

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
ΤΡΟΧΗΛΑΤΗΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ**

ΓΕΝΙΚΑ		
1.	Σύγχρονης τεχνολογίας	ΝΑΙ. Να αναφερθεί η χρονολογία πρώτης κυκλοφορίας
2.	Διαστάσεις (mm) και βάρος (kg)	Να αναφερθούν
3.	Τάση λειτουργίας	220 V /50 Hz
4.	Ικανότητα αναρρόφησης	40 lt/ min - μέγιστο κενό 85% περίπου
5.	Αντλία και κινητήρας, ικανής ισχύος για την επίτευξη των ανωτέρω	Να δοθούν στοιχεία. Να αναφερθεί ο τρόπος επίτευξης του κενού
6.	Να περιλαμβάνει δύο φιάλες ευρύστομες των 3 ή 4 lt, με σύστημα εναλλαγής της χρήσης τους, με κατάλληλο σύστημα για εύκολη μεταφορά και χρήση, αποστειρώσιμες.	ΝΑΙ, να αναφερθεί
7.	Δυνατότητα σύνδεσης φιαλών και άλλων οίκων κατασκευής	ΝΑΙ
8.	Σύστημα προστασίας από υπερχειλίση-Φιαλίδιο υπερχειλίσης	ΝΑΙ
9.	Σύστημα ασφαλείας για την προστασία του χρήστη και της συσκευής (φίλτρα κτλ)	ΝΑΙ, να περιγραφεί
10.	Εύκολος καθαρισμός και απολύμανση	ΝΑΙ
11.	Προσαρμοσμένη σε τροχήλατη βάση υψηλής ποιότητας κατασκευής	Με αντιστατικούς τροχούς και σύστημα πέδησης.
12.	Διάταξη ρύθμισης του επιθυμητού κενού από το ελάχιστο μέχρι το μέγιστο	ΝΑΙ
13.	Όργανο ένδειξης του επιτυγχανόμενου κενού	ΝΑΙ, ευκρινούς ανάγνωσης
ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ		
14.	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για τρία (3) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για δέκα (10) έτη.	

15.	Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).
16.	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.
17.	Να αναφερθεί ο χρόνος παράδοσης.
18.	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)
19.	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:08 και ISO 13485:03 και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
20.	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).

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ
ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ

ΓΙΑ ΤΟ
ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ