

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΥΝΑΙΚΟΛΟΓΙΚΗΣ ΠΟΛΥΘΡΟΝΑΣ

1. Γυναικολογική πολυθρόνα με ηλεκτρική ρύθμιση σε ύψος και πλάτη.
2. Να διαθέτει σκελετό μεταλλικό ηλεκτροστατικής βαφής, βαρέως τύπου.
3. Να διαθέτει στρώμα από αφρώδες υλικό με αδιάβροχο, αντιμικροβιακό και βραδύκαυστο κάλυμμα. Να μπορεί να πλένεται και να απολυμαίνεται με όλα τα γνωστά και εγκεκριμένα καθαριστικά και απολυμαντικά.
4. Να υποστηρίζει ασθενή με μεγάλο βάρος (>150 κιλά).
5. Να διαθέτει ρυθμιζόμενα πέλματα για την σταθεροποίηση της, ανεξαρτήτως του δαπέδου.
6. Να διαθέτει ενσύρματο χειριστήριο για τις ρυθμίσεις ύψους και πλάτης.
7. Ρυθμίσεις ύψους από 60 ως 90cm και πλάτης από 0 ως 70°, περίπου.
8. Να διαθέτει:
 - αμφίπλευρα μπράτσα (λαβές στήριξης).
 - προσθαιρούμενα υποπόδια από καουτσούκ που είναι ρυθμιζόμενα καθ' ύψος και περιστρεφόμενα.
 - ενσωματωμένη υποδοχή ρολού χαρτιού.
 - συρταρωτή και αφαιρούμενη ανοξειδωτή λεκάνη για την συλλογή των υγρών.
 - ενσωματωμένο σκαλοπάτι.
9. Μέγιστο πλάτος πολυθρόνας: 65cm περίπου.
10. Να διαθέτει CE και ταξινόμηση βάση της οδηγίας 93/42/EEC.
11. Ο κατασκευαστής να διαθέτει ISO 9001 ή ISO 13485 με πιστοποίηση για την παραγωγή και διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
12. Ο προμηθευτής να συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις της υπουργικής απόφασης ΔΥ8Δ/Γ.Π.ΟΙΚ/1348/2004 και να διαθέτει ISO 9001 ή ISO 13485 με πιστοποίηση για την εμπορία, διακίνηση και τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
13. Να συνοδεύεται από εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστο 2 ετών.
14. Η κάλυψη σε εξαρτήματα – ανταλλακτικά και αναλώσιμα θα πρέπει να είναι τουλάχιστον 10ετής.
15. Η προσφορά να συνοδεύεται από:
 - ▶ τεχνικό φυλλάδιο κατασκευαστή – εργοστασίου, που θα φαίνονται τα ζητούμενα τεχνικά χαρακτηριστικά.
 - ▶ φύλλο συμμόρφωσης με τις αντίστοιχες παραπομπές στο τεχνικό φυλλάδιο.
 - ▶ βεβαιώσεις για τις προδιαγραφές – πιστοποιήσεις.
 - ▶ στην οικονομική προσφορά, να αναφερθούν ενδεικτικές τιμές των αναλωσίμων – ανταλλακτικών.

ΓΕΝΙΚΟΙ – ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

-Γίνονται δεκτές προσφορές για μέρος ή για το σύνολο της ζητούμενης ποσότητας.

-Οι συμμετέχοντες, οφείλουν να καταθέσουν, στην τεχνική προσφορά πιστοποιητικό καταλληλότητας CE MARK των προϊόντων που προσφέρουν, από πιστοποιημένο οργανισμό & ISO κατασκευαστή (επίσημα μεταφρασμένα, στην Ελληνική γλώσσα)

-Τα κατατεθειμένα prospectus, θα πρέπει να είναι τα πρωτότυπα του κατασκευαστικού οίκου. Σε αντίθετη περίπτωση θα πρέπει να συνοδεύονται από Υπεύθυνη Δήλωση, στην οποία θα δηλώνεται ότι τα αναγραφόμενα σε αυτά στοιχεία ταυτίζονται με τα στοιχεία του prospectus του κατασκευαστικού οίκου.

-Οι συμμετέχοντες θα πρέπει απαραίτητα, στην τεχνική και στην οικονομική προσφορά να αναφέρονται για κάθε προσφερόμενο είδος :

A. με τον αύξοντα αριθμό, του πίνακα των ζητούμενων ειδών της διακήρυξης μας

B. την εμπορική ονομασία – μάρκα - κωδικό, το εργοστάσιο και την χώρα κατασκευής του κάθε είδους

Γ. την συσκευασία

Δ. τον κωδικό ΕΚΑΠΤΥ

-Η προμηθεύτρια εταιρεία σε περίπτωση που είναι διαφορετική από την κατασκευάστρια να είναι εξουσιοδοτημένη από την κατασκευάστρια εταιρεία για την διακίνηση των προϊόντων της στα ελληνικά δημόσια, Στρατιωτικά και Ιδιωτικά Νοσοκομεία ώστε να διασφαλίζεται η ορθή/ έγκαιρη προμήθεια των προϊόντων στο νοσοκομείο, η οποία θα γίνεται σύμφωνα με την ισχύουσα Νομοθεσία καθώς και την τήρηση όλων των διαδικασιών ή σε πιθανή ανάκληση/ απόσυρση προϊόντος ή μετά από συμπλήρωση της

«Κάρτας Αναφοράς Περιστατικών Χρηστών Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων (Λευκή κάρτα)» από τον χρήστη.