



Pliego de Especificaciones Técnicas

14/2023

RENGLONES

Renglón	Especificación Técnica	Imagen
1	<p><u>Especificaciones técnicas</u></p> <p><i>Consideraciones generales:</i></p> <p><i>El dispositivo debe ser automático, portátil y corresponderse al uso de espacios públicos en ambientes urbanos o al aire libre que soporte condiciones climáticas adversas, nuevo y sin uso</i></p> <p><i>Debe cumplir con los protocolos nacionales e internacionales que habilitan el dispositivo DEA/RCP para restaurar el ritmo cardíaco normal.</i></p> <p><i>Debe contener un sistema automático para analizar el ritmo cardíaco indicando a quien lo utiliza la viabilidad de su aplicación: shock eléctrico definido.</i></p> <p><i>Debe ofrecer la posibilidad de ser utilizado por personas no instruidas en formación médica para su manejo.</i></p> <p><i>El proveedor del dispositivo debe brindar una capacitación acerca del uso y mantenimiento del DEA con el fin de optimizar la utilización de este dispositivo.</i></p> <p><i>Características específicas:</i></p> <p><i>Debe contar con electrodos que se coloquen sobre el tórax para suministrar la descarga y repuesto de electrodos.</i></p> <p><i>Debe alcanzar una energía onda bifásica con salida para adultos de 150/150/200 joules y salida pediátrica de 50/50/50 joules con un condensador que pueda cargarse del nivel de energía determinado.</i></p> <p><i>Debe proveer una fuente de energía a batería para su alimentación, esta batería puede ser recargable o no, en el caso que fuera recargable debe contener un cable de alimentación para recargar la misma y si no fuera recargable debe contener repuesto de batería.</i></p> <p><i>Debe poseer botones visibles y accesibles, que indiquen "prendido", "apagado" y "descarga o shock" para quien realice la asistencia.</i></p> <p><i>El sistema debe emitir un mensaje visual y/o un mensaje oral en español neutro con las indicaciones del</i></p>	



Renglón	Especificación Técnica	Imagen
1	<p><i>procedimiento.</i> <i>Peso sugerido del sistema del Desfibrilador Externo Automático: 1.1 kg para uso en pacientes adultos o pediátricos.</i></p> <p><i>Accesorios:</i></p> <p><i>El dispositivo debe presentar un manual de instrucciones en idioma español con las especificaciones de las partes y sus usos, cuidado y mantenimiento del mismo.</i> <i>Debe proporcionar certificado de garantía describiendo el tiempo de vigencia de la garantía e indicar cuál sería el servicio técnico sugerido para el mantenimiento del dispositivo durante la vigencia de la misma como así también una vez finalizada la garantía.</i> <i>Debe Contar con los accesorios necesarios para su funcionamiento, considerando que básicamente debe contener el equipo o unidad central, batería, cable cargador de batería en el caso que la batería sea recargable, repuesto de batería (si esta no fuera recargable), cable de interconexión de energía para alimentación externa, 2 electrodos; cables conductores; repuesto de electrodos.</i> <i>Se necesitará un gabinete con señalización a fin de sustentar este dispositivo en paredes de forma segura y visible a toda la comunidad universitaria.</i> <i>El gabinete debe contener además del dispositivo una toalla o paño, alcohol de uso medicinal, alcohol en gel, bolsa para traslado del DEA y una bolsa para descartar residuos.</i></p> <p><i>Se requiere folletería, imágenes y ficha técnica del producto ofertado.</i> <i>Producto: nuevo, sin uso y con presentación en envase original de fábrica.</i> <i>La entrega de los bienes estará a cargo de la adjudicataria y se entregarán en la UNIVERSIDAD NACIONAL DE MORENO Av. Bartolomé Mitre 1891 de la localidad de Moreno .</i> <i>Plazo de entrega: 20 días hábiles desde la notificación de la orden de compra.</i></p> <p>Entrega de muestra: No Tolerancia: No se aceptan Otros datos:</p>	

