



**CÉDULA DE DESCRIPCIÓN DE ARTÍCULO
(ANEXO DE LA CONVOCATORIA A LA LICITACIÓN)**

CLAVE SAI: 531.497.0053.02.01 FECHA IMP.: 04/04/2017
CLAVE PREI: 000000000011928 HORA IMP.: 11:26:05

NOMBRE GENÉRICO

INCUBADORA DE TRASLADO

LICITANTE: _____ MARCA: _____
LICITACIÓN: _____ MODELO: _____
PARTIDA: _____ CATALOGO: _____
CANTIDAD: _____

HOJA 1 de 2

ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS

1 Definición:

- 1.1 Equipo electromédico rodable portátil con fines terapéuticos que proporciona condiciones óptimas de temperatura, humedad y oxigenación, en intervalos variables, durante la transportación del paciente.

2 Descripción:

- 2.1 Con modos de operación: corriente alterna, corriente directa y batería.
- 2.2 Módulo de control electrónico.
- 2.3 Controles:**
- 2.3.1 Con control de temperatura del aire de 30°C o menor a 38° C o mayor.
- 2.3.2 Con resolución de 0.1°C
- 2.3.3 Con sistema de bloqueo en el panel de control para evitar modificaciones accidentales de los parámetros predeterminados. Activado con tecla, botón o secuencia de teclas.
- 2.4 Monitoreo de Parámetros:**
- 2.4.1 Despliegue digital e independiente de los siguientes parámetros:
- 2.4.1.1 Temperatura del paciente.
- 2.4.1.2 Temperatura del aire.
- 2.4.2 Indicador de la potencia o encendido del calefactor o encendido del equipo.
- 2.4.3 Indicadores de la fuente de alimentación eléctrica con la que esta operando el equipo: corriente alterna, corriente directa o batería.
- 2.4.4 Indicador de nivel de carga de la batería según tecnología.
- 2.4.5 Pantalla con operación o ajuste por control de membrana o sensible al tacto o perilla selectora.
- 2.5 Alarmas:**
- 2.5.1 Audibles y visibles.
- 2.5.2 Temperatura alta del aire con corte de la energía del calefactor cuando sobrepase los 39°C.
- 2.5.3 Falla en el flujo de aire.
- 2.5.4 Falla en el suministro de energía.
- 2.5.5 Temperatura alta del aire y temperatura baja del aire.
- 2.5.6 Falla del sensor de temperatura del paciente.
- 2.5.7 Batería baja.
- 2.5.8 Temperatura alta de la piel del paciente y temperatura baja de la piel del paciente.
- 2.6 Gabinete:**
- 2.6.1 Capacete con doble pared.
- 2.6.2 Puerta frontal con al menos dos (2) portillos y puerta de acceso cefálico.
- 2.6.3 Con colchón deslizante o que el capacete permita maniobras de reanimación e intubación.
- 2.6.4 Cuatro (4) o más accesos para tubos al interior del capacete.
- 2.6.5 Colchón con cubierta lavable e impermeable.
- 2.6.6 Con carro rodable.
- 2.6.7 Con freno en al menos dos (2) ruedas.

DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL LICITANTE

**CÉDULA DE DESCRIPCIÓN DE ARTÍCULO
(ANEXO DE LA CONVOCATORIA A LA LICITACIÓN)**

CLAVE SAI: 531.497.0053.02.01 FECHA IMP.: 04/04/2017
CLAVE PREI: 000000000011928 HORA IMP.: 11:26:05

NOMBRE GENÉRICO

INCUBADORA DE TRASLADO

LICITANTE: _____ MARCA: _____
LICITACIÓN: _____ MODELO: _____
PARTIDA: _____ CATALOGO: _____
CANTIDAD: _____

HOJA 2 de 2

ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS

- 2.6.8 Soporte para dos tanques de oxígeno tipo E o D.
- 2.6.9 Poste o soporte para soluciones.
- 2.7 Sistema para circulación de aire:**
- 2.7.1 Cortina de aire o sistema de circulación de aire que disminuya la pérdida de calor del acceso principal.
- 2.7.2 Indicador del nivel de carga de la batería.
- 2.8 Lámpara de luz de exploración o examinación.
- 2.9 Batería recargable con duración de al menos 90 minutos que permita autonomía del equipo.
- 2.10 Con conector para alimentación eléctrica de 12Vcd.
- 2.11 Un (1) sensor de temperatura cutáneo reusable.

3 Accesorios:

- 3.1 Tanque de oxígeno tipo E (capacidad aproximada de 680 litros).
- 3.2 Sensor de temperatura cutáneo reusable (al menos tres piezas).
- 3.3 Poste o soporte para soluciones.

4 Consumibles:

- 4.1 Parches adheribles reflejantes (cien [100] piezas).
- 4.2 Mangas para portillos (veinte [20] piezas).
- 4.3 Filtro de aire (dos [2] piezas).
- 4.4 Filtro para oxígeno (dos [2] piezas).

5 Instalación:

- 5.1 Eléctrica: 120 V +/- 10%, 60 Hz.

6 Mantenimiento:

- 6.1 Programa calendarizado o calendario de servicios, que incluya la descripción de las acciones a efectuar, conforme a los requisitos establecidos en la convocatoria.

7 Normas y estándares (Documentos vigentes):

7.1 Para bienes nacionales e internacionales:

- 7.1.1 Registro sanitario.
- 7.1.2 Certificado Calidad ISO-13485.

7.2 Para producto de origen nacional incluir:

- 7.2.1 Certificado de buenas prácticas de fabricación expedido por la COFEPRIS.

7.3 Para producto de origen extranjero incluir:

- 7.3.1 Cumplimiento de alguno los siguientes certificados: FDA o Health Canada o CE o JIS o su equivalente emitido por la autoridad sanitaria en el país de origen.

Ing. Jorge Arturo Rubio Guzmán
Titular de la División de Equipamiento Médico

DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL LICITANTE