

Τεχνικές προδιαγραφές άκαμπτου ενδοσκοπίου

1. Το ενδοσκόπιο να είναι καινούριο (όχι μεταχειρισμένο ή εκθεσιακό).
2. Να είναι άκαμπτο, μικρού βάρους.
3. Να είναι πρόσθιας όρασης 30 μοιρών, διαμέτρου 2,7mm και μήκους εργασίας 195mm.
4. Να είναι υψηλής ευκρίνειας (High Definition).
5. Το σώμα του ενδοσκοπίου να είναι από ανοξειδωτο χάλυβα.
6. Να διαθέτει υψηλή αντοχή στην καταπόνηση.
7. Να διαθέτει φακό από ζαφείρι που χαρίζει υψηλή προστασία από τις γρατζουνιές.
8. Να συνεργάζεται με όλους τους τύπους πηγών ψυχρού φωτισμού. Να διαθέτει προσαρμογείς για τη σύνδεσή του σε πηγές άλλων τύπων (STORZ, OLYMPUS, WOLF, ACMI).
9. Να κλιβανίζεται σε κλίβανο ατμού.
10. Να παραδοθεί με σκληρή θήκη φύλαξης.
11. Να φέρει εργοστασιακή εγγύηση 2 ετών.
12. Η κάλυψη σε εξαρτήματα – ανταλλακτικά και αναλώσιμα θα πρέπει να είναι τουλάχιστον 10ετής.
13. Να είναι κατασκευασμένο σύμφωνα με την οδηγία 93/42/CEE και να φέρει σήμανση CE.
14. Ο κατασκευαστής να διαθέτει ISO 9001 ή ISO 13485 με πιστοποίηση για την παραγωγή και διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
15. 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.
16. 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.

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.