

## Sección II: Lista de requerimientos

### SEGÚN ENMIENDA N° 3

**LAS MODIFICACIONES INCORPORADAS AL PRESENTE DOCUMENTO  
SE ENCUENTRAN RESALTADAS  
EN COLOR AMARILLO**

**Referencia eSourcing:** ITB/2022/39265 - Adquisición de Equipamiento Médico para Centros Modulares de Salud.

#### A. Resumen de los requerimientos

Los requerimientos de UNOPS están compuestos de los siguientes lotes:

LOTE	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD TOTAL
1	ANDADOR CON RUEDAS	4
2	ARMARIO PARA MEDICAMENTOS	34
3	BALANZA NEONATAL	34
4	BALANZA MECÁNICA	86
5	BAÑO CON TERMOSTATO	12
6	BIOMBO MÓVIL DE TRES CUERPOS	60
7	CAMA DE INTERNACIÓN GENERAL	106
8	CAMA PARA SHOCKROOM	30
9	CAMA TERAPIA INTENSIVA	12
10	CAMILLA DE OBSERVACIÓN ADULTOS	82
11	CAMILLA DE TRANSPORTE	10
12	CAMILLA DE EXAMEN GINECOLÓGICO	14
13	CARRO DE CURACIONES	144
14	CARRO DE TRANSPORTE AUXILIAR DE MEDICACIÓN	10
15	CARRO DE TRANSPORTE DE MATERIALES	36
16	CARRO PORTA EQUIPO	11
17	CENTRIFUGA DE MESA	24
18	CITOCENTRIFUGA	12
19	COLCHONETA	40
20	COLPOSCOPIO	18
21	ESCALERA SANITARIA DE DOS PELDAÑOS	86
22	ESPALDAR SUECO	8
23	ESTETOSCOPIO ADULTO	6
24	ESTUFA DE CULTIVO	12
25	ESTUFA DE ESTERILIZACIÓN DE LABORATORIO	12
26	FREEZER VERTICAL -20°C	22
27	HELADERA PARA MEDICAMENTOS (2 a 8°C)	16
28	HELADERA PARA MEDICAMENTOS (8 a 15°C)	16

29	INSTRUMENTAL PARA EXTRACCIONES, OBTURACIONES, ENDODONCIA Y EXODONCIA	24
30	LÁMPARA RODANTE DE LUZ DIRECTA	78
31	LAMPARA SCIALITICA RODANTE	20
32	LARINGOSCOPIO	24
33	MANCUERNAS	80
34	MESA DE ACERO INOXIDABLE	14
35	MESA DE COMER	118
36	MICROSCOPIO BINOCULAR PARA CAMPO CLARO	12
37	MONITOR DE LATIDOS FETALES	14
38	MUEBLE DE GUARDADO USO MÉDICO	86
39	MUEBLE ODONTOLOGICO	12
40	OXIMETRO DE PULSO DE DEDO	110
41	PANTOSCOPIO DE PARED	82
42	PEDIOMETRO	34
43	SET DE PELOTAS DE BOBATH	40
44	MEDIDOR DE PH	12
45	JUEGO DE MICROPIPETAS AUTOMÁTICAS	12
46	SET DE INSTRUMENTAL PARA CURACIONES	8
47	SET DE INSTRUMENTAL PARA TRAQUEOTOMÍA	8
48	SILLA DE EXTRACCIONES	10
49	SILLA DE RUEDAS	20
50	SOPORTE PARA SUERO	174
51	TENSIOMETRO ANEROIDE DE PIE	31
52	TENSIÓMETRO MURAL ANEROIDE ADULTO	242

## B. Especificaciones técnicas para los bienes

LOTE N° 1 - ANDADOR	
ESPECIFICACIONES SOLICITADAS	
DESCRIPCIÓN GENERAL	Andador para soporte de pacientes adultos con dificultad de movimiento
CONSTRUCCION	Construido en aluminio, acero pintado con pintura epoxy o material de durabilidad y resistencia equivalente.
	Debe poseer 4 patas, las dos delanteras con ruedas.
	Las ruedas deben poseer un diámetro de por lo menos 10 cm.
	En las patas traseras debe poseer regatones que impidan el desplazamiento.
	Ajustable en altura.
	Debe soportar una carga mínima de 80kg.
	Plegable.

<b>CERTIFICACIONES DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTE, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p>Autorización del fabricante.</p>
	<p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p>
	<p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>

SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 2 - ARMARIO PARA MEDICAMENTOS</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Armario de chapa reforzada
<b>UMDNS</b>	[10-536] Armarios para Control de Medicamentos
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	4 estantes reforzados
	Cerradura Integral, de seguridad, con dos juegos de llaves.
	Construido en chapa calibre 22 (0,7 mm de espesor) pintado con pintura epoxy horneada de alta resistencia o material de durabilidad y resistencia equivalente.
<b>MEDIDAS</b>	Altura 1850 mm (± 100 mm) x frente 900 mm (± 100 mm) x profundidad 450 mm (± 100 mm)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Folleto técnico y/o comercial que permita verificar las características técnicas del producto.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.

LOTE N° 3 - BALANZA NEONATAL	
ESPECIFICACIONES SOLICITADAS	
DESCRIPCIÓN GENERAL	Equipo para pesaje de neonatos y de primera infancia.
UMDNS	[13-462] Básculas, para Infantes
CAPACIDAD	Capacidad máxima de al menos 15 kg. Capacidad mínima de al menos 0,2kg.
SENSIBILIDAD DE REGISTRO	Sensibilidad de registro de al menos 10 gramos.
DISPLAY	Display digital.
BASE/ASIENTO	Base/asiento de acero inoxidable o de plástico de alta resistencia.
PLATO	Plato curvo de plástico anatómico para contención del bebe.
CONTROLES	Al menos Tara y Cero.
ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase, o con batería recargable completa de cargador
CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTE, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol>

	La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. - Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting. - Certificado de calibración vigente con trazabilidad NIST.
	<b>Capacitación mínima por cada equipo:</b> - 01 (una) hora, dirigidas a usuarios del equipo. - 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento. El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo. El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 4 - BALANZA MECÁNICA</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Dispositivo de pie para pesar y medir pacientes adultos y pediátricos.
<b>UMDNS</b>	[18-457] Básculas para Pacientes, de Plataforma, Mecánicas

<b>CARACTERISTICAS</b>	Capacidad de al menos 150kg, con doble escala cromada.
	Con sistema de pesas cromadas corredizas, sensibilidad 100g o mejor.
	Alfombra de goma.
	Tallímetro telescópico para medir altura, centrado.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado. 4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	<b>Productos no fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTE, a saber: - Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE. - Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU. - SOR/98-282 de Canadá. - TGA Conformity Certification de Australia - PMDA pre-market approval de Japón Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.



	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <p>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 5 - BAÑO CON TERMOSTATO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Dispositivo para calentar elementos de laboratorio y hemoterapia con baño maría.
<b>UMDNS</b>	[16-861] Baños de María, para Laboratorio
	Cubeta interior en acero inoxidable.
	Canastillo para como mínimo 30 tubos.
	Precisión: $\pm 0,5^{\circ}\text{C}$ o mejor.
	Temperatura máxima de al menos $90^{\circ}\text{C}$ .
	Termostato de seguridad con bandeja cobre-resistencias.
	Nuez soporte para termómetro lector.
	Termómetro con rango de temperatura de $5^{\circ}\text{C}$ hasta al menos $90^{\circ}\text{C}$ .
	Con tapa
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	$220 \pm 10\% \text{ V}$ , 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol>



	<p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 01 (una) hora, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para</p>

	<p>usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 6 - BIOMBO MÓVIL DE TRES CUERPOS</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Separador móvil de tres cuerpos.
<b>UMDNS</b>	[13-514] Biombos, para Camas
<b>CARACTERÍSTICAS DEL SISTEMA</b>	<p>De al menos tres paños con una altura de al menos 2m.</p> <p>Revestidos en tela plástica lavable y bases con regatones de material plástico.</p> <p>Las soldaduras deberán ser continuas y sin rebarbas a la vista.</p> <p>Las superficies deberán ser con tratamiento desoxidante y fosfatizado y la pintura híbrida en polvo, del tipo epoxi poliéster o material de resistencia y durabilidad equivalente.</p>
<b>DOCUMENTACIÓN A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p>Autorización del fabricante.</p> <p>Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.</p> <p>Folleto en español.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <p>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 7 - CAMA DE INTERNACIÓN GENERAL</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	

<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Cama de internación ortopédica rodante para adultos.
<b>UMDNS</b>	[10-357] Camas Mecánicas
<b>ESTRUCTURA</b>	Metálica esmaltada, pintada con pintura epoxy o material de resistencia y durabilidad equivalente.
<b>PLANOS</b>	Con al menos 4 planos, aptos para masaje cardíaco.
<b>ARTICULACIONES</b>	2 articulaciones comandadas a manivelas que permitan al menos la variación de la sección de la espalda y otra para las piernas.
<b>MOVIMIENTO POSICIONAL</b>	Con movimiento fowler.
<b>RUEDAS</b>	4 ruedas de al menos 125 mm de diámetro, al menos 2 de ellas con freno.
<b>ACCESORIOS</b>	Cabecero y piecero de plástico termoformado lavable.
	Piecero y cabecero desmontables.
	Barandas rebatibles en ambos lados.
	Porta suero de acero inoxidable con al menos 2 ganchos, que pueda ser colocado a ambos lados de la cama en su correspondiente soporte.
<b>MEDIDAS DEL LECHO</b>	Dimensiones: 1,90 m de largo ( $\pm 0,1$ m), 0,80 m de ancho ( $\pm 0,1$ m)
<b>COLCHON</b>	Construido en material de espuma de poliuretano de alta densidad, recubierto de material hipoalergénico, lavable con cierre para desmontado. Apto para cama articulada.
	Con medidas acordes al tamaño del lecho. Su altura no debe ser menor a 14 cm.
	Con forro de material, lavable, impermeable, bacteriostático, fácil de limpiar y desinfectar y resistente a los agentes de limpieza:
	Los agentes de común utilización en el ambiente médico y quirúrgico. Lavado con agua y jabón detergente. Lavado con solución de alcohol etílico al 70% con o sin nitrito. Lavado con hipoclorito de sodio. Solventes de uso hospitalario. Líquidos biológicos. Manchas histológicas.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado. 4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.
	La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3)</p>

	<p>malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 8 - CAMA PARA SHOCK ROOM</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Camilla para Shock Room.
<b>UMDNS</b>	[13-816] Camillas, Móviles
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>Lecho estratificado articulado apto para masajes cardíacos, totalmente radiotransparente.</p> <p>Altura variable en forma manual. Movimiento Trendelenburg.</p>
<b>DIMENSIONES</b>	1,95 (± 0,1 m) x 0,65 m. (± 0,1 m)
<b>BARANDAS</b>	Barandas plegables retraíbles (no extraíbles) que en su posición de reposo no obstruyan una maniobra de exploración fluoroscópica.
<b>RUEDAS</b>	Al menos de 125 mm con freno central.
<b>PARACHOQUES</b>	Parachoques en las esquinas.
<b>ACCESORIOS</b>	<p>Al menos los siguientes elementos:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1 soporte para bombas mástil de acero inoxidable con al menos 4 ganchos multipropósito fijos para colgar saches, bolsas de sangre etc.</li> <li>- Soporte para tubo de oxígeno.</li> <li>- Cinchas sujetadoras de paciente.</li> <li>- Colchoneta conductible, ignífuga e hipor alergénica.</li> </ul> <p>Con forro de material, lavable, impermeable, bacteriostático, fácil de limpiar y desinfectar y resistente a los agentes de limpieza: Los agentes de común utilización en el ambiente médico y quirúrgico. Lavado con agua y jabón detergente. Lavado con solución de alcohol etílico al 70% con o sin nitrito. Lavado con hipoclorito de sodio. Solventes de uso hospitalario. Líquidos biológicos. Manchas histológicas.</p>

<b>CERTIFICACIONES DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTE, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p>Autorización del fabricante.</p>
	<p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p>
	<p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p>
	<p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>

<b>SERVICIOS POST VENTA</b> <b>INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 01 (hora) horas, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 9 - CAMA TERAPIA INTENSIVA</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Cama eléctrica rodante, para unidad de terapia intensiva.
<b>UMDNS</b>	[10-347] Camas Eléctricas
<b>ESTRUCTURA</b>	Bastidor de caño estructural esmaltado con lecho de chapa esmaltado, de material termoformado o material equivalente en resistencia y durabilidad. Toda la estructura debe estar completamente reforzada.
<b>SECCIONES</b>	Plataforma o lecho de cama con al menos 4 secciones.
<b>CONTROL DE MOVIMIENTO</b>	Variación de altura y movimientos posicionales, accionados en forma eléctrica desde control remoto o panel.
<b>DIMENSIONES EXTERNAS</b>	1,90 m (± 0,1 m) x 0,85 m (± 0,1 m)
<b>ALTURA</b>	Variable al menos desde 60 cm hasta 75 cm.
<b>MOVIMIENTOS</b>	<p>Elevación y descenso de los planos de tórax, piernas y altura de la cama.</p> <p>Movimiento/posiciones permitidas: Fowler/Semi-fowler, Trendelenburg/Anti-trendelenburg y elevación de rodillas, elevando y manteniendo horizontal el segmento desde la rodilla al tobillo.</p> <p>Rango de ajuste de movimientos de respaldo de al menos: 0 a 70°</p> <p>Elevación de rodilla de al menos: 0 a 35°</p> <p>Trendelenburg/Anti-trendelenburg de al menos: +16°/ -16°</p> <p>Posición de reanimación cardio-pulmonar (RCP) requerida, con tecla específica en control manual principal.</p>



<b>BARANDAS</b>	Barandas rebatibles o volcables con traba, con sistema que evite cualquier tipo de lesión al plegarla.
<b>RUEDAS Y FRENO</b>	4 (cuatro) ruedas de al menos 125 mm de diámetro con freno centralizado.
<b>FUNCIONALIDAD</b>	Apta para masajes cardíacos, de accionamiento rápido. Debe poseer cabezal y piecera desmontable.
<b>COLCHON</b>	<p>Colchón ignífugo, de espuma de poliuretano de alta densidad (al menos 24 kg/m<sup>3</sup>) con recubrimiento impermeable, de material hipoalergénico.</p> <p>Con medidas acordes al tamaño del lecho.</p> <p>Con forro de material, lavable, impermeable, bacteriostático, fácil de limpiar y desinfectar y resistente a los agentes de limpieza:</p> <p>Los agentes de común utilización en el ambiente médico y quirúrgico.</p> <p>Lavado con agua y jabón detergente.</p> <p>Lavado con solución de alcohol etílico al 70% con o sin nitrito.</p> <p>Lavado con hipoclorito de sodio.</p> <p>Solventes de uso hospitalario.</p> <p>Líquidos biológicos.</p> <p>Manchas histológicas.</p>
<b>PESO PACIENTE</b>	Al menos 150 Kg.
<b>LECHO</b>	Sección de tórax y pelvis radiolúcidos.
<b>SEGURIDAD</b>	Parachoque en sus cuatro ángulos.
<b>ACCESORIOS</b>	<p>2 porta suero de acero inoxidable con 2 ganchos cada uno</p> <p>Soporte para tubo de oxígeno.</p> <p>Posibilidad de colocar accesorios de traumatología.</p>
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <p>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</p> <p>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</p> <p>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3)</p>

	<p>malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 10 - CAMILLA DE OBSERVACIÓN ADULTO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Camilla de Examen Adulto
<b>UMDNS</b>	[13-814] Camillas
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>La estructura deberá ser de perfiles de acero cubierto con pintura epoxy, acero inoxidable o material de resistencia y durabilidad equivalente.</p> <p>Con barra de refuerzo en la estructura.</p> <p>Deberá ser acolchada con goma espuma de poliuretano expandible, de densidad de al menos 24 kg/m3 y de al menos 30 mm de espesor.</p> <p>Tapizada con tela lavable.</p>
<b>SUPERFICIE</b>	Las soldaduras deberán ser continuas y sin rebabas a la vista.
<b>REGATONES</b>	Los regatones deberán ser antideslizantes de polipropileno de alta densidad inyectados.
<b>DIMENSIONES</b>	1.8 x 0.6 x 0.7 m (± 0.1 m)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y/o folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 11 - CAMILLA DE TRANSPORTE</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Camilla de paciente para traslados cortos dentro de la institución de salud.
<b>UMDNS</b>	[13-820] Camillas, para Traslado
<b>ESTRUCTURA</b>	Estructura reforzada de caño de acero cubierto con pintura epoxy, acero inoxidable o material de resistencia y durabilidad equivalente. Con capacidad para soportar pacientes con sobrepeso.
	Con soldaduras redondeadas sin rebabas.
<b>MOVIMIENTOS</b>	Movimiento de Fowler

	Con variación de altura
<b>DIMENSIONES</b>	1,90 m de largo x 0,65 m de ancho x 0,75 m de alto ( $\pm 0.1$ m).
<b>CAPACIDAD DE CARGA</b>	Al menos 150 kg.
<b>BARANDAS</b>	Barandas laterales volcables con traba automática, de caño de al menos 1" acero inoxidable o pintada con pintura epoxy.
<b>RUEDAS Y FRENO</b>	4 ruedas de al menos 150 mm de diámetro, al menos dos de ellas con freno.
<b>COLCHON</b>	El lecho debe ser tapizado en tela lavable, simil cuero, color negro.
<b>ACCESORIOS</b>	Porta tubo de oxígeno.
	Porta suero con al menos 2 ganchos regulables en altura para ser colocado en cualquiera de las 4 esquinas.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p>

	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. <b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 12 - CAMILLA DE EXAMEN GINECOLÓGICO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Camilla de examen ginecológico.
<b>UMDNS</b>	[13-814] Camillas
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Deberá ser de al menos 3 planos articulados y estructura de perfiles de acero aleación SAE1010 con tratamiento desoxidante y fosfatizado y pintura en polvo del tipo epoxy poliéster o material de resistencia y durabilidad equivalentes, con barra de refuerzo en la estructura. El acolchado deberá ser con goma espuma de poliuretano expandible de al menos 24 kg/m <sup>3</sup> y de al menos 30 mm de espesor, tapizada con tela lavable. Deberá poseer posición trendelemburg. El posapiernas y colector de líquidos deberán ser: de acero inoxidable o cromados o de resistencia y durabilidad equivalente. Las soldaduras deberán ser continuas y sin rebabas a la vista.
<b>REGATONES</b>	Los regatones deberán ser antideslizantes de polipropileno de alta densidad inyectados.
<b>DIMENSIONES</b>	1.8 (± 0.1m) x 0.6 (± 0.1m) x 0.7 m (± 0.1m)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.

	<p>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <p>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 13 - CARRO DE CURACIONES</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Carro auxiliar para realizar tareas de curaciones
<b>UMDNS</b>	[10-641] Carros, para Instrumental



<b>CARACTERISTICAS</b>	La estructura del carro deberá estar construida en perfiles con secciones y espesores que soportan con absoluta comodidad los esfuerzos a los que habitualmente están sometidos.
	Deberá ser de acero inoxidable, acero pintado con pintura híbrida en polvo epoxi-polyester, tratamiento desoxidante y fosfatizado o material de resistencia y durabilidad equivalente.
	Deberá poseer 2 planos en acero inoxidable.
	Deberá tener porta frascos para al menos 4 elementos y al menos 2 porta tambores.
	Deberá poseer 4 ruedas duales de al menos 50mm de diámetro.
	Las soldaduras deberán ser continuas y sin rebabas a la vista.
<b>DIMENSIONES</b>	0.6 m x 0.4 m x 0.7 m (largo x ancho x alto) (± 0.1m)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 14 - CARRO DE TRANSPORTE AUXILIAR DE MEDICACIÓN</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Carro de transporte auxiliar de medicación.
<b>UMDNS</b>	[10-644] Carros, para Medicamentos
<b>CARACTERISTICAS</b>	Deberá poseer cajones <del>con apertura en ambos lados del carro</del> y separadores interiores en polímeros de al menos 6 cajones en diferentes tamaños para su mejor aprovechamiento.
	El plano superior libre deberá ser de acero inoxidable con banda perimetral antichoque.
<b>RUEDAS</b>	Debe poseer 4 ruedas de giro libre, de al menos 125 mm de diámetro.
<b>DIMENSIONES</b>	0,40 x 0,40 x 0,60 m. (± 0.1m)
<b>MATERIALES</b>	Debe estar fabricado en materiales resistentes a la corrosión y a la aplicación de desinfectantes de uso hospitalario, lavado con agua y jabón detergente, hipoclorito de sodio, solución de alcohol etílico al 70% con o sin nitrilo, solventes de uso hospitalario, líquidos biológicos, manchas histológicas.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.

	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 15 - CARRO DE TRANSPORTE DE MATERIALES</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Carro de transporte de materiales de dos planos.
<b>UMDNS</b>	[15-890] Carros para Manejo del Hospital
<b>CARACTERISTICAS</b>	De acero inoxidable AISI 304.
<b>MEDIDAS</b>	Dimensiones (+/- 10 cm): 60 cm de ancho x 48 cm de profundidad x 90 cm de alto.
<b>PLANOS</b>	Dos planos o bandejas.
<b>ADICIONALES</b>	Con cuatro ruedas, al menos dos de ellas con freno.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 16 - CARRO PORTA EQUIPO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Carro auxiliar para el transporte de equipos de uso manual o de pequeño tamaño
<b>UMDNS</b>	[15-889] Carros, para Servicios/Usos Diversos
<b>CARACTERISTICAS</b>	Construido totalmente en acero inoxidable
	Con al menos dos 2 bandejas de chapa de acero inoxidable 304

	Ruedas de al menos 125 mm de diámetro.
<b>MEDIDAS</b>	1000 x 500 mm (± 0.1m)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. <b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 17 - CENTRIFUGA DE MESA</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Centrífuga de Mesa para 24 tubos de 15 ml, con rotor oscilante.
<b>UMDNS</b>	[10-780] Centrífugas, de Mesa
<b>ESTRUCTURA</b>	Construida en acero. Debe poseer sistema antiderrames y con interior de material inoxidable.
<b>ROTOR</b>	Oscilante 90°.
<b>VELOCIDAD</b>	Al menos 3.200 rpm.
<b>CAPACIDAD</b>	De al menos 24 tubos de 15 ml.
<b>ADAPTADORES</b>	Adaptadores para tubos de Khan y tubos de hemólisis.
<b>SEGURIDAD</b>	Con sistema que asegure la "no apertura" de la puerta mientras se encuentre en funcionamiento.
<b>MOTOR</b>	Debe poseer motor libre de mantenimiento.
<b>FUNCIONAMIENTO</b>	Reloj digital y regulador electrónico de velocidad.
<b>DISPLAY</b>	Debe poseer display donde se indique, al menos, velocidad y tiempo de centrifugado.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase

<b>CERTIFICACIONES DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado. 4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	<b>Productos no fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: - Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE. - Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU. - SOR/98-282 de Canadá. - TGA Conformity Certification de Australia - PMDA pre-market approval de Japón Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.

<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. - Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.
	<b>Capacitación mínima por cada equipo:</b> - 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo. - 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento. El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo. El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 18 - CITOCENTRIFUGA</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Centrífuga para citopreparados
<b>UMDNS</b>	[16-765] Centrífugas, de Mesa, Baja Velocidad, no Refrigeradas, para Citología
<b>ESTRUCTURA</b>	Tapa de rotor hermética a los aerosoles.
<b>MOTOR</b>	Motor libre de mantenimiento
<b>VELOCIDAD</b>	En el rango de 300 a 2500 RPM como mínimo
<b>RCF</b>	600 g como mínimo
<b>CAPACIDAD</b>	De al menos 12 tubos de por lo menos 1,2 mL
<b>ADAPTADORES</b>	Adaptadores para tubos de 0.2 ml y 0.5 ml.
<b>SEGURIDAD</b>	Tapa con cierre de seguridad para evitar su apertura con el equipo en funcionamiento.
<b>TEMPORIZADOR</b>	En el rango de 1 a 90 minutos como mínimo
<b>DISPLAY</b>	Control digital de velocidad y tiempo. Display LCD.
<b>ACCESORIOS</b>	Todo artículo necesario que contribuya al normal funcionamiento del equipo.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase

<b>CERTIFICACIONES DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado. 4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	<b>Productos no fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTE, a saber: - Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE. - Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU. - SOR/98-282 de Canadá. - TGA Conformity Certification de Australia - PMDA pre-market approval de Japón Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.



<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias a garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. - Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.
	<b>Capacitación mínima por cada equipo:</b> - 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo. - 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento. El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo. El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 19 - COLCHONETA</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Colchoneta para ejercicios
<b>CARACTERISTICAS</b>	Medidas aproximadas 1 m x 0.4m x 0.03m (±0.1m)
	Colchón con densidad de por lo menos 18kg/m3
	Recubierto en lona lavable, debe poseer cierre para quitar el colchón interno
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.



<b>LOTE N° 20 - COLPOSCOPIO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Dispositivo médico binocular estereoscópico para colposcopia.
<b>UMDNS</b>	[10-960] Colposcopios
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Colposcopio optico no video.
	Brazo articulado y móvil, desplazable a lo largo de una columna rígida y sistema de regulación de distancia interpupilar.
	Aumentos mínimos: 3x, 4x, 6x, 10x, 14x
	Objetivo de al menos 300 mm.
	Focalización ajustable mecánicamente; oculares de 12,5x fijos y con corrección de dioptrías.
<b>ILUMINACION</b>	Sistema de iluminación LED incorporado, de haz estrecho y alto rendimiento, con intensidad de luz ajustable.
<b>FILTROS</b>	Verde y Azul.
<b>BASE</b>	Base rodante de fundición con ruedas de goma.
<b>ACCESORIOS</b>	Con funda plástica protectora, de fácil limpieza.
	Cables y accesorios para su correcto funcionamiento.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado. 4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.
	La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>

<b>LOTE N° 21 - ESCALERA SANITARIA DE DOS PELDAÑOS</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Escalera sanitaria de dos peldaños.
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Deberá ser de acero inoxidable, estructura metálica esmaltada con tratamiento desoxidante y fosfatizado y pintura híbrida en polvo, del tipo epoxi poliéster con un espesor mínimo garantizado de 100 micrones o material de resistencia y durabilidad equivalentes.
	Las soldaduras deberán ser continuas y sin rebabas a la vista.
	De dos peldaños con revestimiento en goma antideslizante.
	Debe soportar una carga de al menos 150kg.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 22 - ESPALDAR SUECO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Espaldar sueco para rehabilitación
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Escalera sueca confeccionada en madera tipo tornillo o de mayor resistencia
	Al menos 12 barras horizontales y 2 barras de amarre.
	Fijación a la pared con al menos 6 anclajes.
	Soporta al menos 250 Kg
	Acabado barniz natural
<b>DIMENSIONES</b>	2,00 m de altura x 2,00 m de ancho (±0.1m)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino indicado por UNOPS o el Beneficiario de acuerdo a los refuerzos estructurales previstos para este equipo. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.
	El licitante deberá proporcionar un plano de instalación típico para los equipos ofertados, indicando los requisitos mínimos para la instalación tales como: espacio mínimo necesario, tipo de anclaje, peso máximo que soporta el equipo, etc.

	El proveedor deberá realizar una prueba de carga con 250 Kg una vez instalado el espaldar en la pared.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar de instalación siendo los eventuales costos de envío de repuestos a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 23 - ESTETOSCOPIO ADULTO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Dispositivo para auscultación de sonidos cardíacos en pacientes adultos
<b>UMDNS</b>	[13-750] Estetoscopios
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Para ser utilizado en adultos
	Olivas de jebe anatómicas
	Cabeza construida de acero inoxidable
	Con una membrana tipo diafragma y campana que permita detectar amplio rango de frecuencias.
	Las partes deben poder limpiarse con desinfectantes de uso hospitalario y deben estar contruidos con materiales no alergénicos y libres de látex.
<b>ACCESORIOS</b>	Estuche para guardar estetoscopio
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>

	<b>Productos no fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: - Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE. - Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU. - SOR/98-282 de Canadá. - TGA Conformity Certification de Australia - PMDA pre-market approval de Japón Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
	<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b> <b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 24 - ESTUFA DE CULTIVO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Estufa para el cultivo de muestras bacteriológicas
<b>UMDNS</b>	[17-017] Medios de Cultivo, para Micobacteriología
<b>CARACTERISTICAS</b>	Estufa de cultivo con control de temperatura
<b>RANGO DE TEMPERATURA</b>	Rango de temperatura ajustable entre 5°C y 70 °C.
	Termorregulador electrónico
	Sensibilidad de al menos: $\pm 0,1^{\circ}\text{C}$ .
	Uniformidad $\pm 1.5\%$ del valor de temperatura seteado o mejor.
<b>INDICADORES</b>	Indicador de funcionamiento
	Display indicador de temperatura seteada
<b>CONSTRUCCION</b>	1 o 2 puertas internas con visor al interior de la estufa

	2 estantes tipo rejilla como mínimo, removibles.
	Interior de acero inoxidable de fácil limpieza.
<b>MEDIDAS</b>	0.60 m (±0.1m) x 0.40 m (±0.1m) x 0.40m (±0.1m)
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.
	La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.

	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. - Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.
	<b>Capacitación mínima por cada equipo:</b> - 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo. - 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento. El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo. El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 25 - ESTUFA DE ESTERILIZACIÓN DE LABORATORIO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Estufa de esterilización por aire seco con circulación de aire forzado.
<b>UMDNS</b>	[13-739] Unidades Esterilizadoras, por Calor Seco
<b>CONSTRUCCION</b>	Equipo de sobremesa.
	Con al menos 1 puerta.
	Equipada con control de tiempo y temperatura.
	Laterales y fondo construido en acero inoxidable de espesor adecuado.



	<p>Frente modular que integre la totalidad del equipo construido en acero inoxidable con acabado mate para la puerta del equipo o material de resistencia y durabilidad equivalente.</p> <p>Cuerpo interno construido en acero inoxidable con acabado brillante.</p> <p>Debe incluir al menos dos estantes regulables en altura.</p>
<b>TEMPERATURA</b>	Temperatura de esterilización regulable, desde 50°C hasta 200°C.
<b>CAPACIDAD</b>	De 50 litros (±15%)
<b>FUENTE CALEFACTORA</b>	Fuente calefactora eléctrica compuesta por resistencias blindadas.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.

	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. - Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.
	<b>Capacitación mínima por cada equipo:</b> - 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo. - 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento. El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo. El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periódico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 26 - FREEZER VERTICAL (-20 °C)</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Freezer vertical que alcance una temperatura de conservación de -20 °C.
<b>UMDNS</b>	[15-583] Congeladores
<b>CAPACIDAD</b>	350 litros (±10%)
<b>TEMPERATURA DE TRABAJO</b>	al menos -20°C

<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Controlado por microprocesador. Sistema de recirculación de aire forzado. Motocompresor blindado. Monitoreo de temperatura en display. Cierre de puerta con burlete perimetral que asegure el sellado. Refrigerante Ozone-saving, CFC-free y HCFC-free.
<b>MATERIALES</b>	Gabinete exterior de acero inoxidable o chapa de acero con terminación de pintura epoxi, al horno o calidad superior anticorrosivo. Interior fabricado en acero inoxidable calidad AISI 304 o superior.
<b>REGISTRADOR</b>	Debe poseer registrador de la temperatura calibrado por laboratorios acreditados por el Servicio Argentino de Calibración y Medición o ISO/IEC 17025 que almacene el registro de por lo menos las últimas 72 horas
<b>ALARMAS</b>	Alarmas visual esy audibles para al menos las siguientes condiciones: Alarma de baja y alta temperatura. Alarma de falla de suministro eléctrico. Alarma de puerta abierta. Salida para alarma remoto.
<b>REFRIGERANTES</b>	Refrigerante Ozone-saving, CFC-free y HCFC-free.
<b>RUEDAS</b>	Si y al menos dos con freno
<b>CANASTO REMOVIBLE</b>	Al menos dos Todo artículo necesario que contribuya al normal funcionamiento del equipo.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado. 4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.  La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 7 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>

LOTE N° 27 - HELADERA PARA MEDICAMENTOS (2 A 8 °C)	
ESPECIFICACIONES SOLICITADAS	
DESCRIPCIÓN GENERAL	Heladera para medicamentos
UMDNS	[17-156] Refrigeradores, para Farmacia
CAPACIDAD	380 litros (±10%)
TEMPERATURA	Regulable entre al menos 2 a 8 °C (±2°C)
CARACTERISTICAS	Interior en acero inoxidable o con pintura con tratamiento anticorrosivo o material de propiedades equivalentes.
PUERTA	Puerta transparente con al menos doble vidrio, tratados con sistema antiempañante
RUEDAS	Si.
ESTANTERIAS	Al menos tres, con posibilidad de variar su altura
REGISTRADOR	Debe poseer registrador de la temperatura calibrado por laboratorios acreditados por el Servicio Argentino de Calibración y Medición o ISO/IEC 17025 que almacene el registro de por lo menos las últimas 72 horas
ALARMAS	Alarmas visuales y audibles para al menos las siguientes condiciones: Alarma de baja y alta temperatura. Alarma de falla de suministro eléctrico. Alarma de puerta abierta. Salida para alarma remoto.
ACCESORIOS	Todo artículo necesario que contribuya al normal funcionamiento del equipo.
REFRIGERANTES	Refrigerante Ozone-saving, CFC-free y HCFC-free.
ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <p>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p>

	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 28 - HELADERA PARA MEDICAMENTOS (8 A 15 °C)</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Heladera para medicamentos
<b>UMDNS</b>	[17-156] Refrigeradores, para Farmacia
<b>CAPACIDAD</b>	380 litros (±10%)
<b>TEMPERATURA</b>	Regulable entre al menos 8 a 15 °C (±2°C)
<b>CARACTERISTICAS</b>	Interior en acero inoxidable o con pintura con tratamiento anticorrosivo o material de propiedades equivalentes.
<b>PUERTA</b>	Puerta transparente con al menos doble vidrio, tratados con sistema antiempañante
<b>RUEDAS</b>	Si.
<b>ESTANTERIAS</b>	Al menos tres, con posibilidad de variar su altura
<b>REGISTRADOR</b>	Debe poseer registrador de la temperatura que permita el registro de por lo menos las últimas 72 horas
<b>ALARMAS</b>	Alarmas visuales y audibles para al menos las siguientes condiciones: Alarma de baja y alta temperatura. Alarma de falla de suministro eléctrico. Alarma de puerta abierta. Salida para alarma remoto.
<b>ACCESORIOS</b>	Todo artículo necesario que contribuya al normal funcionamiento del equipo.
<b>REFRIGERANTES</b>	Refrigerante Ozone-saving, CFC-free y HCFC-free.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.

	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 29 - INSTRUMENTAL PARA EXTRACCIONES, OBTURACIONES, ENDODONCIA Y EXODONCIA</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Set de instrumental para extracciones, obturaciones, endodoncia y exodoncia.
<b>UMDNS</b>	[11-160] Instrumentos Manuales Dentales
<b>ARTÍCULOS (se aceptan diferencias en las dimensiones que no superen el 10%)</b>	1 (uno) estilete abotonado ø 2 mm, 180 mm
	4 (cuatro) backhaus pinza para campos , 90 mm, angulada
	1 (uno) mango de bisturíes, 120 mm
	1 (uno) Wagner tijeras para encías, rectas, 120 mm
	1 (uno) Wagner tijeras para encías, curvas, 120 mm
	1 (uno) tijeras estándar para iris, rectas, 115 mm
	1 (uno) Goldmann-Fox tijera para encías, dentada, recta, 130 mm
	1 (uno) tijeras Beebe para alambre y chapas, rectas, 10,5 cm
	1 (uno) tijeras Joseph plástica, rectas, 140 mm
	1 (uno) tijeras Beebee para alambre y chapas, dentada, rectas, 120 mm
	1 (uno) castroviejo porta aguja con cremallera, recto, 14 cm
	1 (uno) Crile Wood porta aguja, recto, 150 mm
	1 (uno) Mathieu porta aguja, recto, 1/1, 140 mm
	1 (uno) tijeras microquirúrgicas, 8 mm, curvas, 140 mm
	2 (dos) halsted mosquito pinza hemostática, 125 mm, recta
	2 (dos) pean pinza hemostática, modelo delgado, recta, 140 mm
	1 (uno) London College pinza
	1 (uno) Meriam pinza
	12 (doce) fórceps de extracción modelo inglés
	2 (dos) winter elevador para raíces
	1 (uno) bein elevador para raíz puntiagudo 2 mm
	1 (uno) bein elevador para raíz puntiagudo 3 mm
	1 (uno) bein elevador para raíz puntiagudo 4 mm
	1 (uno) Flohr elevador para raíces
	1 (uno) Heidbrink elevador para fragmentos
	2 (dos) Lucas cureta doble
	2 (dos) Hemingway cureta
	3 (tres) Miller colburn lima para hueso



	1 (uno) Ainsworth pinza para perforación de dique
	1 (uno) limpiador de sarro
	4 (cuatro) Miller colburn cureta
	1 (uno) limpiador de sarro
	3 (tres) Haubeil obturador para amalgama, doble,
	2 (dos) Gracey cureta doble
	3 (tres) White excavador doble
	1 (uno) Darby Perry excavador doble
	1 (uno) instrumento para obturación plástica,
	1 (uno) Ladmore obturador
	1 (uno) instrumento para obturación plástica,
	2 (dos) Heidemann instrumento para obturación
	2 (dos) White limpiador de sarro
	1 (uno) Jacquette limpiador de sarro
	1 (uno) Carby perry limpiador de sarro
	1 (uno) Cleveland limpiador de sarro
	1 (uno) Roser Koenig abreboza 160 mm
	1 (uno) Buchwald bajalengua 190 mm
	1 (uno) Middeldorpf separador 20 mm x 22 mm, 220mm, 1/2
	1 (uno) Langenbeck separador, 21cm, 35x7 mm, 1/2
	1 (uno) ILuniatschek obturador a gaza, 1/1, 190 mm
	2 (dos) estuche acero 18/8 500 mm x 200 mm x 120mm
	Todo el instrumental médico-quirúrgico requiere que el acero inoxidable sea grado AISI 304 o superior.
	<b>Productos fabricados en Argentina:</b>
	1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.
	3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.
	4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.
<b>CERTIFICACIONES DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Y</b> La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <p>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	Autorización del fabricante.
	Folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 30 - LÁMPARA RODANTE DE LUZ DIRECTA</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Lámpara de pie rodante articulada,
<b>UMDNS</b>	[12-276] Luces, para Reconocimiento
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Con brazo articulado que permita variación de altura de la lámpara, rotación y variación del ángulo de la misma.
	Estructura de acero, de base rodante de 5 patas y al menos dos frenos. El material debe ser resistente a la corrosión y a los desinfectantes de uso hospitalario.
	Apta para lámparas tipo LED
	Temperatura de color entre 4500 K y 5000 K
	Debe incorporar bombilla de luz fría
<b>ALIMENTACIÓN</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase

<b>CERTIFICACIONES DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p>Autorización del fabricante.</p>
	<p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p>
	<p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>

<b>SERVICIOS POST VENTA</b> <b>INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. - Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting. <b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. Se acepta testeo en depósito y entrega de certificado de buen funcionamiento. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria. <b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 31 - LAMPARA SCIALITICA RODANTE</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Lámpara de asistencia quirúrgica con base rodante
<b>UMDNS</b>	[12-282] Luces, para Cirugía
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Sistema de iluminación de LED que impida deslumbramiento o cansancio de la visión
	Campo luminoso uniforme y libre de sombras
<b>EMISION DE CALOR</b>	Intensidad lumínica de al menos 100.000 lux.
<b>CAMPO LUMINOSO</b>	Diámetro campo luminoso: al menos hasta 180mm, regulable.
<b>TEMPERATURA DE COLOR</b>	Temperatura de color entre al menos 4.600 y 5.000°K regulable
<b>MOVIMIENTOS Y REGULACIÓN</b>	Brazo con articulación de giro libre, facilidad de ubicación en cualquier posición requerida, con frenos.
	Intensidad lumínica regulable en forma electrónica.
<b>ACCESORIOS</b>	Debe poseer empuñaduras plásticas removibles esterilizables.
<b>ALIMENTACIÓN</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.

	<p>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <p>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por</p>

	<p>un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 32 - LARINGOSCOPIO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	<p>Dispositivo que permite visualizar el interior de la laringe y la faringe.</p> <p>Para pacientes Adultos y pediátricos.</p>
<b>UMDNS</b>	[12-293] Laringoscopios
<b>CARACTERISTICAS</b>	<p>Luz transmitida por fibra óptica.</p> <p>Iluminación automática con la rama en posición de operación y apagado al rebatir la misma.</p> <p>Mango metálico cromado o en acero inoxidable de superficie antideslizante.</p> <p>De tecnología LED.</p> <p>Con al menos, 1 rama Macintosh n° 2, 1 rama Macintosh n° 3, 1 rama Macintosh n° 4.</p>
<b>ACCESORIOS</b>	<p>Debe poseer caja o estuche para su guardado.</p> <p>3 lámparas de repuesto.</p>
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	Alimentación con pilas recargables, debe incluir pilas y cargador.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> </ul> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 33 - MANCUERNAS</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	



<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Set de pesas estilo mancuerna
<b>ELEMENTOS</b>	Mancuerna de fundición o de metal recubierta en goma antideslizante
<b>PESOS</b>	2 Mancuernas de 500 gramos cada una
	2 mancuernas de 1000 gramos cada una
	2 mancuernas de 2000 gramos cada una
	2 mancuernas de 4000 o 5000 gramos cada una
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p>Autorización del fabricante.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 34 - MESA EN ACERO INOXIDABLE</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Mesa de trabajo en acero inoxidable
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Construida totalmente en acero inoxidable AISI 316 o superior
	No debe poseer soldaduras a la vista ni rebabas
	Debe poseer entrepaño
<b>MEDIDAS</b>	2m (±0.1m) de largo x 0.6m (±0.1m) de ancho x 0.8m (±0.1m) de alto
<b>Garantía</b>	1 año
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de</p>

	fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 35 - MESA DE COMER</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Mesa de comer para sala de internación para uso del paciente.
<b>UMDNS</b>	[13-963] Mesas, para Cabecera
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>Estructura en C en perfiles de sección rectangular, mesa de apoyo y base con ruedas que acceda fácilmente por debajo de la cama permitiendo que el paciente pueda comer recostado.</p> <p>La estructura deberá estar construida en perfiles de acero, recubiertas con pintura epoxi o material de resistencia y durabilidad equivalente.</p> <p>Regulación de altura deberá ser con fijación a perilla entre 70cm y 110cm</p> <p>El plano de apoyo deberá ser realizado en melamina o material termoformado.</p> <p>Con 4 ruedas deberán ser en poliamida, o equivalente, tipo duales de al menos 50 mm. de diámetro. Al menos dos frenos.</p> <p>Las soldaduras deberán ser continuas y sin rebabas a la vista</p>
<b>DIMENSIONES</b>	0.70m (±0.1m) frente x 0.4m (±0.1m) profundidad x 0.7m. alto (±0.1m)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p>Autorización del fabricante.</p> <p>Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 36 - MICROSCOPIO BINOCULAR PARA CAMPO CLARO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Microscopio Binocular para Campo Claro
<b>UMDNS</b>	[18-284] Microscopios, Opticos, para Laboratorio, de Campo Claro
<b>OPTICA</b>	Óptica infinita con corrección de color, distancia para focal 45 mm, longitud del tubo: 180 ± 20 mm
<b>OCULARES</b>	Par de oculares 10X. Número de campo 20. Deben poseer tratamiento antifúngico.
<b>OBJETIVOS</b>	Revólver de 4 posiciones con objetivos de óptica planacromática corregida al infinito 4X (NA al menos 0.25), 10X (NA al menos

	0.265), 40X (NA al menos 0.9), y 100X (NA al menos 1.25). Deben poseer tratamiento antifúngico.
<b>ILUMINACION</b>	Sistema de iluminación LED incorporado, con diafragma de campo para iluminación Kohler.
<b>PLATINA</b>	Platina rectangular con controles XY . Mecanismo de enfoque por desplazamiento vertical de la platina; con controles macro y micrométricos coaxiales. Dimensiones de al menos 1430 x 135 mm (ancho x fondo). Rango de recorrido de al menos 75 x 30 mm (ancho x fondo) operación con la mano derecha o izquierda.
<b>CONDENSADOR</b>	Condensador de tipo Abbe, NA al menos 1.25
<b>ACCESORIOS</b>	Aceite de inmersión y funda. Todo artículo necesario que contribuya al normal funcionamiento del equipo.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol>

	La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 37 - MONITOR DE LATIDOS FETALES</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Monitor fetal apto para monitoreo gemelar.
<b>UMDNS</b>	[18-339] Cardiotocógrafos, Ante-Parto

<b>DISPLAY</b>	Display donde indique por lo menos, frecuencia cardíaca fetal y actividad uterina.
<b>PANTALLA</b>	Pantalla de al menos 6,5 pulgadas.
<b>FRECUENCIA DE TRABAJO</b>	Frecuencia de trabajo en el rango de 1 a 2.5 MHz. Debe ser del tipo doppler pulsado.
<b>POTENCIA DE TRABAJO</b>	Potencia de trabajo no mayor 10 mW/cm2.
<b>RANGO DE TRABAJO</b>	Rango de trabajo de por lo menos 50 - 210 BPM, con una precisión de +/- 1 BPM.
<b>ACTIVIDAD UTERINA</b>	Capacidad de medición de la actividad uterina.
<b>RANGO DE MEDICION</b>	Rango de medición de la contracción uterina de por lo menos 0 - 99 unidades.
<b>IMPRESORA</b>	Impresora térmica integrada.
	Papel termosensible de al menos 90 mm de ancho. Al menos, 10 unidades (rollo o resma).
<b>PULSADOR</b>	Pulsador para marca de los movimientos fetales.
<b>ALARMAS</b>	Visuales y acústicas.
	Alarmas mínimas: pérdida de frecuencia cardíaca
<b>ACCESORIOS</b>	2 transductores de ultrasonido.
	1 tocotransductor para detección de actividad uterina.
	1 pulsador de marcas de movimientos fetales.
	3 cintas elásticas reutilizables para los transductores.
	Debe incluirse todos los accesorios y cables operacionales del equipo, y que hagan a su correcto y mejor funcionamiento para el fin propuesto, sin perjuicio de que no se incluyan individualmente en el presente pliego.
<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V - 50 Hz monofásico y batería interna que permita al menos 1 hora de funcionamiento continuo.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Certificado ISO 13485 del fabricante. Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Registro de producto ante ANMAT. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Al menos una autorización de comercialización emitida un país miembro fundador de GHTE, a saber: - Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.
	- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.
	- SOR/98-282 de Canadá.
	- TGA Conformity Certification de Australia
	- PMDA pre-market approval de Japón
	Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.

	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 24 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 24 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 38 - MUEBLE DE GUARDADO USO MÉDICO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Mueble de guardado para uso médico.
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>Vitrina colgante metálica esmaltada o cromada con 2 puertas con vidrio, con llave, con 4 estantes graduables.</p> <p>Dos juegos de llaves de seguridad.</p>
<b>DIMENSIONES</b>	0,70 (±0.05m) x 0,35 (±0.05m) x 1,60 m (±0.1m) (ancho x largo x alto)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p>Autorización del fabricante.</p> <p>Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.</p>



	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 39 - MUEBLE ODONTOLOGICO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Mueble odontológico
<b>UMDNS</b>	[10-532] Armarios, Dentaes
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>Mueble rodante de acero inoxidable para guardado de elementos de odontología.</p> <p>Debe poseer al menos dos estantes interiores.</p>
<b>PUERTAS</b>	Al menos dos puertas.
<b>RUEDA</b>	Ruedas con al menos 1 freno
<b>MEDIDAS</b>	0,8 m frente (±0.1m) x 0,3 m profundidad (±0.05m) x 0,6 m alto (±0.1m)
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 40 - OXÍMETRO DE PULSO DEDO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Oxímetro de pulso portátil adulto/pediátrico.
<b>UMDNS</b>	[12-853]
<b>TIPO</b>	Debe ser tipo dedo con pantalla integrada al cuerpo del oxímetro



<b>PANTALLA</b>	Pantalla de LCD o LED
<b>DATOS EN PANTALLA</b>	Se deben ver datos alfanuméricos de SpO2 y frecuencia cardiaca por lo menos.
<b>RANGO DE MEDICIÓN</b>	Entre por lo menos 50-100%, con una resolución de 2% o mejor.
<b>RANGO DE PULSO</b>	Al menos entre 25 a 240 bpm. Resolución: 1bpm.
<b>ACCESORIOS</b>	Con estuche de guardado
<b>ALIMENTACIÓN</b>	A baterías, se debe incluir cargador y pilas recargables. Cargador para 220V 50 Hz monofásico.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Certificado ISO 13485 del fabricante. Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Registro de producto ante ANMAT. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Al menos una autorización de comercialización emitida un país miembro fundador de GHTF, a saber: - Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE. - Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU. - SOR/98-282 de Canadá. - TGA Conformity Certification de Australia - PMDA pre-market approval de Japón Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.

	<p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 41 - PANTOSCOPIO DE PARED</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Sistema de de diagnóstico oftalmológico y otológico de pared
<b>UMDNS</b>	[18-595] Otoscopios / Oftalmoscopios
<b>CARACTERISTICAS</b>	Set de diagnóstico compuesto por al menos 1 otoscopio y 1 oftalmoscopio
<b>OFTALMOSCOPIO</b>	Directo con mango antideslizable
	Con lámpara halógena o LED, con óptica coaxial y con sellado de óptica para evitar el polvo o la suciedad.
	Al menos 16 combinaciones de abertura y filtro.
	Filtro libre de rojo en cualquier apertura y al menos 20 lentes de enfoque con rango de al menos -20 a 30 dioptrías
	Alimentación a través de cable conectado a la base
	Cable de conexión a la base con alcance no menor a 1.5m
<b>OTOSCOPIO</b>	Deberá poseer lupa de vidrio incorporada
	Con lámpara halógena o LED.
	Con conector para otoscopia neumática
	Debe incluir al menos 4 espéculos de polipropileno reusables de diferentes medidas.
	Alimentación a través de cable conectado a la base
	Cable de conexión a la base con alcance no menor a 1.5m
<b>BASE</b>	Base en plástico de alta resistencia
	Con espacio para los elementos ofertados
<b>ACCESORIOS</b>	Deben proveerse los elementos necesarios (transformadores, adaptadores, cables, sistema de fijación para pared, etc.) para la instalación del equipo y garantizar su normal funcionamiento.

<b>ALIMENTACIÓN ELÉCTRICA</b>	220 ± 10% V, 50 Hz, monofase
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	Autorización del fabricante.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.

<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. - Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.
	<b>Capacitación mínima por cada equipo:</b> - 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo. - 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento. El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo. El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periodico, 3) malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.
	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 42 - PEDIOMETRO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Pediómetro portátil
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Pediómetro portátil de fácil lectura, liviano y plegable, con superficie de apoyo lisa y rígida, con tope rígido fijo para la cabeza y superficie rígida deslizante para los pies
	Material hipoalergénico y resistente a la corrosión.
<b>RANGO</b>	De al menos 10 a 110cm de rango de medición horizontal para medir bebés y niños pequeños.
<b>ESCALA</b>	Milimétrica.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Manual de usuario y folleto técnico en español.
	Compromiso de disponibilidad de repuestos por 3 años en caso de adjudicación.

	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <p>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 43 - SET DE PELOTAS DE BOBATH</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Conjunto de balones de material suave y resistente de gran diámetro, rellenos de aire, para fisioterapia, rehabilitación y ejercicio físico.
<b>UMDNS</b>	-
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>De diferentes colores.</p> <p>De construcción anti-explosión, resistente a elementos punzo cortantes.</p> <p>1 (un) balón de 45 cm de diámetro.</p> <p>1 (un) balón de 55 cm de diámetro.</p> <p>1 (un) balón de 65 cm de diámetro.</p> <p>1 (un) balón de 75 cm de diámetro.</p> <p>1 (un) balón de 85 cm de diámetro, para esferodinamia.</p>
<b>ACCESORIOS</b>	Debe incluirse todos los accesorios que hagan a su correcto y mejor funcionamiento para el fin propuesto, sin perjuicio de que no se incluyan individualmente en el presente pliego.
<b>DOCUMENTACIÓN A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p>Autorización del fabricante.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.

	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 44 - MEDIDOR DE PH</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Medidor de PH
<b>UMDNS</b>	[15-164] Medidores de pH
<b>CARACTERISTICAS</b>	Ph-metro de mano con sonda de temperatura de acero inoxidable.
<b>RANGO PH</b>	0.00 a 14.00 pH.
<b>RESOLUCION PH</b>	0.01pH.
<b>EXACTITUD PH</b>	±0.02 pH.
<b>RANGO MV</b>	±1000 mV.
<b>RESOLUCION MV</b>	1mV.
<b>RANGO DE TEMPERATURA</b>	0 hasta 100.0°C.
<b>RESOLUCION TEMPERATURA</b>	0.1°C.
<b>COMPENSACION TEMPERATURA</b>	Automática o fijada a 25°C.
<b>CALIBRACION DE PH</b>	Calibración con trazabilidad NIST. Automática con tres valores de buffer.
<b>ACCESORIOS</b>	Buffers de calibración. Maletín de transporte. Todo artículo necesario que contribuya al normal funcionamiento del equipo.
<b>CARGADOR DE BATERIA</b>	Se debe incluir batería recargable con cargador de batería, o adaptador de CC para fuente de 220 ± 10% V, 50 Hz monofásica
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> <li>- Certificado de calibración vigente con trazabilidad NIST.</li> </ul> <p><b>Capacitación mínima por cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 04 (cuatro) horas, dirigidas a usuarios del equipo.</li> <li>- 02 (dos) horas, dirigidas al personal de mantenimiento.</li> </ul> <p>El oferente deberá certificar que la persona que impartirá las capacitaciones al personal médico y técnico fue entrenada por el fabricante del equipo.</p> <p>El técnico deberá preparar un registro de las personas capacitadas para registrar la capacitación brindada. Dicho registro deberá ser firmado por las personas capacitadas. La capacitación para usuarios incluirá al menos: 1) Modalidad de funcionamiento normal, 2) limpieza y mantenimiento diario y periódico, 3)</p>



	<p>malfuncionamientos, 4) principales riesgos en el uso del equipamiento.</p> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. El proveedor deberá realizar una prueba de seguridad eléctrica una vez instalado el equipo los resultados certificado por un técnico ingeniero biomédico se deberán entregar a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 45 - JUEGO DE MICROPIPETAS AUTOMÁTICAS</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Juego de Micro Pipetas unicanal graduable de distintos rangos.
<b>UMDNS</b>	[15-166] Pipetas
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Con expulsión automática de la punta de la pipeta.
	Con indicador de volumen compuesto por tres dígitos mínimo.
	Autoclavable.
<b>RANGO DE VOLUMEN</b>	Juego de al menos 6 piezas con los siguientes rangos de volumen:
	0,2-2 µL
	1-10 µL.
	20-100 µL
	50 - 200 µL
	200 - 1000 µL
	1000 - 5000 µL
<b>ACCESORIOS</b>	Bolsa de al menos 1.000 puntas para pipetas.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Certificado ISO DIN EN ISO 8655-1;
	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 46 - SET DE INSTRUMENTAL PARA CURACIONES</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Set de elementos para enfermería.
<b>UMDNS</b>	[15-621] Instrumental para microcirugía
<b>ELEMENTOS: se aceptan medidas con un 10% de diferencia de las indicadas</b>	1 (uno) mango de bisturíes, 12 cm
	1 (uno) tijeras, roma/aguda, rectas 15 cm
	1 (uno) Crile Wood porta aguja, recto, 15 cm
	1 (uno) pinza de disección 1x2 dientes, 14 cm
	1 (uno) pinza de disección 14 cm
	1 (uno) Crile pinza hemostática, titanio, 14 cm, recta
	1 (uno) Kocher pinza hemostática fina , recta, 14 cm

	<p>1 (uno) estuche acero con tapa perforada para esterilización de los instrumentos del set en autoclave.</p> <p>Todo el instrumental médico-quirúrgico requiere que el acero inoxidable sea grado AISI 304 o superior</p>
<b>CARACTERÍSTICAS MECÁNICAS:</b>	<p>Todo el instrumental médico-quirúrgico requiere que el acero inoxidable sea grado AISI 304 o superior, en concordancia con ISO 7153-1 y con cualquiera de las siguientes dos normas: DIN 58298 o ASTM F899.</p> <p>Todos los materiales resistentes a la corrosión, a la aplicación de desinfectantes de uso hospitalario:</p> <p>Los agentes de común utilización en el ambiente médico y quirúrgico.</p> <p>Lavado con agua y jabón detergente.</p> <p>Lavado con solución de alcohol etílico al 70% con o sin nitrito.</p> <p>Lavado con hipoclorito de sodio.</p> <p>Solventes de uso hospitalario.</p> <p>Líquidos biológicos.</p> <p>Manchas histológicas.</p> <p>Todo el instrumental médico-quirúrgico debe ser esterilizable en autoclave a 134 °C.</p>
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Folleto técnico en español.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 47 - SET DE INSTRUMENTAL PARA TRAQUEOTOMÍA</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Set de instrumentos que permiten realizar la traqueotomía en pacientes adultos
<b>CADA SET DEBERÁ CONTENER, COMO MÍNIMO, LOS SIGUIENTES ELEMENTOS: se aceptan medidas con un 10% de diferencia de las indicadas</b>	Una pinza Foerster porta esponja, estriada 25 cm, con cremallera, recta.
	Un (1) mango de bisturí 13.5cm.
	Un (1) mango de bisturí 12cm
	Una (1) tijera Metzembraum curva 18cm.
	Una (1) tijera curva mayo 14.5cm derecha.
	Un (1) hegar mayo porta aguja, 16cm recto.
	2 (dos) pinzas hemostáticas Rochester Pean, curva, 16 cm.
	2 (dos) pinzas hemostáticas Rochester Ochsner, recta, 16cm.
	Una (1) pinza de disección 16cm.
	Una (1) pinza de disección, 1x2 dientes, 16,0 cm.

	Una (1) pinza de disección 2x3 dientes, 20cm.
	Un (1) separador Farabeuf doble pareja, 15cm.
	Dos (2) separadores Langenbeck mini pala 10 x 6mm, 16cm de largo.
	Un (1) tubo traqueal Jackson 8mm.
	Un (1) tubo traqueal Jackson 9mm
	Una (1) pana de acero inoxidable de 1.8 litros.
	Caja o contenedor rectangular: conformada por el fondo de caja o contenedor y su respectiva tapadera. Ambas piezas fabricadas en aluminio anodizado; con tapadera perforada y fondo no perforado. El fondo y la tapadera deberán ser construidos en una sola pieza. La tapadera deberá incluir filtros. La caja o contenedor deberá permitir la esterilización de una vez de todos los instrumentos del set a menos de la pana.
<b>CARACTERÍSTICAS MECÁNICAS:</b>	Todo el instrumental médico-quirúrgico requiere que el acero inoxidable sea grado AISI 304 o superior, en concordancia con ISO 7153-1 y con cualquiera de las siguientes dos normas: DIN 58298 o ASTM F899.
	Todos los materiales resistentes a la corrosión, a la aplicación de desinfectantes de uso hospitalario:
	Los agentes de común utilización en el ambiente médico y quirúrgico.
	Lavado con agua y jabón detergente.
	Lavado con solución de alcohol etílico al 70% con o sin nitrito.
	Lavado con hipoclorito de sodio.
	Solventes de uso hospitalario.
	Líquidos biológicos.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Manchas histológicas.
	Todo el instrumental médico-quirúrgico debe ser esterilizable en autoclave a 134 °C.
<b>Productos fabricados en Argentina:</b> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>	

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Folleto técnico en español.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 48 - SILLA DE EXTRACCIONES</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Sillón para pacientes durante la extracción de sangre
<b>UMDNS</b>	[10-789] Sillas, para Extracción de Sangre
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Estructura metálica de acero inoxidable, acero recubierto con pintura epoxy con material de características equivalentes.
	Con asiento, respaldo y apoyabrazos en material lavable e impermeable
	Asiento, respaldo y apoyabrazos acolchados con goma espuma de poliuretano expandible, de densidad de al menos 24 kg/m3 y de al menos 10 mm de espesor.
	Tapizada con tela lavable.
	Apta para soportar pacientes-al menos 120 Kg
	Respaldo y pieceras móviles que alcancen la posición horizontal.
	Debe poseer apoyabrazos móviles y ajustables en altura.

<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	Autorización del fabricante.
	Certificado ISO 9001 del fabricante o del oferente.
	Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.
	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 49 - SILLA DE RUEDAS</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Silla de ruedas para el traslado de pacientes intrahospitalarios
<b>UMDNS</b>	16-949 Sillas de Ruedas, Mecánicas
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Silla de ruedas de cuero sintético para adultos
	Estructura de caño de acero revestido en tratamiento con cromado, acero inoxidable o mejor.
	Apoya pies desmontables
	Tapizado en cuerina antialérgico lavable o material de características similares
	Ruedas macizas fabricadas en goma o caucho: delanteras de al menos 200mm y traseras de al menos 600mm montadas sobre rodamientos
	Frenos por palanca en ambos lados
	Plegable
	Asiento de al menos 50cm de ancho.
	Debe poder soportar un peso mínimo de 150kg
	Con soporte para suero desmontable en acero inoxidable
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTF. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.



	<p>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <p>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</p> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> <li>- Un manual de servicio técnico en español que incluya como mínimo: procedimientos de mantenimiento preventivo, desarmes, listado de partes, diagramas funcionales y troubleshooting.</li> </ul> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p>

	<b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 50 - SOPORTE PARA SUERO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Soporte para suero
<b>UMDNS</b>	[12-177] Postes para Recipientes de Líquidos Intravenosos
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>Base con al menos 5 ruedas, deberán ser de al menos 80 mm de diámetro y al menos 1 freno.</p> <p>Altura ajustable en el rango de 1600 a 200mm como mínimo.</p> <p>Con al menos 2 ganchos que soporten al menos 2kg cada uno.</p> <p>Construido en acero inoxidable AISI 304 o superior.</p> <p>Deberá soportar al menos una bomba de infusión de 4kg.</p> <p>Las soldaduras deberán ser continuas y sin rebabas a la vista.</p>
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p>Certificado ISO 9001 del fabricante u oferente</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Folleto técnico en español.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>
<b>LOTE N° 51 - TENSÍÓMETRO ANEROIDE DE PIE</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Dispositivo para medir presión no invasiva.
<b>UMDNS</b>	[16-156] Esfigmomanómetros Aneroides
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	<p>Tensiómetro aneroide con soporte de pie rodante.</p> <p>Visor orientable.</p> <p>Debe incluir una (1) manguera de goma de espiralada.</p> <p>Debe incluir una (1) pera con robinete para liberación de presión en forma manual.</p> <p>Rango de medición de 0 - 300 mmHg.</p> <p>Dos (2) brazaletes con cierre de velcro reutilizables, inflable manualmente, para adultos.</p> <p>Soporte con al menos 4 ruedas y cesto metálico para el guardado del manguito y la perita de goma.</p>

<b>CERTIFICACIONES DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<p><b>Productos fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE.</li> <li>3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado.</li> <li>4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTE, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p>
	<p>Autorización del fabricante.</p>
	<p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p>
	<p>Compromiso de disponibilidad de repuestos y accesorios por 5 años en caso de adjudicación.</p>
	<p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>

<b>SERVICIOS POST VENTA</b> <b>INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<b>Documentación a entregar con cada equipo:</b> - Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo. <b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria. <b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.
<b>LOTE N° 52 - TENSIÓMETRO MURAL ANEROIDE ADULTO</b>	
<b>ESPECIFICACIONES SOLICITADAS</b>	
<b>DESCRIPCIÓN GENERAL</b>	Tensiómetro para la medida de la presión arterial en forma manual.
<b>UMDNS</b>	[16-156] Esfigmomanómetros Aneroides
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	Tensiómetro aneroide mural.
	Con canasta metálica para guardado del manguito y pera de goma.
	Debe incluir una (1) manguera de goma de espiralada.
	Debe incluir una (1) pera con robinete para liberación de presión en forma manual.
	Reloj medidor de por lo menos 10 cm x 10 cm.
	Rango de 0 - 300 mmHg
	Libre de látex y mercurio.
	Dos (2) brazaletes con cierre de velcro reutilizable, inflable manualmente, tamaño adulto.
	Dos (2) brazaletes con cierre de velcro reutilizable, inflable manualmente, tamaño pediátrico.
<b>CERTIFICACIONES Y DOCUMENTOS A ENTREGAR CON LA OFERTA</b>	<b>Productos fabricados en Argentina:</b> 1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento de la oferta. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante. 2. Si el dispositivo realiza mediciones, se debe presentar certificado de calibración emitido por un organismo acreditado reconocido por ANMAT o por la autoridad regulatoria nacional de uno de los países miembros fundadores del GHTE. 3. Si el dispositivo utiliza partes/accesorios/insumos estériles, la planta esterilizadora y el proceso de esterilización deben estar certificados bajo norma ISO 13485 y se debe presentar dicho certificado. 4. Certificado de registro del fabricante ante ANMAT. Para los dispositivos médicos se aceptará también la presentación de certificado ISO 13485 emitido por un organismo notificado. La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.

	<p><b>Productos no fabricados en Argentina:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Registro de producto ante ANMAT vigente al momento del ingreso en el país. Este registro debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</li> <li>2. Al menos una autorización de comercialización emitida por un país miembro fundador de GHTF, a saber: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Certificado de conformidad con la regulación europea de dispositivos médicos 2017/745 o marca CE del equipo de acuerdo a 93/42/CEE.</li> <li>- Autorización FDA (Food and Drug Administration) de EEUU.</li> <li>- SOR/98-282 de Canadá.</li> <li>- TGA Conformity Certification de Australia</li> <li>- PMDA pre-market approval de Japón</li> </ul> </li> </ol> <p>Esta certificación debe presentarse para todos aquellos accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Certificado ISO 13485 del fabricante emitido por un organismo notificado.</li> </ol> <p>La documentación debe presentarse para todos aquellos productos, accesorios e insumos ofertados que no fueran producidos por el mismo fabricante.</p> <p>Autorización del fabricante.</p> <p>Manual de usuario y folleto técnico en español.</p> <p>Compromiso de disponibilidad de repuestos y accesorios por 5 años en caso de adjudicación.</p> <p>Declaración del oferente de garantía de los bienes ofertados por 12 meses a partir de la entrega, en caso de adjudicación, cubriendo con garantía del fabricante los defectos de fabricación y con garantía del contratista o seguro los eventuales daños causados en el transporte realizado por el contratista hasta la entrega. El oferente acepta explícitamente la condición que la prueba que el defecto lamentado por la unidad beneficiaria no sea de fabricación estará a cargo del contratista.</p>
<b>SERVICIOS POST VENTA INCLUIDOS EN LA OFERTA</b>	<p><b>Documentación a entregar con cada equipo:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Un manual de usuario en español con las indicaciones para su uso debe ser entregado con cada equipo. Este documento deberá incluir los principios de funcionamiento, riesgos asociados al uso e indicaciones de limpieza y mantenimiento necesarias para garantizar el funcionamiento adecuado del equipo.</li> </ul> <p><b>Instalación y puesta en marcha:</b> el equipo debe ser ensamblado, instalado y testeado funcionalmente en la unidad de destino. Se deberá entregar un certificado de instalación a la unidad beneficiaria.</p> <p><b>Garantía de 12 meses</b> que se hace efectiva en el lugar elegido por el proveedor (lugar de instalación, taller en el país o lugar de fabricación) siendo los eventuales costos de envío del equipo a cargo del proveedor.</p>

### C. Requerimientos de entrega:

Los sitios de entrega se encuentran definidos en el **Anexo - Sitios de Entrega**.

### Plazos de Entrega

Los plazos de entrega para cada uno de los Lotes se encuentran detallados en el siguiente cuadro. Los plazos están expresados en días corridos contados a partir de la suscripción de la respectiva Orden de Compra.

LOTE	DESCRIPCIÓN	CANTIDAD TOTAL	PLAZO DE ENTREGA EXPRESADO EN DÍAS CORRIDOS
1	ANDADOR CON RUEDAS	4	45
2	ARMARIO PARA MEDICAMENTOS	34	45
3	BALANZA NEONATAL	34	60
4	BALANZA MECÁNICA	86	60
5	BAÑO CON TERMOSTATO	12	60
6	BIOMBO MÓVIL DE TRES CUERPOS	60	60
7	CAMA DE INTERNACIÓN GENERAL	106	60
8	CAMA PARA SHOCKROOM	30	60
9	CAMA TERAPIA INTENSIVA	12	60
10	CAMILLA DE OBSERVACIÓN ADULTOS	82	60
11	CAMILLA DE TRANSPORTE	10	45
12	CAMILLA DE EXAMEN GINECOLÓGICO	14	45
13	CARRO DE CURACIONES	144	60
14	CARRO DE TRANSPORTE AUXILIAR DE MEDICACIÓN	10	45
15	CARRO DE TRANSPORTE DE MATERIALES	36	45
16	CARRO PORTA EQUIPO	11	45
17	CENTRIFUGA DE MESA	24	60
18	CITOCENTRIFUGA	12	60
19	COLCHONETA	40	45
20	COLPOSCOPIO	18	60
21	ESCALERA SANITARIA DE DOS PELDAÑOS	86	45
22	ESPALDAR SUECO	8	45
23	ESTETOSCOPIO ADULTO	6	45
24	ESTUFA DE CULTIVO	12	60
25	ESTUFA DE ESTERILIZACIÓN DE LABORATORIO	12	60
26	FREEZER VERTICAL -20°C	22	60
27	HELADERA PARA MEDICAMENTOS (2 a 8°C)	16	60
28	HELADERA PARA MEDICAMENTOS (8 a 15°C)	16	60
29	INSTRUMENTAL PARA EXTRACCIONES, OBTURACIONES, ENDODONCIA Y EXODONCIA	24	60
30	LÁMPARA RODANTE DE LUZ DIRECTA	78	60
31	LAMPARA SCIALITICA RODANTE	20	60
32	LARINGOSCOPIO	24	60
33	MANCUERNAS	80	45
34	MESA DE ACERO INOXIDABLE	14	60
35	MESA DE COMER	118	60

36	MICROSCOPIO BINOCULAR PARA CAMPO CLARO	12	60
37	MONITOR DE LATIDOS FETALES	14	60
38	MUEBLE DE GUARDADO USO MÉDICO	86	45
39	MUEBLE ODONTOLÓGICO	12	45
40	OXÍMETRO DE PULSO DE DEDO	110	60
41	PANTÓSCOPIO DE PARED	82	60
42	PEDIÓMETRO	34	45
43	SET DE PELOTAS DE BOBATH	40	45
44	MEDIDOR DE PH	12	60
45	JUEGO DE MICROPIPETAS AUTOMÁTICAS	12	60
46	SET DE INSTRUMENTAL PARA CURACIONES	8	60
47	SET DE INSTRUMENTAL PARA TRAQUEOTOMÍA	8	60
48	SILLA DE EXTRACCIONES	10	45
49	SILLA DE RUEDAS	20	45
50	SOPORTE PARA SUERO	174	45
51	TENSÍOMETRO ANEROIDE DE PIE	31	60
52	TENSÍÓMETRO MURAL ANEROIDE ADULTO	242	60

Se recomiendan entregas parciales, considerando que la totalidad de los bienes debe ser entregada en el plazo máximo requerido.

En aquellos lotes respecto de los cuales se solicita la instalación y puesta en funcionamiento de los bienes, la misma también deberá finalizarse dentro del plazo de entrega establecido.

#### Requerimientos de entrega – Tabla comparativa de datos - Requerimientos en cuanto a servicios relacionados

Requerimientos de Entrega	
<b>Plazo de Entrega</b>	<p>Todos los bienes serán entregados (e instalados y puestos en funcionamiento, en aquellos casos que corresponda según lo establecido en la especificación técnica), según el cronograma del apartado <b>C. Requerimientos de entrega - Plazos de Entrega</b> de la Sección II - Lista de Requerimientos.</p> <p>Los plazos indicados corresponden a días corridos, desde la suscripción de la correspondiente Orden de Compra.</p>
<b>Lugar de entrega y normas Incoterms</b>	<p>Los bienes adquiridos deberán ser entregados, (e instalados y puestos en funcionamiento, en aquellos casos que corresponda según lo establecido en la especificación técnica) en los sitios de entrega determinados en el <b>Anexo - Sitios de Entrega</b>, conforme a las cantidades indicadas.</p> <p>A. Los bienes que provengan de Argentina o previamente nacionalizados</p> <p>a.1. Los bienes que provengan de Argentina o previamente nacionalizados se cotizarán EXW (según Incoterms 2010) + transporte (incluidas las operaciones de carga y descarga de la mercadería) y seguro hasta el lugar de destino siguiendo el Formulario D1.</p> <p>a.2. El proveedor deberá entregar a UNOPS la siguiente documentación, con 10 días de antelación a la entrega de la mercadería en el destino convenido:</p> <p>i) copia de la factura del Proveedor en que se indique una descripción, la cantidad, el precio unitario y el monto total de los bienes;</p> <p>(ii) nota de entrega, recibo de ferrocarril o recibo para transporte por camión;</p> <p>(iii) certificado de garantía del fabricante o Proveedor;</p>



	<p>(iv) certificado de inspección emitido por la entidad inspectora autorizada e informe de inspección de la fábrica del Proveedor, y</p> <p>(v) certificado de origen.</p> <p>B. Bienes que provengan del exterior</p> <p>b.1: Los bienes a importar deberán cotizarse DAP lugar de destino convenido (según Incoterms 2010), incluida la descarga de los bienes en el depósito indicado, siguiendo el Formulario D2.</p> <p>b.2. Los bienes provenientes del exterior serán importados a través del mecanismo de franquicia diplomática y la demora en la entrega de la documentación por parte del proveedor causará demoras en la obtención de la misma.</p> <p>El proveedor deberá entregar a UNOPS la siguiente documentación, con 21 días de antelación al arribo de mercadería al puerto del lugar de destino convenido para la tramitación de la mencionada franquicia y su posterior importación:</p> <p>1) copias de la factura del Proveedor en que se indiquen la descripción, cantidad, precio unitario y monto total de los bienes;</p> <p>(ii) Dos copias del conocimiento de embarque negociable, limpio a bordo, con la indicación “flete pagado” y dos copias del conocimiento de embarque no negociable;</p> <p>(iii) copias de la lista de embarque, con indicación del contenido de cada bulto;</p> <p>(iv) certificado de seguro;</p> <p>(v) certificado de garantía del fabricante o Proveedor;</p> <p>(vi) certificado de inspección, emitido por la entidad inspectora autorizada, y el informe de inspección de la fábrica del Proveedor,</p> <p>(vii) certificado de origen, y</p> <p>(viii) Certificación Seguridad Eléctrica según Resolución 169/2018 de la Secretaría de Comercio.</p> <p>b.3. El precio cotizado bajo condición DAP incluirá además todos los gastos y/o costos que se requieran afrontar para la entrega de los bienes en el lugar de destino final –incluidos los de tramitación y gestión de la importación–, excepto los derechos de importación cubiertos por la franquicia diplomática.</p> <p>UNOPS deberá recibir la documentación antes mencionada en los plazos arriba indicados, si no los recibiera el proveedor será responsable por todos los gastos resultantes de su falta de cumplimiento</p>
<b>Embalaje y palletizado</b>	<p>El adjudicatario embalará los bienes a suministrar, en la forma necesaria para impedir que se dañen o deterioren durante el transporte al lugar de destino final indicado. El embalaje deberá ser adecuado para resistir, sin limitaciones, su manipulación brusca y descuidada durante el tránsito y su exposición a temperaturas extremas, la sal y las precipitaciones durante el tránsito o su almacenamiento en espacios abiertos. En el tamaño y peso de los embalajes se tendrá en cuenta, cuando sea el caso, la lejanía del lugar de destino final de los bienes y la carencia de equipo pesado de carga y descarga en todos los puntos de tránsito hasta los lugares de destino final.</p> <p>Embalaje reducido: El licitante minimizará la cantidad de embalaje necesario al mismo tiempo que garantiza la entrega segura de los productos. Los licitantes deberán presentar un plan que resuma: cómo se minimizará el embalaje del producto y la cantidad de material que se espera ahorrar (por peso); Los ahorros esperados asociados con estas</p>

	<p>reducciones de embalaje (si fuera el caso); Cómo se supervisarán y comunicarán a UNOPS las reducciones de embalaje durante la ejecución del contrato.</p> <p>Será de total responsabilidad del adjudicatario el transporte de los bienes desde su lugar de fabricación/provisión hasta los lugares de entrega dispuestos en este pliego. El Comprador no asumirá ningún costo de transporte o mano de obra que se requiera para la entrega del equipamiento en los sitios indicados.</p> <p>En caso de entregar los bienes paletizados, deberá hacerlo utilizando EUROPALET 1200x800 mm o Palet AMERICANO o STANDARD 1200x 1000. Para ambos casos la altura total del palet incluyendo su carga deberá encontrarse entre 1200 mm y 1500 mm</p>
<b>Derecho de UNOPS de modificar cantidades</b>	<p>En el momento de adjudicación del contrato, UNOPS se reserva el derecho de modificar la cantidad de los bienes y servicios relacionados especificados supra, siempre que la variación no supere un 20%, sin ningún cambio en los precios unitarios u otros términos y condiciones del llamado a licitación.</p>