

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ**  
**ΑΝΤΑΛΛΑΚΤΙΚΩΝ – ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ**

Αιτούμενα ανταλλακτικά – αναλώσιμα τα οποία θα είναι καινούργια και αμεταχείριστα:

1. Ενδιάμεση πολυπαραμετρική βαθμίδα "MultiMed 5 Pod", προς χρήση με τα monitors Draeger, μήκους 2.5m, για παρακολούθηση των κάτωθι παραμέτρων:
  - α) Ηλεκτροκαρδιογραφήματος (ECG) 3-πολικού ή 5-πολικού, σύνδεσης διπλής ακίδας (dual-pin),
  - β) Αναπνοής (impedance respiration)
  - γ) Παλμικής Οξυμετρίας (SpO<sub>2</sub>), και
  - δ) Θερμοκρασίας διπλής στα monitors

**Πιστοποιημένα συμβατή από τον οίκο κατασκευής του μόνιτορ Draeger.**

2. Ενδιάμεσο καλώδιο παλμικής οξυμετρίας "SpO<sub>2</sub> μήκους 2m, προς σύνδεση με:
  - α) τις βαθμίδες Multimed 5/6/12 και Neomed και με
  - β) τα καλώδια των αισθητήρων οξυμετρίας SpO<sub>2</sub> Dräger και Nellcor®.

**Πιστοποιημένα συμβατό από τον οίκο κατασκευής του μόνιτορ Draeger.**

3. Αισθητήρας παλμικής οξυμετρίας (SpO<sub>2</sub>) τύπου Draeger, πολλαπλών χρήσεων (μανταλάκι δακτύλου), υψηλής ποιότητας, κατάλληλο για ενήλικες και παιδιά (βάρους άνω των 30kgr).

**Πιστοποιημένα συμβατός από τον οίκο κατασκευής του μόνιτορ Draeger.**

4. 5-Πολικό καλώδιο ΗΚΓ "ECG, με σύνδεση διπλής ακίδας, μήκους 1/1.5 m, πολλαπλών χρήσεων, κατάλληλο για ενήλικες και παιδιά. Να είναι κατασκευασμένο χωρίς σιλικόνη, χωρίς latex (υποαλλεργικό) και χωρίς PVC .

**Πιστοποιημένα συμβατό από τον οίκο κατασκευής του μόνιτορ Draeger**

5. Περιχειρίδες μέτρησης μη επεμβατικής πίεσης, πολλαπλών χρήσεων, διαστάσεων 23-33 / 53cm, κατάλληλες για ενήλικες, πολύ μεγάλου μήκους. Να είναι κατασκευασμένες χωρίς Latex, χωρίς PVC και χωρίς σιλικόνη για υψηλή βιο-συμβατότητα, Να είναι νέου σχεδιασμού για ανατομική προσαρμογή και μεγαλύτερη άνεση του ασθενούς, να ανοίγει εύκολα με το ένα χέρι, αποτρέποντας αποτελεσματικά τα σφάλματα σύνδεσης  
Να διαθέτουν λεπτομερή σήμανση, για την ορθή τοποθέτησή τους (μέγεθος,

σημείο αρτηρίας, τμήμα επαφής ασθενούς κλπ).

**Πιστοποιημένα συμβατές από τον οίκο κατασκευής του μόνιτορ Draeger.**

Η ανάδοχος υποχρεούται να διαθέτει όλες τις προβλεπόμενες, από την Ευρωπαϊκή και Ελληνική Νομοθεσία, πιστοποιήσεις για την διαχείριση Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού καθώς και των ανταλλακτικών αυτών, σύμφωνα με τα διεθνή πρότυπα EN ISO9001:2008 & EN ISO 13485:2016 με πεδίο εφαρμογής την διακίνηση Ιατροτεχνολογικών προϊόντων και την τεχνική υποστήριξη αυτών, και ταυτόχρονα να πληροί τις απαιτήσεις της υπουργικής απόφασης ΔΥ8δ/Γ.Π. οικ./1348/2004 (διακίνηση και τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων).

Να κατατεθούν τα σχετικά πιστοποιητικά

Τα υλικά απαραίτητα πρέπει να φέρουν σήμανση CE.

Η προσφορά να συνοδεύεται από τον κατάλογο (prospectus) όπου θα παρουσιάζονται τα προσφερόμενα υλικά.