

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΦΟΡΗΤΟΥ ΟΞΥΜΕΤΡΟΥ

1. Φορητό οξύμετρο παλάμης κατάλληλο για την μη επεμβατική παρακολούθηση του κορεσμού σε οξυγόνο της αρτηριακής αιμοσφαιρίνης (SpO_2) και της συχνότητας των καρδιακών παλμών.
2. Το καλώδιο του αισθητήρα να έχει μήκος ενός μέτρου, περίπου. Το βύσμα σύνδεσης του αισθητήρα με το οξύμετρο να αντέχει σε μικρές μηχανικές καταπονήσεις (αποκλείονται οι συνδέσεις με βύσματα τύπου USB).
3. Να λειτουργεί με επαναφορτιζόμενη μπαταρία λιθίου. Η σύνδεση του οξύμετρου με τον φορτιστή θα γίνεται με βύσμα που να αντέχει σε μικρές μηχανικές καταπονήσεις (αποκλείονται οι συνδέσεις με βύσματα τύπου USB).
4. Με πλήρως φορτισμένη μπαταρία, το οξύμετρο να παρέχει τουλάχιστον εικοσιτέσσερις ώρες συνεχούς λειτουργίας.
5. Η κατασκευή του οξύμετρου να του δίνει αντοχή σε πτώσεις από ύψος 1,5 μέτρο, τουλάχιστον, σε σκληρή επιφάνεια.
6. Να διαθέτει οθόνη έγχρωμη TFT 2,4", περίπου.
7. Να απεικονίζει τον κορεσμό οξυγόνου SpO_2 (1% έως 100%), την συχνότητα παλμών (30 – 250 bpm) και την κατάσταση μπαταρίας.
8. Να διαθέτει ρυθμιζόμενους συναγερμούς (κατώτερο και ανώτερο όριο) και σε κορεσμό οξυγόνου SpO_2 και σε συχνότητα παλμών. Να διαθέτει συναγερμό για την αποσύνδεση του αισθητήρα ή την ακατάλληλη τοποθέτηση του.
9. Να διαθέτει ακρίβεια $\pm 2\%$, περίπου, τόσο στον κορεσμό (στο διάστημα 70% έως 100%) και στην συχνότητα παλμών.
10. Το οξύμετρο καθώς και όλα τα μέρη του να είναι καινούρια (όχι μεταχειρισμένα ή εκθεσιακά).
11. Το οξύμετρο, ο αισθητήρας και όλα τα υπόλοιπα μέρη να αντέχουν σε απολύμανση με αλκοολούχο αντισηπτικό διάλυμα.
12. Να παραδοθεί με έναν αισθητήρα ενηλίκων πολλαπλών χρήσεων.
13. Να διαθέτει CE και ταξινόμηση βάση της οδηγίας 93/42/EEC.
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. Να συνοδεύεται από εγγύηση καλής λειτουργίας τουλάχιστο 2 ετών.
17. 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 του οξύμετρου (μπαταρία, αισθητήρες, φορτιστής, κλπ).

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.