**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΣΚΟΥ ΑΝΑΝΗΨΗΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ (A****mbu****)** **ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ** **ΧΡΗΣΕΩΝ**

1. Ο ασκός ανάνηψης να είναι στοιβαρής κατασκευής με διπλά μαλακά
τοιχώματα από σιλικόνη, 100% latex-free, κατάλληλος για τεχνητή ανάνηψη
ενηλίκων. Να συνοδεύεται από μάσκα με αεροθάλαμο και διαφανή θόλο για τον οπτικό έλεγχο του ασθενή No 4 και Νο 5 και Νο 6 .
2. Η μέγιστη παροχή αέρα να είναι 1300 ml. Ο μέγιστος όγκος της δεξαμενής
οξυγόνου να είναι 1500 ml με απευθείας προσαρμογή στον κυρίως ασκό, δίχως
επιπρόσθετα συνδετικά. Να διαθέτει βαλβίδα εισροής αέρα και οπή οξυγόνου με αντίστοιχη είσοδο.
3. Ο ασκός ανάνηψης στο σύνολό του να κλιβανίζεται στους 134ο C
(συμπεριλαμβανομένου της δεξαμενής Ο2 και της μάσκας).
4. Να υπάρχει δυνατότητα αντικατάστασης κάθε τμήματος της συσκευής σε
περίπτωση βλάβης για την αποφυγή απόσυρσης ολόκληρης της συσκευής. Να
κατατεθεί πλήρως αναλυτική λίστα ανταλλακτικών.
5. Να φέρει σήμανση CE
6. Να κατατεθεί εγγύηση καλής λειτουργίας για όλα τα μέρη της συσκευής για
3 έτη.

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΣΚΟΥ ΑΝΑΝΗΨΗΣ ΒΡΕΦΙΚΕΣ& ΝΕΟΓΝΩΝ (Ambu) ΠΟΛΛΑΠΛΩΝ ΧΡΗΣΕΩΝ**

1. Η AMBU να συνδέεται με τις αντίστοιχες μάσκες **Νο 0** και **Νο 1**
2. Υψηλή Ποιότητα Σιλικόνης
3. Ο ασκός ανάνηψης **δεν περιέχει Latex** και διατίθεται πλήρης με μια μάσκα Βρεφών ή Νεογνών , ρεζερβουάρ οξυγόνου και σωλήνα για την σύνδεση με φιάλη.
4. Προδιαγραφές ISO για ασκούς ανάνηψης
5. Συνολικός όγκος : 280ml μέχρι 300ml
6. Υλικό κατασκευής: Σιλικόνη , 100% **Latex Free**
7. Μέθοδος αποστείρωσης: Υγρά αποστείρωσης.

**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 & ΙSΟ 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 :

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

Β. 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.