

ECÓGRAFO PORTATIL GO

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1 Datos Generales

Descripción: Ecógrafo portatil obstétrico y abdominal con traductor transvaginal

Marca:

Modelo:

Origen:

Dirección web del fabricante:

Cantidad: 2

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

Seguridad eléctrica acorde a normas.

Unidad portátil y compacta con tecnología de barrido lineal, anular y arreglo curvo. La tecnología anular se refiere a uno de los parámetros del equipo. Se pueden ofertar equipos con barrido anular o mejor.

Componentes electrónicos c/ tecnología FPGA (Field Programmable Array) o similar. Coprocesador de cálculos.

Modo de operación: B,M, B/B, 4B y B/M, seleccionable en forma independiente.

Teclado alfanumérico iluminado para diálogo interactivo con el monitor.

Software.Tissue Harmonic Imaging. Función Chroma. Función clipboard. PDF report. DICOM

Completo digital de haz. Interfase que permita utilización de 2 ytransductores. 2 puertos activos.

Focalización múltiple seleccionable, con optimización automática de profundidad.

Transductores lineales de frecuencia para exámenes abdominales y gineco-obstétricos. Transductor de arreglo lineal de 5-12 Mhz de la frecuencia. Transductor convexo de 2-6 Mhz de la frecuencia

Sistema de documentación a través de una videoimpresora térmica o similar. Transductor convexo endocavitario 4-9 Mhz de la frecuencia y con un angulo 145° de vision.

Facilidad de limpieza, desinfección y mantenimiento.

Se podrá ofertar transductores que superen los límites establecidos.

Monitor de 12" como mínimo

Velocidad de barrido y procesamiento: para imagen real.

Alimentación eléctrica: 220 V / 50 Hz.

- El oferente deberá proveer toda la información necesaria en idioma Español donde se pueda comprobar el cumplimiento de las especificaciones técnicas aquí solicitadas.

- Direcciones web, correo electrónico y nombre de contacto del representante del fabricante donde se pueda obtener información del producto ofertado.

	- La empresa deberá instalar los equipos dejando en funcionamiento los mismos en el servicio en donde serán utilizados.
	- La empresa deberá realizar capacitación de uso y cuidados del equipo de al menos 15 (quince) horas al personal Médico y de Enfermería. Realizar capacitación a los médicos que utilizaran el equipo.
	- Mantenimiento preventivo del equipo durante la garantía
	- Mantenimiento correctivo del equipo durante la garantía
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).
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.