

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ  
ΜΟΝΟ ΡΟΟΜΕΤΡΟ ΟΞΥΓΟΝΟΥ ΤΡΙΩΝ ΘΕΣΕΩΝ**

<b>A ΓΕΝΙΚΑ</b>	
<p>Επιτόχιο ροόμετρο οξυγόνου τριών θέσεων με υγραντήρα με απευθείας σύνδεση στην κεντρική παροχή του νοσοκομείου. Το σύστημα να περιλαμβάνει :</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Ροόμετρο</li> <li>2. Υγραντήρα</li> </ol>	
<b>B ΡΟΟΜΕΤΡΟ</b>	
1	<p>Ποιότητα κατασκευής</p> <p>Το σώμα να είναι κατασκευασμένο από μέταλλο υψηλής ποιότητας κατασκευής με μεγάλη ανθεκτικότητα σε χτυπήματα και πτώσεις.</p>
2	<p>Διαστάσεις (mm)</p> <p>Να αναφερθούν</p>
3	<p>Βάρος (Kg)</p> <p>Να αναφερθεί</p>
4	<p>Συνεχή ρύθμιση της ροής μέσω περιστροφικού ρυθμιστή</p> <p>0 έως 15 L / min περίπου</p>
5	<p>Διάταξη μέτρησης ροής</p> <p>Μέσω διαβαθμισμένης στήλης με αντοχή στα χτυπήματα</p>
6	<p>Ακρίβεια μέτρησης ροής</p> <p>Υψηλής ακρίβειας τουλάχιστον στις χαμηλές ροές 0-5lt/min, να περιγραφεί.</p>
7	<p>Κατάλληλο για την τοποθέτηση στις υποδοχές του νοσοκομειακού δικτύου</p> <p>ΝΑΙ, τύπου AFNOR</p>
8	<p>Έξοδοι σύνδεσης</p> <p>ΝΑΙ, Δυο (2), για σύνδεση με υγραντήρα ή μάσκα νεφελοποίησης. Εξαιρείται η θέση OFF η οποία δεν αποτελεί απαράβατο όρο.</p>
9	<p>Επιλογή - διακόπτη θέσεων εξόδου</p> <p>ΝΑΙ</p>
10	<p>Ταχυσύνδεσμο απλής και ασφαλούς χρήσης</p> <p>ΝΑΙ, με δυνατότητα κλειδώματος στην επιθυμητή θέση.</p>
11	<p>Φίλτρο στην είσοδο του ροόμετρου</p> <p>ΝΑΙ</p>
12	<p>Συμβατό με το πρότυπο ISO-EN15002</p> <p>ΝΑΙ</p>
13	<p>Δυνατότητα αποστείρωσης</p> <p>ΝΑΙ ,να περιγραφεί ο τρόπος και οι μέθοδοι αποστείρωσης.</p>
14	<p>Ύπαρξη σειριακού αριθμού</p> <p>ΝΑΙ, μοναδικός για κάθε ροόμετρο για την εύκολη καταχώρηση και την ιχνηλασιμότητά του.</p>
<b>Γ ΥΓΡΑΝΤΗΡΑΣ</b>	
1	<p>Διαστάσεις (mm)</p> <p>Να αναφερθούν</p>
2	<p>Βάρος (Kg)</p> <p>Να αναφερθεί</p>
3	<p>Σπείρωμα εισόδου</p> <p>Να αναφερθεί η διάσταση</p>
4	<p>Ένδειξη ελάχιστης και μέγιστης στάθμης του νερού</p> <p>ΝΑΙ</p>
5	<p>Διαφανής για την παρακολούθηση του διερχόμενου οξυγόνου</p> <p>ΝΑΙ</p>
6	<p>Ανθεκτικής κατασκευής από άθραυστο υλικό</p> <p>ΝΑΙ</p>
7	<p>Δυνατότητα αποστείρωσης</p> <p>ΝΑΙ, να αναφερθούν οι μέθοδοι αποστείρωσης.</p>

Δ	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 κλπ</i> ).
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.