

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΕΝΟΣ
«MONITOR ΚΑΤΑΓΡΑΦΗΣ ΕΓΚΕΦΑΛΙΚΗΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ ΝΕΟΓΝΩΝ»

ΠΡΟΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ: 24.800€ ΜΕ ΦΠΑ

Υπ' αριθμ. πρωτ. 2882/27-1-2021

1. Να διαθέτει δύο κανάλια καταγραφής aEEG.
2. Να διαθέτει έγχρωμη οθόνη αφής 17"
3. Να διαθέτει τεχνολογία Bluetooth για σύνδεση του headbox με το monitor και να μπορούν να προστεθούν έξτρα ηλεκτρόδια σε περίπτωση που είναι επιθυμητές περισσότερες πληροφορίες όπως RESP, ECG.
4. Να παρέχεται η δυνατότητα καταγραφής video για την παρακολούθηση των κινήσεων του σώματος καθώς και η δυνατότητα ανασκόπησης του video συγχρονισμένη με το σήμα του aEEG
5. Να διαθέτει οπτικούς και ακουστικούς συναγερμούς
6. Να έχει δυνατότητα μονοκάναλου και δικάναλου CFM μέσω headbox: απαιτούνται 4 ηλεκτρόδια
7. Να διαθέτει:
 - Μονοκάναλο CFM: για το οποίο απαιτούνται τρία ηλεκτρόδια (γείωση, αριστερή και δεξιά μεριά)
 - Δικάναλο CFM: για το οποίο απαιτούνται πέντε ηλεκτρόδια (γείωση, δύο αριστερής πλευράς και δύο δεξιάς πλευράς)
8. Να παρέχει δυνατότητα:
 - Έκδοσης Report
 - Εισαγωγής markers
9. Το headbox να διαθέτει ενσωματωμένη μπαταρία
10. Να διαθέτει επιπλέον τα κάτωθι χαρακτηριστικά:
 - CMRR >100 dB
 - Θόρυβος λιγότερο από 1 μ V RMS
 - Τροφοδοσία: 5V = 200 mA (Τροφοδοσία κατάλληλη για νοσοκομεία)
 - Επεξεργαστής: 1.6GHz
 - Μνήμη: 256 Mb
 - Σκληρός δίσκος: 160 GB
11. Να παραδοθεί με τροχήλατη βάση του ίδιου κατασκευαστικού οίκου .
12. Η εταιρεία να δύναται να πραγματοποιήσει την επίδειξη του μηχανήματος στο Ιατρικό και Νοσηλευτικό προσωπικό του Νοσοκομείου.
13. Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για δέκα (10) έτη.
14. Να καλύπτει τις Ελληνικές και Ευρωπαϊκές προδιαγραφές Ιατρικών Μηχανημάτων και φέρει σήμανση CE.

Γενικά Χαρακτηριστικά

1. Να είναι κατασκευασμένη σύμφωνα με τις διεθνείς ευρωπαϊκές προδιαγραφές ασφαλείας και να διαθέτει σήμανση CE. Να διατίθεται από αντιπρόσωπο που διαθέτει πιστοποίηση ISO 9001 και ISO 13485 σύμφωνα με την Υ.Α ΔΥ8δ/1348/04 που αφορά στην διακίνηση και την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων.
2. Οι συμμετέχοντες στον διαγωνισμό να είναι ενταγμένοι σε πρόγραμμα εναλλακτικής διαχείρισης Α.Η.Η.Ε. βάσει του Π.Δ 117/2004(ΦΕΚ 82Α) και Π.Δ 15/2006(ΦΕΚ 12Α) σε συμμόρφωση με τις διατάξεις της οδηγίας 2003/108.
3. Να δοθεί εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη.
4. Να αναφερθεί:
 - α) Η ετήσια κοστολόγηση συμβολαίου πλήρους συντήρησης συμπεριλαμβανομένων των ανταλλακτικών, service kits, και εργασίας, εκτός λοιπών αναλωσίμων.
 - β) Η ετήσια κοστολόγηση προληπτικής συντήρησης συμπεριλαμβανομένων των service kits και εργασίας εκτός ανταλλακτικών και λοιπών αναλωσίμων του αναπνευστήρα, μετά το πέρας της εγγύησης.
5. Να βεβαιώνεται εγγράφως από τον κατασκευαστικό οίκο η διαθεσιμότητα ανταλλακτικών για μία δεκαετία.
6. Οι συμμετέχοντες να διαθέτουν μόνιμα οργανωμένο τμήμα τεχνικής υποστήριξης και service, καθώς και κατάλληλα εκπαιδευμένο προσωπικό, με πιστοποιητικό εκπαίδευσης από τον κατασκευαστικό οίκο για τη συντήρηση των προσφερομένων ειδών.