

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ  
ΦΩΤΟΜΕΤΡΟ ELISA**

<b>A. ΓΕΝΙΚΑ</b>		
	Σύγχρονης κατασκευής φωτόμετρο Elisa για χρήση με μικροπλακίδια για την κάλυψη των αναγκών του τμήματος Αιμοδοσίας.	
<b>B. ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ</b>		
1.	Διαστάσεις (ΜxΠxΥ) (mm)	Να αναφερθούν
2.	Βάρος (kg)	Να αναφερθεί
3.	Πηγή φωτός	Να αναφερθεί ο τύπος
4.	Δυνατότητα αυτοβαθμονόμησης της πηγής φωτός	Ναι
5.	Τύπος ανιχνευτή	Να αναφερθεί
6.	Εύρος περιοχής απορρόφησης	0-3 OD
7.	Ανάλυση	0,0001 OD
8.	Εύρος μήκους κύματος	400-700nm
9.	Φίλτρα για επιλογή μονοχρωματικής ακτινοβολίας	405, 450, 492, 620nm
10.	Χωρητικότητα δίσκου φίλτρων	>4
11.	Δυνατότητα προσθήκης επιπλέον φίλτρων	Ναι, να αναφερθούν
12.	Ταχύτητα ανάγνωσης	≤10secs/waveform
13.	Μέθοδοι μέτρησης	Τουλάχιστον κινητική και τελικού σημείου
14.	Ανακίνηση μικροπλάκας	Ναι, σε τουλάχιστον 4 ταχύτητες
15.	H/Y	Ναι, να συνοδεύεται από πλήρη H/Y κατάλληλο για χρήση με το φωτόμετρο
16.	Λογισμικό (software)	Ναι, για λειτουργία, ανάλυση, ανάγνωση, επεξεργασία, αποθήκευση, εξαγωγή δεδομένων και αποτελεσμάτων
<b>Γ. ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ</b>		
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)
<b>6.</b>	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)
<b>7.</b>	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.
<b>8.</b>	Κατά την παραλαβή θα παραδοθεί πλήρη σειρά τευχών με οδηγίες χρήσης και λειτουργίας στην Ελληνική γλώσσα και οδηγίες συντήρησης και επισκευής (SERVICE MANUALS) στην Ελληνική ή Αγγλική γλώσσα, καθώς και όλους τους απαραίτητους κωδικούς ελέγχων και επισκευών και όλα τα σχεδιαγράμματα των επιμέρους τμημάτων του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού
<b>9.</b>	Να υπάρχει η δυνατότητα επίδειξης εφόσον ζητηθεί από την επιτροπή αξιολόγησης

ΓΙΑ ΤΟ  
ΤΜΗΜΑ ΒΙΟΪΑΤΡΙΚΗΣ

ΓΙΑ ΤΟ  
ΤΜΗΜΑ