

BÜYÜTEÇLİ MUAYENE (LOOP)LAMBASI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Lamba; Dermatoloji, Cilt Bakımı, Plastik Cerrahi, Güzellik Merkezi alanlarında kullanılabilecek şekilde tasarlanmış bir loop lamba olmalıdır.
2. Lamba başlığı en az 260 mm çapında olmalıdır, lamba başlığı kendi etrafında 360° derece dönebilmeli ve bağlı olduğu kol ile 180° açıda yukarı-aşağı hareket edebilmelidir.
3. Lamba, başlığı hariç en az 200 cm uzunluğunda olmalıdır. Lambanın hareketli kolu başlığın ve gövdenin sabitlendiği noktalar dahil en az 3 adet ekleme sahip olmalıdır.
4. Lamba başlığında, enfraruj içermeyen ışık üretebilen, halojen lambadan uzun ömürlü, elektrik sarfiyatı daha az gelişmiş teknoloji ürünü en az 36 LED aydınlatmaya sahip olmalıdır.
5. Lambanın LED aydınlatma ömrü en az 50.000 saat olmalıdır.
6. Lambanın ışık yoğunluğu en az 2100 lümen olmalıdır.
7. Lambanın parlaklığı 10 kademeli olarak ayarlanabilmelidir.
8. Lambanın; Parlak Işık, Yumuşak Işık ve Gün Işığı şeklinde 3 farklı aydınlatma modu olmalıdır.
9. Lambanın aydınlatma modları sırası ile 3200 – 3500 K°, 3600 – 4200 K° ve 4300 – 4600 K° renk sıcaklığına sahip olmalıdır.
10. Lambanın aydınlatma parlaklığı ve aydınlatma modu başlığın kenarında bulunan membran tuşlar ile kontrol edilmelidir.
11. Lambanın başlığında 5x ve 10x büyütme yapabilen çift mercekli bir büyüteç bulunmalıdır. Büyüteç çizilme ve yansımalarından korunabilmek amacıyla bir kapağa sahip olmalıdır.
12. Lambanın başlığında yer alan büyüteç en az 127 mm çapında olmalıdır.
13. Lamba, DC 12V, 2000mA elektrik adaptörü ile çalışmalıdır.
14. Lambanın güç tüketimi en fazla 12W olmalıdır.
15. Lambanın gövde ile hareket ettirilmesi esnasında kolay devrilmemesi ve rahat taşınabilmesi için mobil standı en az kilitlenebilir 5 tekerlekli olmalıdır.
16. Cihaz üretim ve işçilik hatalarına karşı 2 yıl, garanti sonrası ücreti karşılığında yedek parça için 8 yıl süreyle garantili olmalıdır.
17. Teklif veren firmanın TSE Hizmet Yeri Yeterlilik Belgesi olmalı ve teklif ettiği ürünün adı ve markası yazılı olmalıdır.
18. 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.