

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
ΣΥΣΚΕΥΗΣ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΣΗΣ ΟΙΚΙΑΚΗΣ ΧΡΗΣΗΣ**

Σ.Β. (%)	Α/Α	ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	
%	A	ΓΕΝΙΚΑ	
		<p>Η συσκευή νεφελοποίησης να είναι κατάλληλη για χρήση στο σπίτι, για τη χορήγηση φαρμακευτικών σκευασμάτων όλων των τύπων (βρογχοδιασταλτικών, κλπ) σε μορφή αερολύματος, με ενσωματωμένη χειρολαβή για την εύκολη μεταφορά της και να είναι σύγχρονης τεχνολογίας. Να περιλαμβάνει :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Συμπιεστή 2. Θάλαμο εκνέφωσης με επιστόμιο 3. Μάσκα νεφελοποίησης για ενήλικες 	
%	B	ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	
	1.	Σήμανση CE	Σύμφωνα με την Οδηγία 93/42/EEC
	2.	Να είναι αμεταχείριστη και το τελευταίο μοντέλο του κατασκευαστή οίκου	Να αναφερθεί η χρονολογία πρώτης κυκλοφορίας
	3.	Ηλεκτρική τροφοδοσία	AC 220V/50Hz
	4.	Βάρος συσκευής ελέγχου νεφελοποίησης	<2,5 Kgr
	5.	Διαστάσεις	Να αναφερθούν
	6.	Διακόπτης λειτουργίας	Ναι, ON/OFF
	7.	Γεννήτρια αερολύματος	Να αναφερθεί αναλυτικά
	8.	Μονάδα νεφελοποίησης	Χωρητικότητα φαρμάκου 6ml τουλάχιστον, πολλαπλών χρήσεων. Να έχει τη δυνατότητα καθαρισμού. Να αναφερθεί αναλυτικά.
	9.	Ελεύθερη ροή εξόδου συμπιεστή	10 l/min περίπου
	10.	Πίεση εξόδου	Να αναφερθεί
	11.	Να έχει χαμηλό επίπεδο θορύβου κατά τη λειτουργία χορήγησης αερολύματος	Ναι, να αναφερθεί
	12.	Ηλεκτρική ασφάλεια (απομόνωση από τον ασθενή)	Σύμφωνα με το διεθνές πρότυπο IEC 60601-1
%	Γ	ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ	
	1.	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (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 (prospectus, product data, manual κλπ).	
	3.	Χρόνος παράδοσης 60 ημερολογιακές ημέρες	

	4.	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.
	5.	Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:08 ή EN ISO 13485:03 ή νεότερο, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:03 ή νεότερο, 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 ή νεότερα και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
	7.	Δήλωση για παράδοση όλων των εγχειριδίων χρήσης στα Ελληνικά καθώς και ενημέρωση χρήσης-λειτουργίας στους χρήστες-ασθενείς.

ΦΥΛΛΟ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ

ΟΙΚ. ΚΑΤΑΣΚΕΥΗΣ :

ΤΥΠΟΣ :

ΠΡΟΣΦΕΡΩΝ :

ΟΜΑΔΑ	ΚΡΙΤΗΡΙΑ	ΣΥΝΤΕΛΕΣΤΗΣ ΒΑΡΥΤΗΤΑΣ	ΒΑΘΜΟΣ ΚΡΙΤΗΡΙΟΥ	ΑΝΑΓΩΓΗ ΒΑΘΜΟΛΟΓΙΑΣ	ΒΑΘΜΟΣ ΟΜΑΔΟΣ	ΤΕΛΙΚΗ ΒΑΘΜ/ΓΙΑ	ΔΕΙΚΤΗΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ
Α	Γενικά	10 %					
	Τεχνικά-λειτουργικά ζητούμενα	40 %					
	Πλεονεκτήματα	20 %					
Β	Εγγύηση καλής λειτουργίας	10 %					
	Στοιχεία Τεχν. Υποστήριξης (service-αντ/κτικά)	10 %					
	Εκπαίδευση - ενημέρωση χρήσης λειτουργίας	10 %					

ΑΞΙΑ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ :

ΔΕΚΑΕΤΕΣ ΚΟΣΤΟΣ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ :

ΑΝΗΓΜΕΝΗ ΤΙΜΗ :

Η Επιτροπή