

**Τεχνικές προδιαγραφές για την προμήθεια αντιμικροβιακών και αντιμυκητιακών ποδόμακτρων με ενσωματωμένο χημικό παράγοντα (ιόντα αργύρου).**

1. Αντιμικροβιακό, αντιμυκητιακό ποδόμακτρο με ενσωματωμένα ιόντα αργύρου και με αντική δράση έναντι SARS Covid-19.
2. Να διατίθεται σε μορφή μπλοκ 30 φύλλων, εξαιρετικά λεπτού πάχους, με κολλητική ουσία μη τοξικό.
3. Να επικολλάται στο δάπεδο χωρίς να μετακινείται ή να διπλώνει.
4. Τα φύλλα να είναι αριθμημένα, εύκολα στη τοποθέτηση και στην αφαίρεσή τους.
5. Διαστάσεις: 60cm x 115cm
6. Να είναι κατάλληλο για την πρόληψη εξάπλωσης μολύνσεων σε αίθουσες χειρουργικών επεμβάσεων, σε χώρους αποστείρωσης, σε ΜΕΘ, κλινικές covid-19 κλπ.
7. Απαραίτητη η κατάθεση δείγματος, εργαστηριακών τεστ αποτελεσματικότητας (ISO 22196, ISO 21702) και πιστοποιητικών προϊόντος και κατασκευαστή.



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

1<sup>η</sup> Υ.ΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ

«ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ»

ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΑΘΗΝΩΝ

Αθήνα : 7 / 4 / 2022

**ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΣΟΓΕΙΑΚΗΣ ΑΝΑΙΜΙΑΣ**

Για τους ασθενείς της Μονάδας Μεσογειακής Αναιμίας οι πεταλούδες φλεβοκέντησης πρέπει να πληρούν τα εξής χαρακτηριστικά :

- 1) Να διαθέτουν τριπλά ακονισμένη βελόνα με σιλικοναρισμένο άκρο για να μη δημιουργείται τριβή ώστε να καθιστά ανώδυνη τη φλεβοκέντηση.
- 2) Τα πτερύγια να είναι μαλακά έτσι ώστε να επιτρέπουν τον ασφαλή χειρισμό τόσο κατά την φλεβοκέντηση όσο και την στερέωσή τους.
- 3) Να υπάρχει δυνατότητα luer lock.
- 4) Η προέκταση να είναι μαλακή, εύκαμπτη, ευλύγιστη, με ικανότητα να αντιστέκεται στο τσάκισμα και με όγκο πλήρωσης μικρότερο των 0,41ml.

Η ΠΡΟΙΣΤΑΜΕΝΗ

Η ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΑ ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΙΑΤΡΟΣ

ΤΗΣ ΜΟΝΑΔΑΣ ΜΕΣΟΓΕΙΑΚΗΣ ΑΝΑΙΜΙΑΣ

ΚΑΡΑΓΚΙΟΥΛΗ ΑΝΑΣΤΑΣΙΑ

ΣΟΦΙΑ ΝΤΕΛΙΚΟΥ

Γ.Ν.Α. "ΙΠΠΟΚΡΑΤΕΙΟ"  
ΑΝΑΣΤΑΣΙΑ Ι. ΚΑΡΑΓΚΙΟΥΛΗ  
ΑΝ. ΠΡΟΙΣΤΑΜΕΝΗ

Επιμ. Α' Αιματολογίας

Σοφία Κ. Ντελικού  
Αιματολόγος - Διαβήτρια Ε.Σ.Υ.  
Μονάδα Μεσογειακής Αναιμίας  
και Δρεπανοκυτταρικής Νόσου  
Ιπποκράτειο Γενικό Νοσοκομείο Αθήνας  
ΑΜΚΑ: 2207/201923 - ΤΣΑΥ: 100096

### ΑΙΣΘΗΤΗΡΑΣ ΕΝΗΛΙΚΩΝ ΜΕΤΡΗΣΗΣ ΒΑΘΟΥΣ ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΑΣ

1. Ο αισθητήρας ενηλίκων να είναι μιας χρήσης, να αποτελείται από τέσσερα ηλεκτρόδια σε ενιαία κατασκευή και να μετρά το βάθος αναισθησίας με τη μέθοδο του διφασματικού δείκτη.
2. Να διαθέτει συνδετικό clip ασφαλείας. Να εφαρμόζεται μεταξύ μεσομετωπιαίας και κροταφικής περιοχής ώστε να μην καλύπτει ολόκληρη την περιοχή του μετώπου για να υπάρχει ελεύθερος χώρος, όπως εγκεφαλική οξυμετρία, θερμοκρασία πυρήνα κ.α
3. Να άγει συνεχές ηλεκτροεγκεφαλικό σήμα μέσω 2 καναλιών. Να δύναται να μετρήσει EMG.
4. Ο αισθητήρας κατά την τοποθέτησή του, να διαθέτει τεχνολογία προσπέλασης των νεκρών επιδερμικών κυττάρων ώστε να εξασφαλίζεται βέλτιστο αγωγίμο περιβάλλον και σταθερή τοποθέτηση για 24 ώρες.
5. Να διαθέτει αγωγίμο μελάνι, ώστε να είναι σε θέση να άγει ακόμη και τα πιο ασθενή ηλεκτροεγκεφαλικά σήματα.
6. Ο αισθητήρας να είναι LATEX-FREE, PVC -FREE, DEHP-FREE, NITRILE-FREE.
7. Να δύναται να συνδεθεί με μόνιτορ το οποίο μέσω της οθόνης παρακολούθησης να ενεργοποιούνται φίλτρα για την μείωση μη επιθυμητών πιθανών παρεμβολών του ηλεκτοεγκεφαλογραφήματος.
8. Σε περίπτωση βλάβης του εξοπλισμού να υπάρχει ανταπόκριση εντός 24 ωρών από κατάλληλα εκπαιδευμένους - πιστοποιημένους τεχνικούς. Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά εκπαίδευσης τους.
9. Να παρέχεται από την προμηθεύτρια εταιρεία, κατάλληλα εκπαιδευμένο - πιστοποιημένο προσωπικό για την κλινική εφαρμογή του προσφερόμενου υλικού καθώς και για την εκπαίδευση του ιατρονοσηλευτικού προσωπικού. Να κατατεθούν τα πιστοποιητικά εκπαίδευσης τους.
10. Η τεχνολογία του συστήματος μέτρησης βάθους αναισθησίας να είναι πιστοποιημένη από ανεξάρτητη αρχή (είτε της Ευρώπης είτε των Η.Π.Α) για τα παρακάτω οφέλη που προκύπτουν από την εφαρμογή του:
  - i. Της χρήσης των υπναγωγών
  - ii. Της παραμονής των ασθενών στο χώρο της ανάνηψης
  - iii. Των περιστατικών διεγχειρητικής αφύπνισης.

Οι αισθητήρες να συνοδεύονται από δυο (2) μόνιτορ μέτρησης βάθους αναισθησίας.

Η ΠΡΟΜΗΘΕΥΤΡΙΑ ΕΤΑΙΡΕΙΑ, ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΗ ΑΠΟ ΤΗΝ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΡΙΑ, ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΜΕΝΗ ΑΠΟ ΤΗΝ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΡΙΑ ΕΤΑΙΡΕΙΑ ΓΙΑ ΤΗΝ ΔΙΑΚΙΝΗΣΗ ΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΤΗΣ ΣΤΑ ΕΛΛΗΝΙΚΑ ΔΗΜΟΣΙΑ, ΣΤΡΑΤΙΩΤΙΚΑ ΚΑΙ ΙΔΙΩΤΙΚΑ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑ ΩΣΤΕ ΝΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΖΕΤΑΙ Η ΟΡΘΗ/ΕΓΚΑΙΡΗ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΣΤΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ, Η ΟΠΟΙΑ ΘΑ ΓΙΝΕΤΑΙ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΙΣΧΥΟΥΣΑ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ, ΚΑΘΩΣ ΚΑΙ Η ΤΗΡΗΣΗ ΟΛΩΝ ΤΩΝ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ ΙΧΝΗΛΑΣΙΜΟΤΗΤΑΣ ΣΕ ΠΙΘΑΝΗ ΑΝΑΚΛΗΣΗ/ΑΠΟΣΥΡΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Η ΜΕΤΑ ΑΠΟ ΤΗΝ ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΗ ΤΗΣ "ΚΑΡΤΑΣ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΩΝ ΧΡΗΣΤΩΝ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ (ΛΕΥΚΗ ΚΑΡΤΑ)" ΑΠΟ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

ΓΙΑ

SURGICEL.