

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ  
ΟΦΘΑΛΜΟΛΟΓΙΚΟΥ ΟΠΤΟΤΥΠΟΥ**

<b>ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ</b>		
1.	Τάση λειτουργίας	230V/50Hz
2.	Οθόνη	≥ 17 ιντσών
3.	Ανάλυση, pixels	1280 x 1024
4.	Φωτεινότητα	80-250 cd/m
5.	Ικανότητα απεικόνισης μικρών παραστάσεων	Ναι
6.	Δυνατότητα μέτρησης της φωτοσκίασης σε τρία επίπεδα κάτω από την φυσιολογική ουδό ευαισθησίας	Ναι
7.	Προγράμματα διόφθαλμης όρασης	Να αναλυθούν
8.	Αυτόματη ρύθμιση του μεγέθους της παράστασης με βάση την επιλεγμένη απόσταση εργασίας	Ναι
9.	Τύποι παράστασης	R/G, Dots, ETDRS, Phoria, Συμπώσεις, Schober, Worth, κα
10.	Ασύρματο χειριστήριο	Ναι
11.	Επιτοίχια βάση στήριξης	Να κατατεθεί δήλωση ότι οι εργασίες τοποθέτησης των βάσεων των οπτότυπων θα ολοκληρωθούν από την προμηθεύτρια εταιρεία στους χώρους των ιατρείων που θα υποδειχτούν από το τμήμα
12.	Απόσταση προβολής	από 1,5 έως 7,0 m περίπου
13.	Οριζόντια και κάθετη μάσκα απομόνωσης των χαρακτήρων	Ναι
14.	Μεγέθυνση προβολής	Ναι
15.	Να σβήνει αυτόματα μετά από λίγα λεπτά αδράνειας, για λόγους εξοικονόμησης ενέργειας	Ναι

<b>ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ</b>	
1.	Να παρέχεται εγγύηση καλής λειτουργίας για δύο (2) 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 ο οποίος δεν μπορεί να υπερβαίνει 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 το προσφερόμενο είδος να φέρει πιστοποιητικό CE. (Να κατατεθούν τα απαραίτητα πιστοποιητικά)
7.	Η προμηθεύτρια εταιρεία να είναι ενταγμένη σε σύστημα εναλλακτικής διαχείρισης αποβλήτων ειδών ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΑΗΗΕ) σύμφωνα με το Ν.2939/2001 και το Π.Δ.117/2004.
8.	Να διαθέτει διακριβωμένα όργανα για τον έλεγχο/συντήρηση/επισκευή του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που προσφέρεται. Να κατατεθεί επί ποινή αποκλεισμού κατάλογος οργάνων για όλους τους απαραίτητους ελέγχους κλπ, όπως αυτούς προκύπτουν από το εγχειρίδιο του κατασκευαστικού οίκου. Να κατατεθούν πιστοποιητικά διακρίβωσης των οργάνων ελέγχου με τα οποία θα εκτελούνται οι συντηρήσεις του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού που προσφέρεται (επί ποινή αποκλεισμού).
9.	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ  
ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ

ΓΙΑ ΤΟ ΤΜΗΜΑ