

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗΣ ΑΚΤΙΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ

MODEL : DR100e SN: 30052

ΓΙΑ ΤΗΝ ΣΥΝΤΗΡΗΣΗ ΤΟΥ ΑΚΤΙΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΜΗΧΑΝΗΜΑΤΟΣ MODEL : DR100e SN: 30052

ΑΠΑΙΤΟΥΝΤΑΙ ΟΙ ΕΞΗΣ ΕΡΓΑΣΙΕΣ :

- Πλήρης τεχνικός έλεγχος του συστήματος AGFA DR 100e
- Έλεγχος καλής λειτουργίας
- Προληπτικό service / συντήρηση
- Διάγνωση τυχόν βλαβών ή δυσλειτουργιών
- Τεχνική αναφορά με τα ευρήματα

η Ανάδοχος εταιρεία απαιτείται να:

- Να διαθέτει τεχνικά εκπαιδευμένο προσωπικό εξειδικευμένο στην επισκευή και συντήρηση του συγκεκριμένου Ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού με αποδεδειγμένη εμπειρία και εκπαίδευση, η οποία θα αποδεικνύεται με έναν ή περισσότερους από τους ακόλουθους τρόπους:
 1. Πιστοποίηση ή εκπαίδευση από τον κατασκευαστικό οίκο ή
 2. Αποδεδειγμένη επαγγελματική εμπειρία σε αντίστοιχο εξοπλισμό συνοδευόμενη από σχετικές συμβάσεις με δημόσια νοσοκομεία ή βεβαιώσεις καλής εκτέλεσης συμβατικών υποχρεώσεων από υπηρεσίες δημόσιων νοσοκομείων.
- Να έχει την δυνατότητα να χειρίζεται την οποιαδήποτε τεχνική δυσλειτουργία του συγκεκριμένου Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού
- Η εταιρεία μετά από το πέρας κάθε εργασίας θα παρέχει στο Γ.Ν. «Βενιζέλειο-Πανάνειο» αντίγραφο Δελτίων Εργασίας, στο οποίο θα αναφέρονται οι εργασίες που έχουν εκτελεστεί, τα ανταλλακτικά που έχουν αντικατασταθεί, καθώς και αυτά που χρήζουν αντικατάστασης. Το δελτίο θα παραδίδεται με ευθύνη του τεχνικού της αναδόχου εταιρείας στο τμήμα ΒΙΤ. Επιπλέον η εταιρεία υποχρεούται να εκδίδει επίσημο πιστοποιητικό καλής και ασφαλούς λειτουργίας και ηλεκτρικής ασφάλειας μετά από κάθε παρέμβαση τεχνικής υποστήριξης.

- Μαζί με την εργασία θα πρέπει να προβεί και στην προσφορά των απαιτούμενων ανταλλακτικών – αναλωσίμων με την ανάλογη χρέωση. Η τοποθέτηση του είδους μαζί με τις εργασίες απαιτείται να γίνουν στον χώρο του νοσοκομείου.
- 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 13485:2003 με πεδίο εφαρμογής την διακίνηση Ιατροτεχνολογικών προϊόντων και την τεχνική υποστήριξη αυτών, τις οποίες και οφείλει να προσκομίσει στην Τεχνική Προσφορά.