

417 ΝΙΜΤΣ

ΤΕΧΝΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΕΝΔΟΦΑΚΩΝ

A. Ενδοφθάλμιος Ενδοφακός Οπισθίου Θαλάμου Ακρυλικός Υδρόφιλος

1. Να είναι προοπλισμένος (Preloaded). Το συνολικό σύστημα ένεσης (injector) να περιλαμβάνεται στην τιμή.
2. Να ενίεται στον οφθαλμό από τομή 2,2 mm.
3. Να είναι ενός τεμαχίου (1 - piece).
4. Να είναι ασφαιρικός.
5. Να έχει διάμετρο οπτικής ζώνης 6 έως 6.50 mm.
6. Να διατίθεται σε μεγάλο εύρος διοπτριών. Ο προμηθευτής να έχει την δυνατότητα αντικατάστασης εντός 1 εβδομάδος των πλεοναζόντων σε κάποιες διοπτρίες ενδοφακών, με ενδοφακούς σε διοπτρίες που έχουν ήδη καταναλωθεί, έτσι ώστε να υπάρχουν διαθέσιμοι ενδοφακοί για εμφύτευση σε όλες τις επιθυμητές διοπτρίες.
7. Ο προσφερόμενος ενδοφακός και το συνολικό σύστημα ένεσης (injector) να είναι δοκιμασμένα και ασφαλή στην χρήση τους και συγκεκριμένα:
 - α. Να έχουν έγκριση από τον οργανισμό FDA εφόσον έχουν διατεθεί στις Η.Π.Α..
 - β. Ο προσφερόμενος ενδοφακός και το συνολικό σύστημα ένεσης εφόσον έχουν διατεθεί στις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, να έχουν χρησιμοποιηθεί για 2 τουλάχιστον έτη (κατάλογοι παραδόσεων), χωρίς αναφορά επιπλοκών που αφορούν το υλικό του ενδοφακού ή το συνολικό σύστημα ένεσης (injector) στον Ε.Ο.Φ. ή τους αντίστοιχους οργανισμούς των χωρών της Ευρωπαϊκής Ένωσης που έχουν διατεθεί.

B. Ενδοφθάλμιος Ενδοφακός Οπισθίου Θαλάμου Ακρυλικός Υδρόφοβος

1. Να συνοδεύεται από σύστημα ένεσης (injector) το οποίο να περιλαμβάνεται στην τιμή.
2. Να ενίεται στον οφθαλμό από τομή 2,2 mm.
3. Να είναι ενός τεμαχίου (1 - piece).
4. Να είναι ασφαιρικός.

5. Να έχει διάμετρο οπτικής ζώνης 6 έως 6.50 mm.

6. Να διατίθεται σε μεγάλο εύρος διοπτριών. Ο προμηθευτής να έχει την δυνατότητα αντικατάστασης εντός 1 εβδομάδος των πλεοναζόντων σε κάποιες διοπτρίες ενδοφακών, με ενδοφακούς σε διοπτρίες που έχουν ήδη καταναλωθεί, έτσι ώστε να υπάρχουν διαθέσιμοι ενδοφακοί για εμφύτευση σε όλες τις επιθυμητές διοπτρίες.

7. Ο προσφερόμενος ενδοφακός και το συνολικό σύστημα ένεσης (injector) να είναι δοκιμασμένα και ασφαλή στην χρήση τους και συγκεκριμένα:

α. Να έχουν έγκριση από τον οργανισμό FDA εφόσον έχουν διατεθεί στις Η.Π.Α..

β. Ο προσφερόμενος ενδοφακός και το συνολικό σύστημα ένεσης εφόσον έχουν διατεθεί στις χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης, να έχουν χρησιμοποιηθεί για 1 τουλάχιστον έτος (κατάλογοι παραδόσεων), χωρίς αναφορά επιπλοκών που αφορούν το υλικό του ενδοφακού ή το συνολικό σύστημα ένεσης (injector) στον Ε.Ο.Φ. ή τους αντίστοιχους οργανισμούς των χωρών της Ευρωπαϊκής Ένωσης που έχουν διατεθεί.

-Ο-
Πρόεδρος

α' μέλος

β' μέλος

Γεώργιος Παυλόπουλος
Γενικός Αρχίατρος

Κατσάκου Χριστίνα
Νοσηλεύτρια

Αλαμάνου Δέσποινα
Νοσηλεύτρια