

**ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ  
ΘΕΡΜΟΜΕΤΡΟΥ ΜΕΤΩΠΟΥ ΥΠΕΡΥΘΡΩΝ ΧΕΙΡΟΣ ΑΝΕΠΑΦΗΣ ΜΕΤΡΗΣΗΣ  
(255,00 ευρώ συμ.Φ.Π.Α.)**

Α/Α	<b>ΓΕΝΙΚΑ</b>	
	Θερμόμετρο υπερύθρων χειρός, ανέπαφης μέτρησης ώστε να μειώνεται ο κίνδυνος διασταυρούμενης μόλυνσης.	
	ΤΕΧΝΙΚΑ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΑ	
1.	Αυτονομία μπαταρίας	3000 μετρήσεις περίπου
2.	Εύρος μέτρησης θερμοκρασίας σώματος	Από 35°C έως 42°C περίπου
3.	Ακρίβεια μέτρησης θερμοκρασίας	± 0,2°C
4.	Βέλτιστη απόσταση μέτρησης	Από 4cm έως 6cm περίπου Ηχητική και φωτεινή ειδοποίηση όταν το θερμόμετρο βρίσκεται στην κατάλληλη απόσταση για την ακριβέστερη λήψη μέτρησης
5.	Οπτική και ηχητική ένδειξη υπέρβασης θερμοκρασίας	Ναι, να αναφερθεί
6.	Σχεδιασμένο για ανέπαφη χρήση	Ναι
7.	Ευανάγνωστη φωτιζόμενη οθόνη	Ναι, να αναλυθεί
8.	Μη χρήση αναλωσίμων	Ναι
10.	Μικρές διαστάσεις με εργονομική λαβή	Να περιγραφεί
11.	Βάρος	Όσο το δυνατό μικρότερο
12.	Γρήγορος χρόνος απόκρισης	Ναι, να αναφερθεί
13.	Συνθήκες λειτουργίας	Υγρασία : ≥85%
14.	Υψηλή ποιότητα κατασκευής	Ναι, να περιγραφεί αναλυτικά
15.	Δυνατότητα ανάκτησης της τελευταίας μέτρησης	Ναι, να αναφερθεί
16.	Αυτόματη απενεργοποίηση της συσκευής μετά την τελευταία χρήση για λόγους εξοικονόμησης	Ναι, να αναφερθεί ο χρόνος
17.	Σύστημα υποβοήθησης για τη σωστή μέτρηση	Να αναφερθεί αναλυτικά

**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 ανταλλακτικών σταθερή τιμή για πέντε (5) έτη και τιμή για την ετήσια διακρίβωση.
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