

## 53 - CITOSCOPIO

### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

#### 1 Datos Generales

Descripción: CITOSCOPIO

Marca:

Modelo:

Origen:

Dirección web del fabricante:

Cantidad: 1

Certificados de Calidad: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas

Normas de calidad generales: ISO 13485.

Imagen de referencia



### CRITERIOS DE EVALUACIÓN

#### 2 Características

•1 Cisto-uretroscopio, 8 Charr, 6º, 1 nivel, 8-11Charr, longitud 13cm, longitud 30cm, esterilizable en autoclave, con conductor de luz de fibra óptica incorporado, con 2 conexiones laterales para irrigación y 1 canal de trabajo, 5 Charr, para instrumentos quirúrgicos de 4 Charr.

•1 puerto de entrada para instrumentos con sistema de obturación y cierre rápido, 1 canal.

•1 junta, para canal de trabajo, envase de 10 unidades.

•1 adaptador de limpieza 1 Dispositivo de ayuda para la introducción, para sondas guía.

•1 pinza para la extracción de cuerpos extraños, abertura bilateral, flexible, 3 Charr, longitud 28cm

•1 pinza para biopsia, abertura bilateral, flexible, 3 Charr, longitud 28cm 1 Electrodo de botón, unipolar, 3Charr, longitud 53cm, con cable de alta frecuencia.

•1 bisturí, forma triangular, 3 Charr, para un sólo uso, envase de 6 unidades.

•1 aguja de inyección, rígida, 3 Charr, para un solo uso, envase de 6 unidades.

•1 óptica de visión foroblicua 30º, 1.9mm de diámetro, longitud 12cm, esterilizable en autoclave, con conductor de luz de fibra óptica incorporado, para recién nacidos.

•1 vaina para Cisto-uretroscopio, para exploración e irrigación, 9Charr, con obturador y canal de trabajo de 3 Charr.

•1 contenedor adecuado para todos los instrumentos. Se aceptará una variación de +-1cm en las longitudes.

•Todos los instrumentales deben contar con la marcación FCM-H. Clínicas.

•Todo lo solicitado debe ser de una sola marca, no se aceptará que por ejemplos los instrumentales sean de una marca y los contenedores de otra

#### 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 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.                     |
|                        |  |