαριασμούς της εταιρείας, λόγω συσσωρευμένων ζημιών. Για την εφαρμογή της παρούσας διάταξης, ο όρος «εταιρεία στην οποία τουλάχιστον ορισμένα μέλη έχουν απεριόριστη ευθύνη για τα χρέη της εταιρείας» παραπέμπει ειδικότερα

στα είδη εταιρειών που αναφέρονται στο παράρτημα II της οδηγίας 2013/34/ΕΕ·

- (3) εάν πρόκειται για εταιρεία που υπάγεται σε συλλογική πτωχευτική διαδικασία ή πληροί τις προϋποθέσεις του εθνικού δικαίου που τη διέπει όσον αφορά την υπαγωγή της σε συλλογική πτωχευτική διαδικασία μετά από αίτημα των πιστωτών της·
- (4) εάν πρόκειται για επιχείρηση που έχει λάβει ενίσχυση διάσωσης και δεν έχει ακόμη αποπληρώσει το δάνειο ή λύσει τη σύμβαση εγγύησης ή που έχει λάβει ενίσχυση αναδιάρθρωσης και υπόκειται ακόμη σε σχέδιο αναδιάρθρωσης·
- (5) εάν πρόκειται για άλλη επιχείρηση εκτός ΜΜΕ, εφόσον τα τελευταία δύο έτη:
 - (i) ο δείκτης χρέους προς ίδια κεφάλαια της επιχείρησης είναι υψηλότερος του 7,5 και
 - (ii) ο δείκτης κάλυψης χρηματοοικονομικών υποχρεώσεων της επιχείρησης (EBITDA interest coverage ratio) είναι κάτω του 1,0.

6.3. Το ελάχιστο ύψος της προτεινόμενης επένδυσης (επιλέξιμες δαπάνες) ορίζεται στις €10.000.

6.4. Η αίτηση θα πρέπει να υποβληθεί στο τυποποιημένο έντυπο (**Παράρτημα I**) και να αποσταλεί μόνο με συστημένο ταχυδρομείο ή δια χειρός. Μαζί με την αίτηση θα πρέπει να υποβάλλονται τα ακόλουθα δικαιολογητικά / πιστοποιητικά / έγγραφα:

- i. Άδεια λειτουργίας σύμφωνα με τους Περί Ιδιωτικών Νοσηλευτηρίων (Έλεγχος Ίδρυσης και Λειτουργίας) Νόμους του 2001 έως 2022, όπως αυτοί εκάστοτε τροποποιούνται από την Αρμόδια Αρχή (Ισχύει για τα Ιδιωτικά Νοσηλευτήρια)
- ii. Ελεγμένες Οικονομικές καταστάσεις των τελευταίων τριών οικονομικών ετών και βεβαίωση από εγκεκριμένο λογιστή ότι η επιχείρηση είναι οικονομικά βιώσιμη και δεν είναι προβληματική
- iii. Γραπτή Δήλωση που εκδίδεται δυνάμει του κανονισμού 3(2) των Περί Ελέγχου των Κρατικών Ενισχύσεων (Ενισχύσεις Ήσσονος Σημασίας) Κανονισμών 2009 και 2012 Έντυπο Κ.Ε.2 (**Παράρτημα II**)
- iv. Υπεύθυνη Δήλωση Ενιαίας Επιχείρησης δυνάμει των άρθρων 107 και 108 της Συνθήκης για τη Λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης στις Ενισχύσεις Ήσσονος Σημασίας (**Παράρτημα III**)
- v. Πιστοποιητικό Σύναψης Συμβολαίου με τον Οργανισμό Ασφάλισης Υγείας (Ισχύει για τα νοσηλευτήρια που είναι συμβεβλημένα με τον ΟΑΥ)

vi. Υπεύθυνη δήλωση μικρομεσαίων Επιχειρήσεων στην περίπτωση που η επιχείρηση θα λάβει χρηματοδότηση με βάση τον Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 651/2014 (**Παράρτημα IV**)

6.5. Η επένδυση είναι σύμφωνη με την ενωσιακή και με την εθνική νομοθεσία:

- (1) για τον περιορισμό της χρήσης ορισμένων ουσιών σε ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό, σύμφωνα με την Οδηγία 2011/65/ΕΕ (ROHS) και την εθνική νομοθεσία (περί Αποβλήτων (περιορισμός χρήσης ορισμένων αποβλήτων σε ηλεκτρικό και Ηλεκτρονικό Εξοπλισμό) Κανονισμοί του 2004 μέχρι 2020) (Σήμανση CE)
- (2) για τη διαχείριση των συσκευασιών και αποβλήτων συσκευασιών σύμφωνα με την Οδηγία 1994/62/ΕΚ και την εθνική νομοθεσία (περί Συσκευασιών και Αποβλήτων Συσκευασιών Νόμοι του 2002 μέχρι 2021). (Εγγραφή σε Σύστημα)
- (3) για την διαχείριση των αποβλήτων Ηλεκτρικού και Ηλεκτρονικού Εξοπλισμού σύμφωνα με την Οδηγία 2012/19/ΕΕ και την εθνική νομοθεσία (Περί Αποβλήτων (Απόβλητα Ηλεκτρικού και Ηλεκτρονικού Εξοπλισμού) Κανονισμοί του 2015 μέχρι 2021). (Εγγραφή σε Σύστημα και σήμανση διαγραμμένου τροχοφόρου κάδου)
- (4) για τη διαχείριση των ηλεκτρικών στηλών ή συσσωρευτών σύμφωνα με την Οδηγία 2006/66/ΕΚ και την εθνική νομοθεσία (Περί Αποβλήτων (Ηλεκτρικές Στήλες ή Συσσωρευτές) Κανονισμοί του 2009 μέχρι 2021. (Εγγραφή σε Σύστημα και σήμανση διαγραμμένου τροχοφόρου κάδου). (Ισχύει σε περίπτωση που ο ιατροτεχνολογικός εξοπλισμός περιέχει ηλεκτρικές στήλες ή συσσωρευτές (μπαταρίες))

6.6. Η εφαρμογή του παρόντος σχεδίου είναι σύμφωνη με τον Κανονισμό (ΕΕ) 2021/241³ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και Συμβουλίου της 12ης Φεβρουαρίου 2021 για τη θέσπιση Μηχανισμού Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας (ΜΑΑ), και των τροποποιήσεών του⁴. Επισημαίνονται τα άρθρα 15 και 16 για την τήρηση της αρχής της «μη πρόκλησης σημαντικής βλάβης», κατά την έννοια του άρθρου 17 του Κανονισμού (ΕΕ) 2020/852 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και Συμβουλίου της 18ης Ιουνίου 2020 και όπου απαιτείται συμμόρφωση με οριζόντιες και ειδικές απαιτήσεις.

³ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/?uri=CELEX%3A32021R0241>

⁴ https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=uriserv%3AOJ.L_.2023.063.01.0001.01.ELL&toc=OJ%3AL%3A2023%3A063%3AFULL

- 6.7. Επιχείρηση που εγκρίθηκε για οποιαδήποτε επιχορήγηση από άλλο Σχέδιο Ενισχύσεων για τις ίδιες επενδύσεις δεν δικαιούται χορηγία από το παρόν Σχέδιο. Επιπρόσθετα, σύμφωνα με το άρθρο 8(5) του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 651/2014 «Οι κρατικές ενισχύσεις που τυγχάνουν απαλλαγής δυνάμει του παρόντος κανονισμού δεν σωρεύονται με οποιεσδήποτε ενισχύσεις ήσσονος σημασίας που αφορούν τις ίδιες επιλέξιμες δαπάνες, εάν η σώρευση αυτή θα οδηγήσει σε υπέρβαση της έντασης ενίσχυσης που προβλέπεται στο κεφάλαιο III του παρόντος κανονισμού».
- 6.8. Νομική οντότητα η οποία έχει κριθεί με οριστική δικαστική απόφαση ότι έχει διαπράξει πράξεις απάτης, δωροδοκίας, νομιμοποίησης εσόδων από παράνομες δραστηριότητες ή/και άλλες πράξεις, όπως αυτές ορίζονται στο Άρθρο 136 παράγραφος 1(δ) του Κανονισμού (ΕΕ) 2018/1046 (Δημοσιονομικός Κανονισμός ΕΕ)⁵, δεν δικαιούται χορηγία στα πλαίσια του παρόντος Σχεδίου εκτός και αν έχουν παρέλθει πέντε (5) χρόνια από την ημερομηνία των ως άνω αποφάσεων ή διαφορετική χρονική διάρκεια αποκλεισμού που τυχόν καθορίζει η ίδια η οριστική δικαστική απόφαση. Η ως άνω διάρκεια αποκλεισμού περιορίζεται στα τρία (3) έτη, εάν αυτή δεν καθορίζεται διαφορετικά σε οριστική δικαστική ή, κατά περίπτωση, διοικητική απόφαση, στην περίπτωση που νομική οντότητα έχει διαπράξει πράξεις οι οποίες εμπίπτουν στο πλαίσιο των περιπτώσεων αποκλεισμού⁶ που ορίζουν οι παράγραφοι 1(γ), (ε) και (η) του Άρθρου 136 του Δημοσιονομικού Κανονισμού.
- 6.9. Δεν επιτρέπεται η χορήγηση ενίσχυσης σε επιχείρηση για την οποία εκκρεμεί εντολή ανάκτησης εκδοθείσα βάσει προηγούμενης απόφασης της Ευρωπαϊκής Επιτροπής η οποία κήρυξε μια ενίσχυση, χορηγηθείσα από το ίδιο κράτος μέλος, παράνομη και ασυμβίβαστη με την εσωτερική αγορά, σύμφωνα με το άρθρο 1 παράγραφος 5 (α) του Καν. αριθ.702/2014 της Επιτροπής της 25ης Ιουνίου 2014.
- 6.10. Δεν επιτρέπεται η χορήγηση ενίσχυσης σε επιχειρήσεις που έχουν υπαχθεί σε συλλογική διαδικασία αφερεγγυότητας ή πληρούν τις προϋποθέσεις της εγχώριας νομοθεσίας για υπαγωγή σε συλλογική διαδικασία

⁵ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018R1046&from=EN>

⁶ Αφορούν σε θέματα διάπραξης σοβαρού επαγγελματικού παραπτώματος, σοβαρών παραλείψεων όσον αφορά στην συμμόρφωση προς βασικές υποχρεώσεις κατά την εκτέλεση χρηματοδοτούμενων από τον προϋπολογισμό της ΕΕ νομικών δεσμεύσεων ή/και σε θέματα δημιουργίας οντότητας υπαγόμενης σε διαφορετική δικαιοδοσία για σκοπούς καταστρατήγησης των υποχρεώσεων που απορρέουν από το φορολογικό ή κοινωνικό δίκαιο ή άλλες νομικές υποχρεώσεις

αφερεγγυότητας κατόπιν αιτήσεως των δανειστών τους για τις μεγάλες επιχειρήσεις

6.11. Ίδια Συμμετοχή

- (1) Το υπόλοιπο ποσό πέραν της Δημόσιας Χρηματοδότησης (χορηγίας) για την κάλυψη του συνολικού προϋπολογισμού θεωρείται ίδια συμμετοχή για την υλοποίηση του έργου. Η ίδια συμμετοχή δύναται να καλυφθεί είτε με δανεισμό από χρηματοπιστωτικό ίδρυμα είτε με ίδιους πόρους.
- (2) Η ίδια συμμετοχή θα αποδεικνύεται από επίσημα στοιχεία που θα υποβάλλονται με την υποβολή της αίτησης π.χ. λογαριασμοί καταθέσεων, επιστολή/βεβαίωση τράπεζας που να τεκμηριώνει το διαθέσιμο υπόλοιπο κτλ. στο όνομα της επιχείρησης ή των μετόχων.
- (3) Η απόδειξη υποβολής παραγγελίας (συμφωνία με προμηθευτή) και προκαταβολής για τον ιατροτεχνολογικό εξοπλισμού αποτελεί μερική τεκμηρίωση της δυνατότητας εξεύρεσης/διάθεσης των απαιτούμενων πόρων.
- (4) Σε περίπτωση που τα ίδια κεφάλαια προέρχονται από μετόχους της επιχείρησης, επιπρόσθετα των όσων ζητούνται στο πιο πάνω σημείο, θα πρέπει να υποβάλλεται ξεχωριστή Υπεύθυνη Δήλωση/Δέσμευση στην οποία να αναφέρεται η πρόθεση τους για παραχώρηση ιδίων κεφαλαίων στην επιχείρηση για χρηματοδότηση της επένδυσής της.
- (5) Στην περίπτωση τραπεζικού δανεισμού για την κάλυψη της ίδιας συμμετοχής ή μέρους της, είναι απαραίτητη η υποβολή επιστολής ή/και βεβαίωσης χρηματοπιστωτικού ιδρύματος για έγκριση χρηματοδότησης του επιχειρηματικού σχεδίου.
- (6) Νοείται ότι κατά το στάδιο της υλοποίησης του προτεινόμενου επενδυτικού προγράμματος οι πληρωμές για επιλέξιμες δαπάνες θα πρέπει απαραίτητα να γίνονται μέσω τραπεζικού λογαριασμού στο όνομα του Δικαιούχου.

7. Περίοδος Εφαρμογής του Σχεδίου

Το Σχέδιο θα εφαρμοστεί κατά την περίοδο 2023-2025 και οι αιτήσεις/προτάσεις από τους δικαιούχους θα υποβάλλονται σε συγκεκριμένη χρονική περίοδο που ορίζεται στη σχετική Πρόσκληση Υποβολής Προτάσεων. Η Πρόσκληση Υποβολής Προτάσεων θα ανακοινωθεί από το Υπουργείο Υγείας και θα αναρτηθεί στην ιστοσελίδα των Ιατρικών Υπηρεσιών και Υπηρεσιών Δημόσιας Υγείας μαζί με τον Οδηγό Σχεδίου:

(<https://www.moh.gov.cy/moh/mphs/mphs.nsf/home2/home2?openform> /Ανακοινώσεις).

8. Φορείς Υλοποίησης

8.1. Συντονιστική Αρχή

Ως Συντονιστική Αρχή (ΣΑ) για την υλοποίηση του εθνικού Σχεδίου Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας (ΣΑΑ) έχει οριστεί η Γενική Διεύθυνση Ανάπτυξης του Υπουργείου Οικονομικών (τέως ΓΔ ΕΠΣΑ) και ειδικότερα η Διεύθυνση Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας. Η ΣΑ έχει τη συνολική ευθύνη για τον συντονισμό και την παρακολούθηση της υλοποίησης του ΣΑΑ και για τη διασφάλιση της τήρησης των διαδικασιών του Συστήματος Παρακολούθησης και Ελέγχου (ΣΠΕ) και της εθνικής νομοθεσίας από το σύνολο των εμπλεκομένων, ενώ αποτελεί το σημείο επαφής και ανταλλαγής πληροφοριών με την ΕΕ στο πλαίσιο της εφαρμογής του Μηχανισμού Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας στην Κυπριακή Δημοκρατία.

8.2. Φορέας Υλοποίησης

Την ευθύνη της διαχείρισης και εφαρμογής του Σχεδίου, έχει το Υπουργείο Υγείας και συγκεκριμένα οι Ιατρικές Υπηρεσίες και Υπηρεσίες Δημόσιας Υγείας, οι οποίες αναλαμβάνουν:

- Την ενημέρωση και πληροφόρηση των ενδιαφερομένων σε όλα τα θέματα που σχετίζονται με το Σχέδιο
- Τον έλεγχο των τυπικών προϋποθέσεων συμμετοχής και των απαιτούμενων δικαιολογητικών και την παροχή κάθε μέσου που απαιτείται για την πλήρη διοικητική υποστήριξη του Σχεδίου
- Την υποστήριξη της διαδικασίας αξιολόγησης και ένταξης των αιτήσεων στο Σχέδιο
- Τον έλεγχο και επαλήθευση/βεβαίωση των δαπανών και τη διεκπεραίωση των διαδικασιών πληρωμής των Δικαιούχων
- Την τήρηση όλων των διαδικασιών που προβλέπονται στο Σχέδιο.

8.3. Επιτροπή Αξιολόγησης

Η Επιτροπή Αξιολόγησης θα αποτελείται από τριμελή Επιτροπή Λειτουργών των Ιατρικών Υπηρεσιών και Υπηρεσιών Δημόσιας Υγείας, που θα ορίζεται για το σκοπό αυτό από τη Γενική Διευθύντρια του Υπουργείου Υγείας. Η Επιτροπή Αξιολόγησης κατά τις συνεδρίες της έχει αρτηρία όταν παρευρίσκονται και τα τρία μέλη της και το έργο της θα υποστηρίζεται από Λειτουργούς της Υπηρεσίας.

Η Επιτροπή Αξιολόγησης δύναται πρόσθετα να στηριχθεί στην αγορά υπηρεσιών εξωτερικών εμπειρογνομόνων για την διεκπεραίωση των εργασιών της, αν αυτό κρίνεται αναγκαίο.

Η Επιτροπή Αξιολόγησης θα—

- ελέγχει τις αιτήσεις κατά πόσο αυτές πληρούν τις προϋποθέσεις για ένταξή τους στο Σχέδιο, τις προϋποθέσεις επιλεξιμότητας, πληρότητας και κανονικότητας και τη συμβατότητά τους με τις εθνικές και κοινοτικές πολιτικές σύμφωνα με το **Παράρτημα V**,
- βαθμολογεί τις αιτήσεις με βάση καθορισμένα κριτήρια επιστολής σύμφωνα με το **Παράρτημα VI**, και
- υποβάλλει τα αποτελέσματα για επικύρωση στη Γενική Διευθύντρια του Υπουργείου Υγείας.

9. Υποβολή Αιτήσεων

9.1. Οι ενδιαφερόμενοι θα μπορούν να υποβάλουν την αίτηση/πρόταση τους (**Παράρτημα I**) μόνο με συστημένο ταχυδρομείο ή δια χειρός εξασφαλίζοντας απόδειξη παραλαβής.

9.2. Η χρονική περίοδος υποβολής αιτήσεων ορίζεται στη σχετική Πρόσκληση Υποβολής Προτάσεων.

9.3. Το Έντυπο υποβολής της αίτησης θα πρέπει να είναι πλήρως συμπληρωμένο και να επισυνάπτονται όλα τα δικαιολογητικά έγγραφα που ζητούνται σ' αυτό.

9.4. Οι ενδιαφερόμενοι θα μπορούν να προμηθεύονται έντυπα αίτησης από την ιστοσελίδα των Ιατρικών Υπηρεσιών και Υπηρεσιών Δημόσιας Υγείας στη ηλεκτρονική διεύθυνση:
(<https://www.moh.gov.cy/moh/mphs/mphs.nsf/home2/home2?openform>
/Ανακοινώσεις)

9.5. Η αίτηση θα πρέπει να υποβάλλεται στην πιο κάτω διεύθυνση:

Σχέδιο Επιδότησης Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού Νοσηλευτηρίων

(Υπόψη: κα Ανδρούλλα Στυλιανού, Τηλ.: 22605735/22605417,

Email: mdequipmentgrants@mphs.moh.gov.cy)

Ιατρικές Υπηρεσίες και Υπηρεσίες Δημόσιας Υγείας

Κτήριο «Γιώρκειο», Μεσοπάτωμα, Γραφείο M29

Προδρόμου 1 και Χείλωνος 17, 1448 Λευκωσία

9.6. Κάθε ενδιαφερόμενη επιχείρηση μπορεί να υποβάλει αίτηση για μέχρι τρεις (3) διαφορετικές επενδυτικές προτάσεις (μέσω ξεχωριστής αίτησης), νοουμένου ότι πληρούνται οι όροι που καθορίζονται στην ενότητα 3 για συμβατότητα με το θεσμικό πλαίσιο των κρατικών ενισχύσεων.

10. Αξιολόγηση των Αιτήσεων

10.1. Κατά την αξιολόγηση γίνεται έλεγχος των αιτήσεων κατά πόσο αυτές πληρούν τις προϋποθέσεις για ένταξή τους στο Σχέδιο, τις προϋποθέσεις επιλεξιμότητας, πληρότητας και κανονικότητας και τη συμβατότητα τους με τις εθνικές και κοινοτικές πολιτικές (**Παράρτημα V**).

10.2. Σημειώνεται ότι ο Φορέας Υλοποίησης - Ιατρικές Υπηρεσίες και Υπηρεσίες Δημόσιας Υγείας, πραγματοποιεί επιτόπιο έλεγχο για επαλήθευση των στοιχείων/ πληροφοριών που αναφέρονται στην αίτηση.

10.3. Η σειρά προτεραιότητας αξιολόγησης καθορίζεται βάσει του χρόνου υποβολής των αιτήσεων.

10.4. Σε περίπτωση που κατά τη διάρκεια αξιολόγησης απαιτηθεί η προσκόμιση οποιονδήποτε δικαιολογητικών ή διευκρινήσεων, οι αιτητές θα ενημερώνονται μέσω του ηλεκτρονικού ταχυδρομείου. Σημειώνεται ότι θα πρέπει να υποβληθούν το αργότερο σε είκοσι (20) ημερολογιακές ημέρες από την ημερομηνία αποστολής του ηλεκτρονικού μηνύματος.

10.5. Στις περιπτώσεις όπου διαπιστώνεται ότι δεν συντρέχουν οι πιο πάνω προϋποθέσεις για ένταξη της αίτησης στο Σχέδιο, αυτή απορρίπτεται με απόφαση της Γενικής Διευθύντριας του Υπουργείου Υγείας και ενημερώνονται σχετικά οι αιτητές.

10.6. Αιτήσεις που πληρούν τις τυπικές προϋποθέσεις συμμετοχής και συνοδεύονται με όλα τα απαραίτητα έγγραφα και πιστοποιητικά, προχωρούν στο στάδιο της βαθμολόγησης από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης με βάση τα κριτήρια που αναφέρονται στο **Παράρτημα VI**.

11. Απόφαση Επιτροπής

11.1. Μετά την ολοκλήρωση της διαδικασίας αξιολόγησης, η αίτηση προωθείται στην Επιτροπή για λήψη απόφασης «Έγκρισης Αίτησης» ή «Απόρριψης Αίτησης».

- 11.2. Οι προτάσεις που θα επιλεγούν για ένταξη τους στο Σχέδιο, θα είναι αυτές που θα συγκεντρώσουν την υψηλότερη συνολική βαθμολογία με ελάχιστο το 55% της συνολικής βαθμολογίας. Προτάσεις με βαθμολογία χαμηλότερη των 55 βαθμών δεν μπορούν να τύχουν επιχορήγησης. Ο συνολικός αριθμός των προτάσεων που θα ενταχθούν στο Σχέδιο θα εξαρτηθεί από το διαθέσιμο κονδύλι και τους στόχους που έχουν τεθεί στο Σχέδιο Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας Κύπρου για το υπό αναφορά μέτρο.
- 11.3. Ένταξη στο Σχέδιο των προτάσεων που θα επιλεγούν, με επικύρωση της Γενικής Διευθύντριας του Υπουργείου Υγείας.
- 11.4. Η επιχείρηση ενημερώνεται για την απόφαση (ένταξης ή απόρριψης) της Επιτροπής μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου.
- 11.5. Οι επιχειρήσεις έχουν δικαίωμα υποβολής ένστασης επί της απόφασης της Επιτροπής εντός 30 εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία αποστολής της σχετικής ενημέρωσης.
- 11.6. Σε περίπτωση «Έγκρισης Αίτησης», καθορίζεται το «Εγκεκριμένο Ποσό», ο ιατροτεχνολογικός εξοπλισμός και το χρονοδιάγραμμα υλοποίησης το οποίο δεν δύναται να ξεπερνά τους 12 μήνες, εκτός σε εξαιρετικές περιπτώσεις κατά τις οποίες κρίνεται σκόπιμη, κατόπιν σχετικής έγκρισης από τον Φορέα Υλοποίησης, η επέκταση της εν λόγω περιόδου κατά 3 πρόσθετους μήνες.
- 11.7. Η «Έγκριση Αίτηση/Πρότασης» καθίσταται δεσμευτική για την Επιτροπή, μόνο εφόσον γίνει αποδεκτή από τον αιτητή και υπογραφεί από τον 'Νόμιμο εκπρόσωπο επιχείρησης' η «Δήλωση Αποδοχής Έγκρισης Αίτησης» η οποία επισυνάπτεται της ενημέρωσης της «Έγκρισης Αίτησης» που αποστέλλεται στην επιχείρηση και στην οποία καθορίζονται οι προϋποθέσεις, δεσμεύσεις και υποχρεώσεις υπό τις οποίες θα καταβληθεί η χορηγία.
- 11.8. Σε περίπτωση μη αποστολής στην Επιτροπή της «Δήλωσης Αποδοχής Έγκρισης Αίτησης» υπογεγραμμένης από τον 'Νόμιμο εκπρόσωπο επιχείρησης' εντός ενός (1) μηνός από την ημερομηνία αποστολής της ενημέρωσης της «Έγκρισης Αίτησης», η απόφαση «Έγκρισης Αίτησης» της Επιτροπής ανακαλείται αυτοδικαίως.

12. Ενστάσεις

- 12.1. Επιχειρήσεις των οποίων οι προτάσεις δεν περιλαμβάνονται στους καταλόγους για ένταξη τους στο Σχέδιο λόγω χαμηλής βαθμολογίας ή έχουν απορριφθεί γιατί θεωρήθηκαν μη επιλέξιμες, έχουν το δικαίωμα όπως μέσα σε 30 ημέρες από την ημερομηνία παραλαβής της σχετικής επιστολής / ηλεκτρονικού ταχυδρομείου ή του εμβάσματος της χορηγίας στον τραπεζικό λογαριασμό της επιχείρησης, να υποβάλουν γραπτή ένσταση που θα αποστέλλεται ταχυδρομικά με συστημένη επιστολή προς τη Γενική Διευθύντρια του Υπουργείου Υγείας.
- 12.2. Στην επιστολή θα πρέπει να ζητείται επανεξέταση της αίτησης, παραθέτοντας συγκεκριμένους λόγους για τους οποίους οι αιτητές πιστεύουν ότι η πρόταση τους δεν έπρεπε να απορριφθεί.
- 12.3. Οι ενστάσεις εφόσον δεν αφορούν πρόδηλα σφάλματα (σε τέτοιες περιπτώσεις τα πρόδηλα σφάλματα θα διορθώνονται από την αρμόδια Υπηρεσία του Υπουργείου), θα εξετάζονται από τριμελή Επιτροπή που θα απαρτίζεται από Λειτουργούς του Υπουργείου Υγείας, και η οποία θα ορίζεται για το σκοπό αυτό από τη Γενική Διευθύντρια.
- 12.4. Στην Επιτροπή Εξέτασης των Ενστάσεων δεν θα συμμετέχει κανένας λειτουργός που αποτέλεσε μέλος της Επιτροπής Αξιολόγησης και Βαθμολόγησης για το συγκεκριμένο Σχέδιο. Σκοπός της Επιτροπής Εξέτασης Ενστάσεων είναι να διασφαλιστεί ότι η πρόταση έτυχε ίσης και δίκαιης μεταχείρισης από την Επιτροπή Αξιολόγησης και Βαθμολόγησης και την Υπηρεσία.
- 12.5. Η Επιτροπή Ενστάσεων δεν ζητά πρόσθετα από τα προαπαιτούμενα παραστατικά και δεν παρέχει στους αιτητές πρόσθετο χρονικό περιθώριο για υποβολή τέτοιων παραστατικών και γενικά δεν προβαίνει σε ενέργειες, που δεν εμπίπτουν στο αντικείμενο της αρμοδιότητάς της.
- 12.6. Ειδικότερα, η Επιτροπή Ενστάσεων επανεξετάζει μόνο το περιεχόμενο του φακέλου της αίτησης/πρότασης και τη διαδικασία αξιολόγησης μαζί με τα φύλλα αξιολόγησης που συμπληρώθηκαν από την Επιτροπή Αξιολόγησης και Βαθμολόγησης για να διαπιστώσει αν υπήρξε οποιαδήποτε παράλειψη ή λάθος. Αν η ένσταση κρίνεται δικαιολογημένη, αποστέλλεται μαζί με τα ευρήματα της Επιτροπής Ενστάσεων και τους λόγους για τους οποίους θεωρεί ότι η αίτηση/πρόταση δεν έτυχε ίσης και δίκαιης αξιολόγησης, στην

Επιτροπή Αξιολόγησης για επαναξιολόγηση και βαθμολόγηση και ενημερώνονται το συντομότερο οι αιτητές κατά πόσο κρίνεται δικαιολογημένη ή όχι η ένσταση τους. Στην αντίθετη περίπτωση η αίτηση/πρόταση απορρίπτεται οριστικά και οι αιτητές ενημερώνονται το συντομότερο.

12.7. Σε όλες τις περιπτώσεις υποβολής ενστάσεων που τελικά δεν ικανοποιούνται, οι αιτητές διατηρούν το δικαίωμα αν το επιθυμούν να προσφύγουν στο Δικαστήριο.

13. Διευκρινίσεις

13.1. Οι δαπάνες που πραγματοποιήθηκαν πριν από την ημερομηνία υποβολής της πρότασης, δεν είναι επιλέξιμες. Σημειώνεται ότι κατά την έννοια του Κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 651/2014, άρθρο 2(23):

«έναρξη των εργασιών» νοείται το πρώτο χρονικά μεταξύ είτε της έναρξης των κατασκευαστικών εργασιών που αφορούν την επένδυση είτε της πρώτης νομικά δεσμευτικής ανάληψης υποχρέωσης για την παραγγελία εξοπλισμού είτε άλλης ανάληψης υποχρέωσης που καθιστά μη αναστρέψιμη την επένδυση. Η αγορά γης και οι προπαρασκευαστικές εργασίες, όπως η λήψη αδειών και η εκπόνηση μελετών σκοπιμότητας, δεν θεωρούνται έναρξη των εργασιών

13.2. Σε κάθε περίπτωση, η πραγματοποίηση δαπανών πριν την έκδοση της εγκριτικής απόφασης από τον ΦΥ γίνεται με αποκλειστική ευθύνη της επιχείρησης και δε δεσμεύει την τελική απόφαση.

13.3. Ο Φόρος Προστιθέμενης Αξίας (ΦΠΑ) δεν αποτελεί επιλέξιμη δαπάνη.

13.4. Για όλες τις δαπάνες, απαραίτητα παραστατικά θεωρούνται τα πρωτότυπα τιμολόγια πώλησης ή πιστό αντίγραφο υπογραμμένο από τον προμηθευτή και τα αποδεικτικά εξόφλησης που αναφέρονται πιο κάτω.

13.5. Τα τιμολόγια και οι σχετικές αποδείξεις πληρωμής πρέπει να είναι εκδομένα στο όνομα της αιτήτριας επιχείρησης. Όλα τα παραστατικά θα πρέπει να είναι εκδομένα είτε στην Ελληνική είτε στην Αγγλική γλώσσα. Σε αντίθετη περίπτωση, τα παραστατικά θα πρέπει να είναι μεταφρασμένα στα Ελληνικά από ορκωτούς μεταφραστές, οι οποίοι είναι εγγεγραμμένοι στο Μητρώο

Ορκωτών Μεταφραστών του Συμβουλίου Εγγραφής Ορκωτών Μεταφραστών.

- 13.6. Τιμολόγια που θα εκδίδονται από κυπριακές επιχειρήσεις – προμηθευτές ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που δεν είναι εγγεγραμμένες στο Φ.Π.Α. δεν θα γίνονται αποδεκτά.
- 13.7. Το κόστος του εξοπλισμού πάνω στο οποίο θα υπολογίζεται η χορηγία, σημαίνει την τιμή CIF (Cost, Insurance & Freight – Αξία, Ασφάλεια και Ναύλος) όταν αυτός εισάγεται από άλλη χώρα από την ίδια την επιχείρηση ή την τιμή αγοράς (τιμολογίου) όταν αυτά αγοράζονται από την εγχώρια αγορά.
- 13.8. Όλα τα τιμολόγια θα πρέπει να εξοφλούνται με επιταγή του Δικαιούχου (της συμβαλλόμενης επιχείρησης) ή με την πιστωτική του κάρτα ή μέσω τράπεζας (μεταφορά από τον λογαριασμό της επιχείρησης στον λογαριασμό του προμηθευτή) νοουμένου ότι τεκμηριώνεται με σχετικά παραστατικά όπως:
- Κατάσταση λογαριασμού από την Τράπεζα (Bank Statement) του Δικαιούχου, στην οποία να αναγράφονται οι αριθμοί των επιταγών, οι μεταφορές μέσω τράπεζας (bank transfer) και οι πληρωμές με πιστωτική κάρτα, με τις οποίες έγινε η πληρωμή/ εξόφληση των τιμολογίων.
- 13.9. Σε περίπτωση που δεν αναγράφεται ο αριθμός της επιταγής στην απόδειξη πληρωμής με την οποία έγινε η πληρωμή/ εξόφληση του τιμολογίου, απαιτείται η υποβολή αντιγράφου της επιταγής κατάλληλα σφραγισμένης από την Τράπεζα, καθώς και αναλυτική κατάσταση της μερίδας του δικαιούχου από τον προμηθευτή [για τιμολόγια επί πιστώσει (credit invoice)].

Διευκρινίζεται ότι πληρωμές σε μετρητά δεν θα γίνονται αποδεκτές για σκοπούς χορηγίας.

- 13.10. Για την παραχώρηση της δικαιούμενης χορηγίας ο Δικαιούχος θα πρέπει να έχει διευθετήσει τις υποχρεώσεις του με τις Υπηρεσίες Κοινωνικών Ασφαλίσεων και το Τμήμα Φορολογίας (Φόρος Προστιθέμενης Αξίας [ΦΠΑ] και Φόρος Εισοδήματος). Σημειώνεται ότι, με βάση τον περί της Λογιστικής και Δημοσιονομικής Διαχείρισης και Χρηματοοικονομικού Ελέγχου της Δημοκρατίας Νόμο του 2014, (Ν. 38(I)/2014), άρθρο 13 «Συμψηφισμός

Εσόδων και Εξόδων», ο Γενικός Λογιστής, δύναται κατά την κρίση του, κατά τη διενέργεια οποιασδήποτε πληρωμής προς φυσικό ή νομικό πρόσωπο να αποκόπτει οφειλόμενα ποσά προς οποιοδήποτε οικονομικό φορέα ή άλλο ειδικό».

13.11. Όλα τα στοιχεία ενεργητικού που θα επιχορηγηθούν, θα χρησιμοποιούνται αποκλειστικά και μόνο στη μονάδα που λαμβάνει την ενίσχυση, θα θεωρούνται αποσβεστέα στοιχεία ενεργητικού και θα πρέπει να αγοράζονται από τρίτους με τους όρους που ισχύουν στην αγορά. Κατά συνέπεια σε περιπτώσεις αγοράς εξοπλισμού από συγγενικά πρόσωπα μέχρι τέταρτου (4ου) βαθμού ή/και συνδεδεμένες επιχειρήσεις, θα λαμβάνεται υπόψη μόνο το αρχικό κόστος αγοράς ή/και κατασκευής του. Σημειώνεται ότι η αγορά υπηρεσιών (μεταξύ των οποίων και η αγορά ανάπτυξη λογισμικών/συστημάτων) από συγγενικά πρόσωπα μέχρι τέταρτου (4ου) βαθμού ή/και συνδεδεμένες επιχειρήσεις δεν είναι επιλέξιμη δαπάνη.

13.12. Για τη διασφάλιση της τήρησης της αρχής της «μη πρόκλησης σημαντικής βλάβης», οι δικαιούχοι υποχρεούνται να διατηρούν τα ακόλουθα σχετικά παραστατικά στοιχεία, τα οποία ενδεχομένως να χρειαστεί να παρουσιάσουν στα πλαίσια δειγματοληπτικού ελέγχου από την Περιβαλλοντική Αρχή ή/ και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή:

1. Έγκυρο Πιστοποιητικό με το οποίο να βεβαιώνεται η συμμετοχή του αιτητή (ή του προμηθευτή, εάν είναι προμήθεια από κυπριακή αγορά), σε συλλογικό ή ατομικό σύστημα διαχείρισης αποβλήτων συσκευασίας και σχετική έγκυρη βεβαίωση εκπλήρωσης των υποχρεώσεων του προς το σύστημα
2. Έγκυρο Πιστοποιητικό με το οποίο βεβαιώνεται η συμμετοχή του αιτητή (ή του προμηθευτή, εάν είναι προμήθεια από κυπριακή αγορά), σε συλλογικό ή ατομικό σύστημα διαχείρισης αποβλήτων (Απόβλητα Ηλεκτρικού και Ηλεκτρονικού εξοπλισμού) και σχετική έγκυρη βεβαίωση εκπλήρωσης των υποχρεώσεων τους προς το σύστημα.
3. Έγκυρο Πιστοποιητικό με το οποίο βεβαιώνεται η συμμετοχή του αιτητή (ή του προμηθευτή, εάν είναι προμήθεια από κυπριακή αγορά) σε συλλογικό ή ατομικό σύστημα διαχείρισης αποβλήτων (Ηλεκτρικές Στήλες ή Συσσωρευτές) και έγκυρη βεβαίωση εκπλήρωσης των υποχρεώσεων του προς το Σύστημα. (ισχύει μόνο σε περίπτωση που ο ιατροτεχνολογικός εξοπλισμός περιέχει ηλεκτρικές στήλες ή συσσωρευτές (μπαταρίες))

4. Βεβαίωση αγοράς εξοπλισμού, υπογεγραμμένη από τον προμηθευτή του εξοπλισμού, πρόνοια η οποία εφαρμόζεται μόνον σε περίπτωση αντικατάστασης παλιού εξοπλισμού. Η σχετική Βεβαίωση Προμηθευτή για την Αγορά Εξοπλισμού επισυνάπτεται ως **Παράρτημα VII**.

14. Καταβολή Χορηγίας

- 14.1. Ο δικαιούχος οφείλει να υλοποιήσει το έργο εντός 12 μηνών από την ημερομηνία έγκρισης της αίτησής του.
- 14.2. Η υποβολή αιτήματος για την καταβολή του συνολικού επιλέξιμου ποσού χορηγίας θα γίνεται το αργότερο εντός 2 μηνών από την ολοκλήρωση του φυσικού και οικονομικού αντικειμένου του έργου με την κατάθεση του σχετικού εντύπου (θα δοθεί από ΦΥ) συνοδευόμενου από:
- τα πρωτότυπα εξοφλημένα τιμολόγια πώλησης ή πιστό αντίγραφο σφραγισμένο και υπογεγραμμένο από τον προμηθευτή και τα αποδεικτικά εξόφλησής τους
 - αποδεικτικό πώλησης – δωρεάς ή πιστοποιητικό ακαταλληλότητας – αχρηστίας ή/και καταστροφής του εξοπλισμού που αντικαταστάθηκε (εάν εφαρμόζεται)
 - συμπληρωμένο το Έντυπο FIMAS με συνημμένη εκτύπωση του αριθμού IBAN, για να καταβληθεί η χορηγία μέσω τραπεζικού εμβάσματος στον δηλωμένο στο εν λόγω έντυπο τραπεζικό λογαριασμό. Το Έντυπο FIMAS μπορεί να ανακτηθεί από την ιστοσελίδα – <http://www.treasury.gov.cy/treasurynew.nsf/04e83d9a9c66086ec2258464003e78b1/5b4f2048373231c8c225845100413a94?OpenDocument>
- 14.3. Σημειώνεται ότι η τελική προθεσμία για καταβολή του συνολικού επιλέξιμου ποσού χορηγίας είναι 30 Σεπτεμβρίου 2025.
- 14.4. Διοικητική επαλήθευση των αιτημάτων καταβολής χορηγίας - Νοείται επίσης ότι, πριν την καταβολή της χορηγίας, το Υπουργείο Υγείας πραγματοποιεί επιτόπιους ελέγχους, είτε μέσω λειτουργών του, είτε με την υποστήριξη άλλου εντεταλμένου οργάνου, για να διαπιστώσει την τήρηση των προνοιών της επιδότησης.
- 14.5. Όλα τα πιο πάνω τιμολόγια και οι αποδείξεις πληρωμής πρέπει να εκδίδονται σύμφωνα με τις απαιτήσεις της περί Φόρου Προστιθέμενης Αξίας και της περί Φορολογίας του Εισοδήματος Νομοθεσίας.

14.6. Οι αποδείξεις πληρωμής πρέπει να αναφέρουν τα σχετικά τιμολόγια και τα τιμολόγια πρέπει να περιγράφουν αναλυτικά τις προσφερόμενες υπηρεσίες.

15. Κυρώσεις – Εγγυήσεις

15.1. Εάν διαπιστωθεί η υποβολή ψευδούς δήλωσης ή στοιχείων και πληροφοριών πριν ή/και μετά την παραχώρηση χορηγίας, η αίτηση της επιχείρησης απορρίπτεται και απαιτείται η επιστροφή τυχόν καταβληθείσας χορηγίας προσαυξημένης με τόκο. Το επιτόκιο θα καθορίζεται σύμφωνα με των περί Ενιαίου Δημοσίου Επιτοκίου Υπερημερίας Νόμων του 2006 και 2012, και όπως αυτοί εκάστοτε τροποποιούνται ή αντικαθίστανται από τα σχετικά διατάγματα του Υπουργείου Οικονομικών της Κυπριακής Δημοκρατίας.

15.2. Επίσης δυνατόν να λαμβάνονται νομικά μέτρα εναντίον της επιχείρησης.

15.3. Σε περίπτωση που από την ημερομηνία έγκρισης της πρότασης μέχρι και τη συμπλήρωση πενταετίας από την ημερομηνία της τελικής πληρωμής της χορηγίας διαπιστωθεί :

- μετεγκατάσταση του εξοπλισμού
- πώληση ή μεταβίβαση ή εκμίσθωση του εξοπλισμού

χωρίς προηγούμενη έγκριση τροποποίησης της αρχικής εγκριτικής απόφασης, η εγκριτική απόφαση θεωρείται αυτοδικαίως ως ουδέποτε εκδοθείσα και γίνεται αμέσως δημοσιονομική διόρθωση και αναλογική ανάκτηση του ποσού που έχει καταβληθεί αχρεωστήτως, προς την περίοδο για την οποία δεν εκπληρώθηκαν οι απαιτήσεις, προσαυξημένου με τόκο. Το επιτόκιο θα καθορίζεται σύμφωνα με των περί Ενιαίου Δημοσίου Επιτοκίου Υπερημερίας Νόμων του 2006 και 2012, και όπως αυτοί εκάστοτε τροποποιούνται ή αντικαθίστανται από τα σχετικά διατάγματα του Υπουργείου Οικονομικών της Κυπριακής Δημοκρατίας.

15.4. Η έγκριση τροποποίησης της αρχικής εγκριτικής απόφασης εντός της περιόδου των πέντε (5) χρόνων από την ημερομηνία καταβολής του τελευταίου μέρους της χορηγίας μπορεί να γίνεται μόνο για πλήρως αιτιολογημένες περιπτώσεις και μετά από εισήγηση της Διευθύντριας Ιατρικών Υπηρεσιών και Υπηρεσιών Δημόσιας Υγείας προς την Γενική Διευθύντριας Υπουργείου Υγείας.

15.5. Σημειώνεται ότι,

- Ο Δικαιούχος θα πρέπει να θέτει, εφόσον ζητηθούν, στη διάθεση της Συντονιστικής Αρχής, του Φορέα Υλοποίησης και γενικότερα όλων των αρμόδιων ελεγκτικών αρχών της Κύπρου και της Ευρωπαϊκής Ένωσης, όλα τα έγγραφα, δικαιολογητικά ή άλλα στοιχεία του έργου. Υποχρεούται επίσης να επιτρέπει, κατά τη διάρκεια της περιόδου που προνοείται στο Σχέδιο (πριν και μετά την καταβολή χορηγίας), σε εξουσιοδοτημένους αντιπροσώπους και/ ή αρμόδιους Λειτουργούς του Υπουργείου ή/ και άλλων αρμόδιων ελεγκτικών αρχών να επισκέπτονται ελεύθερα τα υποστατικά της επιχείρησης προς επιθεώρηση των επιχορηγηθέντων επενδύσεων και υποχρεούται να παρέχει σε αυτούς όλες τις αναγκαίες εξηγήσεις, στοιχεία και πληροφορίες.
- Κάθε επιχείρηση που εντάσσεται στο Σχέδιο θα πρέπει να τηρεί αρχεία και δικαιολογητικά έγγραφα σε σχέση με τη χρηματοδότηση που λαμβάνει μέσω του Σχεδίου Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας (τιμολόγια, αποδείξεις, συμφωνίες, στατιστικές καταγραφές κ.α.) που αφορούν την υλοποίηση της επενδυτικής της πρότασης και τα οποία θα φυλάσσονται για περίοδο τουλάχιστον πέντε (5) ετών από την ημερομηνία της τελικής πληρωμής της χορηγίας από το Υπουργείο Υγείας.
- Κάθε επιχείρηση που εντάσσεται στο Σχέδιο, θα πρέπει να τηρεί ξεχωριστή λογιστική μερίδα ή κατάλληλη λογιστική κωδικοποίηση στο λογιστικό της σύστημα ή ξεχωριστό τραπεζικό λογαριασμό ή ξεχωριστό λογιστικό αρχείο που αφορά το επενδυτικό της έργο. Στις περιπτώσεις που διαπιστώνεται ότι τα έγγραφα δεν τηρούνται σωστά με αποτέλεσμα να απολεσθεί η κοινοτική συνεισφορά από το Κράτος, τότε οι επιχειρήσεις θα επιστρέφουν τη σχετική χορηγία προσαυξημένη με τόκο. Το επιτόκιο θα καθορίζεται σύμφωνα με των περί Ενιαίου Δημοσίου Επιτοκίου Υπερημερίας Νόμων του 2006 και 2012, και όπως αυτοί εκάστοτε τροποποιούνται ή αντικαθίστανται από τα σχετικά διατάγματα του Υπουργείου Οικονομικών της Κυπριακής Δημοκρατίας.

16. Υποχρεώσεις Δικαιούχων

16.1. Προβολή και Δημοσιότητα

- Σε περίπτωση που το συνολικό κόστος της επιλέξιμης επένδυσης υπερβαίνει τις €500.000 οι Δικαιούχοι υποχρεούνται όπως τοποθετήσουν σε εμφανές σημείο των εγκαταστάσεων τους ανθεκτική πλάκα ή πινακίδα, η οποία να περιλαμβάνει τα λογότυπα NextGenerationEU και Κύπρος_το αύριο (**Παράρτημα VIII**). Η πινακίδα/

πλάκα θα πρέπει να τοποθετείται αμέσως μόλις εγκατασταθεί ο εξοπλισμός που έχει αγοραστεί.

- Η πινακίδα/ πλάκα θα πρέπει:
 - να περιλαμβάνει αποκλειστικά πληροφορίες για έργο και τη χρηματοδότηση του από την ΕΕ όπως τον στόχο του έργου, το όνομα του Σχεδίου, τα λογότυπα (NextGenerationEU, Κύπρος_το αύριο) και δεν επιτρέπεται να περιλαμβάνει άλλες πληροφορίες.
 - να είναι φτιαγμένη από ανθεκτικά υλικά (υλικά που δεν αλλοιώνονται με την πάροδο του χρόνου) έτσι ώστε να μην χρειάζεται να αντικατασταθεί με άλλη όταν το έργο ολοκληρωθεί, εκτός εάν με την ολοκλήρωση του έργου υπάρχουν πληροφορίες απαρχαιωμένες ή εάν η πινακίδα/ πλάκα χρειάζεται να τοποθετηθεί σε νέο σημείο (π.χ. σε ένα κτίριο που ανεγέρθηκε).
- Για δράσεις που δεν εμπίπτουν στην πιο πάνω κατηγορία τοποθέτησης πινακίδας/ πλάκας, οι δικαιούχοι υποχρεούνται όπως τοποθετήσουν σε σημείο εύκολα ορατό από το κοινό (όπως η είσοδος σε κτίριο) αφίσα ελάχιστου μεγέθους Α3 ή ισοδύναμη ηλεκτρονική εικόνα. Η αφίσα θα πρέπει να περιλαμβάνει πληροφορίες σχετικά με το έργο και να επισημαίνει τη χρηματοδοτική συνδρομή από την Ένωση μέσω του ΣΑΑ Κύπρου με τη χρήση των λογότυπων NextGenerationEU και Κύπρος_το αύριο (**Παράρτημα VIII**).
- Σε περίπτωση που ο δικαιούχος διαθέτει ιστοσελίδα που διατηρεί για επαγγελματική χρήση ή σελίδα στα Μέσα Κοινωνικής Δικτύωσης θα πρέπει να τοποθετήσει σε περίοπτη θέση σύντομη περιγραφή με πληροφορίες σχετικά με το έργο, όπου θα επισημαίνεται η χρηματοδοτική συνδρομή από την Ένωση μέσω του ΣΑΑ Κύπρου με την χρήση των λογότυπων NextGenerationEU και Κύπρος_το αύριο (**Παράρτημα VIII**).
- Τέλος, σημειώνεται ότι στοιχεία των αποδεκτών ενίσχυσης από τον Μηχανισμό Ανάκαμψης και Ανθεκτικότητας (ΜΑΑ) της ΕΕ, συμπεριλαμβανομένου του ύψους των σωρευτικών καταβληθέντων σε αυτούς πόρους από τον ΜΑΑ, δύναται να δημοσιοποιούνται από τις αρμόδιες Αρχές στα πλαίσια συμμόρφωσης των κρατών μελών με τις περί διαφάνειας υποχρεώσεις τους που απορρέουν από το ισχύον κανονιστικό πλαίσιο.

16.2. Στοιχεία Πραγματικών Δικαιούχων

Όλες οι επιχειρήσεις – νομικές οντότητες που θα ενταχθούν στο Σχέδιο θα πρέπει να αποστέλλουν στο Υπουργείο Υγείας, πριν από την υπογραφή της «Δήλωσης Αποδοχής Έγκρισης Πρότασης», τον μοναδικό αριθμό εγγραφής τους και επίσημο αποδεικτικό της καταχώρησης τους στο Μητρώο του αρμόδιου Εφόρου των επικαιροποιημένων στοιχείων των πραγματικών τους δικαιούχων, όπως αυτοί ορίζονται στον «Περί της Παρεμπόδισης και Καταπολέμησης της Νομιμοποίησης Εσόδων από Παράνομες Δραστηριότητες Νόμο του 2007 (188(I)/2007)», μέσω σχετικής υπεύθυνης δήλωσης που περιλαμβάνεται στον παρόν Οδηγό (**Παράρτημα ΙΧ**). Σε περίπτωση που το προϋπολογιζόμενο ποσό χορηγίας υπερβαίνει τις €150.000, τότε θα πρέπει, πρόσθετα του αποδεικτικού καταχώρησης τους στο σχετικό Μητρώο, να υποβάλλονται, μέσω της σχετικής υπεύθυνης δήλωσης (**Παράρτημα ΙΧ**) τα ίδια τα επικαιροποιημένα στοιχεία των πραγματικών δικαιούχων τους, όπως αυτοί ορίζονται στην Οδηγία (ΕΕ) 2015/849 και στον πιο πάνω Νόμο. Τα στοιχεία αυτά αφορούν στο όνομα (ή ονόματα), επώνυμο (ή επώνυμα) και ημερομηνία / ημερομηνίες γέννησης του πραγματικού δικαιούχου / των πραγματικών δικαιούχων, καθώς και τον αριθμό/-ούς ταυτότητας ή αριθμό/-ούς διαβατηρίου ή αριθμό/-ούς ΦΠΑ ή αριθμό/-ούς φορολογικού μητρώου τους.

16.3. Διατήρηση της Επένδυσης

Διατήρηση της επένδυσης (εξοπλισμού) από τον Δικαιούχο για τουλάχιστον πέντε (5) έτη από την καταβολή της τελικής πληρωμής σε αυτόν. Αυτό δεν εμποδίζει την αγορά νέου/καινούργιου Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού με σκοπό την αντικατάσταση υφιστάμενου εξοπλισμού που κατέστη παρωχημένος ή υπέστη βλάβες κατά την περίοδο αυτή εφόσον η οικονομική δραστηριότητα διατηρείται από τον Δικαιούχο κατά την ελάχιστη απαιτούμενη περίοδο.

17. Ερμηνείες – Θεσμοί – Τροποποιήσεις

Ο Υπουργός Υγείας, μετά από εισήγηση του ΦΥ ερμηνεύει, συμπληρώνει και τροποποιεί όπου αιτιολογημένα παρουσιάζεται πρόβλημα, τους όρους και πρόνοιες του Σχεδίου που διευκολύνουν την εφαρμογή του, κατόπιν εκ των προτέρων συνεννόησης με τη Συντονιστική Αρχή για το ΣΑΑ Κύπρου, εάν και εφόσον αυτό κριθεί απαραίτητο.