

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗΣ ΠΟΛΥΘΡΟΝΑΣ ΑΙΜΟΚΑΘΑΡΣΗΣ

1. Να είναι εργονομικής και στέρεας κατασκευής, πολύ ανθεκτική.
2. Να καθαρίζεται και να απολυμαίνεται εύκολα. Για το λόγο αυτό ο μεταλλικός σκελετός να είναι εξ' ολοκλήρου καλυμμένος από καλουπωτό θερμοπλαστικό ABS και η επιφάνεια κατάκλισης να είναι από αφρώδες υλικό με κάλυμμα δερματίνης αρίστης ποιότητας χωρίς ραφές κατά προτίμηση μπάγκετ. Το στήριγμα ποδιών να είναι από αφρώδες υλικό με κάλυμμα δερματίνης και επιπρόσθετα διαφανή μεμβράνη προστασίας.
3. Να διαθέτει πλήρως ρυθμιζόμενους βραχίονες οι οποίοι να ανακλίνονται και να αποσπώνται.
4. Να διαθέτει διακόπτη άμεσης προσαρμογής της θέσης Trend.
5. Να διαθέτει λαβή οδήγησης
6. Να διαθέτει τροχούς με φρένο διαμέτρου τουλάχιστο 100mm.
7. Η πολυθρόνα να διαθέτει τέσσερις κινητήρες με ενσύρματο χειριστήριο για ρύθμιση του ύψους τουλάχιστον κατά 30 εκατοστά, της θέσης TREND τουλάχιστον 10°, της πλάτης τουλάχιστον 80° και των ποδιών τουλάχιστον 40°, επίσης και ρύθμιση του στηρίγματος ποδιών ηλεκτρικά κατά 20cm τουλάχιστον.
8. Να διαθέτει αποσπώμενο μαξιλάρι κεφαλής.
9. Να διαθέτει επιπρόσθετα χειροκίνητη ρύθμιση του τμήματος της κεφαλής.
10. Να υπάρχει η δυνατότητα επιλογής χρωματισμού για τη δερματίνη.
11. Οι διαστάσεις της πολυθρόνας να είναι περίπου: - πλάτος 1000 mm (με μπράτσα) - μήκος 2050 mm.
12. Η πολυθρόνα να διαθέτει ενσωματωμένο σύστημα ζύγισης ακριβείας έως και 200 κιλά με ευανάγνωστη οθόνη ,για την συνεχή παρακολούθηση του βάρους του ασθενούς κατά τη διάρκεια της αιμοκάθαρσης.
13. Να συνοδεύονται από προσαρμοζόμενο τροχήλατο τραπεζίδιο αυξομείωσης πνευματικά με επιφάνεια από καλουπωτό πλαστικό ABS.

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Όλα τα παραπάνω να βεβαιώνονται από τα επίσημα εμπορικά φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου.
2. Να πληρούν όλους τους κανονισμούς ασφαλείας για Ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό της Ευρωπαϊκής Ένωσης (CE Mark, medical grade κλπ) καθώς και Υγιεινής σε θέματα απολύμανσης. Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.
3. Τα προσφερόμενα να διατίθεται από επίσημο αντιπρόσωπο που έχει EN ISO 9001/08, ISO 13485/12 (διακίνηση και τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων), ISO 14001, ISO 18001. Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά
4. Με την τοποθέτηση του μηχανήματος να γίνει πλήρης εγκατάσταση και επίδειξη και απαραίτητως εκπαίδευση των χρηστών και των τεχνικών.
5. Ο προμηθευτής υποχρεούται να δηλώσει εγγράφως ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση να διαθέτει στην υπηρεσία ανταλλακτικά του προσφερόμενου είδους (μηχανήματος, κ.λ.π.) για δέκα (10) έτη τουλάχιστον.
6. Ο προμηθευτής υποχρεούται να εγγυηθεί την καλή λειτουργία του υπό προμήθεια είδους για τουλάχιστον δυο (2) χρόνια από την παραλαβή του.

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ