

CARRO DE PARO

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1 Datos Generales

Descripción: CARRO DE PARO

Marca:

Modelo:

Origen:

Dirección web del fabricante:

Cantidad: 35

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

- Estructura en polímero de alta densidad, con tablero de ABS y barandilla en acero inoxidable AISI 304.
- Cinco (05) cajones como mínimo, de tres medidas diferentes, dos paneles de 80mm de altura como mínimo, dos paneles de 120mm de altura como mínimo y un panel grande de 240mm de altura como mínimo. Al menos 2 (dos) de ellas con separaciones plásticas.
- Soporte lateral para balón de oxígeno de 3 litros. Un (01) balón de oxígeno de 3 litros con regulador de presión.
- Bandeja de trabajo deslizante y Compartimento para historial clínico.
- Conexión AC con filtro de línea para equipos con cable de al menos tres (03) metros y tres (03) tomas tipo Schuko como mínimo, con soporte para cable.
- Soporte y bandeja para colocación del desfibrilador Atril porta sueros con elevación graduable con seguro que impida quitar el atril totalmente.
- Sistema de cierre central con llave, que evite apertura de cajones y gaveta para transporte.
- Cuatro (04) ruedas antiestáticas de 4" de diámetro como mínimo, dos (02) con freno de pie.
- Dimensiones mínimas: Altura 0,90m incluyendo ruedas, Ancho 0,75m, Profundidad 0,45m
- Cesto porta basura lateral removible.
- Manija superior para transporte.
- Tabla para reanimación y masaje cardiaco.
- Con un porta suero de dos ganchos como mínimo.

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.