República del Ecuador	DIRECCIÓN NACIONAL DE EQUIPAMIENTO	
	CANITADIO	
Ministerio de Salud Pública	GANTARIO	
MOBILIARIO CLÍNICO		
DATOS GENERALES		
CÓDIGO DNES Nº:	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	Diametro mayor o igual que 150 mm	
Sistema de frenado	Freno centralizado	
Barandas laterales	Retractiles o abatibles	
Porta chasís	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 cardiáca	
Ángulo de inclinación para		
trendelenburg / trendelenburg	15° (más menos 5°)	
inverso		
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		
Tino	Grado hospitalario	
Tipo	Lavable	
Colchón antiescaras		

T:	Durbuica a calda ada cina	
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 Marcado de producto conforme a DIRECTIVA 93/42/CEE. o su equivalente Americana o Japonesa	