

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΩΤΟΣΚΟΠΙΟΥ ΤΣΕΠΗΣ

- Η συσκευή να είναι καινούρια, αμεταχείριστη, σύγχρονης τεχνολογίας.
- Να είναι σύμφωνη με τις διεθνείς προδιαγραφές ασφαλείας και να διαθέτει σήμανση CE.
- Να είναι φορητή και εύκολη στη χρήση και να συνοδεύεται από θήκη αποθήκευσης.

Η προμήθεια ωτοσκοπίου τσέπης θα πρέπει να καλύπτει κατ' ελάχιστο τις παρακάτω τεχνικές προδιαγραφές :

1. Μικρού μεγέθους & βάρους, τσέπης, κατασκευασμένο σύμφωνα με τις διεθνείς προδιαγραφές ασφαλείας και να διαθέτει σήμανση CE.
2. Να είναι τεχνολογίας οπτικής ίνας ,.
3. Με ψυχρό φωτισμό LED χωρίς απαιτήσεις συντήρησης. Υψηλή απόδοση-LED: φωτεινό και απόλυτα ομογενές φωτισμός με εξαιρετική χρωματική απόδοση – **θερμοκρασία χρώματος 4000 K**, δείκτη χρωματικής απόδοσης > 95, και για το κόκκινο χρώμα πάνω από 90.
4. Ανθεκτικό σε κραδασμούς, αντιολησθητικό.
5. Να συνοδεύεται από σκληρή θήκη μεταφοράς/ αποθήκευσης
6. Να λειτουργεί με κοινές μπαταρίες διαθέσιμες στο ελεύθερο εμπόριο. Χρόνος λειτουργίας έως και 10 ώρες.
7. Να είναι κατασκευασμένο από μέταλλο και ανθεκτικό πλαστικό υψηλής ποιότητας και λαβή μπαταρίας κυλινδρικού σχήματος.
8. Το ωτοσκόπιο να έχει μεγέθυνση τουλάχιστον 3X, ο φακός να είναι περιστρεφόμενος και προσαρμοσμένος πάνω στη συσκευή.
9. Να συνοδεύεται από χωνάκια ιδίου χρώματος και κατάλληλης διαμέτρου μικρών μεγεθών για παιδιατρική χρήση
10. Θα πρέπει να υπάρχει υποστήριξη από τον προμηθευτή για επάρκεια ανταλλακτικών και αναλωσίμων.

Να αναφερθούν τα επιπλέον των απαιτούμενων τεχνικών προδιαγραφών χαρακτηριστικά για να αξιολογηθούν

Γενικοί Όροι

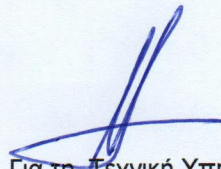
Θα πρέπει να πληρούνται τα παρακάτω κριτήρια:

- Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστον για τρία (3) έτη .
- Οι τεχνικές προσφορές θα συνοδεύονται από τεχνικά εγχειρίδια (prospectus) των προσφερόμενου εξοπλισμού του εργοστασίου κατασκευής, από τα οποία πρέπει να τεκμηριώνονται τα τεχνικά χαρακτηριστικά του καθώς και οδηγίες συναρμολόγησης
- Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).
- Η προμηθευτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:08 ή EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση και την

τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)

- Να αναφέρεται ο χρόνος παράδοσης της συσκευής από την ημερομηνία της παραγγελίας, (παράδοση στις αποθήκες του Νοσοκομείου, με έξοδα και ευθύνη του προμηθευτή)
- Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO9001:08 και ISO13485:03, και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)


Οι Συντάκτες των Τεχνικών Προδιαγραφών



Για τη Τεχνική Υπηρεσία
Ο ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΒΙΟΪΑΤΡ. ΤΕΧ/ΓΙΑΣ

ΠΕΡΙΚΛΗΣ ΚΑΡΥΒΑΣ

Για το Τμήμα - Κλινική
Ο ΔΙΕΥΘΥΝΤΗΣ



ΤΑ ΒΛΑΔΑΚΗ ΕΦΗ
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΗ ΕΝΤΑΤΙΚΟΛΟΓΟΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΤΡΙΑ ΓΝ. ΚΥ ΣΗΤΕΙΑΣ
Α.Μ. ΤΣΑΥ: 104808
Α.Μ.Κ.Α: 12107702-149