

LED BÜYÜTEÇLİ MUAYENE(LOOP) LAMBASI TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Lamba; Dermatoloji, Cilt Bakımı, Plastik Cerrahi, Güzellik Merkezi, Saç Ekim Merkezi alanlarında kullanılabilecek şekilde tasarlanmış bir loop lamba olmalıdır.
2. Lamba başlığı en az 220 mm çapında olmalıdır, bağlı olduğu kol ile 180° açıda yukarı-aşağı hareket edebilmelidir.
3. Lamba, başlığı hariç en az 90 cm açılır uzunlukta 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 60 LED aydınlatmaya sahip olmalıdır.
5. Lambanın LED aydınlatma ömrü en az 50.000 saat olmalıdır.
6. Lambanın ışık yoğunluğu en az 1200 lümen olmalıdır
7. Lambanın renk ısısı 5600 – 6000 K° arasında olmalıdır.
8. Lambanın başlığında 5x büyütme yapabilen bir büyüteç bulunmalıdır.
9. Opsiyonel olarak 8D lens montajı yapılabilmelidir.
10. Lambanın başlığında yer alan büyüteç en az 127 mm çapında olmalıdır.
11. Lamba, 100-240 V, 50/60 Hz şebeke gerilimiyle çalışabilmelidir. Çalışma voltajı 18.5 V olmalıdır.
12. Lambanın güç tüketimi en fazla 14W olmalıdır.
13. Büyüteç üzerinde on/off anahtarı olmalıdır. Üzerinde bulunan tuş yardımıyla ışık seviyesi 4 kademedede ayarlanabilir olmalıdır.
14. Büyütecin akrobat kolları sayesinde istenilen görüş açısına göre büyütecin pozisyonu ayarlanabilir 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.