

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΔΙΦΑΣΙΚΟΥ ΑΠΙΝΙΔΩΤΗ ΜΕ ΜΟΝΙΤΟΡ ΚΑΙ ΚΑΤΑΓΡΑΦΙΚΟ

- Να είναι διφασικής απινίδωσης και να λειτουργεί με επαναφορτιζόμενη μπαταρία. Να διαθέτει ενσωματωμένο τροφοδοτικό 220 V/50 Hz.
- Να διαθέτει οθόνη LCD διαστάσεων τουλάχιστον 5,8" ιντσών, στην οποία να απεικονίζονται 2 τουλάχιστον διαφορετικές κυματομορφές, ο αριθμός των σφίξεων, η απαγωγή, η επιλεγόμενη ενέργεια, ο κορεσμός οξυγόνου (εφόσον υπάρχει μονάδα παλμικής οξυμετρίας), ένδειξη για την κατάσταση φόρτισης της μπαταρίας, καθώς και άλλα βοηθητικά για το χειριστή μηνύματα.
- Να διαθέτει τουλάχιστον δύο (2) καναλιών, και ταχύτητας 25mm/sec. Να μπορεί να καταγράψει τουλάχιστον 8 δευτερόλεπτα πριν το επεισόδιο (History).
- Η χρήση του απινιδωτή να είναι απλή και το βάρος του οπωσδήποτε μικρότερο από 6.5kg με την μπαταρία, ώστε να είναι εύκολος στη μεταφορά.
- Να δύναται να διαθέτει μονάδα καπνογραφίας και να αναφερθούν τα τεχνικά χαρακτηριστικά της. Να προσφερθεί ως επιλογή.
- Να πραγματοποιεί απινίδωση μέσω paddles.
- Η επιλογή της προς απόδοση ενέργειας να γίνεται μέσω της συσκευής ενώ η φόρτιση και η εκφόρτιση από τα Paddles.
- Να διαθέτει ικανότητα σύγχρονης και ασύγχρονης διφασικής απινίδωσης με αποδιδόμενη ενέργεια σε προκαθορισμένα βήματα. Να αναφερθεί το εύρος ενέργειας.
- Να έχει δυνατότητα τουλάχιστον 100 απινιδώσεων στη μέγιστη ενέργεια με πλήρως φορτισμένη μπαταρία ή τουλάχιστον 120 λεπτών παρακολούθησης (monitoring) του ασθενούς.
- Ο χρόνος φόρτισης στη μέγιστη ενέργεια να είναι έως και 8 sec.
- Να δύναται να διαθέτει μονάδα εκτέλεσης αυτόματης απινίδωσης μέσω αυτοκόλλητων ηλεκτροδίων μίας χρήσης για χρήση από μη εξειδικευμένο προσωπικό. Να προσφερθεί προς επιλογή.
- Να δύναται να διαθέτει μονάδα εξωτερικής διαθωρακικής βηματοδότησης. Να αναφερθούν τα τεχνικά χαρακτηριστικά της. Να προσφερθεί προς επιλογή.
- Να δύναται να διαθέτει μονάδα οξυμετρίας. Να αναφερθούν τα τεχνικά χαρακτηριστικά της. Να προσφερθεί προς επιλογή.
- Να δύναται να χρησιμοποιείται τόσο σε ενήλικες όσο και σε παιδιά. Να διατίθενται

και τα paddles παιδων.

- Να παραδοθεί με όλα τα εξαρτήματα για την πλήρη λειτουργία του.
- Να κατατεθεί λεπτομερές φύλλο συμμόρφωσης πλήρως τεκμηριωμένο με συγκεκριμένες αναφορές σε επίσημα ή επικυρωμένα φωτοαντίγραφα προσπέκτους ή εγχειρίδια του κατασκευαστή.
- Να διατίθεται από αποκλειστικό αντιπρόσωπο που έχει EN ISO 9001/08 και ISO 13485/03 (διακίνηση και τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων), που πληροί την Υ.Α. ΔΥ8δ/Γ.Π. οικ./1348/04 και είναι ενταγμένος σε πρόγραμμα εναλλακτικής διαχείρισης Α.Η.Η.Ε. βάση του Π.Δ. 117/2004.