

ΖΥΓΟΣ- ΑΝΑΚΙΝΗΤΗΡΑΣ ΑΙΜΟΔΟΣΙΑΣ

- Να είναι μικρού βάρους (<2 κιλά) και πολύ ανθεκτική συσκευή.
- Να μπορεί να τοποθετηθεί σε στατώ στο πάτωμα για σταθερές αιμοληψίες ή να αναρτηθεί και σε φορητές ή σταθερές πολυθρόνες αιμοδοσίας.
- Να διαθέτει βαλβίδα ασφαλείας.
- Να διαθέτει μεγάλο δίσκο ασκών κατάλληλο για όλα τα είδη των ασκών που θα αφαιρείται εύκολα και να είναι πολύ βολικό στον καθαρισμό του.
- Μπαταρία: Ενσωματωμένη ελαφριά μπαταρία ιόντων λιθίου ικανή για να τροφοδοτήσει τουλάχιστον 200 λήψεις αίματος. Να φορτίζει παράλληλα με την χρήση του οργάνου.
- Δυνατότητα προγραμματισμού όγκου συλλογής 200 έως 550 ml σε βήματα του ενός ml. Να διαθέτει επιλογή "volume chooser" δηλαδή την δυνατότητα επιλογής μεταξύ 3 όγκων για κάθε λήψη.
- Εύρος ζύγισης 0-1000 γραμμάρια.
- Τέλεια αλληλεπίδραση μεταξύ ανάδευσης και ζύγισης. Η λειτουργία απόβαρου και ο έλεγχος ζύγισης προσφέρει μια ανώτερη ακρίβεια ζύγισης (σφάλμα <1%).
- Να έχει τη δυνατότητα προσθήκης ενσωματωμένου barcode reader και μόντεμ για τη μεταφορά των δεδομένων της αιμοληψίας σε υπολογιστή.
- Να έχει μικρές διαστάσεις περίπου 15x19x9 cm.
- Η συσκευή να προσφέρεται με εγγύηση ορθής λειτουργίας τριών (3) ετών ή 3000 λήψεων.

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Ο προμηθευτής υποχρεούται να παρέχει εγγύηση καλής λειτουργίας του είδους για τουλάχιστον δύο(2)χρόνια από την προμήθεια του.
2. Να διαθέτει τεχνική υποστήριξη και ανταλλακτικά για τουλάχιστον 7 χρόνια με βεβαίωση από τον κατασκευαστικό οίκο.
3. Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά εκπαίδευσης των εξουσιοδοτημένων τεχνικών που θα επεμβαίνουν στον προσφερόμενο εξοπλισμό. Θα πρέπει να υπάρχει στην Ελλάδα πλήρες και οργανωμένο τμήμα τεχνικής υποστήριξης, με κατάλληλα καταρτισμένο τεχνικό προσωπικό, πιστοποιημένο και εξουσιοδοτημένο από τον κατασκευαστικό οίκο για την επισκευή και συντήρηση του προσφερόμενου εξοπλισμού. Να γίνει περιγραφή του τμήματος τεχνικής υποστήριξης (διεύθυνση έδρας, εμπειρία, στελέχωση προσωπικού κλπ).
4. Να κατατεθεί βεβαίωση εξουσιοδότησης του προμηθευτή από τον κατασκευαστικό οίκο για τον προσφερόμενο εξοπλισμό σχετικά με την προμήθεια και τεχνική υποστήριξή του.
5. Για όλα ανεξαιρέτως τα προσφερόμενα είδη να κατατεθούν Τεχνικά φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου. Θα πρέπει οπωσδήποτε να γίνονται παραπομπές στο φύλλο συμμόρφωσης στα αντίστοιχα σημεία στα φυλλάδια (prospectus και manuals) του κατασκευαστή που θα αποδεικνύουν την κάλυψη των προδιαγραφών. Προσφορές που δεν θα έχουν σαφείς παραπομπές ή δεν θα εμπεριέχουν φύλλο συμμόρφωσης Τεχνικών Προδιαγραφών δεν θα εξετάζονται.
6. Να κατατεθεί ISO 9001 ή ISO 13485 με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων για τον προμηθευτή.

7. Να κατατεθεί ISO 13485 με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων για τον προμηθευτή.
8. Να κατατεθεί ISO 13485 για τον κατασκευαστή.
9. Να κατατεθούν πιστοποιητικά σήμανσης CE για όλο τον εξοπλισμό.
10. Να κατατεθεί πιστοποιητικό IEC 60601-1 για την ηλεκτρική ασφάλεια του εξοπλισμού εάν απαιτείται.
11. 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) και Δ3(α)4822/2025 - ΦΕΚ 1197/Β/12-3-2025 .
12. Σε περίπτωση που απαιτούνται αναλώσιμα υλικά (πχ. φίλτρα, αισθητήρες, ακροδέκτες κλπ.) για την λειτουργία του προσφερόμενου εξοπλισμού, να κατατεθεί η αντίστοιχη λίστα των αναλωσίμων υλικών.
13. Κατά την παράδοση του είδους να κατατεθούν τα εγχειρίδια χρήσης και συντήρησης (user & service manuals) σε έντυπη και ηλεκτρονική μορφή στο αντίστοιχο τμήμα και στην Τεχνική Υπηρεσία του Νοσοκομείου.
14. Να παραδοθεί σε πλήρη λειτουργία και έτοιμο προς χρήση στο αντίστοιχο τμήμα του Νοσοκομείου όπου θα γίνει και η εκπαίδευση του προσωπικού του τμήματος. Να οριστεί η διάρκεια της εκπαίδευσης. Η εκπαίδευση να μπορεί να επαναληφθεί δωρεάν εντός του χρόνου εγγύησης του εξοπλισμού, κατόπιν αιτήματος του Νοσοκομείου.
15. Ο προσφερόμενος εξοπλισμός θα πρέπει να είναι καινούργιος, αμεταχείριστος, σύγχρονης τεχνολογίας, ανθεκτικής κατασκευής κατάλληλος για χρήση σε χώρους του Νοσοκομείου και να περιλαμβάνει όλα τα απαραίτητα εξαρτήματα για την ορθή λειτουργία του (να βεβαιώνεται με υπεύθυνη δήλωση).
16. Υπεύθυνη δήλωση για τον χρόνο παράδοσης του εξοπλισμού. Ο χρόνος παράδοσης να μην ξεπερνά τις 40 ημερολογιακές ημέρες από την ημερομηνία υπογραφής της σύμβασης.