

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

1. ΤΕΜΑΧΙΟ ΣΚΑΜΠΟ ΕΙΔΙΚΗΣ ΚΑΤΑΣΚΕΥΗΣ ΜΕ ΠΛΑΤΗ

Το προσφερόμενο σκαμπό να είναι βιομηχανικής παραγωγής και όχι ιδιοκατασκευής, κατάλληλο για Χειρουργεία.

Να φέρει κάθισμα από αφρώδες υλικό με βραδύκαυστο και πλενόμενο κάλυμμα, διαμέτρου τουλάχιστον 30 mm.

Να διαθέτει εργονομική μισή πλάτη ρυθμιζόμενου ύψους και βάθους από το ίδιο υλικό.

Να είναι ρυθμιζόμενου ύψους. Η μεταβολή του ύψους από 550mm έως 650mm με μέγιστη απόκλιση $\pm 10\%$, να γίνεται υδραυλικά μέσω πεντάλ στη βάση του σκαμπώ.

Να φέρει βάση από αλουμίνιο με πέντε (5) αντιστατικούς τροχούς

Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για τουλάχιστον δέκα (10) έτη.

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 προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει πιστοποίηση κατά ISO 9001 και ISO 13485 για εμπορία και τεχνική και ISO 14001. *(Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)*

Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001 και το προσφερόμενο είδος να φέρει CE. *(Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)*

2. ΤΡΟΧΗΛΑΤΟ ΚΑΡΟΤΣΙ ΝΟΣΗΛΕΙΑΣ

Το προσφερόμενο τροχήλατο να είναι μεταλλικής κατασκευής από ανοξείδωτο χάλυβα, εργονομικά σχεδιασμένο και λειτουργικό.

Διαστάσεις : μήκος : 70cm, πλάτος : 50cm και ύψος : 85cm+ 10cm Μπράτσα* (απόκλιση $\pm 5\text{cm}$). *Στο πλάτος της επάνω επιφάνειας και στις δύο πλευρές να υπάρχουν μπράτσα ύψους 10cm και κατα μήκος του τραπεζιού να υπάρχει βέργα που να ενώνει τα δύο μπράτσα.

Να φέρει περιστροφικούς, αντιστατικούς τροχούς με φρένα στους 2 τουλάχιστον τροχούς.

Να διαθέτει 1 ή 2 συρτάρια με χωρίσματα μεταβαλλόμενα πλήρως ανοιγώμενα με τηλεσκοπικούς οδηγούς κεντρικό κλείδωμα και ενσωματωμένες χειρολαβές.

Να φέρει πρεσσαριστή επιφάνεια απο ανοξείδωτο χάλυβα και όλες οι γωνίες να είναι στρογγυλεμένες.

Όλες οι επιφάνειες να είναι λείες, δίχως εγκοπές και κρυφά σημεία ώστε να καθαρίζεται και να απολυμαίνεται πολύ εύκολα.

το ανωτέρω είδος να είναι πιστοποιημένο σύμφωνα με τα τελευταία ευρωπαϊκά προϊόντα ποιότητας και ασφάλειας.

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 προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει πιστοποίηση κατά ISO 9001 και ISO 13485 για εμπορία και τεχνική και ISO 14001. *(Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)*

Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001 και το προσφερόμενο είδος να φέρει CE. *(Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)*

Να κατατεθούν μαζί με την οικονομική προσφορά φυλλάδια με φωτογραφίες των παραπάνω παγίων.

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 : 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.