

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ
ΟΜΟΙΩΜΑΤΟΣ ΕΛΕΓΧΟΥ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ MRI

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ		
A.	ΓΕΝΙΚΑ	
1.	Ομοίωμα κατάλληλο για τον ποιοτικό έλεγχο εικόνας μαγνητικού τομογράφου, με δυνατότητα ελέγχου πολλαπλών παραμέτρων, κυλινδρικού σχήματος και μεγέθους κατάλληλου για έλεγχο και σε περιπτώσεις εξετάσεων σώματος. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε μαγνητικούς τομογράφους 1,5 Tesla και 3 Tesla.	
B.	ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	
1.	Πάχος και θέση τομής	Να αναφερθεί
2.	Γεωγραφική παραμόρφωση-χωρική ικανότητα	Ναι, να αναφερθεί
3.	Έλεγχος Διακριτικής ικανότητας χαμηλής και υψηλής αντίθεσης	Ναι, να αναφερθεί
4.	Χωρική Διακριτική Ικανότητα	Ναι, να περιέχει κατάλληλες δομές, ώστε να μπορεί να εκτιμηθεί χωρική διακριτική ικανότητα της τάξεως του 1 mm
5.	Ομοιογένεια-Ομοιομορφία	Ναι, να αναφερθεί
6.	Λόγος σήματος προς θόρυβο	Ναι, να αναφερθεί
7.	Εξωτερικά σημάδια ή ειδική βάση στήριξης	Ναι, για εύκολη και επαναλαμβανόμενη τοποθέτηση.
8.	Αλφάδι	Ναι, για ένδειξη οριζοντίωσης, συμβατό με το μαγνητικό πεδίο.
9.	Πιστοποίηση	CE 93/42EEC
Γ.	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 (prospectus, product data, manual κλπ).	
3.	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.	
4.	Να αναφερθεί ο χρόνος παράδοσης ο οποίος δεν μπορεί να υπερβαίνει τις 60 ημέρες.	
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 την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
6.	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001 και ISO 13485 και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
7.	Σε περίπτωση αφαίρεσης της εξουσιοδότησης του κατασκευαστικού οίκου ή του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του στην Ευρωπαϊκή Ένωση προς τον προμηθευτή, για παροχή ανταλλακτικών - εγγυήσεων κλπ. και εντός της δεκαετίας, θα πρέπει να κατατεθεί βεβαίωση δέσμευσης του κατασκευαστή ή του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του στην Ευρωπαϊκή Ένωση, για την συνεχή και απρόσκοπτη λειτουργία του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού, με τους ίδιους ζητούμενους όρους μέχρι συμπλήρωσης της δεκαετίας τουλάχιστον.
8.	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ
ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ

1η Διαβούλευση ΒΙΤ Γ.Ν.Α. ΕΥΑΓΓΕΛΙΝΟΥ