

MEZCLADORA AUTOMÁTICA PARA NPT

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

1 Datos Generales

Descripción: MEZCLADORA AUTOMÁTICA PARA NPT

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 9001

Imagen de referencia



CRITERIOS DE EVALUACIÓN

2 Características

Máquina automatizada de preparación compuestos nutricionales, proceso de combinar o mezclar ingredientes para crear un medicamento adaptado a las necesidades de un paciente individual: sistemas de composición de nutrición parenteral, ayudan a la precisión de la formulación, la eficiencia del proceso y la seguridad del paciente. Preparaciones para adultos, pediátricos y neonatales.

Capaz de mezclar de 12 a 24 componentes diferentes. Puede transferir fuentes de fluidos hacia arriba de 16,6 ml de agua por segundo y tan bajos como 0,2 ml.

Capacidad para distribuir micro y macro ingredientes dentro de sus límites predefinidos. Dispensador de volumen por chequeo gravimétrico. El sistema se maneja con un ordenador externo o directamente con el monitor incluido. Incluir escáner con código de barras, para verificar el envase y la fórmula del paciente, puertos múltiples y entrega de bajo volumen.

Ensamblaje simple con válvulas de broche. Capacidad de doble valoración: volumétrico y gravimétrico. Con aviso de batería baja.

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.
--	--