

«ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΤΡΟΧΗΛΑΤΟΥ ΑΝΑΛΟΓΙΚΟΥ ΠΙΕΣΟΜΕΤΡΟΥ»

A. ΓΕΝΙΚΑ

Πιεσόμετρο αναλογικού τύπου με εργονομική τροχήλατη βάση κατάλληλο για χρήση στο Καρδιολογικό Τμήμα του Νοσοκομείου. Να μην απαιτείται ηλεκτρική ενέργεια για την λειτουργία του.

B. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ

1. Να είναι ανθεκτικής κατασκευής για μεγάλη αντοχή, χωρίς υδράργυρο.
2. Να είναι υψηλής ποιότητας πιεσόμετρο βαθμονομημένο για μέγιστη ακρίβεια.
3. Να διαθέτει καντράν στρογγυλό ή τετράγωνο διαμέτρου τουλάχιστον 140mm, ευανάγνωστης κλίμακας μέτρησης από 0 έως 300mmHg και μέγιστη απόκλιση ± 3 mmHg.
4. Να στηρίζεται πάνω σε τροχήλατη βάση στιβαρής κατασκευής (μεταλλική) ώστε να αποφεύγονται οι πτώσεις κατά την μετακίνησή του.
5. Να διαθέτει τροχήλατη βάση με ρυθμιζόμενο ύψος τουλάχιστον έως 130cm, με πέντε ακτίνες υψηλής ποιότητας κατασκευής με αντιστατικούς τροχούς και φρένο.
6. Να διαθέτει ευρύχωρο καλάθι για την τοποθέτηση του σπιράλ και της περιχειρίδας.
7. Η περιχειρίδα να είναι αυτοκόλλητη και να συνδέεται με το πιεσόμετρο μέσω μεγάλου μήκους σπιράλ.
8. Το σπιράλ να μπορεί να επεκταθεί έως 3 μέτρα τουλάχιστον.
9. Να διαθέτει βαλβίδα απελευθέρωσης αέρα με ακρίβεια ρύθμισης.
10. Να συνοδεύεται από τρεις περιχειρίδες ενηλίκων, δύο κανονικού και μία μεγάλου (XL) μεγέθους.
11. Να φέρει σήμανση CE.

Γ. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη τουλάχιστον και επάρκεια ανταλλακτικών για δέκα (10) έτη τουλάχιστον.
2. Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).
3. Να κατατεθεί με την οικονομική προσφορά πλήρης τιμοκατάλογος των απαιτούμενων για τη λειτουργία της συσκευής αναλωσίμων, υλικών και ανταλλακτικών.
4. Ο χρόνος παράδοσης να είναι εντός 30 ημερών από την έγγραφη παραγγελία.
5. Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας ISO 9001:2015 ή ISO 13485:2016, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:2016, με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
6. Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:2015 και ISO 13485:2016, και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
7. Να κατατεθεί βεβαίωση πιστοποιημένου φορέα περί συμμόρφωσης του προμηθευτή με τις Αρχές και Κατευθυντήριες Γραμμές για την ορθή πρακτική διανομής και εξυπηρέτησης (service) ιατροτεχνολογικών προϊόντων, σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/ΓΠ.οικ./1348 (ΦΕΚ 32Α/16-01-04).
8. Κατά την παράδοση θα πραγματοποιηθεί επίδειξη του είδους στο προσωπικό του τμήματος και θα κατατεθούν τα εγχειρίδια χρήσης (user manuals) σε έντυπη μορφή (προαιρετικά και σε ηλεκτρονική μορφή).