

97 - BALANZA COLECTORA Y MEZCLADORA PARA BOLSAS DE SANGRE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1 Datos Generales

Descripción: BALANZA COLECTORA Y MEZCLADORA PARA BOLSAS DE SANGRE

Marca:

Modelo:

Origen:

Dirección web del fabricante:

Cantidad: 6

Normas de calidad específicas: CE, FDA, Mercosur, o al menos una de ellas.

Norma de calidad General: ISO 13485

Imagen de referencia



CRITERIOS DE EVALUACIÓN

2 Características

•Equipo diseñado para mezcla y pesaje preciso de sangre colectada.

Pantalla LCD no menor a 5 pulgadas con interfaz fácil de usar.

Alarmas audibles y visuales.

Unidad de control remoto multifuncional.

Sistema de escáner de código de barras dual.

Transferencia de datos inalámbrica.

Batería de Emergencia a bordo.

•Batería recargable y reemplazable con duración mínima de hasta 8 horas de funcionamiento sin alimentación de CA.

Almacenamiento apilable seguro con maletín de transporte.

Calificación de insatallación y operación.

•Alarma de anormalidad en el flujo de sangre

•Programación del peso o volumen de sangre a coleccionar

•Visualización digital de peso o volumen de sangre coleccionado

•Resolución +- 1% del peso o volumen medio

•Con clamp y alarma de fin de proceso

•software de almacenamiento de datos de hasta 100 donaciones con todos los parámetros y enlazado al software de gestión del servicio de sangre

•vinculación a los equipos de conexión estéril y fraccionamiento mediante un software único de administración de datos compatibles para la trazabilidad de los hemo componentes."

•Sistema de agitación/homogeneización automática durante la extracción de sangre

•Software en español

•sistema de auto calibración

•Baterías recargables con cargador y/o apto para funcionar a 220 V,50HZ

•Manual de usuario

3	Garantía
	Deberá contar con garantía de 2 (dos) años desde la puesta en funcionamiento por averías/defectos de fábrica.
	Sobre averías que el equipo sufre bajo responsabilidad del proveedor (traslado, instalación).
	Calibración, garantía, mantenimiento y repuestos por 2 años.
4	Documentación
	Carta de autorización del fabricante debidamente apostillada dirigida a la empresa representante, en el caso de ser distribuidor autorizado deberá contar con la cadena de autorización del equipo biomédico ofertado.
	Experiencia comprobada en el ramo de instalación, implementación y mantenimiento de equipos biomédicos en el país mínima de 5 años.
	Contar con al menos 2 comprobantes de cumplimiento satisfactorio en la provisión, instalación, mantenimiento de equipos o insumos idénticos a los ofertados, tanto en el sector público o privado.