



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
6^η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ
ΠΕΛΟΠΟΝΝΗΣΟΥ, ΙΟΝΙΩΝ ΝΗΣΩΝ
ΗΠΕΙΡΟΥ & ΔΥΤΙΚΗΣ ΕΛΛΑΔΑΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ
ΑΝΑΤΟΛΙΚΗΣ ΑΧΑΪΑΣ
ΝΟΣΗΛΕΥΤΙΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΑΙΓΙΟΥ

Αίγιο 25 -09-2020
Αριθ. Πρωτ. 8996

ΠΡΟΣ: ΚΑΘΕ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟ

Τμήμα: **ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟ (Γρ. Προμηθειών)**
Πληρ.: **Π.ΔΗΜΟΠΟΥΛΟΥ**
Ταχ. Δ/ση: Άνω Βουλωμένο
Τ.Κ.: **25100 ΑΙΓΙΟ**
Τηλ: **2691059437**
Fax : **2691021705**
E-mail: **prom@gnaigio.gr**

ΘΕΜΑ: «Τεχνικές προδιαγραφές προς Διαβούλευση».

Υποβάλλουμε προς διαβούλευση (Α΄ ΔΙΑΒΟΥΛΕΥΣΗ) τις τεχνικές προδιαγραφές για **ΜΗΧΑΝΗΜΑ ΠΑΘΗΤΙΚΗΣ ΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΓΟΝΑΤΟΣ ΙΣΧΥΟΥ(CPM)** (προκειμένου να προβούμε στην προμήθεια αυτών.

Παρακαλούμε όπως μας ενημερώσετε για τυχόν παρατηρήσεις με μήνυμα σας στο **email:prom@gnaigio.gr** μέχρι τη Δευτέρα **05/10/2020** και ώρα **10:00πμ.**

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΥ

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΣ ΔΙΕΥΘΥΝΤΗΣ

Π. ΚΑΤΣΙΒΑΛΗ

Δ. ΝΙΚΟΛΟΠΟΥΛΟΣ

ΜΗΧΑΝΗΜΑ ΣΥΝΕΧΟΥΣ ΠΑΘΗΤΙΚΗΣ ΚΙΝΗΤΟΠΟΙΗΣΗΣ ΓΟΝΑΤΟΣ CRM

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

Να είναι Συσσκευή Παθητικής κινητοποίησης κατάλληλη για Γόνατο και ισχίο.

Να έχει εύρος κίνησης από -10° έως 120° για το γόνατο και 7° έως 115° για το ισχίο.

Η συσκευή να παρέχει τη δυνατότητα ρύθμισης, από το χειριστή όλων των παραμέτρων:

- γωνία κάμψης και έκτασης των αρθρώσεων του ισχίου και του γόνατος
- έλεγχο ταχύτητας στην κάμψη και την έκταση
- έλεγχο χρόνου λειτουργίας
- έλεγχο δύναμης
- αυτόματη αύξηση κάμψης και έκτασης
- διάρκεια παύσης κάμψης και έκτασης
- κύκλους προθέρμανσης
- όριο αυτόματης αύξησης κάμψης και έκτασης
- όριο επαναλήψεων κάμψης και έκτασης.

Να διαθέτει ενσωματωμένο χειριστήριο με οθόνη για την ρύθμιση και προγραμματισμό όλων των παραμέτρων λειτουργίας επί της συσκευής καθώς και τηλεχειριστήριο start / stop έναρξης και παύσης λειτουργίας.

Να έχει τη δυνατότητα δημιουργίας και αποθήκευσης πρωτοκόλλων θεραπείας σε μήνες.

Να συνοδεύεται από τρόλεϊ μεταφοράς

Γενικοί όροι

- Όλα τα παραπάνω να βεβαιώνονται από τα επίσημα εμπορικά φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου.
- Να έχει εγγύηση καλής λειτουργίας δύο (2) τουλάχιστον ετών στην οποία να περιλαμβάνονται και οι ετήσιες εργασίες συντήρησης (με ανταλλακτικά) που προβλέπει ο κατασκευαστής.
- Να υπάρχει βεβαίωση για 10ετή τουλάχιστον παρακαταθήκη ανταλλακτικών.
- Με την τοποθέτηση του μηχανήματος να γίνει πλήρης εγκατάσταση, επίδειξη και εκπαίδευση των χρηστών και των τεχνικών.
- Ο προμηθευτής να παραδώσει οδηγίες χρήσης και λειτουργίας στην Ελληνική γλώσσα και οδηγίες συντήρησης και επισκευής (SERVICE MANUALS) στην Ελληνική ή Αγγλική γλώσσα, καθώς και όλους τους απαραίτητους κωδικούς ελέγχων και επισκευών και όλα τα σχεδιαγράμματα των επιμέρους τμημάτων του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού στο Τμήμα Βιοϊατρικής .
- Να διαθέτει CE Mark και να πληροί όλους τους Ευρωπαϊκούς κανονισμούς ποιότητας και ασφάλειας για Ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό (Medical grade). Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.
- Η προμηθεύτρια εταιρία να διαθέτει EN ISO 9001, ISO 13485 (διακίνηση και τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων) και να είναι συμμορφωμένη με την Υ.Α. ΔΥ8δ/Γ.Π. οικ./1348/2004. Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.