

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1 ΣΩΛΗΝΕΣ ΑΝΑΡΡΟΦΗΣΗΣ 2m ΜΕ ΑΠΟΣΠΩΜΕΝΟ ΡΥΓΧΟΣ ΧΩΡΙΣ ΟΠΗ ΕΛΕΓΧΟΥ

2 ΤΑΙΝΙΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ ΑΤΜΟΥ ΠΛΑΤΟΥΣ 19 χιλ. ΚΟΛΛΗΤΙΚΕΣ

Ταινίες αποστείρωσης ατμού κολλητικές να είναι ευδιάκριτο το χρώμα κατά την χρήση τους.

3 ΣΥΡΡΑΠΤΙΚΟ ΔΕΡΜΑΤΟΣ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ.

3.ΣΤΥΛΟ ΔΙΑΘΕΡΜΙΑΣ ΜΕ ΚΑΛΩΔΙΟ ΚΑΙ ΑΔΙΑΒΡΟΧΗ ΧΕΙΡΟΛΑΒΗ ΜΕ 2 ΜΠΟΥΤΟΝ Μ.Χ

Στυλό διαθερμίας μιας χρήσης με αδιαβροχοποιημένη χειρολαβή, η οποία να φέρει 2 μπουτόν διαφορετικού χρώματος για τομή και καυτηρίαση. Ηλεκτρόδιο 70mm και ενσωματωμένο καλώδιο τριών μέτρων με συνδετικό άκρο τύπου Valleylab.

5 ΛΑΒΗ ΠΡΟΒΟΛΕΑ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΗ LARGE

Κάλυμμα λαβής χειρουργείου προβολέα μιας χρήσης από πολυαιθυλένιο, χωρίς λάτεξ. Να προσαρμόζεται εύκολα και με ασφάλεια σε όλους τους τύπους προβολέων που διαθέτουν λαβές διαμέτρου από 15mm έως 50mm. Να διαθέτει σκληρό, πλαστικό δίσκο προσαρμογής στη λαβή διαμέτρου 12cm, και σάκο για την κάλυψη του σώματος της λαβής διαστάσεων 10cm*12,5cm. Να διατίθεται σε ατομική αποστειρωμένη συσκευασία , έτοιμο για χρήση.

6 ΘΗΚΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ 150X300

ΘΗΚΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΣΤΗ ΔΙΑΣΤΑΣΗ 150X300.

ΘΗΚΕΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗΣ ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΕΣ ΚΑΤΑΛΛΗΛΕΣ ΓΙΑ ΚΛΙΒΑΝΟΥΣ ΑΤΜΟΥ ΚΑΙ ΑΕΡΙΟΥ.ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΣΥΜΦΩΝΕΣ ΜΕ ΤΗΝ ΟΔΗΓΙΑ ΕΕC93/42, Η ΟΠΟΙΑ ΑΦΟΡΑ ΤΑ ΙΑΤΡΙΚΑ ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ ΠΡΟΙΟΝΤΑ ΤΗΣ CLASS I, ΤΑ ΕΥΡΩΠΑΙΚΑ ΠΡΟΤΥΠΑ EN868-1-5 ΚΑΙ ΤΟ UNE-EN-ISO 9001:2008. ΝΑ ΦΕΡΟΥΝ ΣΗΜΑΝΣΗ CE. Η ΕΠΙΦΑΝΕΙΑ ΤΟΥΣ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΜΙΑ ΧΑΡΤΙΝΗ (ΥΨΗΛΗΣ ΧΗΜΙΚΗΣ ΚΑΘΑΡΟΤΗΤΑΣ ΧΑΡΤΙ) ΚΑΙ Η ΑΛΛΗ ΑΠΟ ΔΙΑΦΑΝΕΣ ΠΛΑΣΤΙΚΟ ΦΙΛΜ (ΠΟΛΥΑΙΘΥΛΕΝΙΟ/ΠΟΛΥΕΣΤΕΡΑ) ΓΙΑ ΝΑ ΥΠΑΡΧΕΙ ΟΠΤΙΚΗ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟΥ.ΝΑ ΔΙΑΘΕΤΟΥΝ ΠΛΑΙΝΗ ΠΟΛΛΑΠΛΗ ΣΥΡΡΑΦΗ ΠΟΥ ΝΑ ΜΗΝ ΞΕΚΟΛΛΑΕΙ ΕΥΚΟΛΑ. ΤΟ ΒΑΡΟΣ ΤΟΥ ΧΑΡΤΙΟΥ ΜΕ ΤΟ ΠΛΑΣΤΙΚΟ ΦΙΛΜ ΝΑ ΕΙΝΑΙ >70gr/m². ΝΑ ΔΙΑΘΕΤΟΥΝ ΤΡΕΙΣ ΔΕΙΚΤΕΣ ΑΛΛΑΓΗΣ: ΓΙΑ ΚΛΙΒΑΝΟ ΑΤΜΟΥ,ΑΕΡΙΟΥ ΚΑΙ ΦΟΡΜΑΛΔΕΥΔΗΣ.ΤΟ ΠΛΑΙΣΙΟ ΤΩΝ ΔΕΙΚΤΩΝ ΝΑ ΒΡΙΣΚΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΜΠΡΟΣΤΙΝΗ ΠΛΕΥΡΑ ΚΑΙ ΕΚΤΟΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΟΧΗΣ ΣΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΤΟΠΟΘΕΤΟΥΝΤΑΙ ΤΑ ΥΛΙΚΑ ΠΡΟΣ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΣΗ.

7 ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 150X240cm ΑΥΤΟΚΟΛΛΗΤΑ

Αυτοκόλλητα χειρουργικά πεδία, αποστειρωμένα μιας χρήσεως, με αδιάβροχο υπόστρωμα, διάστασης 150cmX240cm.

8 ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΑ ΠΕΔΙΑ 3 ΣΤΡΩΜΑΤΩΝ ΑΠΛΑ 75X90cm

Μη αυτοκόλλητα χειρουργικά πεδία, αποστειρωμένα μιας χρήσεως, τριών φύλλων, με αδιάβροχο υπόστρωμα, διάστασης 75cmX90cm.

9 ΦΟΡΜΟΛΗ

ΦΟΡΜΑΛΔΕΥΔΗ (ΦΟΡΜΟΛΗ)ΔΙΑΛΥΜΑ 4%

10 ΛΑΣΤΙΧΑ ΣΙΛΙΚΟΝΗΣ ΑΠΟΛΙΝΩΣΗΣ ΑΓΓΕΙΩΝ (ΦΑΚΑΡΟΛΑ) ΚΟΚΚΙΝΑ.

Γενικά.

- Η μέθοδος αποστείρωσης να είναι κατοχυρωμένη και αποδεκτή διεθνώς.
- Όλες οι πληροφορίες που συνοδεύουν το προσφερόμενο προϊόν να παρέχονται απαραίτητα στην Ελληνική γλώσσα.
- Σε κάθε συσκευασία να αναγράφεται:
 - η ημερομηνία παραγωγής και λήξης του προϊόντος.
 - Στοιχεία κατασκευαστή – χώρα και εργοστάσιο κατασκευής
 - Υλικό κατασκευής
 - Μέγεθος
 - Η ένδειξη « ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΟ» και ο τρόπος αποστείρωσης
 - Αριθμός παρτίδας
 - Σήμανση CE
- Το υλικό συσκευασίας απαιτείται να είναι ιατρικό χαρτί και πλαστικό φιλμ.
- Το εργοστάσιο παραγωγής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, όπως αυτό ισχύει (ISO 9001-2003)

Να κατατεθούν αποδεικτικά έγγραφα με την προσφορά.

-Το προϊόν να είναι πρόσφατης παραγωγής και κατά την παραλαβή, η ημερομηνία παραγωγής τους να μην είναι προγενέστερη των έξι (6) μηνών .

- Να κατατεθεί με την προσφορά ΔΕΙΓΜΑ όπου απαιτείται, σε όλα τα μεγέθη που προσφέρονται, για έλεγχο από την αρμόδια Επιτροπή Αξιολόγησης του δ/μού.

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

-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 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.