

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΡΟΟΜΕΤΡΟΥ ΟΞΥΓΟΝΟΥ ΜΕ ΥΓΡΑΝΤΗΡΑ

ΓΕΝΙΚΑ

Επιτοίχιο Ροόμετρο οξυγόνου με υγραντήρα για χρήση στη Μονάδα Καρδιοχειρουργικής και Νευροχειρουργικής του Νοσοκομείου με απευθείας σύνδεση στην κεντρική παροχή του νοσοκομείου.

Το σύστημα να περιλαμβάνει :

1. Ροόμετρο
2. Υγραντήρα

ΡΟΟΜΕΤΡΟ

1.	Ποιότητα κατασκευής	Υψηλής με μεγάλη ανθεκτικότητα σε κτυπήματα και πτώσεις από ανοξείδωτο μέταλλο ώστε να εξασφαλίζεται ηλεκτρική αγωγιμότητα μεταξύ εισόδου και εξόδου της συσκευής.
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	Υψηλής ακρίβειας, να περιγραφεί
6.	Διάταξη συνεχούς ρύθμισης της παροχής	Υψηλής ακρίβειας
7.	Κατάλληλο για την τοποθέτηση στις υποδοχές του νοσοκομειακού δικτύου	ΝΑΙ
8.	Δυνατότητα σύνδεσης με υγραντήρα ή νεφελοποιητή	ΝΑΙ
9.	Ταχυσύνδεσμο απλής και ασφαλούς χρήσης	ΝΑΙ
10.	Θέσεις-έξοδοι	Δυο (2), εξαιρείται η θέση off-για νεφελοποιητή και μάσκα O ₂ (επιθυμητό)

ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ

11.	Διαστάσεις (mm)	Να αναφερθούν
12.	Βάρος (Kg)	Να αναφερθεί
13.	Ένδειξη ελάχιστης και μέγιστης στάθμης του νερού	ΝΑΙ
14.	Διαφανής για την παρακολούθηση του διερχόμενου οξυγόνου	ΝΑΙ
15.	Ανθεκτικής κατασκευής από άθραυστο υλικό	ΝΑΙ
16.	Ύγρανση του O ₂	Να αναφερθεί η όλη διαδικασία και θα

		αξιολογηθεί
17	Δυνατότητα αποστείρωσης	ΝΑΙ ,να περιγραφεί ο τρόπος
18	Να κατατεθεί με την οικονομική προσφορά κατάλογος των αναλωσίμων και ανταλλακτικών για το παραπάνω είδος.	
ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ		
19	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για τρία (3) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για δέκα (10) έτη.	
20	Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).	
21	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.	
22	Να αναφερθεί ο χρόνος παράδοσης.	
23	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)	
24	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:08 και ISO 13485:03, το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE και να είναι συμβατό με το πρότυπο EN15002. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)	
25	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