

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΤΡΟΧΗΛΑΤΩΝ ΠΙΕΣΟΜΕΤΡΩΝ

Σ.Β. (%)	A/A	ΓΕΝΙΚΑ	
15		Πιεσόμετρο αναλογικού τύπου με εργονομική τροχήλατη βάση για χρήση από διάφορα Τμήματα του Νοσοκομείου. Να μην απαιτείται ηλεκτρική ενέργεια για την λειτουργία του.	
Σ.Β. (%)	A/A	ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	
	1.	Σύγχρονης τεχνολογίας	ΝΑΙ. Να αναφερθεί η χρονολογία πρώτης κυκλοφορίας
	2.	Σήμανση CE	Σύμφωνα με την οδηγία 93/42/EEC
5	3.	Διαστάσεις (mm) και βάρος (kg)	Να αναφερθούν
	4.	Ανθεκτικής κατασκευής	ΝΑΙ
5	5.	Χωρίς υδράργυρο και latex	ΝΑΙ
10	6.	Πιστοποιημένη ακρίβεια	Να δοθεί ($\pm 3\text{mmHg}$ περίπου)
	7.	Διαστάσεις πρόσοψης, mm	Να αναφερθεί
	8.	Δυνατότητα περιστροφής	ΝΑΙ, για καλύτερη οπτική
	9.	Βαθμονομημένο για μέγιστη ακρίβεια	Ναι, να περιγραφεί ο τρόπος
5	10.	Προσαρμοσμένο σε τροχήλατη βάση υψηλής ποιότητας κατασκευής	Με αντιστατικούς τροχούς
5	11.	Χώρος τοποθέτησης / συγκράτησης περιχειρίδας	ΝΑΙ
5	12.	Να συνοδεύεται από δύο περιχειρίδες	Μία κανονικού μεγέθους και μία μεγέθους παχυσάρκων
Σ.Β. (%)	A/A	ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ	
	1.	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για τρία (3) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για επτά (7) έτη.	
	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 σταθερή τιμή για πέντε (5) έτη.
	4.	Να αναφερθεί ο χρόνος παράδοσης.
	5.	Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:08 ή EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
	6.	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:08 και ISO 13485:03, το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
	7.	Να διαθέτει διακριβωμένα όργανα για τον έλεγχο/συντήρηση/επισκευή του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που προσφέρεται. Να κατατεθεί επί ποινή αποκλεισμού κατάλογος οργάνων για όλους τους απαραίτητους ελέγχους κλπ, όπως αυτούς προκύπτουν από το εγχειρίδιο του κατασκευαστικού οίκου. Να κατατεθούν πιστοποιητικά διακρίβωσης των οργάνων ελέγχου με τα οποία θα εκτελούνται οι συντηρήσεις του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που προσφέρεται (επί ποινή αποκλεισμού).
	8.	Εκπαίδευσης για τους χρήστες (ιατρούς, νοσηλευτικό προσωπικό, κλπ) όπως και για τους τεχνικούς του Τμήματος Βιοϊατρικής Τεχνολογίας.
	9.	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ
ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ

ΓΙΑ ΤΟ
ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ