

BALANZA COLECTORA Y MEZCLADORA PARA BOLSAS DE SANGRE

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1 Datos Generales

Descripción: BALANZA COLECTORA Y MEZCLADORA PARA BOLSAS DE SANGRE

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

- Equipo diseñado para mezcla y pesaje preciso de sangre colectada. Pantalla LCD no menor a 5 pulgadas con interfaz fácil de usar. Alarmas audibles y visuales. Unidad de control remoto multifuncional. Sistema de escáner de código de barras dual. Transferencia de datos inalámbrica. Batería de Emergencia a bordo.

- Batería recargable y reemplazable con duración mínima de hasta 8 horas de funcionamiento sin alimentación de CA. Almacenamiento apilable seguro con maletín de transporte. Calificación de insatallación y operación.

- Alarma de anormalidad en el flujo de sangre
- Programación del peso o volumen de sangre a coleccionar
- Visualización digital de peso o volumen de sangre coleccionado
- Resolución +/- 1% del peso o volumen medio

- Con clamp y alarma de fin de proceso
- Software de almacenamiento de datos de hasta 100 donaciones con todos los parámetros y enlazado al software de gestión del servicio de sangre
- Vinculación a los equipos de conexión estéril y fraccionamiento mediante un software único de administración de datos compatibles para la trazabilidad de los hemo componentes.

- Sistema de agitación/homogeneización automática durante la extracción de sangre
- Software en español
- Sistema de auto calibración
- Baterías recargables con cargador y/o apto para funcionar a 220 V,50HZ
- Manual de usuario

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).

	Calibración, garantía, mantenimiento y repuestos por 2 años.
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.