

# URETROTOMO Y URESTROSCOPIO

## ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

### 1 Datos Generales

Descripción: URETROTOMO Y URESTROSCOPIO

**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

•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.

### 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.