

ELECTROBISTURI

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1 Datos Generales

Descripción: ELECTROBISTURI

Marca:

Modelo:

Origen:

Dirección web del fabricante:

Cantidad: 16

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

Panel de operación deberá contar con indicadores numéricos de fácil lectura.

Cuatro modalidades monopolar variando la potencia y forma de onda entre ellas

Potencia: 300W o más en la modalidad de máxima potencia.

Tipo de onda: Senoidal de al menos 390 KHz

Tres modalidades monopolar variando la potencia y forma de onda entre ellas

Disecado: Senoidal repetido a 390Khz.

Fulguración: entre 420 y 460KHz. Damped sinusoidal burst

Spray: entre 420 y 460KHz. Senoidal

Potencia: 100W o más en las modalidades monopolar.

Tres modalidades bipolares

Potencia: aproximadamente 100W

Sistema de respuesta instantánea con Circuito de retroalimentación de densidad de tejido.

Sistema REM (Monitorización continua del contacto de la placa con el paciente para evitar quemaduras)

Carrito de transporte, con ruedas, original de fabrica

Punteras para corte y coagulación

Electrodo neutro de inoxidable

Pedal de accionamiento de corte y coagulación

Deberá ser proveído también el cable interfase para placas neutras descartables cincuenta (50) unidades

Placa neutra descartable

Alimentación eléctrica: 220 V AC \pm 10%, 50 Hz

	Peso: Menor a 6 Kg
	Manual de operaciones y catálogos originales impresos en idioma Español, Portugués o Inglés donde se pueda comprobar el cumplimiento de las especificaciones técnicas aquí solicitadas.
	Todos los accesorios del equipo deben ser originales y de la misma marca del mismo.
	La empresa deberá realizar capacitación técnica del equipo proveído con certificación en la fábrica de al menos tres (03) días a al menos dos (02) técnicos de la sección donde será utilizado el equipo
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.
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.