

# ECOGRAFO GENERAL PORTATIL

## ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

### 1 Datos Generales

Descripción: ECOGRAFO GENERAL PORTATIL

**Marca:**

**Modelo:**

**Origen:**

**Dirección web del fabricante:**

Cantidad: 1

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

- Pantalla LED Color 15" o mejor
- Panel de control con teclado alfanumérico con retroiluminación
- Conector o interfase que permita el empleo de dos sondas transductores. Dos transductores multifrecuenciales: lineal y convexo. Transductor Lineal frecuencia de 7,5- 20 MHz y Convexo de 3,5Mhz-5MHz
- USB 2,0 Hard Disk 500G
- Cuatro focos transmisión trans/recepción
- ATO (Automatic Tissue Optimization) que ajuste curva de gris automáticamente al presionar un botón
- Archivo de imágenes estáticas de al menos 96 imágenes
- Rango dinámico 30 a 72 dB
- Controles deslizables de ganancia TGC
- Adaptador para 02 (Dos) puertos activo para conexión de transductores, fácilmente intercambiables.
- Cineloop de 64 cuadros mínimo
- Batería Incorporada
- Reporte de volúmenes foliculares
- Modos de imagen: Modo B con 4 focos posicionables. Modo M. Modo B/B. Modo B/M.
- Modo B cuádruple.
- Magnificación de imágenes smart zoom Picture in Picture
- Imagen Panorámica en tiempo real
- Software para transferencia de imágenes de archivo a PC por cable. Modo Doppler para medir el flujo sanguíneo.

### 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. Mantenimiento preventivo anual y correctivos durante el período de 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.