



Ministerio de Salud Pública

DIRECCIÓN NACIONAL DE EQUIPAMIENTO SANITARIO

MOBILIARIO CLÍNICO

DATOS GENERALES

CÓDIGO DNES N°:	CAM-04-R14
REVISIÓN:	DÉCIMO CUARTA
NOMBRE GENÉRICO:	CAMA PARA UNIDAD DE CUIDADOS INTENSIVOS
VIGENTE DESDE:	1/1/2023

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ATRIBUTO	VALOR
Estructura	
Material	Acero con acabado electrostático o epoxi
Dimensiones totales	Largo: mayor o igual que 200 cm
	Ancho: mayor o igual que 90 cm
Secciones mínimas	Mayor o igual que 4
Carga segura a soportar	Mayor o igual que 220 kg
Ruedas	Dímetro mayor o igual que 150 mm
Sistema de frenado	Freno centralizado
Barandas laterales	Retractiles o abatibles
Porta chasis	Mínimo en espaldar
Control	
Control de movimientos	Requerido
Posición CPR	Accionamiento manual o automático
Indicadores visuales mínimos	Estado de movimiento de la cama
	Bloqueo de movimientos
	Reserva de batería
	Peso del paciente
Báscula	Mayor o igual que 220 kg
	Con sensibilidad menor o igual que 500 gr
	Función Tara (cero)
Movimientos	
Movimientos eléctricos mínimos	Altura, espaldar, rodillas o pies, trendelenburg, trendelenburg inverso y silla cardíaca
Ángulo de inclinación para trendelenburg / trendelenburg inverso	15° (más menos 5°)
Ángulo de inclinación espaldar	De 0 a mayor o igual que 45°
Ángulo de inclinación rodillas	De 0 a mayor o igual que 15°
Accesibilidad	Que permita el acceso al intensificador de imágenes (Arco en C)
Colchón base	
Tipo	Grado hospitalario
	Lavable
Colchón antiescaras	

Tipo	Burbujas o celdas de aire
Capacidad de carga del colchón	Mayor o igual que 100 kg
Bomba o compresor de inflado	Requerido
Ciclo alternante de la bomba	Mayor o igual que 5 minutos
Accesorios	
Porta suero	Dos (2) Porta sueros
Colchón	Un (1) kit de reparación
Soporte para bolsas de orina y/o drenaje	Uno (1)
OTRAS ESPECIFICACIONES	
Energía / Alimentación	110 ~ 127 VAC, 60Hz
Garantía técnica fabricante	Dos (2) años a partir de la fecha de recepción definitiva del bien
CERTIFICACIONES DE PRODUCTO DE FABRICACIÓN NACIONAL O INTERNACIONAL	
Autorización de comercialización	Documento de autorización de comercialización, en al menos una de las siguientes autoridades reguladoras: Therapeutic Goods Administration (TGA), Australia; Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), Brasil; Health Canada, Canadá; Autoridades reguladoras de países miembros de la Unión Europea; Health Sciences Authority (HSA), Singapur; US Food and Drug Administration (FDA), EE.UU, Conformité Européenne (CE), Underwriters Laboratories (UL)
Normas para el fabricante	Certificado de sistema de gestión de la calidad para dispositivos médicos (ISO 13485) VIGENTE
Normas específicas para el producto de fabricación nacional o internacional	IEC 60601-1 Equipos electromédicos. Parte 1: Requisitos generales para la seguridad básica y funcionamiento esencial.
Certificado de calidad de producto	Certificado emitido por Organismo Evaluador de la Conformidad (OEC) de Mercado de producto conforme a DIRECTIVA 93/42/CEE. o su equivalente Americana o Japonesa