

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΕΝΟΣ ΑΚΤΙΝΟΓΡΑΦΙΚΟΥ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ ΨΗΦΙΑΚΗΣ
ΕΝΔΟΣΤΟΜΑΤΙΚΗΣ ΑΚΤΙΝΟΓΡΑΦΙΑΣ**

ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΥ: 10.000 € συμπεριλαμβανομένου Φ.Π.Α.

Αριθμ. Πρωτ. : 25352/28-6-2021

Τροχήλατο Ακτινογραφικό

- Να είναι συνεχούς τάσης (DC) και υψηλής συχνότητας.
- Να εκπέμπει ακτινοβολία σε 60 ή 70kV, να είναι κατάλληλο για ψηφιακές ακτινογραφίες, η δε βάση του επαρκής για αποφυγή ανατροπών.
- Να είναι συμβατό με την παροχή ρεύματος (220-240V).
- Να διαθέτει ασύρματο ή ενσύρματο χειριστήριο με καλώδιο μήκους τουλάχιστον δέκα (10) μέτρων για την ακτινοβόληση εξ' αποστάσεως.
- Να έχει εστιακό σημείο το πολύ 0,7mm.
- Να έχει ορθογώνιους ή κυκλικούς κατευθυντήρες.
- Όπου είναι απαραίτητοι να διαθέτει συγκρατητήρες φιλμ ελάχιστης απόστασης εστίας – δέρματος 200 mm.
- Η διάμετρος της κυκλικής ακτινικής δέσμης, να είναι μικρότερη των 60 mm.

Ψηφιακός Σαρωτής με πλάκες φωσφόρου

- Να είναι συμβατό με το προσφερόμενο οδοντιατρικό οπισθοφατνιακό μηχάνημα.
- Να προσφέρεται με ασύρματες επαναχρησιμοποιούμενες πλάκες φωσφόρου σε 4 διαφορετικά μεγέθη από το μικρότερο κατάλληλο για παιδιατρικό ασθενή ως το μεγαλύτερο για ακτινογραφία δήξεως
- Κατά την ασύρματη επικοινωνία να μην υπάρχει περιορισμός στην απόσταση υπολογιστή-έδρας.
- Να προσφέρεται ηλεκτρονικός υπολογιστής τελευταίας τεχνολογίας με συμβατό λειτουργικό σύστημα.
- Να μπορεί να επεκταθεί η λειτουργία του σε δυο τουλάχιστον υπολογιστές
- Να διαθέτει λογισμικό στα ελληνικά.
- Να έχει μέγιστη ανάλυση τουλάχιστον 17 LP/mm.
- Συμβατό με την παροχή ρεύματος (220-240V)

ΓΕΝΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Οι προσφέροντες, οφείλουν να συντάσσουν φύλλο συμμόρφωσης για το προσφερόμενο μηχάνημα και για όλα τα αναγραφόμενα σε αυτό, να υπάρχει παραπομπή στην συγκεκριμένη σελίδα και παράγραφο των επίσημων φυλλαδίων (όχι φωτοαντίγραφα) ή επίσημων βεβαιώσεων του κατασκευαστικού οίκου, για ότι δεν αναγράφεται στα ξενόγλωσσα φυλλάδια. Η μη ύπαρξη του πιο πάνω, αποτελεί λόγο αποκλεισμού.
2. Τα προσφερόμενα είδη να φέρουν σήμανση CE Mark σύμφωνα με την ευρωπαϊκή οδηγία 93/42/ΕΕC και να πληρούν όλους τους κανονισμούς ασφαλείας για Ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Να κατατίθενται τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.

3. Οι προσφέροντες να καταθέτουν τα πιστοποιητικά:
 - EN ISO 13485:2016 του κατασκευαστικού οίκου του μηχανήματος
 - EN ISO 9001:2015 του αντιπροσώπου
 - EN ISO 13485:2016 του αντιπροσώπου
 - Υ.Α. ΔΥ8δ/Γ.Π. οικ./1348/2004 του αντιπροσώπου
4. Με την τοποθέτηση του μηχανήματος από την ανάδοχο εταιρία θα γίνει πλήρης εγκατάσταση και επίδειξη και απαραίτητως εκπαίδευση των χρηστών και των τεχνικών. Απαραίτητη προϋπόθεση για την παραλαβή του συστήματος.
5. Απαραίτητη προϋπόθεση για την παραλαβή του συστήματος είναι να συνοδεύεται από οδηγίες χρήσης στην Ελληνική γλώσσα και οδηγίες συντήρησης – επισκευής στην Ελληνική ή Αγγλική γλώσσα , οι οποίες να αποδίδουν πιστά το πρωτότυπο κείμενο και να φέρουν την έγκριση του κατασκευαστή.
6. Ο προμηθευτής να παρέχει εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) χρόνια από την παραλαβή του μηχανήματος.
7. Μετά το πέρας της εγγύησης να βεβαιώνεται από τον κατασκευαστικό οίκο η παροχή ανταλλακτικών , εξαρτημάτων και μελλοντική αναβάθμιση του προσφερόμενου είδους (μηχανήματος, κ.λ.π.) για διάστημα δέκα (10) ετών.
8. Ο προμηθευτής υποχρεούται να δηλώσει εγγράφως ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση να διαθέτει στην υπηρεσία ανταλλακτικά του προσφερόμενου είδους (μηχανήματος, κ.λ.π.) για 10 έτη τουλάχιστον.
9. Ο χρόνος παράδοσης να μην ξεπερνά το όριο των 60 ημερών, στον χώρο εγκατάστασης και λειτουργίας του.
10. Οι συντηρήσεις – επισκευές θα γίνονται σε εργάσιμες ημέρες και ώρες από πιστοποιημένους τεχνικούς του οίκου και θα παραδίδονται δελτία εργασίας σε τεχνικούς του Νοσοκομείου.