

ΠΟΛΥΘΡΟΝΑ ΗΜΕΡΗΣΙΑΣ ΝΟΣΗΛΕΙΑΣ

Οι πολυθρόνες να διαθέτουν τα ακόλουθα χαρακτηριστικά:

- Να είναι τροχήλατες, στηριζόμενες σε τέσσερις (4) αντιστατικούς τροχούς διαμέτρου 10 mm, με κλείδωμα φρένων για σταθεροποίηση της πολυθρόνας.
- Να λειτουργούν με ρεύμα πόλεως 220V/50Hz για εκτέλεση των ηλεκτρικών κινήσεων με ανάκληση θέσης (EMERGENCY).
- Η κίνηση της πολυθρόνας να γίνεται μέσω χειριστηρίου, από το οποίο μεταδίδεται η κίνηση στα τέσσερα μοτέρ που διαθέτει το οποίο να κλειδώνει με μαγνητικό κλειδί για αποφυγή άσκοπων κινήσεων. Να κινεί πλάτη, πόδια, κάθισμα και το ύψος του καθίσματος ώστε να έρθει η πολυθρόνα στην επιθυμητή θέση. Η πολυθρόνα να παίρνει επίσης θέση trendelenburg, (τα πόδια ψηλά και το κεφάλι χαμηλά).
- Οι ηλεκτρικές κινήσεις να γίνονται χωρίς πρόβλημα σε θερμοκρασία 10° - 40° C .
- Οι βραχίονες να είναι φαρδείς (πάνω από 13 cm) ώστε ο δότης να στηρίζεται άνετα σ' αυτούς. Οι βραχίονες να στηρίζονται σε αρθρώσεις οι οποίοι περιστρέφονται γύρω από τον άξονά τους, καθ' ύψος και να σταθεροποιούνται στην επιθυμητή από το χρήστη θέση.
- Επίσης να κινούνται ταυτόχρονα με την πολυθρόνα και ευθειάζονται όταν αυτή γίνεται κρεβάτι.
- Να διαθέτει ρυθμιζόμενο μαξιλαράκι για το κεφάλι του δότη.
- Το στρώμα να είναι κατασκευασμένο από αντιβακτηριδιακό υλικό και να έχει δυνατότητα αντικατάστασης. Να καλύπτεται από άκαυστη ταπετσαρία (δερματίνη), η οποία να καθαρίζεται εύκολα και να είναι υψηλής ποιότητας, με διεθνώς αναγνωρισμένη πιστοποίηση.
- Η πολυθρόνα να μπορεί να δέχεται δότες μεγάλου σωματικού βάρους έως και 250 κιλά.
- Το εργοστάσιο κατασκευής να είναι πιστοποιημένο κατά ISO 9001, ISO 13485 και ISO 14001. Επίσης να διαθέτουν κατηγορία προστασίας τουλάχιστον IPX6/IPX4.
- Οι διαστάσεις της πολυθρόνας να είναι τουλάχιστον ως εξής: Φάρδος : 85cm, Μήκος :220cm. Ηλεκτρονική ρύθμιση ύψους περίπου 55-80 ± 5% cm
- Οι βραχίονες να έχουν μάκρος τουλάχιστον 60 cm.
- Να έχει ηλεκτρική ρύθμιση κλίσης του τμήματος της πλάτης από την οριζόντια έως 70° τουλάχιστον.
- Ο σκελετός της να είναι μεταλλικός βαρέως τύπου με επικάλυψη εποξικής πολυεστερικής βαφής.
- Να διαθέτει βάση στήριξης για ρολό χαρτιού.
- Τα επίπεδα θορύβου λειτουργίας να μην υπερβαίνουν τα 65 (db).
- Να υπάρχει δυνατότητα επιλογής χρώματος ταπετσαρίας.

ΟΡΟΙ ΤΕΧΝΙΚΗΣ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ

1. ΓΕΝΙΚΑ

1.1. Ο προμηθευτής υποχρεώνεται **να απεγκαταστήσει το παλιό μηχάνημα, εάν υπάρχει, να διαμορφώσει το χώρο και να εκτελέσει πλήρως την εγκατάσταση του νέου μηχανήματος** και να το παραδώσει σε λειτουργία, με δικό του ειδικευμένο και ασφαλισμένο προσωπικό και δική του ολοκληρωτικά ευθύνη, σύμφωνα με τους τεχνικούς & επιστημονικούς κανόνες, τους κανονισμούς του ελληνικού κράτους, με τις οδηγίες και τα σχέδια του κατασκευαστικού οίκου και τέλος τις οδηγίες των αρμοδίων υπηρεσιών του φορέα, στο χώρο που διαθέτει.

1.2. Η παράδοση-παραλαβή του μηχανήματος (οριστική ποιοτική και ποσοτική) θα γίνει, με την εγκατάσταση και σε κατάσταση πλήρους λειτουργίας, ως ειδικότερα ορίζεται από την σχετική κείμενη νομοθεσία εντός 45 ημερών. Οι περιγραφόμενες στη σύμβαση δυνατότητες του μηχανήματος θα ελεγχθούν σε κάθε περίπτωση με τα απαιτούμενα εργαλεία και όργανα μετρήσεων και ελέγχου, πάντοτε δε κατά τρόπο τεχνικά άρτιο και όπου αυτό δεν είναι δυνατό σε πραγματικές συνθήκες, με την διαδικασία των εξετάσεων σε ασθενείς (αφορά την διαδικασία οριστικής παραλαβής).

1.3. Το υπό προμήθεια μηχάνημα, καθώς και όλα τα είδη και υλικά, που θα προσκομίσει ο προμηθευτής στο Νοσοκομείο για την εγκατάσταση και λειτουργία του μηχανήματος, πρέπει να είναι καινούρια, αμεταχείριστα, χωρίς ελαττώματα και να ικανοποιούν όλους τους όρους σύμβασης, που καθορίζουν τον τύπο, την κατηγορία και τα υπόλοιπα χαρακτηριστικά του. Επίσης ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με EN ISO 9001:2015, ENISO 13485:16 και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. Επιπλέον να διαθέτει το ISO 14001:2015. Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά.

2. ΤΕΚΜΗΡΙΩΣΗ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΚΑΙ ΛΟΙΠΩΝ ΣΤΟΙΧΕΙΩΝ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ, ΣΥΝΤΗΡΗΣΕΩΣ, ΑΝΤΑΛΛΑΚΤΙΚΩΝ-ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΚΛΠ.

2.1. Όλοι οι συμμετέχοντες υποχρεωτικά πρέπει να διαθέτουν σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:2015, ENISO 13485:16 με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων, και όσον αφορά την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων το ENISO 13485:16, με πιστοποιητικό επίσημου οργανισμού πιστοποίησης, το οποίο και κατατίθεται με την προσφορά καθώς και πιστοποιητικό συμμόρφωσης με την ΔΥ8δ/Γ.Π.οικ./1348/2004(ΦΕΚ32Β/16-1-2004) - Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων.

Επίσης να διαθέτει Βεβαίωση Συμμετοχής σε Εγκεκριμένο Σύστημα Εναλλακτικής Διαχείρισης ΑΗΗΕ (σύμφωνα με το Ν. 2939/2001 και το Π.Δ. 117/2004 και 15/2006).Επιπλέον να διαθέτει το ISO 14001:2015

2.2. ΟΡΟΙ ΕΓΓΥΗΣΕΩΝ – ΣΥΝΤΗΡΗΣΗ

2.2.1. Ο προμηθευτής υποχρεούται να διαθέτει στην Ελλάδα μόνιμα κατάλληλα εκπαιδευμένο προσωπικό για τη συντήρηση των αντίστοιχων μηχανημάτων. Η σύνθεση του συνεργείου συντήρησης, καθώς και τα τυπικά κλπ προσόντα των απασχολούμενων να αναφερθούν αναλυτικά στην προσφορά, όπως και τα αντίστοιχα διακριβωμένα όργανα.

2.2.2. Ο προμηθευτής υποχρεούται να εγγυηθεί την καλή λειτουργία του μηχανήματος για τρία (3) τουλάχιστον χρόνια από την οριστική παραλαβή του κατά τους όρους της διακήρυξης και τις ισχύουσες διατάξεις, ως και την εξασφάλιση διάθεσης ανταλλακτικών για δέκα τουλάχιστον (10) έτη, με έγγραφη επιβεβαίωση. Κατά τη διάρκεια της εγγύησης το Νοσοκομείο δεν θα ευθύνεται για καμία βλάβη του όλου μηχανήματος προερχόμενη από τη συνήθη και ορθή χρήση του και δεν θα επιβαρύνεται με κανένα ποσό για τα εργατικά, ανταλλακτικά, υλικά κλπ.

2.2.3. Ο προμηθευτής υποχρεούται να επιλύει οποιαδήποτε βλάβη προκύψει εντός 24 ωρών από την γνωστοποίησή της. Σε διαφορετική περίπτωση να παρέχεται μηχανήμα αντικατάστασης, εάν αυτό είναι εφικτό.

2.2.4. Κατά την υπογραφή του πρωτοκόλλου παραλαβής σε κατάσταση λειτουργίας ο προμηθευτής υποχρεούται να παραδώσει:

α. Πλήρη σειρά τευχών (εις διπλούν) με οδηγίες συντήρησης και επισκευής (SERVICEMANUALS) στην ελληνική ή αγγλική γλώσσα, καθώς και όλα τα σχεδιαγράμματα των επιμέρους τμημάτων του μηχανήματος. Επίσης να δοθεί εξουσιοδοτημένη πρόσβαση (κωδικοί πρόσβασης, κάρτα, κλπ) στο τμήμα BIT, καθώς και αντίγραφο των αναγκαίων βοηθημάτων ή πινάκων, στην ελληνική ή αγγλική γλώσσα. Πριν τη λήξη της εγγύησης θα πραγματοποιείται συμπληρωματική εκπαίδευση (χρήστες και μηχανικοί) εάν αυτό κρίνεται απαραίτητο από το Νοσοκομείο.

β. Πλήρη σειρά τευχών (εις διπλούν) με σαφείς οδηγίες χρήσεως και λειτουργίας του μητρικού κατασκευαστικού οίκου (OperationManuals) με αναλυτική περιγραφή των αντίστοιχων πρωτοκόλλων και λειτουργιών για όλες τις αντίστοιχες εφαρμογές μεταφρασμένο οπωσδήποτε στην ελληνική γλώσσα κατά την παράδοση του μηχανήματος, ενώ στην αρχική προσφορά μπορεί να δοθεί στην αγγλική και κατά προτίμηση και στην ελληνική.

3. ΕΚΠΑΙΔΕΥΣΗ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ – ΠΛΗΡΗΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΩΝ

Πλήρες αναλυτικό πρόγραμμα εκπαίδευσης για τους χρήστες όπως και για τους μηχανικούς του τμήματος βιοϊατρικής τεχνολογίας, καθώς και αντίγραφο των αναγκαίων βοηθημάτων ή πινάκων, στην ελληνική ή αγγλική γλώσσα.

Όλα τα αναφερόμενα χαρακτηριστικά πρέπει να βεβαιώνονται από τα επίσημα φυλλάδια του οίκου είτε από βεβαιώσεις του οίκου. Επιπλέον να κατατεθεί πλήρες και αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης με παραπομπές. Τα προηγούμενα επί ποινή αποκλεισμού

23DIAB000026685 2023-06-13

ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΣΥΝΤΑΞΗΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΩΝ:

**ΣΚΟΡΔΥΛΑΚΗ ΑΡΕΤΗ
ΧΡΙΣΤΟΔΟΥΛΑΚΗΣ ΙΩΑΝΝΗΣ -ΑΝΔΡΕΑΣ
ΠΛΑΤΣΑΚΗ ΑΣΠΑΣΙΑ**