

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 αντιική 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^η Υ.Π.Ε. 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 συλικοναρισμένο 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

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

ΣΟΦΙΑ ΝΤΕΛΙΚΟΥ

Επιμ. Α' Αιματολογίας

Σοφία Κ. Ντελίκου
Αιματολόγος - Διαιρούμενη Ε.Σ.Υ.
Μονάδα Μεσογειακής Αναιμίας
και Δρεπανοκυτταρικής Νόσου
Ιπποκράτειο Γενικό Νοσοκομείο Αθήνας
ΑΜΚΑ: 2207201923 - 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 αγώγιμο περιβάλλον και σταθερή τοποθέτηση για 24 ώρες.
5. Να διαθέτει αγώγιμο 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 ηλεκτροεγκεφαλογραφήματος.
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 δύο (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 γίνεται συμφωνα με την ισχυόσα νομοθεσία, καθώς και
Η ΤΗΡΗΣΗ ΟΛΩΝ ΤΩΝ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ ΙΧΝΗΛΑΣΙΜΟΤΗΤΑΣ ΣΕ ΠΙΘΑΝΗ ΑΝΑΚΛΗΣΗ/ΑΠΟΣΥΡΣΗ
ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Η ΜΕΤΑ ΑΠΟ ΤΗΝ ΣΥΜΠΛΗΡΩΣΗ ΤΗΣ "ΚΑΡΤΑΣ ΑΝΑΦΟΡΑΣ ΠΕΡΙΣΤΑΤΙΚΟΥ"
ΧΡΗΣΤΩΝ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ (ΛΕΥΚΗ ΚΑΡΤΑ)" ΑΠΟ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

ΓΙΑ

SURGICEL.