República del Ecuador Ministerio de Salud Pública	DIRECCIÓN NACIONAL DE EQUIPAMIENTO SANITARIO MOBILIARIO CLÍNICO DATOS GENERALES
CÓDIGO DNES Nº: REVISIÓN:	CAM-11-R13 DÉCIMA TERCERA
NOMBRE GENÉRICO:	CAMILLA DE TRANSPORTE
VIGENTE DESDE:	1/1/2023
	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
	VALOR
ATRIBUTO	The state of the s
Estructura	Material / Estructura / Dimensiones
EStructura	Acero con acabado electrostático o epoxi Largo: mayor o igual que 200 cm
Dimesiones Secciones mínimas	Ancho: mayor o igual que 75 cm
	Respaldo reclinable
	Cuerpo
Carga segura a soportar	Mayor o igual que 200 kg
	Mayor o igual que 4
Ruedas	Diametro mayor o igual que 20 cm
Sistema de frenado	Freno centralizado o independiente en cada rueda
Barandas laterales	Acero inoxidable, o pintado o aluminio o plástico
	Mayor o igual que 2
	Abatibles o rectráctiles
Asas de transporte	Requerido
'	Movimientos
Control para movimientos	Requerido
Trendelenburg / Trendelenburg	
inverso	Ángulo de inclinación 15° (más menos 5°)
Altura mínima	Mayor o igual que 58 cm
Altura máxima	Mayor o igual que 90 cm
Ángulo de inclinación espaldar	De 0 a mayor o igual que 45°
Colchoneta	
Tamaño	Acorde a la camilla
Tipo	Grado hospitalario
	Lavable
	Antibacterial
	Ignifugo
Forro de la colchoneta	Impermeable
	Antibacterial
	Ignifugo
Accesorios	
Porta suero	Dos (2)
Soporte para bolsas de orina y/o drenaje	Seis (6) - tres (3) por cada lado
[a. 5.14]5	

Soporte para tanque de oxígeno	Uno (1)	
OTRAS ESPECIFICACIONES		
Energía / Alimentación	No aplica	
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	
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 SIMILAR AMERICANA O JAPONESA	