

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

CLAVE SAI: 531.292.0019.02.01 FECHA IMP.: 10/02/2017  
CLAVE PREI: 000000000011762 HORA IMP.: 15:27:00

**NOMBRE GENÉRICO**  
**FONODETECTOR PORTATIL DE LATIDOS**  
**FETALES**

LICITANTE: \_\_\_\_\_ MARCA: \_\_\_\_\_  
LICITACIÓN: \_\_\_\_\_ MODELO: \_\_\_\_\_  
PARTIDA: \_\_\_\_\_ CATALOGO: \_\_\_\_\_  
CANTIDAD: \_\_\_\_\_ FABRICANTE: \_\_\_\_\_

HOJA 1 de 1

**ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS**

**DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL LICITANTE**

- 1 **Definición :**
- 2 **Descripción:**
  - 2.1 Equipo portátil, que permite la localización y amplificación del latido cardiaco fetal, con fines de diagnóstico, por método no invasivo, por efecto doppler pulsado.
    - 2.1.1 Transductor de 2 MHz para uso específico en obstetricia.
    - 2.1.2 Con despliegue digital en pantalla LCD o electroluminiscente de:
      - 2.1.2.1 Frecuencia cardiaca fetal
      - 2.1.2.2 Señal visual de latido cardiaco.
      - 2.1.2.3 Indicador de batería baja.
    - 2.1.3 Que opere con:
      - 2.1.3.1 Batería recargable que incluya el cargador o
      - 2.1.3.2 Batería interconstruida incluir cable conector para cargar la batería.
    - 2.1.4 Apagado automático.
    - 2.1.5 Bocina interconstruida al equipo.
    - 2.1.6 Control para ajuste del volumen.
    - 2.1.7 Procesado de autocorrelación.
- 3 **Accesorios:**
  - 3.1 Audifonos con conector al menos uno. (indicar marca y modelo).
  - 3.2 Cargador de baterías. (indicar marca y modelo).
- 4 **Consumibles:**
  - 4.1 Al menos un frasco de 300 ml.
  - 4.2 Al menos 2 juegos de pilas recargables para el funcionamiento del equipo.
- 5 **Instalación:**
  - 5.1 Corriente eléctrica 120V/60 Hz.
- 6 **Mantenimiento:**
  - 6.1 Mantenimiento preventivo y correctivo, conforme a los requisitos establecidos en la convocatoria.
- 7 **Normas – Estándares vigentes:**
  - 7.1 **Para bienes nacionales e internacionales:**
    - 7.1.1 Registro Sanitario.
    - 7.1.2 Certificado ISO 9001:2008 o ISO 13485 o TÜV
  - 7.2 **Para bienes nacionales incluir:**
    - 7.2.1 Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación
  - 7.3 **Para bienes internacionales incluir:**
    - 7.3.1 Certificados FDA o Health Canadá o CE o JIS o su equivalente emitido por la autoridad sanitaria del país de origen.

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

\_\_\_\_\_  
NOMBRE Y FIRMA DEL REPRESENTANTE  
AUTORIZADO POR EL LICITANTE