

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

CLAVE SAI: 531.660.0096.03.01 FECHA IMP.: 20/02/2017
CLAVE PREI: 000000000012067 HORA IMP.: 10:45:46

NOMBRE GENÉRICO

OFTALMOSCOPIO BINOCULAR INDIRECTO.

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

HOJA 1 de 1

ESPECIFICACIONES Y REQUISITOS

DESCRIPCIÓN TÉCNICA DEL LICITANTE

1 Definición:

- 1.1 Equipo portátil que permite una visualización amplia del fondo del ojo, posibilitando la observación de la periferia más externa del fondo ocular mediante una visión estereoscópica.

2 Descripción:

- 2.1 Oftalmoscopio binocular indirecto
2.1.1 Sistema de óptica sellado.
2.1.2 Casco rígido, acojinado y lavable
2.1.3 Cabezal ajustable en perímetro y altura
2.1.4 Ajuste de distancia interpupilar.
2.1.5 Filtro azul cobalto para angioscopia fluorescente,
2.1.6 Filtro exento de rojo.
2.1.7 Filtro difusor.
2.1.8 Con iluminación Xenón Halógena o LED (Indicar número de parte).
2.1.9 Depresor escleral.
2.1.10 Ajuste de ángulo del espejo de reflexión.
2.1.11 Espejo para enseñanza.
2.1.12 Control de intensidad de luz.
2.1.13 Alimentación por baterías recargables con duración en funcionamiento, de al menos 1 hora.

3 Accesorios:

- 3.1 Lente anesférico de cristal de +20 Dioptrías (Indicar marca y modelo y/o número de parte).
3.2 Cargador para baterías recargables compatible con el equipo (Indicar número de parte).
3.3 Baterías recargables necesarias para el funcionamiento del equipo y al menos una batería de respaldo.
3.4 Estuche para guarda del equipo.

4 Consumibles:

- 4.1 Lámpara de repuesto en el caso de ofertar tecnología Xenón Halógena (Indicar número de parte).
4.2 Al menos 50 Tarjetas para diagnóstico de fondo.

5 Instalación:

- 5.1 No requiere

6 Mantenimiento:

- 6.1 Mantenimiento correctivo de acuerdo a la convocatoria.

7 Normas y estándares (Documentos vigentes):

Para bienes nacionales e internacionales

- 7.1 Registro Sanitario.
7.2 Certificado de Calidad ISO 9001 - 2008 o 13485 o TÜV.

Para bienes nacionales

- 7.3 Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación.

Para bienes internacionales

- 7.4 Certificado FDA o CE o su equivalente emitido por la Autoridad Sanitaria del país de origen.

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

NOMBRE Y FIRMA DEL REPRESENTANTE
AUTORIZADO POR EL LICITANTE