

Τεχνικές προδιαγραφές για Ετήσιο Έλεγχο λειτουργικής κατάστασης και Ηλεκτρική Ασφάλεια Ιατροτεχνολογικού Εξοπλισμού

- Ο συντηρητής να διαθέτει ISO 9001, ISO 13485 και Πιστοποίηση σύμφωνα με την ΔΥ8/Γ.Π. οικ./1348/2004 περί «Διακίνησης Ιατροτεχνολογικών Προϊόντων». Να κατατεθούν τα αντίστοιχα πιστοποιητικά.
- Να διαθέτει οργανωμένο τμήμα Service με ειδικευμένο προσωπικό στο αντικείμενο της πρόσκλησης.
- Οι τεχνικοί του συντηρητή να έχουν υποστεί εκπαίδευση στα υπό ανάθεση συντήρησης μηχανήματα – Να κατατεθούν πιστοποιητικά Εκπαίδευσης.
- Να κατατεθεί **πιστοποιητικό συνεργασίας** (εξουσιοδοτημένου συνεργάτη) της αναδόχου εταιρείας με τον αντίστοιχο κατασκευαστικό οίκο των μηχανημάτων.
- Οι τεχνικοί θα πρέπει να έχουν πρόσβαση στα πρόσφατα εγχειρίδια συντήρησης και επισκευής (Service Manuals), καθώς και στις Τεχνικές ενημερώσεις (Service Bulletins), σύμφωνα με τις οποίες θα πραγματοποιούνται οι συντηρήσεις, οι επιδιορθωτικές ενέργειες και ο έλεγχος καλής & ασφαλούς λειτουργίας. Να κατατεθεί **βεβαίωση ή Υ.Δ.**
- Να καταθέσει τις διακριβώσεις των χρησιμοποιούμενων οργάνων επισκευής και συντήρησης.