

Lămpa chirurgicală pentru sala de operație cu prindere tavan

Model: Q-Flow 4; Producător: Merivaara; Țara: Finalda

Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea ofertantă
Lămpa chirurgicală pentru sala de operație cu prindere tavan Parametru Specificare Gradul de iluminare a unei suprafețe 120,000-160,000 lux Diametrul câmpului de iluminare 22 – 30 cm (opțiuni: circular sau oval) Reglarea câmpului de lucru "Reglarea mărimii câmpului de lucru și iluminarea menținând o temperatură de culoare dată" temperatura de culoare 3800 – 4800 K, variabil Reglabilă Indicele de redare a culorilor 95 Adâncimea iluminării > 80 cm Surse de lumină LED-uri performante prevenirea apariției umbrelor de culoare Durata de viață a LED-urilor ≥ 25,000 ore Operare Sterilă prin senzor Grip Nesteril prin intermediul panoului senzorTouch Apertură ≥ 1,8 – 2,1 Senzor 1/3 tip HD CMOS Focalizarea Automată inclusă Balans de alb Automat /manual Nivel de strălucire Automat /manual Signalul Video SD NTSC (CROP), NTSC (SQUEEZE); PAL Umeditatea de lucru de la 20% până la 80% Protecția împotriva interferențelor electrice și radio în corespundere cu FCC class A Declarație de la Ofertant confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător obligatoriu Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale	Lămpa chirurgicală pentru sala de operație cu prindere tavan Parametru Specificare Gradul de iluminare a unei suprafețe 140.000 lux pag 72 din User Manual Q-Flow Diametrul câmpului de iluminare 20 – 34 cm DA pag 72 din User Manual Q-Flow Reglarea câmpului de lucru "Reglarea mărimii câmpului de lucru și iluminarea menținând o temperatură de culoare dată" DA Temperatura de culoare 3800/4500 K, variabil DA pag 72 din User Manual Q-Flow Reglabilă Indicele de redare a culorilor 98 DA pag 72 din User Manual Q-Flow Adâncimea iluminării maxim 140 cm DA pag 72 din User Manual Q-Flow Surse de lumină LED-uri performante prevenirea apariției umbrelor de culoare DA Durata de viață a LED-urilor > 50.000 ore pag 73 din User Manual Q-Flow Operare Sterilă prin senzor Grip DA Nesteril prin intermediul panoului senzor Touch DA pag 73 din User Manual Q-Flow Apertură 1,8 – 2,0 DA pag 76 din User Manual Q-Flow Senzor 1/2.3 tip HD CMOS DA pag 76 din User Manual Q-Flow Focalizarea Automată inclusă DA si manual din panel pag 76 din User Manual Q-Flow Balans de alb Automat DA pag 76 din User Manual Q-Flow Nivel de strălucire Automat DA Signalul Video FHD/HD 1080p pag 76 din User Manual Q-Flow Umeditatea de lucru de la 20% până la 80% DA pag 76 din User Manual Protecția împotriva interferențelor electrice și radio în corespundere cu FCC class A DA Declarație de la Ofertant confirmată prin semnatura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament și accesorii nu mai mic de 24 luni din momentul instalării/dării în exploatare a bunului. Instalare, darea în exploatare de către participantul câștigător obligatoriu DA Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de

emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) DA * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta CertIFICATELE : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.	stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant) DA * Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta DA CertIFICATELE : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. DA *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - - copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. DA Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. DA *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.DA
--	---