

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ

ΟΡΙΖΟΝΤΙΑΣ ΗΛΕΚΤΡΟΦΟΡΗΣΗΣ

A.	ΓΕΝΙΚΑ	
	Οριζόντια ηλεκτροφόρηση σύγχρονης τεχνολογίας για τις ανάγκες του τμήματος Ανοσολογίας - Ιστοσυμβατότητας	
B.	ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	
1.	Χρονολογία πρώτης κυκλοφορίας	Να αναφερθεί
2.	Σήμανση CE	Σύμφωνα με την οδηγία 93/42/EEC
3.	Υψηλής ποιότητας κατασκευής, επιτραπέζια	ΝΑΙ
4.	Διαστάσεις και βάρος	Να αναφερθούν (cm) και (kg)
5.	Τάση δικτύου	220V/ 50 Hz
6.	Πρότυπα ασφαλείας	ΝΑΙ Να αναφερθούν
7.	Χωρητικότητα/ Δείγματα ταυτόχρονης οριζόντιας ηλεκτροφόρησης	>300 Να συνοδεύεται με το gel tray
8.	Αριθμός χτενών (combs) πάχους 1,5 mm ώστε να καλύπτεται η παραγωγικότητα	Να αναφερθεί ο αριθμός και να δύναται να λειτουργήσει με διαφορετικών διαστάσεων (αριθμός χτενών-πάχος-να αναφερθούν). Να είναι συμβατές με την οχτακάναλη πιπέττα του εργαστηρίου Να συνοδεύεται με 12 χτένες πάχους 1,5 mm
9.	Διαστάσεις πηκτώματος αгарόζης (ΠxΜ) (cm)	25 x (30-40) cm περίπου
10.	Υλικό κατασκευής ηλεκτροδίων	Πλατίνα
11.	Επίτευξη πλήρους ισορροπίας και οριζόντιας θέσης	ΝΑΙ. Να περιγραφεί πώς υλοποιείται
12.	Καπάκι προστασίας	ΝΑΙ
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
ΤΜΗΜΑ ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΑΣ
ΚΑΙ ΙΣΤΟΣΥΜΒΑΤΟΤΗΤΑΣ**