

## 29 - MAQUINA GENERADORA DE ALTO FLUJO

### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

#### 1 Datos Generales

Descripción: MAQUINA GENERADORA DE ALTO FLUJO

Marca:

Modelo:

Origen:

Dirección web del fabricante:

Cantidad: 7

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

• Con oxigenación desde el 21% hasta el 100%.

• Pantalla interactiva digital, de toque, para control y despliegue de información.

• Dispositivo con capacidad de suministrar terapia de Alto Flujo y CPAP.

• Velocidad de flujo ajustable hasta 140 litros/minuto (CPAP), y alto flujo nasal hasta 70 litros/minuto.

• Velocidad de alto flujo ajustable para uso Perioperatorio hasta 80 litros/minuto

• Permite CPAP de uso pediátrico y adulto.

• Permite CPAP de Capucha o Casco (Helmet CPAP). Sensor de oxígeno paramagnético de larga duración.

• Batería interna con una duración de 60 minutos (mínimo).

• Control integrado para nebulización.

• Sistema de alarmas inteligentes incluyendo alta y baja presión, velocidad respiratoria máxima y apnea.

• Funcionamiento silencioso, no mayor de 64 dB para evitar molestias a los pacientes durante su uso.

• Cronómetro digital incorporado

• Manómetro digital incorporado con capacidad de mostrar PAP media (20 segundos) y PAP instantánea.

• Con puerto de datos seriales para actualización de software de control de la unidad.

• Kit circuito de alto flujo, con cánula nasal

• Kit humidificador servo controlado

• Kit para CPAP (con mascarillas adaptables), con válvula de CPAP intercambiables de diferentes tamaños. Desde pequeño, extrapequeño, a grandes. ( 5 de cada tamaño)"

#### 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).
	Soporte técnico durante el tiempo de duración de la garantía.
<b>4</b>	<b>Documentación</b>
	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.