ΚΥΚΛΩΜΑΤΑ ΜΧ ΓΙΑ OXYLOG 2000plus

Να διαθέτει απαραιτήτως τα εξής:

1. Να κατατεθεί το πιστοποιητικό CE του προϊόντος για τα προϊόντα Class IIa Ο κατασκευαστικός οίκος του υλικού καθώς και η προμηθεύτρια εταιρεία να διαθέτουν σύστημα διασφάλισης ποιότητας EN ISO:9001 με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και ISO 13485:2016 με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων, τα οποία να κατατεθούν. 2. Για τον προσφερόμενο κωδικό να κατατεθεί: α) δήλωση τού κατασκευαστή τού προϊόντος, β) το Τεχνικό Φυλλάδιο (Data Sheet), γ) το επίσημο προσπέκτους τού κατασκευαστή, δ) δείγμα, που να δηλώνεται για χρήση σε κύκλωμα Oxylog 2000plus. 3. Να είναι μ.χρήσης, μήκους 2.00-2.20 μέτρα, ώστε να υπάρχει η απαραίτητη επάρκεια μήκους για να εξασφαλίζεται η αποτροπή πιθανής αποσύνδεσης τού κυκλώματος από τον ασθενή και η διατήρηση τού αερισμού του κατά τη μεταφορά του. Με βαλβίδα εκπνοής, αισθητήρα ροής, γραμμές μέτρησης ροής, γωνία περιστροφής 360 μοίρες με οπές αναρρόφησης-βρογχοσκόπησης με σκληρό και κουμπωτό (με κλικ) πώμα ασφαλείας για αποφυγή αποσύνδεσης και με τάπα προστασίας. Κατάλληλο για όγκους ενηλίκων -και μικρόσωμους ενήλικες- από 200ml και άνω. Να συνοδεύεται από φίλτρο αντιμικροβιακής-αντιικής προστασίας τουλάχιστον 99,9999 %, με μονή μεμβράνη, μηχανική με υδρόφοβη απόδοση, πολύ μικρού νεκρού χώρου έως 24ml και ελαφρύ με βάρος έως 23gr. Να πληροί τις απαιτήσεις που περιγράφονται στο ISO 23328-1 και να προστατεύει τον ασθενή κι από ηπαττίτιδα C και COVID-19 και να διατηρεί χαμηλή αντίσταση ροής ακόμη κι αν υπερβεί τις 24 ώρες χρήσης (τα ζητούμενα τού φίλτρου να πιστοποιούνται από επίσημο προσπέκτους τού κατασκευαστή).

Να κατατεθεί δείγμα.