




05TB02 - V2


**ADQUISICIÓN DE ECÓGRAFO  
"Recurso Tecnológico para el nuevo hospital de Zipaquirá"**

**FECHA:** Abril 22 de 2019

**Líder de Proyecto Arquitectura y Mantenimiento  
Jeffrey Manolo Torres Valladares**



**Gestión de Tecnología Biomédica  
Xiomara Liseth Alvarado Jiménez**



**Sala de Partos  
Carlos García Perlaza**



**Dirección Científica  
Nelson Aristizabal Aristizabal**



### 1. OBJETIVO DE LA OPERACIÓN.

Adquisición, instalación y puesta en funcionamiento de (1) un ecógrafo para el servicio de gineco-obstetricia del Hospital Universitario de la Samaritana Zipaquirá "nuevo"

### 2. NORMAS Y REGLAMENTACIÓN.

El material propuesto deberá estar conforme a la normatividad nacional e internacional vigente que se muestra a continuación o sus equivalentes y no deberá reportar ningún inconveniente de utilización o de funcionamiento en estado abierto o en seguimiento en el ECRI (Emergency Care Research Institute), FDA (Food and Drug Administration) o INVIMA. Si la tecnología ofertada tiene alguno de estos reportes será descalificado del proceso.

Seguir los lineamientos de la siguiente Normatividad cuando aplique:

- Decreto 4725:2005. Por el cual se reglamenta el régimen de registros sanitarios, permiso de comercialización y vigilancia sanitaria de los dispositivos médicos para uso humano.
- Resolución 434:2001. Por el cual se dictan normas para la evaluación e importación de tecnologías biomédicas, se definen las de importación controlada y se dictan otras disposiciones.
- Resolución 2003:2014. Por la cual se definen los procedimientos y condiciones de inscripción de los Prestadores de Servicios de Salud y de habilitación de servicios de salud.
- Resolución 1445:2006. Sistema único de acreditación.
- NF-EN 60601-1; Medical electrical equipment. General requirements for basic safety and essential performance.
- NF-EN 60601-1-1, 2001; Medical electrical equipment. General requirements for safety. Collateral standard. Safety requirements for medical electrical systems.
- NF-EN 60601-2.
- IEC 60601:2001. Equipo Médico Eléctrico.
- ISO 9001:2008 o superior. Sistemas de Gestión de la Calidad
- ISO 13485:2003. Dispositivos Médicos, Sistemas de administración de calidad. Requisitos para propósitos regulatorios.
- ISO 14000:2004 o superior. Sistemas de gestión ambiental. Requisitos con orientación para su uso.
- Resolución 4816:2008 Programa Tecnovigilancia
- Resolución 3690:2016 Calificación de cadena de frío
- Decreto 1595:2015 Subsistema Nacional de la Calidad SNCA en materia de normalización, reglamentación técnica, acreditación, evaluación de la conformidad, metrología y vigilancia y control.
- NTC ISO 17665 esterilización de productos para el cuidado de la salud-el calor húmedo-parte 2 guía para la aplicación de la norma ISO 17665-1
- Certificación de equipo de aplicación médica (grado médico)
- Certificación FDA y/o CE

Demás normas reglamentarias vigentes sobre la materia a nivel nacional e internacional.

1. International Estándar Organization.
2. Normas Técnicas Colombianas (NTC).

3. Internacional Electrotechnical Commission.

### 3. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL EQUIPO BIOMEDICO

#### ECÓGRAFO

##### 1 Características básicas del sistema

- 1.1 Pantalla o Monitor LCD de alta resolución de mínimo 23" pulgadas o mayor.
- 1.2 Panel táctil led de mínimo 10.1 "pulgadas a color o mayor.
- 1.3 Tres (3) puertos activos como mínimo para transductores o más.
- 1.4 Almacenamiento en disco duro integrado, con capacidad mínimo de 500 GB o superior.
- 1.5 El sistema operativo es como mínimo Microsoft Windows 7 o superior.
- 1.6 Conectividad con protocolo: DICOM store, DICOM verify, DICOM print, DICOM worklist DICOM query/retrieve y DICOM Storage Commitment.
- 1.7 Cuenta con unidad de almacenamiento integrado a la consola de trabajo por medio de CD-R (W), DVD+R (W), USB compatible con formato FAT32 o USB externa HDD.
- 1.8 El equipo cuenta con un peso no mayor a 150 kg para transporte.
- 1.9 Configuraciones adecuadas para la realización de estudios Gineco-Obstétricos en cuanto a su paquete de mediciones y cálculos generando el reporte directamente desde el equipo.
- 1.10 Permite realizar cambio o ajuste de altura y rotación de manera mecánica o electrónica.
- 1.11 Formato de exportación de imágenes en archivo: JPEG, BMP, TIFF, DICOM.
- 1.12 Voltaje de entrada del ecógrafo: 100~110 Voltios, con una frecuencia de 50 a 60 Hz
- 1.13 Posibilidad de crear archivos en formatos PDF Y JPG, enviando resultados de la prueba por correo electrónico y capacidad de interfaz con el sistema de información hospitalaria y el PACS de acuerdo con la tecnología del fabricante.
- 1.14 Permite realizar Auto-compensación ganancia-tiempo (TGC).
- 1.15 Permite Zoom de Alta Resolución.
- 1.16 Posibilidad de conectar periféricos como televisor para poder ver las imágenes que genera el ecógrafo mínimo con conexión o puerto DVI.

##### 2 Modo

- 2.1 Movimiento, M convencional
- 2.2 Anatómico o M libre de angulación.
- 2.3 B o 2D.
- 2.4 Doppler color.
- 2.5 Sistema de mapeo a color angio o power Doppler o similar comercial (Bidireccional).
- 2.6 Doppler de onda pulsado.
- 2.7 Imágenes de armónicos o contraste de Imagen.
- 2.8 Doppler Tissue o Tisular.
- 2.9 Permita realizar Elastografía.
- 2.10 Imagen en 3D y 4D (Volumétrico).
- 2.11 Basic STIC.

##### 3 Características de calidad procesamiento y presentación de imagen

- 3.1 Cuenta como mínimo con 256 niveles de grises.
- 3.2 Cuenta como mínimo con 24 Bits o superior.

- 3.3 Rango Dinámico de 250 dB o mayor.
- 3.4 Canales de procesamiento digital de sistema por lo menos 1.000.000 o mayor.
- 3.5 Herramienta que incremente la definición o realiza realce de bordes.
- 3.6 Herramienta que permita modificar la línea de reconstrucción del 3D/4D por detección del líquido amniótico para facilitar la visualización del tejido.
- 3.7 Parámetro que ajuste automáticamente los niveles de contraste.
- 3.8 Capacidad para trabajar mínimo 4 zonas o puntos focales o más en el procesamiento de la imagen.
- 3.9 Permite realizar mediciones/cálculos y anotaciones en modo Cine.
- 3.10 Selección para secuencia de cine con revisión por (Marco inicial y Marco Final)
- 3.11 Medida automática del doppler espectral.
- 3.12 Sistema que permita realizar optimización automática de tejido para reducir el tiempo de optimización de la imagen.
- 3.13 Exploración convexa, endocavitario y convex volumétrico.
- 3.14 Memoria de cine loop mayor a 10.000 cuadros.
4. Características avanzadas del sistema.
  - 4.1 Paquete de medidas que genere los percentiles de las medidas bidimensionales de la anatomía del feto y doppler para evaluación de índice de Pulsatilidad e índice de resistencia de arteria umbilical, arteria cerebral media, arteria uterina y ductos venoso.
  - 4.2 Tecnología que detecte las estructuras de diámetro biparietal, circunferencia cefálica, circunferencia abdominal, longitud femoral y longitud de humero para medición.
  - 4.3 Software que genere el peso del feto tomado a partir de reconstrucción 3D del (muslo) o del fémur y humero.
  - 4.4 Tecnología de detección de flujo por grises, que visualice la hemodinámica de los flujos del líquido amniótico para facilitar la visualización del tejido.
  - 4.5 Paquete de medidas para la evaluación de corazón fetal Z-SCORE.
  - 4.6 Doppler color bidireccional de alta definición para la evaluación de flujos de baja velocidad.
  - 4.7 Capacidad de post-procesamiento de las imágenes almacenadas (Ganancia, mapa de grises, rango de velocidad, cambio de línea de base, corrección de ángulo y filtro de suavizado).
  - 4.8 Software para realizar cortes tomográficos sobre imágenes 3D/4D Y STIC, como mínimo hasta 16 cortes.
  - 4.9 Software para la adquisición y evaluación del corazón fetal STIC. (Adquisición bidimensional, doppler color, modo inversión).
  - 4.10 Software para la evaluación de elasticidad del tejido.
  - 4.11 Software para la medición automática de la sonolucencia o translucencia nucal intracraneal para evitar el error interobservador, generando su medición.
  - 4.12 Software para doppler tisular.
  - 4.13 Herramienta que permita optimizar la definición de la imagen y desplegarla en múltiples planos anatómicos.
- 5 Especificaciones
  - 5.1 El software del equipo debe tener la posibilidad de listas de chequeo de la evaluación de las diferentes estructuras en estudios obstétricos (1er trimestre, 2do trimestre) para los especialistas en formación con protocolo como opción para académicos.
  - 5.2 Reconstrucción 3D y 4D con doppler color, permitiendo evaluar por separado las estructuras de tejido y las zonas vascularizadas.
- 6 Accesorios

- 6.1 (1) Una Impresora térmica Blanco / negro
- 6.2 (50) Rollos de papel Térmico en los posible Original y del recomendado por fabricante de la videoprinter
- 6.3 (1) Un Transductor CONVEX BIDIMENSIONAL que maneje frecuencias entre 2 a 4MHZ o con un intervalo de frecuencia mayor, que permita una apertura de campo como mínimo de 100°. Con tecnología de armónicas. De 192 elementos como mínimo.
- 6.4 (1) Un Transductor MINICONVEX 3D/4D (Transvaginal) 5 a 8 MHZ o con un intervalo de frecuencia mayor, campo de apertura de mínimo 179°. Con tecnología de armónicas. De 192 elementos como mínimo.
- 6.5 (1) Un Transductor CONVEX 3D/4D (Volumétrico) de 3 o menor a 7MHZ o con un intervalo de frecuencia mayor, campo de apertura de mínimo 80°. Con tecnología de armónicas de 192 elementos como mínimo.
- 6.6 Sistema antirrobo que impida el hurto de los transductores del equipo.
- 7 Ups
- 7.1 entrada
- 7.1.1 Capacidad mínima: 2KVA
- 7.1.2 Voltaje: 110 Voltios 5% a 50 - 60 Hz
- 7.2 Salida
- 7.2.1 Voltaje nominal: 120/240 VAC +/- 1% 50 - 60 Hz
- 7.2.2 Forma de onda: 100% Onda Senoidal.
- 7.2.3 Distorsión de Voltaje: <2% THD (Línea cargada), <6% THD (Línea no cargada)
- 7.3 Baterías 4.7.3.1 Tipo: Batería Sellada Libre de Mantenimiento.
- 7.3.1 Tiempo de respaldo: 15 Minutos o mas
- 7.3.2 Tiempo de recarga no mayor a 3 horas.
- 7.4 BY PASS 4.7.4.1 Automático: En sobrecarga y Falla del UPS
- 7.4.1 Tiempo de transferencia: 0 ms. (AC a DC e inversor a Bypass)
- 7.5 Generalidades
- 7.5.1 Tipo: Online
- 7.5.2 Indicadores de la UPS: Pantalla LCD: Estatus de UPS, Voltajes de entrada y salida, Frecuencia, % de carga, Voltaje de Baterías, % de Baterías, Temperatura, Modelo, Especificaciones, Registro de eventos.
- 7.5.3 Visualización: Pantalla LCD
- 7.5.4 Alarma Audible: por batería baja, sobrecarga y falla
- 7.5.5 Supresor de picos
- 8 Computador de mesa o pc para post-procesamiento de estudios.
- 8.1 Computador de mesa.
- 8.1.1 Procesador mínimo CORE i7 sexta generación (3MB CACHE/ Intel turbo máxima 2.80 Ghz).
- 8.1.2 Memoria RAM 8Gb mínimo DDR3L SDRAM DE 1600 Mhz.
- 8.1.3 Disco duro mínimo de 1Terabyte 7200 rpm sata
- 8.1.4 Pantallas LED mínimo de 19" FullHD color TFT
- 8.1.5 Mouse USB ergonómico óptico 2 botones scroil, y teclado USB ergonómico en español.
- 8.1.6 La CPU, el monitor, el teclado y el mouse deberán ser de la misma marca.
- 8.1.7 Mínimo dos (2) puertos USB 3.0 y dos (2) puertos USB 2.0.
- 8.1.8 Entrada y Salida HDMI
- 8.1.9 Tarjeta de red compatible para WIFI 802.11BGN + BLUETOOTH
- 8.1.10 El equipo de tener instalado Windows 10 PRO 64 con licenciamiento, para ambiente corporativo con el service pack última versión en español.
- 8.1.11 El equipo debe ser entregado con Un (1) patchcord de mínimo (3) metros certificado.



05TB02 - V2

9 La consola o pc para post-procesamiento de estudios debe incluir: Software para evaluación de corazón que genere 6 cortes básicos (4 cámaras, TSVI, 3V, Arco AO, arco Ductal Y Bicava) o software de procesamiento y manejo de volúmenes el cual sea desarrollado por el mismo fabricante y que permita ser utilizado en varios PC. Con capacidad de conectarse al Sistema PACS-RIS con que cuenta el Hospital, mediante exportación o transferencia (DICOM-compatible con el sistema Pacs Carestream y el antivirus (ESET ENDPOINT).

#### **4. OBLIGACIONES DEL OFERENTE**

4.1 El oferente realizara entrega del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, Certificado de Capacidad de Almacenamiento y Acondicionamiento de los Dispositivos Médicos CCAA y el Registro Sanitario para Dispositivos Médicos correspondiente o un certificado por parte del INVIMA en donde se indique que el equipo entregado no necesita registro sanitario, en cumplimiento de lo definido en el DECRETO 4725 de 2005 por el cual se reglamenta el régimen de registros sanitarios, permiso de comercialización y vigilancia sanitaria de los dispositivos médicos para uso humano, así mismo certificar la vida útil de el o los equipos biomédicos ofertados.

4.2 El oferente realizara certificación que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se entregara los documentos que acrediten la legalización en Colombia de los equipos propuestos, tales como aquellos que acrediten la importación y nacionalización de los mismos al momento de ser entregados los equipos ofertados o un certificado de fabricación nacional si el equipo no es importado.

4.3 El oferente realizara entrega de la documentación que soporte (manual de la tecnología y/o documento emitido por fábrica, etc.) el cumplimiento de la normatividad que aplique a la tecnología ofertada de las normas y reglamentación enunciada en el numeral 2 de este CCTP.

4.4 El oferente realizara entrega de documentación con el costo anual del contrato de mantenimiento (adjuntar un ejemplo) y costo del kit de mantenimiento (con periodicidad de cambio sugerido por fábrica), incluyendo repuestos originales, mano de obra, actualizaciones de Software (updates y upgrades) después de vencida la garantía, el costo debe incluir las visitas recomendadas por fábrica de mantenimientos preventivos (indicar el número de visitas), los correctivos necesarios y las capacitaciones necesarias al personal técnico y médico que opera los equipos biomédicos.

4.5 El oferente realizara entrega de certificación de fábrica de stock de repuestos por un tiempo no menor a la vida útil del equipo, y un listado de insumos y repuestos incluyendo número de parte o referencia según el manual.

4.6 El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara entrega de la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de documentación adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51) y cumplir con el diligenciamiento del formato recibido a satisfacción (05TB04) requerido para entrega de la factura.

4.7 Para equipo biomédico el oferente deberá entregar un documento(s) donde se evidencie que la marca lleva como mínimo (10) diez años en el país, el oferente debe ser directamente el fabricante o distribuidor(s) directo, con un mínimo de (5) cinco años de representación de la marca en el país certificada por fabrica.

4.8 Para equipo de apoyo y/o equipo industrial (aires acondicionados, cadena de frio entre otros) el oferente deberá entregar un documento donde se evidencie que la marca lleva como mínimo ( ) \_\_\_\_\_ años en el país, que sea directamente el fabricante, distribuidores directos del fabricante o cadena de distribuidores con mínimo ( ) \_\_\_\_ años en el país.

4.9 Certificar la venta, instalación y desempeño de mínimo un equipo de las mismas o superiores



05TB02 - V2

características (igual marca y línea) al ofertado por medio de copia del contrato de compra-venta y del documento del numeral 7 de este CCTP. Esta certificación debe venir firmada por el responsable del área de ingeniería biomédica de la institución prestadora de servicios de salud y el director administrativo y/o científico de la misma para su validez.

**4.10** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara la capacitación técnica y de manejo para el personal de ingeniería del proceso de tecnología biomédica, que contemple los siguientes temas: operación y funcionamiento, mantenimiento preventivo, mantenimiento correctivo, fallas más frecuentes, bloqueos del equipo, protocolo de limpieza y desinfección, aplicaciones médicas y clínicas, esta capacitación debe ser certificada para cada uno de los participantes. Estas capacitaciones se dictaran en el número que sean necesarias durante el tiempo de garantía, es de obligatoriedad del proveedor entregar evidencia de que realizó dichas capacitaciones, además deberá entregar plan de capacitación que contemple como mínimo los siguientes ítems: objetivo de la capacitación, competencias integrales a desarrollar según perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de cómo se realizará la evaluación por competencias y perfil del capacitador.

**4.11** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara la capacitación al personal médico y asistencial de los 4 turnos que operaran los equipos que contemple los siguientes temas: operación y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfección y recomendaciones de cuidado, aplicaciones médicas y clínicas y se deberá realizar evaluación de adherencia de dicha capacitación, esta capacitación debe ser certificada para cada uno de los participantes y se dictaran en la sede de instalación del equipo, en el número que sean necesarias durante el tiempo de garantía, es de obligatoriedad del proveedor entregar evidencia de que realizo dichas capacitaciones de cada uno de los turnos en que se solicite la capacitación, además deberá entregar plan de capacitación que contemple como mínimo los siguientes ítems: Objetivo de la capacitación, Competencias integrales a desarrollar según perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de cómo se realizara la evaluación por competencias y perfil del capacitador.

**4.12** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos entregara un video tutorial en idioma español con duración 10 a 15 minutos en formato AVI o MP4 que contemple los siguientes temas como mínimo: operación y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfección y recomendaciones de cuidado.

**4.13** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos entregara los manuales de uso y operación, manuales de servicio y técnico, planos técnicos, claves de servicio técnico, protocolos de mantenimiento de fábrica, protocolo de limpieza y desinfección, protocolo de disposición final de la tecnología y sus componentes, en español de tener la información en otro idioma deberán entregar la traducción al español y original.

**4.14** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos debe entregar e instalar las fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del paciente (05TB46), fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del usuario (05TB47) y fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del equipo (05TB48) según instructivo del HUS (03TB03) en cada uno de los equipos, ésta información debe ser entregada en físico y en digital.

**4.15** El oferente deberá presentar un documento con los siguientes datos: razón social, correo electrónico, dirección y números telefónicos (fijo y celular) de las sedes, nombre del asesor comercial número celular y correo electrónico, nombre del jefe del departamento de ingeniería número celular y correo electrónico.

**4.16** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete que durante el tiempo de la garantía incluya el cambio de los componentes dañados o defectuosos según



05TB02 - V2

diagnostico que sean necesarias para el óptimo funcionamiento de los equipos y en caso de parada del equipo deberán garantizar un equipo de respaldo de las mismas especificaciones técnicas o superiores. Si el costo de los componentes a cambiar supera el 50% del valor de adquisición del equipo durante el tiempo de garantía, se deberá cambiar el equipo por uno nuevo con las mismas especificaciones técnicas o superiores.

**4.17** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a cumplir que el tiempo garantizado de respuesta a una eventual solicitud de mantenimiento, debe ser de 8 horas máximo. (Tiempo de respuesta: se refiere al tiempo que transcurre desde que se informa una solicitud de mantenimiento a la empresa ofertante y llegue una persona a atender la solicitud presencialmente). Y que el tiempo garantizado de solución del problema a una eventual solicitud de mantenimiento correctivo, debe ser de 24 horas máximo una vez se identifica por primera vez que el equipo queda por fuera de servicio y si supera este tiempo instalaran un equipo de respaldo con las mismas especificaciones técnicas o superiores.

**4.18** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a entregar la cantidad de mantenimientos preventivos y calibración y/o validación y/o calificación que se le realizarán anualmente al equipo durante los años de garantía del equipo de acuerdo a la recomendación del fabricante y manual. Y a entregar el certificado de calibración y/o validación y/o calificación bajo los lineamientos de la normatividad vigente, con una emisión no mayor a 3 meses a la fecha de entrega.

**4.19** El oferente será el enteramente responsable de los desarrollos que se requieran para la integración de los equipos objeto de este CCTP con las diferentes interfaces con que cuenta el hospital tales como HIS, PACS RIS, software para laboratorios clínicos, lo cual no generará ningún costo adicional para el HUS.

**4.20** El soporte Técnico para Equipos TICs deberá ser de la siguiente manera: El proponente deberá realizar soporte Técnico 7x24 incluyendo soporte telefónico, remoto, presencial (en caso de no solucionarse la falla) de todos los componentes anteriores, El proponente debe realizar las visitas necesarias para mantenimiento correctivo con cobertura total de repuestos, para cada uno de los equipos definidos en la propuesta, tanto por detección de fallas en el mantenimiento preventivo como por llamadas de servicios, Se debe garantizar que todas las solicitudes de soporte de todos los equipos anteriormente descritos serán atendidas y escaladas por el proponente. El HUS no realizará trámites con terceros, El tiempo de atención no debe ser mayor a una hora, el Tiempo de respuesta presencial no mayor a 6 horas en sitio y el tiempo de solución no puede ser superior a 24 horas, El proponente debe entregar la matriz de escalamiento y sus niveles de atención, Cuando la falla presentada requiera retirar algún equipo o parte o en el caso que en el mercado no se consiga algún repuesto, por la razón que sea, se debe suministrar de manera inmediata, en calidad de préstamo y durante el tiempo que sea necesario, un equipo soporte con idénticas características o en su defecto uno de mayor capacidad técnica, previo visto bueno de la subdirección de sistemas. Los repuestos utilizados deben ser originales con mínimo un (1) año de garantía, Se debe entregar reporte por cada visita de soporte, Se debe presentar un cronograma de mantenimientos preventivos para cada uno de los equipos de la propuesta, mínimo 2 mantenimientos preventivos, Se debe cubrir el total de repuestos, cambio de partes y en caso de daño total, cambio del equipo con características iguales o en su defecto uno de mayor capacidad técnica.

**4.21** Todas las obras civiles, eléctricas (iluminación, red regulada y normal), hidráulicas, sanitarias, redes especiales (aire, oxígeno y vacío), refrigeración, recubrimiento de áreas, redes de voz y datos, mobiliario y modificaciones, red contra incendios, sonido, CCTV, etc., para la instalación de la tecnología objeto de este CCTP, deberán ser informadas como requisitos de preinstalación por el oferente en la entrega de la propuesta inicial en aras de garantizar la correcta instalación y funcionamiento de los equipos. De no entregar los requerimientos de preinstalación serán asumidos por el oferente y deberá entregar las obras civiles terminadas, y mantener el inmueble en las debidas condiciones de higiene y ornato sin afectar su estructura portante, su distribución interior, sus características funcionales, formales y normativas legales vigentes. El





05TB02 - V2

proveedor será el responsable de realizar visita técnica con el fin de asegurar todos los requerimientos para la instalación, funcionamiento y puesta en marcha.

**4.21.1 Condiciones de Instalación de Puntos de Red y Eléctricos:**

**4.21.1.1 CANALETA:** Deberá cumplir con la normatividad vigente para instituciones hospitalarias (RETIE), la Canaleta debe ser metálica o de aluminio dependiendo de lo que recomiende el proveedor de la dimensión apropiada para el número de cables a conducir. Debe tener una división para conducir cables eléctricos y debe venir con tapa, la tapa debe tener algún mecanismo para que sea fijada a la canaleta sin que se desprenda accidentalmente. La canaleta debe estar acabada y de color acorde al sitio. La canaleta debe ir adosada a los muros perimetrales y debe ser metálica CR pintura electrostática. Es necesario el suministro de los troqueles por cada punto eléctrico y de datos respectivamente, el troquel deberá llevar el espacio para datos y para la toma eléctrica. Se podrá utilizar canaleta perimetral existente en algunas áreas sin averiar ni afectar el funcionamiento ni la correcta instalación de los puntos existentes y luego de confirmar la existencia de espacio disponible.

**4.21.1.2 DUCTO PORTACABLE:** Todo el cable que sea instalado debe ser distribuido horizontalmente por medio de un ducto porta cable de una medida calculada para transportar cómodamente la totalidad del cable de datos y eléctrico necesario, permitiendo un espacio libre correspondiente al 20% para futuras instalaciones. El ducto porta cable debe ir adosado a la parte superior de la pared, deberá contar con las divisiones necesarias para la independencia interna de los cables, deberá poseer tapa, la lámina del ducto porta cable debe ser metálica CR calibre No 18 en pintura electrostática y todo el conjunto deberá de ser de color blanco.

**4.21.1.3 TERMINACIÓN:** Se debe suministrar e instalar un troquel del material y color de la canaleta con su respectivo Face Plate y Jacks. El punto debe quedar terminado con su marquilla respectiva en el centro de cableado y en el área de trabajo teniendo en cuenta la norma ya establecida por el Hospital. Se deben entregar los cables terminales para el Área de trabajo y para el área de administración. Es necesario entregar la certificación de los puntos con un instrumento idóneo que permita observar que aprueba la categoría 6. Las medidas de NEXT y atenuación deben ser hechas según: TIA/EIA 568-B.2.1

**4.21.1.4 PLANOS UNIFILARES DE LA RED DE DATOS Y ELECTRICOS EN GENERAL:** Al finalizar los trabajos se debe entregar un plano actualizado con la información de los puntos de datos y eléctricos nuevos y reubicados elaborado en la herramienta AutoCAD y en la que se evidencie el recorrido y materiales instalados junto con la identificación correspondiente a cada punto.

**4.21.1.5 CERTIFICACIÓN DEL CANAL Y DOCUMENTACIÓN:** Se entiende como CANAL el conjunto completo de elementos por los que se transmite la señal de información, desde el equipo activo del área de telecomunicaciones hasta la terminal de información. Las especificaciones se basan en las requeridas en el estándar TIA/EIA 568-B.2-1. Debe certificarse cada tramo de cobre categoría 6 instalado. Es necesario utilizar el equipo idóneo con los accesorios adecuados y recomendado por el fabricante para tal fin. Se debe anexar lista de parámetros a certificar. Se deberá entregar un documento final impreso y en medio magnético que incluya la descripción de los trabajos, los catálogos y especificaciones técnicas de los elementos entregados, la garantía extendida del fabricante, los reportes de certificación, los planos As-Built de la obra, los manuales y documentación de la capacitación y todos aquellos documentos que el proponente estime necesarios para la óptima utilización de los sistemas suministrados.

**4.21.1.6 CABLEADO ELÉCTRICO PARA PUNTOS NUEVOS:** Es necesario llevar circuitos eléctricos desde los tableros ubicados en los centros de cableado correspondientes por piso hasta los puntos indicados. Se deberá usar Ductería EMT para el transporte de los cables eléctricos, el cable deberá ser No 12 para los puntos eléctricos y No 8 para la acometida regulada hasta la UPS, se deberán suministrar los breakers y



05TB02 - V2

elementos respectivos para la conexión a la UPS. Los puntos eléctricos deben ubicarse cerca de los puntos de datos y su ubicación exacta se definirá durante el recorrido técnico. El cableado podrá ser incluido por la canaleta actual sin averiar ni afectar el funcionamiento ni la correcta instalación de los puntos existentes, se debe confirmar espacio disponible durante el recorrido técnico.

**4.22** Los precios de las propuestas deberán darse en pesos colombianos, discriminando el IVA, indicando el régimen al que pertenece el proponente, y se debe tener en cuenta en el precio todos los demás impuestos de ley y costos, gravámenes directos e indirectos, transporte y demás costos que demande la ejecución y legalización del contrato. El Oferente deberá investigar por su cuenta y riesgo la estructura tributaria de la Nación, el Departamento y el Municipio para determinar su incidencia en el costo de la celebración y ejecución del contrato.

**4.23** El oferente deberá certificar que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a cumplir con la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51).

### 5. GARANTÍA

El equipo propuesto deberá tener como mínimo **(3) TRES AÑOS** de garantía, tiempo durante el cual se deberán prestar las visitas de mantenimiento preventivo recomendadas por fabrica y todas las correctivas necesarias.

Para la adquisición de estas tecnologías, por ningún motivo se aceptan equipos de segunda, equipos en prueba, que hayan estado en demostraciones, ni repotenciados.

Las actualizaciones de software (updates y upgrades) deberán realizarse acorde a los desarrollos tecnológicos del equipo y deberán hacer parte integral del soporte post-venta sin generar costos adicionales para la institución durante la garantía.

El tiempo de parada del equipo durante el tiempo de garantía se tomará como tiempo muerto y no se descontará del tiempo de garantía.

### 6. CUESTIONARIO TÉCNICO

Este cuestionario técnico debe diligenciarse en su totalidad y cada respuesta debe estar sustentada y evidenciada con el manual del equipo biomédico y/o documentación original de fábrica en español, la documentación estará debidamente foliada y resaltada según corresponda a la característica técnica del equipo biomédico para poder corroborar las respuestas dadas por el proponente en el cuestionario.

NOTA: Propuesta que no tenga diligenciado el cuestionario técnico en su totalidad o que la respuesta sea dada en un rango de folios y la documentación de evidencia no se encuentra resaltada no se tendrá en cuenta para evaluar y automáticamente tendrá **NO CUMPLE**.

#### PROVEEDOR

Razón Social

Representante Legal

NIT

Teléfono

FAX

E-mail

Número de sedes

Ciudad de sede principal





05TB02 - V2

Dirección de sede principal		
Dirección WEB		
Referencias Hospitalarias		
<b>FABRICANTE</b>		
Razón Social		
Representante Legal		
NIT		
Teléfono		
FAX		
E-mail		
Dirección WEB		
País y ciudad de sede principal		
Fecha y lugar de la primera puesta en funcionamiento de la tecnología en Colombia		
Referencias Hospitalarias		
<b>PRODUCTO</b>	<b>RESPUESTA</b>	<b>FOLIO</b>
Nombre		
Marca		
Modelo		
Año de fabricación		
Tiempo de vida útil		
País de origen del equipo		
<b>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</b>	<b>RESPUESTA</b>	<b>FOLIO</b>
Cuenta con pantalla o Monitor LCD de alta resolución de mínimo 23" pulgadas o mayor?		
Cuenta con panel táctil led de mínimo 10.1 "pulgadas a color o mayor?		
Cuenta con tres (3) puertos activos como mínimo para transductores o más?		
Cuenta con almacenamiento en disco duro integrado, con capacidad mínimo de 500 GB o superior?		
Cuenta con el sistema operativo es como mínimo Microsoft Windows 7 o superior?.		
Cuenta con conectividad con protocolo: DICOM store, DICOM verify, DICOM print, DICOM worklist DICOM query/retrieve y DICOM Storage Commitment?		
Cuenta con unidad de almacenamiento integrado a la consola de trabajo por medio de CD-R (W), DVD+R (W), USB compatible con formato FAT32 o USB externa HDD?		
El equipo cuenta con un peso no mayor a 150 kg para transporte?		
Cuenta con configuraciones adecuadas para la realización de estudios Gineco-Obstétricos en cuanto a su paquete de mediciones y cálculos generando el reporte directamente desde el equipo?		
El equipo permite realizar cambio o ajuste de altura y rotación de		

05TB02 - V2

manera mecánica o electrónica?		
Cuenta con formato de exportación de imágenes en archivo: JPEG, BMP, TIFF, DICOM?		
Cuenta con voltaje de entrada del ecógrafo: 100~110 Voltios, con una frecuencia de 50 a 60 Hz?		
Cuenta con la posibilidad de crear archivos en formatos PDF Y JPG, enviando resultados de la prueba por correo electrónico y capacidad de interfaz con el sistema de información hospitalaria y el PACS de acuerdo con la tecnología del fabricante?.		
El equipo permite realizar Auto-compensación ganancia-tiempo (TGC)?		
El equipo permite Zoom de Alta Resolución?		
Cuenta con la posibilidad de conectar periféricos como televisor para poder ver las imágenes que genera el ecógrafo mínimo con conexión o puerto DVI?		
Cuenta con el modo Movimiento, M convencional?		
Cuenta con el modo Anatómico o M libre de angulación?		
Cuenta con el modo B o 2D?		
Cuenta con el modo Doppler color?		
Cuenta con los siguientes modos Sistema de mapeo a color angio o power Doppler o similar comercial (Bidireccional)?		
Cuenta con el modo Doppler de onda pulsado?		
Cuenta con el modo imágenes de armónicos o contraste de imagen?		
Cuenta con el modo Doppler Tissue o Tisular?		
Cuenta con el modo Permita realizar Elastografía?		
Cuenta con el modo Imagen en 3D y 4D (Volumétrico?).		
Cuenta con el modo Basic STIC?		
Cuenta como mínimo con 256 niveles de grises características de calidad procesamiento y presentación de imagen?		
Cuenta como mínimo con 24 Bits o superior características de calidad procesamiento y presentación de imagen?		
Cuenta con rango Dinámico de 250 dB o mayor?		
Cuenta con canales de procesamiento digital de sistema por lo menos 1.000.000 o mayor?		
Cuenta con herramienta que incremente la definición o realiza realce de bordes?.		
Cuenta con herramienta que permita modificar la línea de reconstrucción del 3D/4D por detección del líquido amniótico para facilitar la visualización del tejido?		
Cuenta con parámetro que ajuste automáticamente los niveles de contraste?		
Cuenta con capacidad para trabajar mínimo 4 zonas o puntos		

focales o más en el procesamiento de la imagen?		
El equipo permite realizar mediciones/cálculos y anotaciones en modo Cine?		
Cuenta con selección para secuencia de cine con revisión por (Marco inicial y Marco Final)		
Cuenta con medida automática del doppler espectral?		
Cuenta con sistema que permita realizar optimización automática de tejido para reducir el tiempo de optimización de la imagen?		
Cuenta con exploración convexa, endocavitario y convex volumétrico?		
Cuenta con Memoria de cineloop mayor a 10.000 cuadros?		
Cuenta con paquete de medidas que genere los percentiles de las medidas bidimensionales de la anatomía del feto y doppler para evaluación de índice de Pulsatilidad e índice de resistencia de arteria umbilical, arteria cerebral media, arteria uterina y ductos venoso?		
Cuenta con tecnología que detecte las estructuras de diámetro biparietal, circunferencia cefálica, circunferencia abdominal, longitud femoral y longitud de humero para medición?.		
Cuenta con software que genere el peso del feto tomado a partir de reconstrucción 3D del (muslo) o del fémur y humero?		
Cuenta con tecnología de detección de flujo por grises, que visualice la hemodinámica de los flujos del líquido amniótico para facilitar la visualización del tejido?		
Cuenta con paquete de medidas para la evaluación de corazón fetal Z-SCORE?		
Cuenta con doppler color bidireccional de alta definición para la evaluación de flujos de baja velocidad?		
Cuenta con capacidad de post-procesamiento de las imágenes almacenadas (Ganancia, mapa de grises, rango de velocidad, cambio de línea de base, corrección de ángulo y filtro de suavizado)?		
Cuenta con software para realizar cortes tomográficos sobre imágenes 3D/4D Y STIC, como mínimo hasta 16 cortes?		
Cuenta con software para la adquisición y evaluación del corazón fetal STIC. (Adquisición bidimensional, doppler color, modo inversión)?		
Cuenta con software para la evaluación de elasticidad del tejido?		
Cuenta con software para la medición automática de la sonolucencia o translucencia nucal intracraneal para evitar el error interobservador, generando su medición?		
Cuenta con software para doppler tisular?		
Cuenta con herramienta que permita optimizar la definición de la imagen y desplegarla en múltiples planos anatómicos?		

05TB02 - V2

Cuenta con software del equipo debe tener la posibilidad de listas de chequeo de la evaluación de las diferentes estructuras en estudios obstétricos (1er trimestre, 2do trimestre) para los especialistas en formación con protocolo como opción para académicos?		
Cuenta con reconstrucción 3D y 4D con doppler color, permitiendo evaluar por separado las estructuras de tejido y las zonas vascularizadas?		
Cuenta con documento que certifique la entrega de Impresora térmica Blanco / negro, (50) Rollos de papel Térmico en los posible Original y del recomendado por fabricante de la videoprinter?		
Cuenta con (1) Un Transductor CONVEX BIDIMENSIONAL que maneje frecuencias entre 2 a 4MHZ o con un intervalo de frecuencia mayor, que permita una apertura de campo como mínimo de 100°. Con tecnología de armónicas. De 192 elementos como mínimo?		
Cuenta con (1) Un Transductor MINICONVEX 3D/4D (Transvaginal) 5 a 8 MHZ o con un intervalo de frecuencia mayor, campo de apertura de mínimo 179°. Con tecnología de armónicas. De 192 elementos como mínimo?		
Cuenta con (1) Un Transductor CONVEX 3D/4D (Volumétrico) de 3 o menor a 7MHZ o con un intervalo de frecuencia mayor, campo de apertura de mínimo 80°. Con tecnología de armónicas de 192 elementos como mínimo		
Cuenta con documento que certifique la entrega un sistema antirrobo que impida el hurto de los transductores del equipo.		
Cuenta con Ups?		
Cuenta con los siguientes datos de entrada		
Cuenta con capacidad mínima: 2KVA?		
Cuenta con voltaje: 110 Voltios 5% a 50 - 60 Hz?		
Cuenta con los siguientes datos de salida		
Voltaje nominal: 120/240 VAC +/- 1% 50 - 60 Hz?		
Forma de onda: 100% Onda Senoidal?		
Distorsión de Voltaje: <2% THD (Línea cargada), <6% THD (Línea no cargada)?		
Baterías 4.7.3.1 Tipo: Batería Sellada Libre de Mantenimiento?.		
Tiempo de respaldo: 15 Minutos o más?		
Tiempo de recarga no mayor a 3 horas?		
Cuenta con BY PASS 4.7.4.1 Automático: En sobrecarga y Falla del UPS?		
Tiempo de transferencia: 0 ms. (AC a DC e inversor a Bypass)?		
Cuenta con Tipo: Online?		
Cuenta con indicadores de la UPS: Pantalla LCD: Estatus de UPS,		



05TB02 - V2

Voltajes de entrada y salida, Frecuencia, % de carga, Voltaje de Baterías, % de Baterías, Temperatura, Modelo, Especificaciones, Registro de eventos?.		
Cuenta con visualización: Pantalla LCD?		
Cuenta con Alarma Audible: por batería baja, sobrecarga y falla?		
Cuenta con Supresor de picos?		
Cuenta con computador de mesa o pc para post-procesamiento de estudios?.		
Cuenta con computador de mesa?		
Cuenta con procesador mínimo CORE i7 sexta generación (3MB CACHE/ Intel turbo máxima 2.80 Ghz)?		
Cuenta con Memoria RAM 8Gb mínimo DDR3L SDRAM DE 1600 Mhz?		
Cuenta con Disco duro mínimo de 1Terabyte 7200 rpm sata?		
Cuenta con Pantallas LED mínimo de 19" FullHD color TFT?		
Cuenta con Mouse USB ergonómico óptico 2 botones scroll, y teclado USB ergonómico en español?		
La CPU, el monitor, el teclado y el mouse deberán ser de la misma marca?		
Cuenta con mínimo dos (2) puertos USB 3.0 y dos (2) puertos USB 2.0.?		
Cuenta con Entrada y Salida HDMI?		
Cuenta con Tarjeta de red compatible para WIFI 802.11BGN + BLUETOOTH?		
El equipo de tener instalado Windows 10 PRO 64 con licenciamiento, para ambiente corporativo con el service pack última versión en español?		
El equipo debe ser entregado con Un (1) patchcord de mínimo (3) metros certificado?		
La consola o pc para post-procesamiento de estudios debe incluir: Software para evaluación de corazón que genere 6 cortes básicos (4 cámaras, TSVI, 3V, Arco AO, arco Ductal Y Bicava) o software de procesamiento y manejo de volúmenes el cual sea desarrollado por el mismo fabricante y que permita ser utilizado en varios PC. Con capacidad de conectarse al Sistema PACS-RIS con que cuenta el Hospital, mediante exportación o transferencia (DICOM-compatible con el sistema Pacs Carestream y el antivirus (ESET ENDPOINT)?		
<b>OBLIGACIONES DEL OFERENTE</b>	<b>RESPUESTA</b>	<b>FOLIO</b>
Cuenta con certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, Certificado de Capacidad de Almacenamiento y Acondicionamiento de los Dispositivos Médicos CCAA, el Registro Sanitario para Dispositivos Médicos correspondiente o un certificado por parte del INVIMA en donde se indique que el equipo entregado no necesita		

05TB02 - V2

registro sanitario, y certificado donde indique la vida útil de el o los equipos biomédicos ofertados?		
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se entregara los documentos que acrediten la legalización en Colombia de los equipos propuestos, tales como aquellos que acrediten la importación y nacionalización de los mismos al momento de ser entregados los equipos ofertados o un certificado de fabricación nacional si el equipo no es importado?		
Cuenta con documentación que soporte (manual de la tecnología y/o documento emitido por fábrica, etc.) el cumplimiento de la normatividad que aplique a la tecnología ofertada de las normas y reglamentación enunciada en el numeral 2 de este CCTP?		
Cuenta con documento que certifique el costo anual del contrato de mantenimiento (adjuntar un ejemplo) y costo del kit de mantenimiento (con periodicidad de cambio sugerido por fábrica), incluyendo repuestos originales, mano de obra, actualizaciones de Software (updates y upgrades) después de vencida la garantía, el costo debe incluir las visitas recomendadas por fábrica de mantenimientos preventivos (indicar el número de visitas), los correctivos necesarios y las capacitaciones necesarias al personal técnico y médico que opera los equipos biomédicos?		
Cuenta con certificación de fábrica de stock de repuestos por un tiempo no menor a la vida útil del equipo, y un listado de insumos y repuestos incluyendo número de parte o referencia según el manual?		
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara entrega de la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de documentación adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51) y cumplir con el diligenciamiento del formato recibido a satisfacción (05TB04) requerido para entrega de la factura?		
Para equipo biomédico el oferente debe entregar un documento(s) donde se evidencie que la marca lleva como mínimo (10) diez años en el país, el oferente debe ser directamente el fabricante o distribuidor(s) directo, con un mínimo de (5) cinco años de representación de la marca en el país certificada por fabrica.?		
Para equipo de apoyo y/o equipo industrial (aires acondicionados, cadena de frio entre otros) cuenta con documento(s) donde se evidencie que la marca lleva como mínimo ( ) _____ años en el país, que sea directamente el fabricante, distribuidores directos del fabricante o cadena de distribuidores con mínimo ( ) ____ años en el país?	N/A	N/A
Cuenta con copia del contrato de compra venta y certificación diligenciada y firmada que certifica la instalación y desempeño de		







05TB02 - V2

<p>mínimo un equipo de las mismas o superiores características (igual marca y línea) del numeral 7 de este CCTP?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara la capacitación técnica y de manejo para el personal de ingeniería del proceso de tecnología biomédica, que contemple los siguientes temas: operación y funcionamiento, mantenimiento preventivo, mantenimiento correctivo, fallas más frecuentes, bloqueos del equipo, protocolo de limpieza y desinfección, aplicaciones médicas y clínicas, esta capacitación debe ser certificada para cada uno de los participantes. Estas capacitaciones se dictaran en el número que sean necesarias durante el tiempo de garantía, es de obligatoriedad del proveedor entregar evidencia de que realizó dichas capacitaciones, además deberá entregar plan de capacitación que contemple como mínimo los siguientes ítems: objetivo de la capacitación, competencias integrales a desarrollar según perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de cómo se realizará la evaluación por competencias y perfil del capacitador?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se realizara la capacitación al personal médico y asistencial de los 4 turnos que operaran los equipos que contemple los siguientes temas: operación y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfección y recomendaciones de cuidado, aplicaciones médicas y clínicas y se deberá realizar evaluación de adherencia de dicha capacitación, esta capacitación debe ser certificada para cada uno de los participantes y se dictaran en la sede de instalación del equipo, en el número que sean necesarias durante el tiempo de garantía, es de obligatoriedad del proveedor entregar evidencia de que realizo dichas capacitaciones de cada uno de los turnos en que se solicite la capacitación, además deberá entregar plan de capacitación que contemple como mínimo los siguientes ítems: Objetivo de la capacitación, Competencias integrales a desarrollar según perfil, contenido de la capacitación, metodología, descripción de cómo se realizara la evaluación por competencias y perfil del capacitador?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos entregara un video tutorial en idioma español con duración 10 a 15 minutos en formato AVI o MP4 que contemple los siguientes temas como mínimo: operación y funcionamiento, protocolo de limpieza, desinfección y recomendaciones de cuidado?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos entregara los manuales de uso y operación, manuales de servicio y técnico, planos técnicos, claves de servicio</p>		



05TB02 - V2

<p>técnico, protocolos de mantenimiento de fábrica, protocolo de limpieza y desinfección, protocolo de disposición final de la tecnología y sus componentes, en español de tener la información en otro idioma deberán entregar la traducción al español y original?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos debe entregar e instalar las fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del paciente (05TB46), fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del usuario (05TB47) y fichas de guía rápida de manejo enfocadas a la seguridad del equipo (05TB48) según instructivo del HUS (03TB03) en cada uno de los equipos, ésta información debe ser entregada en físico y en digital?</p>		
<p>Cuenta con documento que contenga con los siguientes datos: razón social, correo electrónico, dirección y números telefónicos (fijo y celular) de las sedes, nombre del asesor comercial número celular y correo electrónico, nombre del jefe del departamento de ingeniería número celular y correo electrónico?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete que durante el tiempo de la garantía incluya el cambio de los componentes dañados o defectuosos según diagnostico que sean necesarias para el óptimo funcionamiento de los equipos y en caso de parada del equipo deberán garantizar un equipo de respaldo de las mismas especificaciones técnicas o superiores. Si el costo de los componentes a cambiar supera el 50% del valor de adquisición del equipo durante el tiempo de garantía, se deberá cambiar el equipo por uno nuevo con las mismas especificaciones técnicas o superiores?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a cumplir que el tiempo garantizado de respuesta a una eventual solicitud de mantenimiento, debe ser de 8 horas máximo. (Tiempo de respuesta: se refiere al tiempo que transcurre desde que se informa una solicitud de mantenimiento a la empresa ofertante y llegue una persona a atender la solicitud presencialmente). Y que el tiempo garantizado de solución del problema a una eventual solicitud de mantenimiento correctivo, debe ser de 24 horas máximo una vez se identifica por primera vez que el equipo queda por fuera de servicio y si supera este tiempo instalaran un equipo de respaldo con las mismas especificaciones técnicas o superiores?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a entregar la cantidad de mantenimientos preventivos y calibración y/o validación y/o calificación que se le realizarán anualmente al equipo durante los</p>		



05TB02 - V2

<p>años de garantía del equipo de acuerdo a la recomendación del fabricante y manual. Y a entregar el certificado de calibración y/o validación y/o calificación bajo los lineamientos de la normatividad vigente, con una emisión no mayor a 3 meses a la fecha de entrega?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que será el proveedor enteramente responsable de los desarrollos que se requieran para la integración de los equipos objeto de este CCTP con las diferentes interfaces con que cuenta el hospital tales como HIS, PACS RIS, software para laboratorios clínicos, lo cual no generará ningún costo adicional para el HUS?</p>		
<p>Cuenta con documento que certifique que el soporte Técnico para Equipos TICs deberá ser de la siguiente manera: El proponente deberá realizar soporte Técnico 7x24 incluyendo soporte telefónico, remoto, presencial (en caso de no solucionarse la falla) de todos los componentes anteriores, El proponente debe realizar las visitas necesarias para mantenimiento correctivo con cobertura total de repuestos, para cada uno de los equipos definidos en la propuesta, tanto por detección de fallas en el mantenimiento preventivo como por llamadas de servicios, Se debe garantizar que todas las solicitudes de soporte de todos los equipos anteriormente descritos serán atendidas y escaladas por el proponente. El HUS no realizará trámites con terceros, El tiempo de atención no debe ser mayor a una hora, el Tiempo de respuesta presencial no mayor a 6 horas en sitio y el tiempo de solución no puede ser superior a 24 horas, El proponente debe entregar la matriz de escalamiento y sus niveles de atención, Cuando la falla presentada requiera retirar algún equipo o parte o en el caso que en el mercado no se consiga algún repuesto, por la razón que sea, se debe suministrar de manera inmediata, en calidad de préstamo y durante el tiempo que sea necesario, un equipo soporte con idénticas características o en su defecto uno de mayor capacidad técnica, previo visto bueno de la subdirección de sistemas. Los repuestos utilizados deben ser originales con mínimo un (1) año de garantía, Se debe entregar reporte por cada visita de soporte, Se debe presentar un cronograma de mantenimientos preventivos para cada uno de los equipos de la propuesta, mínimo 2 mantenimientos preventivos, Se debe cubrir el total de repuestos, cambio de partes y en caso de daño total, cambio del equipo con características iguales o en su defecto uno de mayor capacidad técnica?</p>		
<p>Cuenta con documento donde indique todas las preinstalaciones de las obras civiles, eléctricas (iluminación, red regulada y normal), hidráulicas, sanitarias, redes especiales (aire, oxígeno y vacío), refrigeración, recubrimiento de áreas, redes de voz y datos,</p>		



05TB02 - V2

mobiliario y modificaciones, red contra incendios, sonido, CCTV, etc., para la instalación de la tecnología objeto de este CCTP?		
Cuenta con documento que certifique que una vez adjudicado el o los equipos biomédicos se compromete a cumplir con la documentación requerida en el formato recibido a satisfacción de adquisición de nueva tecnología en salud (05TB51)?		
Cuenta con documento que certifique que la tecnología cuenta con (3) tres años de garantía?		
El proponente podrá realizar las observaciones necesarias, siempre y cuando sean para ampliar la información relacionada con los requerimientos y el Hospital Universitario de la Samaritana se tomará el derecho de establecer la configuración que él considere conveniente.		

### 7. CERTIFICACION DE INSTALACION Y DESEMPEÑO

#### CERTIFICACIÓN DE INSTALACIÓN Y DESEMPEÑO

**Nombre del hospital:**

**Dirección:**

**Teléfono:**

**Nombre de la empresa:**

**Nit:**

**Dirección:**

**Teléfono:**

**Equipos a Evaluar (Describir marca, modelo o línea):**

La escala de calificación es de 1 a 5, siendo 1 (muy insatisfecho) el menor puntaje y 5 (Muy Satisfecho) el mayor que puede obtener un oferente en cada uno de los ítems del ítem a calificar.

ITEMS A CALIFICAR	PUNTAJE
En la adquisición de equipos biomédicos el proveedor cumplió con los requerimientos de instalación y puesta en funcionamiento, así como las especificaciones técnicas y accesorios de la tecnología.	
Tiempo de respuesta ante una falla (entiéndase que el tiempo a evaluar es menor o igual a 8 horas)	
Disponibilidad de repuestos (entiéndase que la entrega no sea mayor 24 horas)	
El proveedor cuenta con equipos de respaldo (cuando aplique)	
Servicio técnico como empresa (diligente, resolutivo, atención y seguimiento al cliente)	
Personal de servicio técnico (actitud, presentación personal, conocimiento, manejo de cliente)	
Como evalúa la capacitación para el uso adecuado de la tecnología (teniendo en cuenta la adherencia del personal capacitado)	
Considera que la tecnología adquirida es amigable con el medio ambiente	
La tecnología a evaluar a presentado reportes de novedades de seguridad dentro de la institución	
La tecnología adquirida ha tenido alertas sanitarias emitidas por ente de control o fabricante	
Promedio (Evaluación o percepción global del proveedor)	





05TB02 - V2

Cordialmente,

\_\_\_\_\_  
Firma

Nombre coordinador departamento ingeniería  
de la institución evaluadora

C.C.

Correo electrónico

Celular

\_\_\_\_\_  
Firma

Nombre director administrativo y/o científico  
de la institución evaluadora

C.C.

Correo electrónico

Celular

**Nota: Este documento no tendrá validez si no trae las dos firmas y la institución podrá verificar la autenticidad de la información en cualquier momento.**