

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ


ΘΕΡΜΟΝΤΟΥΛΑΠΟ ΟΡΩΝ

A. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ		
1.	Τροφοδοσία	230V/50Hz
2.	Διαστάσεις εξωτερικές (ΜxΠxΥ) (mm)	Να αναφερθούν
3.	Διαστάσεις θαλάμου (ΜxΠxΥ) (mm)	Να αναφερθούν
4.	Βάρος (kg)	Να αναφερθεί
5.	Υλικό κατασκευής εξωτερικού περιβλήματος και θαλάμου	Να είναι κατασκευασμένα εξολοκλήρου από ανοξείδωτο χάλυβα
6.	Χωρητικότητα	40 θέσεων περίπου (για ορούς 1lt)
7.	Ράφια	Ναι, να αναφερθεί ο αριθμός τους
8.	Να διαθέτει ηλεκτρονικό μικροεπεξεργαστή για τον έλεγχο των λειτουργιών της συσκευής καθώς και ενσωματωμένο ψηφιακό χρονοδιακόπτη	Ναι
9.	Να φέρει διαθέτει ψηφιακή οθόνη ενδείξεων	Ναι, να αναφερθούν τα χαρακτηριστικά της
10.	Ρυθμιζόμενη θερμοκρασία θαλάμου	30 ⁰ C – 60 ⁰ C περίπου
11.	Βήμα ρύθμισης θερμοκρασίας λειτουργίας	Τουλάχιστον 0,5°C
12.	Ακρίβεια θερμοκρασίας λειτουργίας	Τουλάχιστον ±0,2 °C
13.	Ρυθμιζόμενα άνω και κάτω όρια συναγερμού θερμοκρασίας	Ναι
14.	Προστασία από υπερθέρμανση	Ναι, να αναφερθεί ο τρόπος
15.	Επίδειξη του προσφερόμενου είδους	Ναι, αν ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης
B. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ		
1.	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) έτη και επάρκεια ανταλλακτικών για δέκα (10) έτη.	
2.	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.	
3.	Να κατατεθεί αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ανωτέρω τεχνικές προδιαγραφές με αντίστοιχες παραπομπές στα επίσημα φυλλάδια του κατασκευαστικού οίκου (prospectus, product data, manual κλπ).	

4.	Να αναφερθεί ο χρόνος παράδοσης, ο οποίος δεν μπορεί να ξεπερνά τις 60 ημέρες.
5.	Η προμηθεύτρια εταιρεία θα πρέπει απαραίτητα να διαθέτει σύστημα ποιότητας EN ISO 9001:15 ή EN ISO 13485:16, με πεδίο πιστοποίησης την διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων και EN ISO 13485:16, με πεδίο πιστοποίησης την τεχνική υποστήριξη ιατροτεχνολογικών προϊόντων. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
6.	Ο κατασκευαστικός οίκος να είναι πιστοποιημένος με ISO 9001:15 και ISO 13485:16 και τα προσφερόμενα είδη να φέρουν πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
7.	Να συνοδεύεται από εγχειρίδιο χρήσης και service στα Ελληνικά ή στα Αγγλικά.
8.	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ

ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ


M. BRATSI STA

ΓΙΑ ΤΟ

ΑΝΑΙΣΘΗΣΙΟΛΟΓΙΚΟ ΤΜΗΜΑ



1η ΥΠΕ. ΑΤΤΙΚΗΣ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΗ
 ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΕΠΕΝΔΥΣΕΩΝ ΚΑΙ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ
 ΔΡ. ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΡΟΜΑΝΟΣ
 ΕΠΙΤΗΡΩΝΙΚΟ & ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΤΜΗΜΑ
 ΑΜΜ: 27055803467 ΑΝ ΤΣΛΥ: 59706