

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

VIDEO - ΕΚΤΥΠΩΤΗΣ ΕΓΧΡΩΜΩΝ ΦΩΤΟΓΡΑΦΙΩΝ

Α	ΓΕΝΙΚΑ	
	Video - Εκτυπωτής έγχρωμων φωτογραφιών με δυνατότητα σύνδεσης στο ήδη υπάρχων βρογχοσκοπικό πύργο (που αποτελείται από video επεξεργαστή OLYMPUS μοντέλου CV-160, πηγή ψυχρού φωτισμού xenon OLYMPUS μοντέλου CLV-160, έγχρωμο video monitor SONY μοντέλου PVM-2130) για τις ανάγκες του Βρογχοσκοπικού Εργαστηρίου.	
Β	ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	
1.	Τελευταίας τεχνολογίας	Ναι, να αναφερθεί η ημερομηνία κατασκευής του
2.	Βάρος	Να αναφερθεί.
3.	Διαστάσεις ΥxΠxΜ	Να αναφερθούν.
4.	Κατάλληλος για τη λήψη έγχρωμων εικόνων ενδοσκόπησης	Ναι
5.	Εκτύπωση φωτογραφιών υψηλής ανάλυσης	Ναι, με ευκρίνεια 420 dpi τουλάχιστον
6.	Εκτύπωση πολλών φωτογραφιών στο ίδιο χαρτί εκτύπωσης	Ναι, να αναφερθεί ο αριθμός.
7.	Επίπεδα εκτύπωσης	256 περίπου, με ανάλυση εκτύπωσης 2.130x1.600 pixels (dots) περίπου
8.	Αναγνώριση σημάτων διαμόρφωσης PAL/NTCS	Ναι
9.	Αυτόματης αναγνώρισης σημάτων υψηλής ανάλυσης	Ναι, να αναφερθεί
10.	Διάρκεια εκτύπωσης για χαρτί μεγέθους Α6.	< 30 δευτερόλεπτα
11.	Διαστάσεις μέγιστης επιφάνειας εκτύπωσης.	127,9x96mm
12.	Είσοδοι/έξοδοι	S-Video, RGB και Composite Video. Να αναφερθούν.
13.	Δυνατότητα λειτουργίας με ποδοδιακόπτη και με τηλεχειριστήριο.	Ναι
Γ	ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ	
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.
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.	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.	Εκπαίδευσης για τους χρήστες (ιατρούς, νοσηλευτικό προσωπικό, κλπ) όπως και για τους τεχνικούς του Τμήματος Βιοϊατρικής Τεχνολογίας.