

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
ΔΙΠΛΟ ΡΟΟΜΕΤΡΟ ΟΞΥΓΟΝΟΥ ΤΡΙΩΝ ΘΕΣΕΩΝ

Α		ΓΕΝΙΚΑ
<p>Διπλό επιτοίχιο ροόμετρο οξυγόνου με υγραντήρα για χρήση σε Τμήματα και Κλινικές του Νοσοκομείου.</p> <p>Το κάθε σύστημα να περιλαμβάνει δύο ροόμετρα με υγραντήρα σε διάταξη "V" ή σε οποιαδήποτε άλλη διάταξη ώστε να εξυπηρετεί τις ανάγκες του τμήματος ή της κλινικής για την οποία προορίζεται, με απευθείας σύνδεση στην κεντρική λήψη του νοσοκομείου.</p>		
Β		ΔΙΑΤΑΞΗ
1	Να διαθέτει ταχυσύνδεσμο απλής και ασφαλούς χρήσης	ΝΑΙ, με δυνατότητα κλειδώματος στην επιθυμητή θέση.
2	Κατάλληλη για την τοποθέτηση στις υποδοχές του νοσοκομειακού δικτύου	ΝΑΙ, τύπου AFNOR
Γ		ΡΟΟΜΕΤΡΟ
1	Ποιότητα κατασκευής	Το σώμα να είναι κατασκευασμένο από μέταλλο υψηλής ποιότητας κατασκευής με μεγάλη ανθεκτικότητα σε χτυπήματα και πτώσεις.
2	Διαστάσεις (mm)	Να αναφερθούν
3	Βάρος (Kg)	Να αναφερθεί
4	Συνεχή ρύθμιση της ροής μέσω περιστροφικού ρυθμιστή	0 έως 15 L / min περίπου
5	Διάταξη μέτρησης ροής	Μέσω διαβαθμισμένης στήλης με αντοχή στα χτυπήματα
6	Ακρίβεια μέτρησης ροής	Υψηλής ακρίβειας τουλάχιστον στις χαμηλές ροές 0-5lt/min, να περιγραφεί.
7	Κατάλληλο για την τοποθέτηση στις υποδοχές του νοσοκομειακού δικτύου	ΝΑΙ, τύπου AFNOR
8	Έξοδοι σύνδεσης	ΝΑΙ, Δυο (2), για σύνδεση με υγραντήρα ή μάσκα νεφελοποίησης. Εξαιρείται η θέση OFF η οποία δεν αποτελεί απαράβατο όρο.
9	Επιλογή - διακόπτη θέσεων εξόδου	ΝΑΙ
10	Φίλτρο στην είσοδο του ροόμετρου	ΝΑΙ
11	Συμβατό με το πρότυπο ISO-EN15002	ΝΑΙ
12	Δυνατότητα αποστείρωσης	ΝΑΙ ,να περιγραφεί ο τρόπος και οι μέθοδοι αποστείρωσης.
13	Ύπαρξη σειριακού αριθμού	ΝΑΙ, μοναδικός για κάθε ροόμετρο για την εύκολη καταχώρηση και την ιχνηλασιμότητά του.
Δ		ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ
1	Διαστάσεις (mm)	Να αναφερθούν
2	Βάρος (Kg)	Να αναφερθεί
3	Σπείρωμα εισόδου	Να αναφερθεί η διάσταση
4	Ένδειξη ελάχιστης και μέγιστης στάθμης του νερού	ΝΑΙ
5	Διαφανής για την παρακολούθηση του διερχόμενου οξυγόνου	ΝΑΙ

6	Ανθεκτικής κατασκευής από άθραυστο υλικό	ΝΑΙ
7	Δυνατότητα αποστείρωσης	ΝΑΙ, να αναφερθούν οι μέθοδοι αποστείρωσης.
E	ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ	
1	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δυο (2) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για δέκα (10) έτη.	
2	Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (<i>prospectus, product data, manual</i> κλπ).	
3	Να κατατεθεί με την οικονομική προσφορά κατάλογος των αναλωσίμων και ανταλλακτικών για το παραπάνω είδος.	
4	Χρόνος παράδοσης 60 ημέρες.	
5	Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:15 ή EN ISO 13485:16, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:16, με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)	
6	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:15 και ISO 13485:16 και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)	
7	Η προμηθεύτρια εταιρεία θα είναι υπεύθυνη για την εκπαίδευση των χρηστών (νοσηλευτικό προσωπικό, κλπ) όπως και για τους τεχνικούς του Τμήματος Βιοϊατρικής Τεχνολογίας χωρίς καμία οικονομική επιβάρυνση του Νοσοκομείου.	
8	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης.	