

CENTRAL DE MONITOREO

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1 Datos Generales

Descripción: CENTRAL DE MONITOREO

Marca:

Modelo:

Origen:

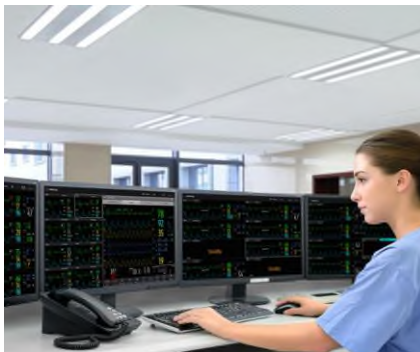
Dirección web del fabricante:

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

La infraestructura de red de 3 capas y una combinación flexible de CentralStation, WorkStation y ViewStation le permiten establecer su propia red de monitorización especial con capacidad para atender hasta 200 dispositivos de pacientes en una sola red.

En cualquier estación puede haber una combinación de dispositivos con cable o inalámbricos, y transmisores de telemetría.

Resolución 1024 x 512 píxeles o más.

Las pantallas LCD TFT de 19" de grado médico y táctiles incorporadas pueden mostrar 16 pacientes de forma simultánea.

Indicación audiovisual de alarmas

Cada estación admite cuatro pantallas.

Impresora láser para impresión de informes en tamaño de papel A4, carta u oficio, compatible con el equipo, teclado y mouse.

Permite la comunicación bidireccional con los monitores de cabecera para un mejor cuidado del paciente.

Funcionamiento simultáneo de todos los parámetros solicitados: electrocardiograma, frecuencia respiratoria, saturación de oxígeno, presión no invasiva, presión invasiva y temperatura.

Compatible con los monitores multi para métricos de UTI ofertados.

Admite hasta 240 horas de recuperación total de formas de onda.

La base de datos históricas de pacientes permite consultar los datos de pacientes dados de alta.

Las opciones de documentación incluyen impresora en red y grabadora de doble trazo.

Conectividad a sistemas de gestión de ECG para obtener informes de ECG de 12 electrodos.

Conectividad a eGateway para la exportación centralizada de HL7 IHE PCD v2.

Movilidad clínica gracias a la interfaz de smartphone

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.

Declaración Jurada donde se garantice la provisión de repuestos y accesorios por lo menos 5 años después de la adquisición del equipo, emitida por el fabricante o el proveedor.

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.