



66. SIMULADOR DE PACIENTE

Folio		Partida	5311	Clave de cuadro estatal 2022	
Área Requiriente	Dirección Médica				
Descripción Técnica:	<div><div>1. Simulaciones de ECG de 12 derivaciones, de respiración, de IBP y de NIBP.</div><div>2. Tecnología de pantalla avanzada.</div><div>3. Pruebas de un solo toque para realizar la mayoría de las pruebas y comprobaciones de rendimiento.</div><div>4. Comprobaciones fáciles y rápidas del monitor de paciente en un minuto o menos con ajustes predeterminados y autosecuencias tanto integradas como personalizables.</div><div>5. Batería integrada y de fácil reemplazo.</div><div>6. Terminales de ECG de conexión continua para conexiones de derivaciones seguras.</div><div>7. Pruebas de NIBP repetibles con un error menor de 2 mmHg independientemente del dispositivo que se esté comprobando.</div><div>8. Interfaz de usuario multilingüe que permite seleccionar varios idiomas.</div><div>9. Temperatura de funcionamiento: Entre 10 °C y 40 °C (entre 50 °F y 104 °F)</div><div>10. Temperatura de Almacenamiento: Entre -20 °C y +60 °C (entre -4 °F y + 140 °F)</div><div>11. Puerto USB (para realizar la calibración y la actualización del firmware)</div><div>12. Test de fugas y manómetro</div></div>				
Accesorios	CANT	Descripción			
	1	Dedal para simulación de SpO2			
Instalación :	N/A	Descripción			
Documentos a entregar y requisitos de evaluación técnica:					
Copia simple del registro sanitario vigente o justificación sustentada del licitante en caso de que no aplique					
Catálogos, folletos, manuales, guías u otro necesario para indicar las referencias técnicas solicitadas					
Carta compromiso original para garantía del distribuidor o fabricante de por lo menos 1 año.					
Carta compromiso original del distribuidor o fabricante que garantice la entrega de equipo nuevo.					
Documento membretado del distribuidor o fabricante con la información de contacto para reportes de garantía					
Documento en el cual estipule el proceso para hacer efectiva la garantía del equipo					
Documentos adicionales para productos de origen nacional:					
Copia simple de carta de buenas prácticas de fabricación COFEPRIS o ISO 9001:2015 e ISO 13485:2018 del fabricante incluyendo el alcance del bien ofertado.					
Carta original de apoyo solidario en la licitación del fabricante o,					
Carta de apoyo del distribuidor principal y copia de la carta de distribución del fabricante vigente.					
Documentos adicionales para productos de origen internacional:					
Copia simple de certificado ISO 9001:2015 e ISO 13485:2018 del fabricante incluyendo el alcance del bien ofertado					
Carta original de apoyo solidario en la licitación del fabricante o,					
Carta de apoyo del distribuidor principal y copia de la carta de distribución del fabricante vigente.					
Carta bajo protesta de decir verdad que el Certificado de Origen se incluye dentro del empaque del equipo					
Copia del certificado CE, JIS o FDA del fabricante incluyendo el alcance del bien ofertado					