

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ ΠΡΙΣΜΑΤΙΚΩΝ ΛΟΥΠΩΝ

Α. ΓΕΝΙΚΑ		
	Σύστημα πρισματικών λουπών σύγχρονης τεχνολογίας με μεγάλος εύρος και βάθος πεδίου κατάλληλη για να καλύψει τις ανάγκες για ΩΡΛ χρήση. Να συνοδεύεται με επαναφορτιζόμενη μπαταρία, φορτιστή μπαταρίας, τσαντάκι μεταφοράς, κα.	
Β. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ		
1.	Ποιότητα κατασκευής	Ανθεκτική κατασκευή Υψηλής ποιότητας. Να αναφερθεί το υλικό κατασκευής.
2.	Πρισματικό οπτικό σύστημα	Keeler
3.	Βάρος (gr)	Όσο το δυνατό πιο ελαφρύ, διευκολύνοντας τον χειριστή όταν το φοράει πολλή ώρα. Να αναφερθεί
4.	Απόσταση εργασίας	400 mm περίπου
5.	Μεγέθυνση	≥3.5x. Να αναφερθεί
6.	Εύρος πεδίου (mm)	70 mm περίπου
7.	Φωτισμός	Λευκός φωτισμός LED. 50.000 Lux περίπου
8.	Θερμοκρασία χρώματος (Kelvin)	6.250
9.	Διάρκεια ζωής LED	ΝΑΙ
10.	Επαναφορτιζόμενη μπαταρία	ΝΑΙ
11.	Διάρκεια λειτουργίας με μπαταρία	≥ 5 ώρες Να αναφερθεί
12.	Έλεγχος φωτεινότητας	ΝΑΙ (0-100%)
13.	Φακοί	Πολλών επιστρώσεων
14.	Προστατευτικοί φακοί	ΝΑΙ
15.	Επιλογή σημείου και ένταση φωτός	ΝΑΙ
16.	Δυνατότητα αποστείρωσης	ΝΑΙ, να περιγραφεί ο τρόπος
Γ. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ		
1.	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για τρία (3) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για δέκα (10) έτη.	
2.	Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).	
3.	Να κατατεθεί με την οικονομική προσφορά πλήρης τιμοκατάλογος των	

	απαιτούμενων για τη λειτουργία της συσκευής αναλωσίμων, υλικών και ανταλλακτικών σταθερή τιμή για πέντε (5) έτη.
4.	Να αναφερθεί ο χρόνος παράδοσης.
5.	Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:08 ή EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:03, με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
6.	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:08 και ISO 13485:03, και το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
7.	Εκπαίδευση για τους χρήστες (ιατρούς, νοσηλευτικό προσωπικό, κλπ) όπως και για τους τεχνικούς του Τμήματος Βιοϊατρικής Τεχνολογίας.
8.	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης.

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ
ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ

ΓΙΑ ΤΟ ΩΡΛ
ΤΜΗΜΑ