

ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΝΑΛΩΣΙΜΩΝ ΣΕΤ ΠΑΡΕΝΤΕΡΙΚΗΣ ΔΙΑΤΡΟΦΗΣ

ΚΩΔΙΚΟΣ ΕΙΔΟΥΣ: 345194

Το σετ να αποτελείται:

1. Μία ειδική βαλβίδα 12 απολήξεων για να δεχτεί 12 υγρά, να ταιριάζει στην αντλία μείξης παρεντερικών διαλυμάτων
2. Το σετ μείξης να έχει όγκο αποδεκτού υγρού πλήρωσης για τον καθαρισμό του σωλήνα μέχρι 15 ml
3. Το σετ θα πρέπει να μπορεί να ελέγχεται και να ρυθμίζεται ως προς την ακρίβεια έγχυσης με απλή διαδικασία από τον χειριστή του μηχανήματος για την διασφάλιση της ορθότητας του αποτελέσματος.
4. Ο σωλήνας της βαλβίδας να έχει κατάλληλο μήκος και διατομή κατάλληλο για ανιχνευτή φυσαλίδων. Να καταλήγει σε βαλβίδα luer lock για σύνδεση με τους σάκους παρεντερικής.
5. 12 συνδετικά βαλβίδας ανάλογα με τα πρωτόκολλα και τις ανάγκες του νοσοκομείου:

α) Συνδετικά βαλβίδας για φιάλες μεγάλου όγκου. Στη μία άκρη του συνδετικού να υπάρχει κώνος για φιάλες μεγάλου διαμετρήματος με αεραγωγό. Σωλήνας μεγάλου διαμετρήματος

να καταλήγει σε ειδικό συνδετικό για την βαλβίδα 12 θέσεων. β) Συνδετικά βαλβίδας για φιάλες μικρού όγκου. Στη μία άκρη του συνδετικού να υπάρχει κώνος για φιάλες μεγάλου διαμετρήματος με αεραγωγό. Σωλήνας μεγάλου διαμετρήματος να καταλήγει σε ειδικό συνδετικό για την βαλβίδα 12 θέσεων. γ) Συνδετικά βαλβίδας για σύριγγα. Στη μία άκρη του συνδετικού να υπάρχει θηλυκό luer για σύριγγες. Σωλήνας μικρού διαμετρήματος να καταλήγει σε ειδικό συνδετικό για την βαλβίδα 12 θέσεων.

6. 10 Φωτοευαίσθητοι σάκοι παρεντερικής από πλαστικό EVA 150ML , 250ML , 500ML , 1LT. Οι σάκοι πρέπει να διαθέτουν 3 (τρεις) απολήξεις . Μία luer lock για την σύνδεση στην βαλβίδα της αντλίας , μία για την προσαρμογή συστήματος έγχυσης και μία με ειδικό latex free ελαστομερές για δειγματοληψία.

7. Τα ζητούμενα είδη να είναι καινούργια, αμεταχειρίστα, ανθεκτικής κατασκευής κατάλληλα για νοσοκομειακή χρήση.
8. Θα πρέπει να φέρουν σήμανση CE σύμφωνα με την οδηγία 93/42/EEC
9. Ο προμηθευτής πρέπει να πληροί τις διατάξεις της υπουργικής απόφασης ΔΥ8δ/Γ.Π. οικ./1348 «Αρχές και κατευθυντήριες γραμμές ορθής πρακτικής διανομής ιατροτεχνολογικών προϊόντων» (ΦΕΚ 32/Β/16.01.2004) και να έχει πιστοποιημένο σύστημα ποιότητας κατά ISO 9001 και ISO 13485 για τη διανομή και την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού.