

# MONITOR FETAL

## ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

### 1 Datos Generales

**Descripción:** MONITOR FETAL de uso hospitalario continuo

**Marca:**

**Modelo:**

**Origen:**

**Dirección web del fabricante:**

Cantidad: 11

Normas de calidad específicas: TUV, ISO, CE, FDA, MERCOSUR, o al menos una de ellas.

Norma de calidad General: ISO 9001

Imagen de referencia



## CRITERIOS DE EVALUACIÓN

### 2 Características

Sistema de seguridad acorde a normas internacionales. Compacto y liviano, portátil. Alta sensibilidad en el transductor. Diseño Ergonómico

**FHR:** Doppler Dual Pulsado. Se refiere a que debe tener 2 transductores ultrasónicos. Frecuencia de Ultrasonido: 1 MHz. Intensidad: 10mW/cm2 o mas. Rango de FHR: 50 240bpm. Fidelidad de FHR: 2% del rango

**FM:** Movimiento Fetal Dual.

**UC:** Tipo external. Frecuencia que responde: DC 0,5HZ. Rango de referencia de control de medición .

**Printer:** Cabezal Térmico. Velocidad de Impresión 1,2,3 cm/min. Adaptador y cordón de corriente eléctrica. 5 (cinco) rollos de papel por equipo.

Otros requerimientos: Gel para transductor como de 500 gr. 2 (dos) por equipo.

Manual de operación y servicio en español con certificado de calidad e inspección técnica. Instalación y puesta en funcionamiento del equipo e Instrucción al personal para el uso del equipo.

### 3 Garantía

Deberá contar con garantía de 2 años desde la puesta en funcionamiento por averías/defectos de fábrica.

Sobre averías/daños que el equipo sufre bajo responsabilidad del proveedor (traslado, instalación).

Soporte técnico durante el tiempo de duración de la garantía.

### 4 Documentación

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.

Experiencia comprobada en el ramo de instalación, implementación y mantenimiento de equipos biomédicos en el país mínima de 5 años.

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.