

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΕΠΙΤΟΙΧΙΑΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ

1. Να είναι υψηλού κενού (-100kPA ή 750mmHg) και αναρροφητικής ικανότητας 50 l/min και πάνω.
2. Να φέρει διακόπτη ON/OFF και περιστροφικό διακόπτη συνεχούς ρύθμισης κενού από 0 έως το ελάχιστο -0,8 bar με ευανάγνωστες ενδείξεις.
3. Να φέρει αποσπώμενο υδρόφοβο φίλτρο το οποίο να σφραγίζει για 100% ασφάλεια της συσκευής και του κεντρικού συστήματος κενού έναντι υπερχειλίσης το οποίο να αλλάζει χρώμα σε περίπτωση ανάγκης αντικατάστασης.
4. Να μην απαιτούνται αναλώσιμα (φίλτρα) ανά ασθενή.
5. Να είναι απευθείας σύνδεσης με τη λήψη κενού του νοσοκομείου.
6. Να ορίζεται από τον κατασκευαστικό οίκο ο αριθμός των προβλεπομένων προληπτικών συντηρήσεων.
7. Να είναι κατασκευασμένη από ανοξείδωτο ανθεκτικό υλικό υψηλής αντοχής.
8. Να είναι απόλυτα συμβατή και λειτουργική με τις επιτοίχιες λήψεις κενού του νοσοκομείου μας που είναι τις εταιρείας ΣΑΜΑΡΑΣ EN737-1 ENV737-6,CE 0653.

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Να κατατεθεί δείγμα προς αξιολόγηση.
2. Για τα τεχνικά χαρακτηριστικά να γίνεται παραπομπή στα τεχνικά φυλλάδια του κατασκευαστή επί ποινή αποκλεισμού τα οποία θα προσκομιστούν.
3. Η εγκατάσταση και ο έλεγχος καλής λειτουργίας στο χώρο που θα υποδειχθεί θα βαρύνει εξ'ολοκλήρου τον προμηθευτή.
4. Να δίδεται εργοστασιακή εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον για πέντε (5) έτη και εγγύηση επάρκειας ανταλλακτικών δέκα (10) έτη.

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Πιστοποίηση σύμφωνα με το πρότυπο EN ISO 9001:2015 (ή νεότερο) για τη διασφάλιση ποιότητας που **πρέπει να διαθέτει ο προμηθευτής**.
2. Πιστοποίηση σύμφωνα με το πρότυπο EN ISO 14001:20015 (ή νεότερο) για την περιβαλλοντική διαχείριση που **πρέπει να διαθέτει ο κατασκευαστής ή ο προμηθευτής**.
3. Οι προμηθευτές πρέπει να συμμορφώνονται με την **Δ.Υ. 8δ/Γ.Π. οικ./1348/2004** «Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων» όπως ισχύει
4. Οι προμηθευτές οφείλουν να είναι ενταγμένοι σε πρόγραμμα εναλλακτικής διαχείρισης Α.Η.Η.Ε. βάση του Π.Δ. 117/2004.
6. Τα προσφερόμενα να διαθέτουν CE mark και να πληρούν όλους τους κανονισμούς ασφαλείας για ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό της ευρωπαϊκής ένωσης (medical grade). Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.