

Seyyar Aspiratör Teknik Şartname

1. Cihaz acil servislerde, ambulanslarda, hasta odalarında, veteriner kliniklerinde, evde bakım hizmetlerindeki işlemlerde kullanılmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır ve vakum hava aspirasyonu sağlayabilecek özellikte tasarlanmış ve mobil olmalıdır.
2. Cihaz yeni tasarlanmış ergonomik sapı ile rahat ve güvenli bir tutuş hissiyatı sağlamalıdır.
3. Cihazın boyutu: 35x18x21 cm (± 5 cm) olup ağırlığı da en fazla 4.3 kg olmalıdır.
4. Aspiratör cihazı bakım gerektirmeyen, yağsız piston tipi bir mekanizmaya sahip olmalıdır.
5. Cihazda 8x14 mm çapında, en az 150 cm uzunluğunda otoklavlanabilir silikon hortum bulunmalıdır.
6. Cihazda üç farklı çalışma modu olmalıdır. Bu modlar AC/DC adaptör, dahili kurşun veya lityum-iyon şarj edilebilir pil ve 12V adaptör olmalıdır.
7. Cihaz AC/DC adaptörü ile kullanıldığında, Class II yalıtım sınıfına dahil olmalıdır.
8. Cihazın hava akış kapasitesi 36 L/dak olmalıdır.
9. Cihazın vakum gücü -80 kPa (600 mmHg) olmalıdır.
10. Cihazın üzerinde istenilen vakum seviyesini ayarlamak için döner tuş bulunmalıdır.
11. Cihazın üzerinde vakum derecesini gösteren gösterge bulunmalıdır. Göstergede cihazın markası yazmalıdır.
12. Göstergenin üzerinden vakum derecesi mmHg ve kPa cinsinden okunabilmelidir.
13. Cihaz 100-240 V / 50-60 Hz şebeke elektriği ile çalışmalıdır.
14. Cihaz 6 saatte şarj edilebilen lityum-iyon(Li-Ion) bataryaya sahip olmalıdır.
15. Cihazın çıkardığı gürültü 60 dB'den fazla olmamalıdır.
16. Cihaz rahat taşınabilmesi için taşıma kulbuna sahip olmalıdır.
17. Batarya durumunu görebilmek için cihaz üzerinde batarya indikatörü bulunmalıdır.
18. Cihazda 1 adet 1 litrelik kavanoz bulunmalıdır.
19. Cihaz üretim ve işçilik hatalarına karşı 2 yıl, garanti sonrası ücreti karşılığında yedek parça için 8 yıl süreyle garantili olmalıdır.
20. Teklif veren firmanın TSE Hizmet Yeri Yeterlilik Belgesi olmalı ve teklif ettiği ürünün adı yazılı olmalıdır.
21. Teklif veren firmanın tıbbi cihaz yönetmeliği, vücuda yerleştirilebilir aktif cihaz yönetmeliği, vücut dışında kullanılan tıbbi tanı cihazları yönetmeliği kapsamında tıbbi cihaz satış, reklam ve tanıtım yönetmeliği gereğince satış merkezi yetki belgesine sahip olmalıdır. Bu yetki belgesi ihale dosyasında sunulmalıdır.