.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ «ΚΕΝΤΡΙΚΌΣ ΣΤΑΘΜΌΣ ΚΑΤΑΓΡΑΦΉΣ»

1. Να είναι απόλυτα συμβατός με τα ήδη υπάρχοντα μόνιτορ που διαθέτει η πολυδύναμη μονάδα εντατικής θεραπείας ,η καρδιολογική ΜΕΘ και η COVID ΜΕΘ.
2. Να διαθέτει (Η/Υ) ηλεκτρονικό υπολογιστή σύγχρονης τεχνολογίας κατάλληλο και ανθεκτικό σε συνεχή χρήση.
3. Να διαθέτει οθόνη υψηλής ανάλυσης τουλάχιστον 24 inches.
4. Να διαθέτει εξωτερικό εκτυπωτή Α4.
5. Θα παραδοθεί με όλα τα απαραίτητα παρελκόμενα-αξεσουάρ, έτοιμο για χρήσηκαι να διαθέτει εξόδους USB, LAN, VGA για επέκταση 2ης οθόνης εαν απαιτηθεί .
6. Να έχει τη δυνατότητα να παρακολουθεί ταυτόχρονα δεκατέσσερις (14) ασθενείς. Δυνατότητα προσθήκης περισσότερων ασθενών θα εκτιμηθεί.
7. Να επικοινωνεί με τα παρακλίνια μόνιτορ σε πραγματικό χρόνο (realtime) ενσύρματα ή ασύρματα.
8. Να έχει δυνατότητα αποθήκευσης των παραμέτρων και του ΗΚΓραφήματος σε πικνογράφημα TREND τουλάχιστον 96 ωρών, τουλάχιστον 720 γεγονότασυναγερμού και αρρυθμιών, τουλάχιστον 1000 μετρήσεις αναίμακτης πίεσης και 48 ώρες αποθήκευσης του καρδιογραφήματος σε φυσική μορφή (fulldisclosure).
9. Να παρέχει ηχητικά και οπτικά αλάρμ με δυνατότητα ρύθμισης άνω και κάτω ορίων από τον χειριστή για όλες τις μετρούμενες παραμέτρους.
10. Να μέτρα πίεση απομακρυσμένα από τον κεντρικό σταθμό.
11. Να είναι συμβατό με κεντρικά νοσοκομειακά συστήματα παρακολούθησης PACS και HIS.
12. Να διαθέτει εγγύηση καλής λειτουργίας 2 ετών ,επάρκεια εξαρτημάτων, ανταλλακτικών και αναλωσίμων για τουλάχιστον δέκα (10) χρόνια, με βεβαίωση από τον κατασκευαστικό οίκο (Με ποινή αποκλεισμού).
13. Ο προμηθευτής αναλαμβάνει την εκπαίδευση προσωπικού της Υπηρεσίας

διαθέτοντας προσωπικό (καθώς και τυχόν αναλώσιμο υλικό απαραίτητο για την εκπαίδευση), χωρίς καμία οικονομική επιβάρυνση.

1. Να κατατεθούν με ποινή αποκλεισμού πιστοποιητικά EN ISO 14001 για το περιβάλλον &Βεβαίωση Συμμετοχής σε Εγκεκριμένο Σύστημα Εναλλακτικής Διαχείρισης ΑΗΗΕ (σύμφωνα με το Ν. 2939/2001 και το Π.Δ 117/2004 και 15/2006).
2. Να υπάρχει πιστοποιημένο service από την προμηθεύτρια εταιρεία, καθώς και να κατατεθούν με ποινή αποκλεισμού «πιστοποιητικό εκπαίδευσης» από τον κατασκευαστικό οίκο για τα προσφερόμενα μηχανήματα.
3. Να συνοδεύεται από πλήρες, επίσημο, εγχειρίδιο χρήσης του κατασκευαστικού οίκου (USERMANUAL) και επίσημο εγχειρίδιο συντήρησης του κατασκευαστικού οίκου (SERVICEMANUAL) Τα εγχειρίδια θα παραδοθούν στο Τμήμα Βιοϊατρικής Τεχνολογίας.
4. Να κατατεθούν με ποινή αποκλεισμού πιστοποιητικά EN ISO 9001:2015 ή EN ISO 13485:2003 του προμηθευτή καθώς και EN ISO 13485:2003 του κατασκευαστικού οίκου &ΔΥ8δ/1348 του προμηθευτή με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
5. Να κατατεθούν με ποινή αποκλεισμού πλήρη τεκμηριωμένα πιστοποιητικά σήμανσης CE, ώστε να ικανοποιούνται οι αντίστοιχες απαιτήσεις των σχετικών οδηγιών της Ε.Ε (οδηγία 93/42/ΕΟΚ, όπως ισχύει σήμερα) για την υπό προμήθεια ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό.
6. Απαραίτητη προϋπόθεση για να αξιολογηθούν οι προσφορές, είναι η ύπαρξη φύλλου συμμόρφωσης, στο οποίο θα απαντάται με κάθε λεπτομέρεια, (όχι μονολεκτικά), και με την σειρά που αναφέρονται όλα τα αιτήματα των τεχνικών μας προδιαγραφών. Όπου ζητείται ή κρίνεται απαραίτητη η αναδρομή σε ξενόγλωσσα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου προς απόδειξη ζητουμένων στοιχείων, αυτή θα γίνεται με σαφή αναφορά στην σελίδα και παράγραφο του φυλλαδίου, όπου εμπεριέχονται τα στοιχεία αυτά.