

	INSTITUTO NACIONAL DE CANCEROLOGÍA ESE	CÓDIGO:	GDG-P02-F-13
	GESTIÓN DE LA TECNOLOGÍA	VERSIÓN:	01
	CONCEPTO TÉCNICO DE EQUIPOS BIOMÉDICOS	VIGENCIA:	31-12-2016
	Página 1 de 1		

EQUIPO:	SIERRA CARDIOVASCULAR	MARCA:	AESCLAP
ITEM:		MODELO:	
PROVEEDOR:	BBRAUN MEDICAL S.A	VALOR UNITARIO COTIZADO:	\$ 26.933.508
GARANTÍA:	2 AÑOS		

CARACTERÍSTICA	ESPECIFICACIÓN	SI CUMPLE	NO CUMPLE	O B
1. SISTEMA				
ESTERNOTOMO DE BATERIA	X			

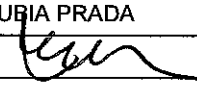
2. ACCESORIOS.				
ACCESORIOS	SIERRA RECIPROCANTE A BATERIA	X		
	PROTECTOR DE SIERRA PARA ESTERNOTOMIA	X		
	BATERIA RECARGABLE	X		
	ACOPLE PARA HOJA DE SIERRA	>		
	CONTENEDOR CON CANASTILLA Y TAPA			
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	1. Mantenimiento predictivo, preventivo y correctivo por personal calificado. Se deben realizar por cada año de garantía mínimo 2 (dos) mantenimientos preventivos.	X		folio 173
	2. Especificación y vida útil del instrumental y accesorios por un tiempo estimado de tres (3) años para instrumental.	N/A		
	3. Tiempo de respuesta a mantenimiento al término de la vigencia de la garantía además de la eventualidades que se presenten,	X		folio 178
	4. Describir el programa de capacitación técnica-tiempo capacitación (Colombia), tanto para personal asistencial como de ingeniería del Instituto.	X		folio 173
	5. Manuales y catálogos en español o con su traducción certificada al idioma castellano.	X		folio 174-176
	6. Garantía de Servicios y provisión de repuestos, respaldado por distribuidor y casa matriz.	X		folio 248
	7. Tiempo de garantía mínimo un año (01) año..	X		folio 179-181
	8. Especificar vida útil del equipo, accesorios y repuestos (anexar listado).	X		folio 248
CAPACITACION MANTENIMIENTO Y SISTEMAS	10. Garantizar presentación de certificado de calibración con sus parámetros, realizado por un ente externo en caso de ser adjudicados (si aplica).			no aplica
	11. Propuesta o términos de mantenimiento al término de la vigencia de la garantía.	X		folio 108-109
	12. Debe incluir y especificar los consumibles necesarios para el funcionamiento del equipo.	X		folio 187- 200
	13. Compatibilidad con otros equipos cuando aplique.			no aplica
NORMAS - CERTIFICADOS	14. El equipo debe incluir software para su operación compatible con los software del Instituto, que pueda actualizarse sin costo adicional cada vez que se requiera durante los años de funcionamiento y/o vida útil del equipo.			no aplica
	1. Presentar registro sanitario ante el Invima y en caso de no requerir presentar certificado de "No Requiere".	X		folio 182
	2. Presentar certificación ISO 9001- 2015 - 13485 para producto extranjero que cumpla con alguna de las siguientes normas: FDA, CE, TUV, DIN y/o JIS.	X		folio 252-253
	3. Presentar certificación de Casa matriz donde el proponente sea avalado como distribuidor autorizado especificando la vigencia.	X		folio 248
	4. Presentar certificación de Casa Matriz donde se especifique el tiempo de representación de la marca en Colombia.	X		folio 250-251
SUBTOTAL (Porcentaje)				
TOTAL				

NOTA: EL 100% DE LA EVALUACION CORRESPONDE A LOS (XX) ITEMS DEL CUADRO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS. EL PORCENTAJE DE APROBACIÓN MÍNIMO ES DEL 90% DE CUMPLIMIENTO DE LOS ITEMS REFERENCIADOS EN ESTE CUADRO.

ENTREGA ACLARACIONES: SI ☒ NO ☐ RESPONDE A LOS REQUERIMIENTOS: SI ☒ NO ☐ CONCEPTO TÉCNICO FAVORABLE: SI ☒ NO ☐

OBSERVACION: NO TENER EN CUENTA EL FOLIO N° 24

Identificación del evaluador:

NOMBRE(S):	NUBIA PRADA	FECHA:	11/10/2019
FIRMA:		DEPENDENCIA:	ESTERILIZACION
CARGO:	COORDINADOR GRUPO		