

HORTUM KAPAMA C HAZI TEKNİK ARTNAMES

- 1- Elektrikli masaüstü cihaz, güç ünitesi, tezgâh ünitesi ve koaksiyel kablo ile güç ünitesine bağlanmalı el kapama ünitelerinden oluşmalıdır.
- 2- Cihaz kan torbaları, aferez setleri ve kemik iliği dondurma torbalarının hortumlarını kapatabilmelidir..
- 3- Hortum, cihaz ile kapatıldıktan sonra her iki taraftan çekilerek rahat bir şekilde ayrılmalı, makas v.b. gibi ek bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
- 4- Cihaz, kapatma zamanı 0,5 ile 5 saniye arasında ayarlanabilir olmalıdır.
- 5- Cihazın açma kapama düğmesi, kapama işlemine hazır olduğu, kapama işleminin tamamlandığını ve sıcaklık alarm göstergeleri bulunmalıdır.
- 6- Cihaz ile birlikte ücretsiz elektrik kabloları (1.9 metre) ve koaksiyel kablo (1.9 metre) verilmelidir.
- 7- Cihazın güç ve tezgah ünitesi ağırlığı 5,1 Kg. masa üstü el kapama ünitesi ağırlığı 300 Gramı geçmemelidir.
- 8- Cihazın tezgah ünitesi ve masa üstü el kapama ünitesi PVC hortumları steril ve sıvı akıtılmayacak şekilde kapatabilmelidir.
- 9- Cihazın tezgah ünitesi ve masa üstü el kapama ünitesi üzerinde kapama işleminin tamamlandığını gösteren uyarıcı ışık olmalıdır.
- 10- Masa üstü el kapama üniteleri elektrotları plastik bir kapakla korunmalı ve temizlenmesi kolay olmalıdır.
- 11- Kapatma işlemi sürekli olmalıdır.
- 12- Cihaz 100/115/230/240 VAC 50/60 Hz şebeke voltajı ile çalışabilmeli ve güç tüketimi 220 VA olmalıdır..
- 13- Cihazın Frekansı 40,68 MHz. Çıkış Gücü 70W olmalıdır.
- 14- Cihazın dahili sigortası yüksek akıma karşı korumalı tip PTC olmalıdır.
- 15- Cihaz sınıfı elektrik şokuna karşı korumalı, Sınıf I Tip B olmalıdır.
- 16- Cihazın emniyet onayı EMC- IEC 601-1, EMC onayı IEC 601-1-2- Emisyon- EN55011 Grup 2 Sınıf B olmalıdır.
- 17- Cihazın 93/42 EEC Belgesi olmalıdır.
- 18- tıbbi ürünler için üretim yapıldığı ülkeden düzenlenmiş A.TR Belgesi ve gümrük giriş beyannamesi olmalıdır. Teklif ile birlikte A.TR ve gümrük giriş beyannamesi de verilmelidir. Bu iki belgede tutarsızlık olan firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmayacaktır.
- 19- tıbbi edilen ürünlerin Türkiye satış yetki belgesi olmalıdır.
- 20- tıbbi cihaz üreticisinin TSE ve ISO 9001 Teknik Servis Hizmet Belgesi olmalıdır.
- 21- Cihazın Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı TITUBB kaydı bulunmalıdır.
- 22- Cihaz 2 yıl garantili olmalı garanti sonrası 10 (on) yıl süre ile ücreti karşılığında teknik servis, yedek parça, bakım ve onarım hizmeti verilmelidir.