



**CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL
HOSPITAL SAN CARLOS
SUB AREA DE CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA**

COMPRA DIRECTA N° 2017CD-000065-2401

Fecha de Publicación: Miércoles 22 de noviembre de 2017

La Sub-Área de Contratación Administrativa del Hospital San Carlos, debidamente autorizado, lo invita a participar en la Compra Directa **No. 2017CD-000065-2401**, tramitada con el objeto de adquirir **“Insumos Médicos para Curaciones y Ostomías”**. Se recibirán ofertas para dicha compra, desde el momento de la publicación del concurso y hasta el **día 29 de Noviembre del 2017**, al ser las **13:00 horas**, e inmediatamente se realizará la apertura correspondiente en la Oficina de la Sub-Área de Contratación Administrativa, ubicada en la planta alta del Edificio de Gestión de Bienes y Servicios del Hospital San Carlos. Es indispensable analizar las condiciones técnicas, administrativas y legales que integran la compra, por cuanto conforman la base que sustentará la adjudicación del procedimiento.

Cabe mencionar que éste procedimiento de contratación, será regulado por las **“CONDICIONES GENERALES PARA LA CONTRATACION ADMINISTRATIVA INSTITUCIONAL DE BIENES Y SERVICIOS DESARROLLADA POR TODAS LAS UNIDADES DESCONCENTRADAS Y NO DESCONCENTRADAS DE LA CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL”**.

1. CONDICIONES TÉCNICAS

ITEM	CANT ANUAL DE REFERENCIA.	UN	CÓDIGO	ARTÍCULO	CARACTERISTICAS SOLICITADAS	I ENTREGA
1	50	UD	2-15-01-0001	Apósito antimicrobiano con tecnología de micro corriente inalámbrica	Apósito antimicrobiano de tecnología de micro corriente inalámbrica, con micro celdas que contengan 0,9mg de plata elemental y 0,3mg de zinc elemental por centímetro cuadrado, los cuales deben producir micro corrientes de bajo nivel cuando haya presencia de humedad, debe contener mediante una superficie de poliéster en un patrón de matriz punteado la plata y del zinc, las cuales deben actuar como micro bacterias que inhiban el crecimiento de microorganismos dentro del apósito, medida de 10x10cm (-1cm). De calidad similar o superior a Procellera .	10
2	80	UD	2-18-01-1107	Hidrogel debridante, en forma de gel, hecho con base en alginato de calcio y carboximedil celulosa	Gel para hidratación de heridas, desbridamiento y cicatrización de heridas compuesto de Alginato de Calcio y Sodio, Carboximetilcelulosa Sódica en una fórmula en gel que promueva un ambiente húmedo ideal para la cicatrización. Tubo colapsible de aluminio con tapa de rosca conteniendo 85 gramos (+-5g). De calidad similar o superior a SAF-GEL	10
3	50	UD	2-18-02-1102	Apósito de espuma hidrofílica altamente absorbente impregnado con antimicrobiano polihexametile no biguanida al 0.5%	Apósito antimicrobiano de espuma hidrofílica, estéril, de polihexametileno de biguanida al 0,5%, extra absorbente en exudado de moderado a abundante, de textura suave y flexible, que permita la transmisión de vapor húmedo. Que en sus poros se acumule el exudado de manera que lo retenga y proporcione un ambiente ideal para acelerar la cicatrización, efectivo con las bacterias comunes de manera que requiera cambio hasta por 7 días, no adherible, no oclusivo, que no produzca maceración en los bordes. Indicado para heridas quirúrgicas y traumáticas, úlceras por presión, úlceras venosas y diabéticas, laceraciones, abrasiones, quemaduras superficiales, como apósito secundario o de cubierta en heridas cavitadas, en abdomen abierto, en terapia de presión negativa, heridas infectadas, colonizadas. Medida 10x10cm (+-1cm) Similar o superior a Kendall Foam AMD	10

4	50	UD	2-93-01-0041	Apósito de hidrofibra	Apósito de Hidrofibra no entrelazado en almohadilla, suave y estéril, compuesto de fibras hidrocoloides 100% Carboximetilcelulosa Sódica, polisorbato, que sea altamente absorbente y moldeable que absorba los líquidos de la herida y cree un gel suave que mantenga un ambiente húmedo con el fin de apoyar el proceso de cicatrización del organismo y ayudar al desbridamiento autolítico sin dañar el tejido recién formado, que su dispersión vertical encierre el exudado en el apósito para reducir el riesgo de maceración de la piel. Medida 10x10cm (+5cm). De calidad similar o superior a AQUACEL	10
5	50	UD	2-93-02-0027	Apósito estéril primario no adherente de gasa absorbente con petrolato	Gasa impregnada con antimicrobiano tribromofenato de bismuto 3% y petrolato, la gasa debe mantener un ambiente húmedo óptimo para la cicatrización de la herida, antibacterial, desodorante, que provea una barrera contra bacterias, que permita el desbridamiento autolítico, que favorezca la granulación, no adherible. Medidas de 3 x 9 pulgadas (+2pulgadas)	10
6	1	UD	2-93-02-0051	Apósito para quemados membrana con plata.	Apósito de regeneración para quemados con hidrofibra reforzado con nilón en forma de guante, debe estar impregnado de argénica, antimicrobiano, absorbente, suave, estéril, no tejido e hidroentrelazado, compuesto de carboximetilcelulosa sódica, 1,2% de plata iónica, nylon y poliéster. El apósito debe absorber grandes cantidades de líquido y bacterias de la herida y debe generar un gel suave, se debe desprender por si solo sin causar trauma en el lecho de la herida, debe lograr un ambiente húmedo para el desbridamiento autolítico y cicatrización. Medidas 5,5X7,5cm (+2,5cm). De calidad similar o superior a Aquacel AG BRUN GLOVE .	1
7	24	UD	2-93-03-0018	Ungüento hidratante compuesto por vitamina A y B6, lanolina, hidróxido de magnesio y aluminio y sales de zinc.	Humectante protector de la piel, debe contener zinc iónico, vitaminas A, B6, minerales Ca, Mg, Na y Emolientes, de PH ligeramente ácido para un adecuado crecimiento epitelial, que promueva la debridación autolítica, que mejore el crecimiento epitelial y la cicatrización de la herida, antioxidante hidratante, protector y restaurador de la piel. En presentación de aerosol o spray conteniendo de 100 a 120ml. Indicado en dermatitis, resequeadad en pacientes diabético o renales, prevención de escara, excoriaciones, laceraciones, irritación, quemaduras. De calidad similar o superior a Dermagran	5
8	40	UD	2-93-05-0002	Venda de gasa en rollo con AMD (polihexametileno o biguanide 0,2%) impregnado en el apósito.	Rollo de venda antimicrobiano de gasa, estéril, hipoalergénico, impregnado con antimicrobiano al 0,2% Polihexametileno Biguanida, con excelente absorción y aireación superior, flexible, que evite la colonización de bacterias comunes dentro del apósito hasta por tres días, no adherible, sus bordes debe estar terminados de manera que elimine motas, pelusa o hilachas, que pueda ser usado tanto en apósito primario como secundario. Indicado en pacientes quemados, con úlceras en miembros inferiores, con Terapia de Presión Negativa, Cirugías Ortopédicas, y en fijación de dispositivos. Medidas 11,43cm x 3,75mts (-+ 2cm / 0,26mts).	5
9	80	UD	2-93-03-0012	Gel compuesto por carboximetilcelulosa hidroxietilcelulosa glicerol, solución ringer.	Gel hidroactivo, compuesto por Glicerol, Hidroxietilcelulosa, Carboximetilcelulosa y solución Ringer, indicado para heridas secas, de manera que facilite el desprendimiento de placa necrótica mediante la aportación constante de humedad en la herida, que sea en forma de jeringa de manera que permita la aplicación del gel directamente en el lecho de la herida, presentación con sistema de cierre de manera que éste permita aprovechar todo el producto realizando varias aplicaciones. Tubo o Jeringa de 15 a 20 gramos. De calidad similar o superior a Hydrosorb .	10

10	24	UD	2-93-03-0016	Gel hidrofilico tipo pomada, compuesta por zinc iónico, vitamina A, vitamina B6, magnesio, calcio y sodio.	Gel tipo pomada o ungüento hidrofilico, libre de látex, no tóxico, compuesto de zinc iónico, vitamina A, vitamina B6, y Minerales Ca, Mg, Na, debe contener lanolina anhidra de grado farmacéutico, petrolato blanco, ungüento hidrofilico, clorhidrato de piridoxina, laurilsulfato sódico, propilenglicol, metilparaben y propilparaben, debe promover la debridación autolítica y la angiogénesis con la formación de tejido andotelial, que proporcione una capa primaria o de relleno para heridas crónicas y agudas, y un ambiente húmedo y ácido para el aceleramiento de la cicatrización. Contenido tubo de 85 gramos (+/-5 gramos). De calidad similar o superior de a Dermagran B	5
11	50	UD	2-93-01-0010	Apósito de poliuretano de relleno. Copolímero de almidón como agente absorbente, y glicerina como humectante.	Apósito precortado, para quemados y para curación de úlceras varicosas, no infectadas, superficiales y profundas, el apósito debe limpiar, humectar, rellenar y absorber, no oclusivo, debe contener copolímero de almidón como agente absorbente, glicerina como agente humectante, factor tenso activo F68 como agente limpiador. (no debe contener plata) Medida: 15 cm x 15 cm (+/-5cm). Libre de látex. Calidad similar o superior a PolyMem wic .	10
12	50	UD	2-93-02-0011	Apósito irriga absorbente, solución de ringer	Apósito irriga absorbente, de relleno, debridante autolítico de necrosis, que ablande la placa necrótica y absorba las células muertas, bacterias y toxinas, que contenga solución ringer, que sea para curación y regeneración de heridas de difícil cicatrización en la fase inflamatoria, como úlceras vasculares, por presión, pie diabético y post-quirúrgicas. Medidas 7,5 x 7,5 cm, libre de látex. Calidad similar o superior a Tender Wet 24 active .	10
13	50	UD	2-94-01-0590	Apósito estéril, de espuma absorbente con expansión focalizada	Apósito hidrocelular, absorbente, con orilla ancha y adhesiva para la adaptación a la piel del paciente, el apósito debe estar formado de tres capas: La primer capa la cual debe ser la exterior fabricada en poliuretano, impermeable con sistema de bloqueo de fluido a presión entre la herida y el medio externo, transpirable para evitar la maceración de la piel del paciente. La segunda capa hecha de material hidrocelular absorbente. Y la tercer capa la cual debe ser la de contacto con la herida cubierta en su totalidad de adhesivo de silicona. El apósito ser extra indicado para la cicatrización de heridas por segunda intención, crónicas o agudas, en fase de granulación y exudativas, úlceras por presión, de piernas y pié diabético, heridas quirúrgicas, quemaduras de primer y segundo grado Medida: 10x10cm (+/-1cm). Libre de látex. Calidad similar o superior a ALLEVYN ADHESIVE	10
14	50	UD	2-94-01-0616	Alginato de calcio impregnado con miel.	Apósito de alginato de calcio no adhesivo impregnado con miel natural activa Leptospermum al 100% grado médico para curación de heridas, conformado en un 5% de alginato y 95% de miel activa leptospermum, debe tener gran capacidad absorbente, que sus fibras de alginato de calcio tengan propiedades hemostáticas con excelente capacidad para el control del exudado de la herida, que se desprenda fácilmente de la herida, que sea de fácil manipulación y colocación en cavidades, suave, que promueva la remoción de tejido necrótico o con fibrina, que ayude al mejoramiento de la acción capilar, que sea libre de látex, de plata y de carbón. Debe ser altamente osmolar de manera que estimule la limpieza y debridación extrayendo los fluidos a la superficie de la herida, debe promover ambiente húmedo, disminuir el PH de la herida, tener actividad antimicrobiana, que acelere la cicatrización, reduzca el edema e inflamación, promueva la formación de tejido de granulación, y regenere el tejido, además de que controle el mal olor.	10

15	80	UD	2-93-03-0017	Gel hidroactivo	Gel hidroactivo, cicatrizante, debridante, estéril, compuesto de hidrocoloides naturales Pectina y Carboximetilcelulosa Sódica o bien compuesto por Glicerina, Agua purificada, Polimetacrilato, Germaben II antimicrobiano. Indicado para heridas de tejido necrótico seco y necrótico húmedo, para heridas cavitadas, tunelizadas, para heridas infectadas, para úlceras de miembros inferiores, lesiones tumorales. Tubo conteniendo 30 gramos (+5 gramos). Similar o superior a DuoDerm o a Amorphus Hydrogel .	10
16	120	UD	2-94-01-0676	Bolsas de colostomía cerradas para adultos sistema de dos piezas con medida de aro de 59 mm. ± 3 mm. Parche convexo rígido o flexible	<p>Sistema de 1 parche protector por cada 6 bolsas que equivale a un consumo mensual de 60 bolsas y 10 parches por paciente. El equipo consta de un sistema de parche con bolsa separable que se usa alrededor de las colostomías. La primera parte del equipo debe ser tipo parche convexo que se usa alrededor de las colostomías en pacientes Ostomizados con estomas retraídos, hundidos y planos, debe ser flotante para evitar la separación mucotánea, cuya forma y material tiene que ser el hidrocoloide redondeado interno y central dentro del protector del adhesivo del parche. El borde externo puede ser redondo, ovalado o cuadrado. El parche debe constar de dos porciones, la parte de material solicitado en esta ficha y el protector de adhesivo de parche. Estos parches deben ser recortados según se requiera en su parte interna y según necesidades de cada paciente, sin embargo el tamaño del aro es según lo solicitado en este cartel y se considera variable excluyente no presentar el tamaño de ARO solicitado. Entiéndase que la medida útil recortable para el paciente debe ser como mínimo de 2 mm alrededor del borde interno del aro que permita dar una cobertura de protección sumamente eficiente en el área periestomal y a la vez permita la fácil manipulación del recorte hecho por el profesional o el paciente. La segunda parte del sistema consta de la bolsa que tenga un perfecto acople con el sistema de aro y parche separados, deben permitir un sello hermético de tal forma que no ocurran derrames de líquido. Esta bolsa debe ser hecha con los materiales solicitados como se describe a continuación, debe tener forma alargada y redondeada que permita el paso y almacenamiento de los fluidos o desechos corporales. Esta bolsa consta de dos caras unidas, con las puntas redondeadas, totalmente sellada. Una cara lisa, la cual no está en contacto directamente con el paciente y la otra cara, que está en contacto con el paciente y por tanto tiene recubrimiento de tela no tejida, que evite que el material aislante de la bolsa este en contacto directamente con la piel del paciente. Esta cara descrita tiene el orificio con aro rígido, en el tercio superior de la cara, que se acopla a la ostomía del paciente. Las paredes y bordes deben ser lisos, sin ningún tipo de defecto para evitar la lesión de la piel. En el extremo cerca del aro de acople del parche, debe tener un filtro a modo de formación cuadrada u ovalada que permita el paso de los gases producidos por el cuerpo, de tal forma que se evite los malos olores. El filtro debe tener protector de filtro para evitar que este se moje o se humedezca y de esta forma continúe cumpliendo la función descrita. Dicho protector, puede venir incorporado a la bolsa o en forma separada.</p> <p>Características del parche adhesivo: El aro del parche ofertado debe de tener un tamaño de 59 +- 3 mm. Con una medida recortable inicial de 10 mm en parche convexo rígido o flexible de acuerdo a la necesidad del usuario.</p> <p>El parche protector de la piel debe tener las siguientes características: Ser de un material totalmente antialérgico. No debe irritar la piel. No puede producir ardor o picazón. Debe tener una cara interna adhesiva de material hidrocoloide. Entendiendo por cara interna la que se encuentra circunscrita dentro del aro, alrededor del estoma y en</p>	30

				<p>contacto directo con la piel del paciente. Se hace necesario indicar, que en caso de parche rígido, tanto la cara interna como la cara externa (la parte externa del aro que está en contacto con la piel del paciente) deben ser de material totalmente hidrocoloide. No debe contener alginato sódico. Debe estar construido dentro de una matriz adhesiva polimérica y una capa externa de película de polímeros de diferentes tipos: poli-isobutileno, polipropineno, poliuretano, poliestireno y polietileno, siempre y cuando se mantenga las características de impermeabilidad a la humedad y adhesividad del parche hidrocoloide. No puede contener látex. La cubierta de poliuretano del adhesivo debe ser impermeable al exceso de humedad de la piel, de forma tal que no se desprenda. El parche hidrocoloide no puede producir maceración en los tejidos y debe actuar como barrera para microorganismos, debe proveer aislamiento. Que no sea tóxico. No puede sufrir cambios químicos. Debe tener excelente capacidad adhesiva (fijación y adherencia), lo cual significa que debe tener capacidad de adherirse a los pliegues de la piel, tanto en piel sana como escoriada. Debe tener resistencia a la erosión, lo cual mantiene al adhesivo intacto para proteger la piel de las secreciones del estoma a la vez que minimiza los problemas cutáneos. Debe ser fácil de retirar, evitando la presencia de residuos en piel, y dolor o trauma a la hora de retirarse. Debe ser resistente al agua, impermeable, en caso de humedecerse a la hora del baño, debe ser de fácil secado. Debe permitir la colocación del adhesivo en piel sensible, irritada y normal, por tanto las características del adhesivo y sus componentes deben adaptarse a los tipos de piel descritas. Sistema de acople debe ser de un aro rígido y no de un material adhesivo y debe tener un ajuste que coincida al tamaño del aro de la bolsa. El sistema de acople con la bolsa debe manejarse de forma fácil, ya sea por cierre y enrole o cierre a presión entre el aro del parche y el aro de la bolsa.</p> <p>Características de la bolsa: La bolsa ofertada debe tener un tamaño útil de 140 mm (\pm 20 mm) de ancho y 210 mm \pm 20 mm de largo. Con filtro de carbón vegetal neutralizador que evite malos olores, con protector de filtro de manera que el paciente no requiere abrir la bolsa para sacar los gases. Debe ser de material aislante y opaco, de tal forma que no se vea su contenido desde el exterior. Tiene que poseer calidad grado médico, sin decoración o logos. Dentro de las características debe ser suave, flexible, delgada, y debe producir mínimo ruido al utilizarse. Debe tener protector incorporado a la cara interna de la bolsa (la cual está en contacto directo con la piel), este protector debe abarcar toda la cara interna. La cara protectora de la piel descrita debe evitar la maceración y la sudoración, por tanto no debe ser plástico o similares, si no de tela no tejido hipo alérgica de derivados naturales, de tal forma que se genere sensación de humedad. No debe contener componentes que irriten la piel o que produzcan alergias. Debe permitir que la materia fecal descienda fácilmente dentro de la bolsa. No debe presentar filtraciones a través de sus bordes, o sea debe tener un sello alrededor total, el cual se verificará cuando se haga la revisión organoléptica de la muestra. Debe ser resistente al agua, impermeable, en caso de humedecerse a la hora del baño, debe ser de fácil secado.</p>	
--	--	--	--	--	--

17	120	UD	2-94-01-0706	<p>Bolsas de ileostomía drenables para adultos sistema de dos piezas. Con medida de aro 59 mm \pm 3 mm. Parche convexo flexible o rígido</p> <p>Sistema de 1 parche protector por cada 3 bolsas que equivale a un consumo mensual de 30 bolsas y 10 parches por paciente. El equipo consta de un sistema de parche con bolsa separable que se usa alrededor de las ileostomías. La primera parte del equipo debe ser tipo parche convexo y flotante que se usa alrededor de las ileostomías en pacientes Ostomizados con estomas retraídos, hundidos y planos, debe ser flotante para evitar la separación mucotánea. Cuya forma y material tiene que ser el hidrocoloide redondeado interno y central dentro del protector del adhesivo del parche. El borde externo puede ser redondo, ovalado o cuadrado. El parche debe constar de dos porciones, la parte de material solicitado en esta ficha y el protector de adhesivo de parche. Estos parches deben ser recortados según ser requiera en su parte interna y según necesidades de cada paciente, sin embargo el tamaño del aro es según lo solicitado en este cartel y se considera variable excluyente no presentar el tamaño de ARO solicitado. Este orificio debe ser reforzado con un parche que permita el paso del material de desecho como descrito. Entiéndase que la medida útil recortable para el paciente debe ser como mínimo de 2 mm alrededor del borde interno del aro que permita dar una cobertura de protección sumamente eficiente en el área periestomal y a la vez permita la fácil manipulación del recorte hecho por el profesional o el paciente. La segunda parte del sistema consta de la bolsa que tenga un perfecto acople con el sistema de aro y parche separados, deben permitir un sello hermético de tal forma que no ocurran derrames de líquido. Esta bolsa debe ser hecha con los materiales solicitados como se describe a continuación, debe tener forma alargada, drenable que permita el paso y almacenamiento de los fluidos o desechos corporales. Esta bolsa consta de dos caras unidas, con los bordes laterales totalmente sellados y el borde inferior abierto para el drenaje. Una cara lisa, la cual no está en contacto directamente con el paciente y la otra cara, que está en contacto con el paciente y por tanto tiene recubrimiento de tela no tejida, que evite que el material aislante de la bolsa este en contacto directamente con la piel del paciente. Esta cara descrita tiene el orificio con aro rígido, en el tercio proximal de la cara, que se acopla a la ostomía del paciente. Las paredes y bordes deben ser lisos, sin ningún tipo de defecto para evitar la lesión de la piel. En el extremo cerca del aro de acople del parche, debe o no tener un filtro a modo de formación cuadrada u ovalada que permita el paso de los gases producidos por el cuerpo, de tal forma que se evite los malos olores. El filtro debe tener protector de filtro para evitar que este se moje, sea incorporado a la bolsa o en caja para ser aplicado por el profesional o el paciente.</p> <p>Características del parche adhesivo: El aro del parche ofertado debe de tener un tamaño de 59 \pm 3 mm. Con una medida recortable inicial de 10 mm en parche convexo rígido o flexible de acuerdo a la necesidad del usuario.</p> <p>El parche protector de la piel debe tener las siguientes características: Ser de un material totalmente antialérgico. No debe irritar la piel. No puede producir ardor o picazón. Debe tener una cara interna adhesiva de material hidrocoloide. Entendiendo por cara interna la que se encuentra circunscrita dentro del aro, alrededor del estoma y en contacto directo con la piel del paciente. Se hace necesario indicar, que en caso de parche rígido, tanto la cara interna como la cara externa (la parte externa del aro que está en contacto con la piel del paciente) deben ser de material totalmente hidrocoloide. No debe contener alginato sódico. Debe estar construido dentro de una matriz adhesiva polimérica y una capa externa de película de polímeros de diferentes tipos: poli-isobutileno, polipropileno, poliuretano, poliestireno y polietileno, siempre y cuando se</p>	30
----	-----	----	--------------	---	----

				<p>mantenga las características de impermeabilidad a la humedad y adhesividad del parche hidrocoloide. No puede contener látex. La cubierta de poliuretano del adhesivo debe ser impermeable al exceso de humedad de la piel, de forma tal que no se desprenda. El parche hidrocoloide no puede producir maceración en los tejidos y debe actuar como barrera para microorganismos, debe proveer aislamiento. Que no sea tóxico. No puede sufrir cambios químicos. Debe tener excelente capacidad adhesiva (fijación y adherencia), lo cual significa que debe tener capacidad de adherirse a los pliegues de la piel, tanto en piel sana como escoriada. 13) Debe tener resistencia a la erosión, lo cual mantiene al adhesivo intacto para proteger la piel de las secreciones del estoma a la vez que minimiza los problemas cutáneos. Debe ser fácil de retirar, evitando la presencia de residuos en piel, y dolor o trauma a la hora de retirarse. Debe ser resistente al agua, impermeable, en caso de humedecerse a la hora del baño, debe ser de fácil secado. Debe permitir la colocación del adhesivo en piel sensible, irritada y normal, por tanto las características del adhesivo y sus componentes deben adaptarse a los tipos de piel descritas. Sistema de acople debe ser de un aro rígido y no de un material adhesivo y debe tener un ajuste que coincida al tamaño del aro de la bolsa. El sistema de acople con la bolsa debe manejarse de forma fácil, ya sea por cierre y enrole o cierre a presión entre el aro del parche y el aro de la bolsa.</p> <p>Características de la bolsa: La bolsa drenable ofertada debe tener un tamaño útil de 140 mm (\pm 20 mm) de ancho y 210 mm \pm 20 mm de largo. Con filtro de carbón vegetal neutralizador que evite malos olores, con protector de filtro de manera que el paciente no requiere abrir la bolsa para sacar los gases. Debe ser de material aislante y opaco, de tal forma que no se vea su contenido desde el exterior. Tiene que poseer calidad grado médico, sin decoración o logos. Dentro de las características debe ser suave, flexible, delgada, y debe producir mínimo ruido al utilizarse. Debe tener protector incorporado a la cara interna de la bolsa (la cual está en contacto directo con la piel), este protector debe abarcar toda la cara interna. La cara protectora de la piel descrita debe evitar la maceración y la sudoración, por tanto no debe ser plástico o similares, si no de tela no tejido hipo alergénica de derivados naturales, de tal forma que se genere sensación de humedad. No debe contener componentes que irriten la piel o que produzcan alergias. Debe permitir que la materia fecal descienda fácilmente dentro de la bolsa. No debe presentar filtraciones a través de sus bordes, o sea debe tener un sello alrededor total, el cual se verificará cuando se haga la revisión organoléptica de la muestra. Debe ser resistente al agua, impermeable, en caso de humedecerse a la hora del baño, debe ser de fácil secado. Bordes herméticos, que no presenten filtraciones, exceptuando el borde de drenaje. Debe tener un sistema de drenaje seguro, que no produzca fugas y fácil de manejar. El cierre puede ser de enrole, prensa o adhesivo, siempre y cuando sea seguro y no se abra, a pesar de su uso varias veces durante el día.</p>	
--	--	--	--	---	--

18	120	UD	2-94-01-0708	<p>Bolsa para uso en el periodo postoperatorio o casos especiales, drenable, sistema de una pieza de 65 ± 5 mm, en pacientes con ileostomía y colostomía.</p>	<p>Bolsa para uso en el periodo postoperatorio o casos especiales, drenable, sistema de una pieza de 65 ± 5 mm. Para uso exclusivo en pacientes Ostomizados, en colostomía e ileostomía. Debe ser una pieza, o sea que sea un dispositivo colector de excretas con un aro adhesivo y una bolsa colectora inseparable o in-abatibles. Esta bolsa es en forma rectangular o de forma ovalada con esquinas redondeadas, con dos caras y cuatro lados. Dos lados más largos que los otros dos. En una de las caras debe tener un orificio redondo u ovalado el cual debe estar rodeado de un parche hidrocoloide con las medidas solicitadas. Este parche debe tener un protector de parche que proteja la adhesividad del mismo. Este parche de material adhesivo incorporado, el cual es un parche biológico, debe ser de los materiales solicitados en este ficha técnica, con la medida útil recortable para el paciente que debe ser como mínimo de 10 mm alrededor del borde interno del aro que permita dar una cobertura de protección sumamente eficiente en el área periestomal. Y las dimensiones máximas debe ser hasta 65mm (+/- 5 mm).</p> <p>El parche protector de la piel debe tener las siguientes características: Ser de un material totalmente antialérgico. No debe irritar la piel. No puede producir ardor o picazón. Debe tener una capa interna de material hidrocoloide total adhesiva. No debe tener alginato sódico. Debe estar construido dentro de una matriz adhesiva polimérica y una capa externa de película de poliuretano, exclusivamente. No puede tener látex. No debe tener componentes que absorban líquidos o humedad, pero debe permitir que el adhesivo absorba el exceso de humedad de la piel, de forma tal que no se suelte. No puede producir maceración en los tejidos y que actúe como barrera para evitar microorganismos, que provea aislamiento. Que no sea tóxico. No puede colorear la piel. No puede sufrir cambios químicos, ni alteraciones físicas. Debe tener excelente capacidad adhesiva, lo cual significa que debe tener capacidad de adherirse a los pliegues de la piel, tanto en piel sana como escoriada. Debe tener excelente fijación y adherencia, lo que hace que el adhesivo se fije con firmeza y evita que se suelte, impidiendo así las filtraciones. Debe tener resistencia a la erosión, lo cual mantiene al adhesivo intacto para proteger la piel de las secreciones del estoma a la vez que minimiza problemas cutáneos. Deber ser resistente al agua o sea que el material no debe humedecerse a la hora de baño. El parche debe ser flexible., el cual debe permitir que el adhesivo siga el movimiento del cuerpo. No debe desprenderse de sus bordes, ni despegarse de la piel con facilidad, teniendo suficiente adhesivo como para evitar que se separe de la piel, pero a su vez debe ser fácil de despegar a la hora de retirarlo, para evitar lesionar la piel delicada. El adhesivo debe tener propiedades que evite dejar residuos. Al remover no debe producir trauma, dolor, sangrado, ni marcas. Deber permitir la colocación del parche en piel sensible, irritada y normal, por tanto las características del parche y sus componentes deben adaptarse a los tipos de piel descritas.</p> <p>La bolsa debe tener siguientes características: La bolsa debe tener un tamaño útil de 140 mm (± 20mm) de ancho y 210 mm (± 20) mm) de largo. Debe ser de material aislante, transparente. Debe ser de alta calidad de confección grado médico y sin decoración o logo alguno. Debe ser suave, flexible, delgada, que produzca el mínimo ruido al moverse. Debe tener un filtro de carbón vegetal que desodore el interior de la bolsa y evite malos olores. Debe tener protector incorporado en la cara interna de la bolsa (esta cara de la bolsa está en contacto directo con la piel) de tela no tejida, este protector debe abarcar toda la cara interna. Debe proteger la piel contra la maceración y sudoración y no debe ser de plástico, cubriendo por completo la cara interna descrita con el</p>	10
----	-----	----	--------------	--	--	----

					<p>material solicitado en toda su extensión. La cara externa debe ser transparente de tal forma que permita valorar el estoma y sus secreciones bajo visión directa. Con o sin anillo micro poroso. No debe contener componentes que irriten la piel o que produzcan alergias. Debe permitir que la materia fecal descienda fácilmente dentro de la bolsa por gravedad. No debe presentar filtraciones a través de sus bordes, o sea debe tener un sello alrededor total, el cual se verificará cuando se haga la revisión organoléptica de la muestra. La bolsa en su extremo inferior debe poseer un sistema de abertura/cierre que permita la fácil evacuación de las excretas. Con sistema de drenaje abierto, el cual debe ser amigable y de fácil manejo, que permita la apertura fácil y el cierre totalmente hermético, independiente del número de veces que sea necesario abrir y cerrar. Tipo roll-en o de enrollado. Debe ser drenable, con cierre distal seguro incorporado a la bolsa, no debe ser abatible, fácil de manejar y que no permita fugas. Debe ser resistente al agua o sea que el material no debe humedecerse.</p> <p>Accesorios dentro de la caja: Instrucciones en español, preferiblemente con dibujos específicos sobre la colocación de este insumo. Tabla de medida del estoma. Con o sin protector según necesidad del producto.</p>	
19	20	UD	2-94-01-0728	<p>Anillo moldeable, para uso en los pacientes Ostomizados con problemas dermatológicos con una medida de 98 mm \pm 2 mm.</p>	<p>Anillo plano moldeable, para uso como accesorio en los pacientes Ostomizados con problemas dermatológicos con una medida de 98 mm \pm 2 mm. Uso exclusivo en pacientes con colostomía, ileostomía, urostomías y fistulas enterocutáneas. Indicados para uso en pacientes con piel irritada, macerada, eritematosa, maltratada, lesionada con afecciones importantes periestomales y de piel adyacente, así como ostomías planas. Este anillo es de consistencia formada, suave, maleable, pegajosa y fácil de manipular. El anillo consta de una superficie circular con orificio central, que permite amoldarse a la ostomía sobre la piel circundante, de tal forma que hace una superficie de protección alrededor del estoma y permite el paso de las excretas. No debe resquebrajarse, ni derramarse. Además debe poseer la característica de que no deja ningún tipo de residuo al retirarse. Al colocarse el material debe quedar alrededor de la ostomía en forma de anillo, elevado y cerrado, que permita un cierre hermético entre la placa de ostomía y la piel del paciente. El tamaño de anillo debe medir 98 mm \pm 2 mm. Anillo plano moldeable sin aro rígido. De material anti-alérgico, no tóxico., libre de látex, libre de alcohol, libre de alginatos. Este anillo debe ser resistente a la erosión, básicamente dada por las excretas. Las propiedades de este material serán adhesivas y a la vez, protectoras y regeneradoras de la piel. Debe ofrecer cicatrización de la piel, según esta se encuentre lesionada. Las características del material debe incluir que sea maleable, pero sin guardar memoria, de tal forma que conserve la estructura solicitada. Debe ser de fácil aplicación y remoción, sin que quede residuo a la hora de retirarla. El material del anillo debe ser de hidrocoloide. Cada empaque debe venir con las instrucciones de uso en español y los componentes del anillo descrito.</p>	10

20	20	UD	2-94-01-0730	Cinturón para sujeción de parche o bolsa para uso exclusivo en los pacientes Ostomizados.	Cinturón ajustable para sujeción de parche o bolsa para uso exclusivo en los pacientes Ostomizados y de uso obligatorio en placa convexa. Este cinturón es un insumo tipo faja de material elástico de alta calidad no debe deshilacharse, que no guarde memoria, de aproximadamente de 3 a 5 cms de ancho por 1 a 1.5 m de largo, para uso en pacientes de contextura delgada y gruesa, con circunferencias abdominales anchas y delgadas, por lo tanto debe ser ajustable por medio de un dispositivo incluido en el mismo cinturón que permita que corra la banda elástica hasta ser ajustada al tamaño del paciente. Este material debe ser antialérgico sin látex, sin tóxicos, de color claro para monitorizar la limpieza, además debe ser lisa sin logos o aditamentos extra que puedan dañar la piel del paciente. Debe tener bordes lisos completamente para evitar daños a la piel cuando se ajuste a los pliegues de la misma. En los extremos del cinturón debe tener dos aletas de fijación que se acoplen al parche o la bolsa de los diferentes tipos de marcas que están disponibles en la Institución. Estas aletas tienen que tener el mismo tamaño de la banda a lo ancho del cinturón para dar perfecto estiramiento y completamente uniforme al cinturón. Las aletas deben tener una porción central con un clip que se acople a la bolsa tipo enganche con mínima posibilidad de desadaptación accidental. Este cinturón debe ser lavable, fácil de secar y reutilizable.	2
21	12	UD	2-94-01-0731	Faja para prevención y/o soporte de hernias periestomales con medida de 16 cms.	Sistema de posicionamiento y sostén de la bolsa de ostomía en la pared abdominal para uso en los pacientes Ostomizados, con o sin hernia periestomales. Consiste en una faja de tela o tejido elástico que se utiliza exclusivamente para dar soporte a la pared abdominal, se le agrega la función de prevención de hernias en la pared abdominal anterior. Además brinda sensación de protección y soporte al paciente Ostomizado. FAJA: 1- Debe tener forma alargada, rectangular, con el largo y el ancho definido por cada tipo de contextura de paciente o adaptables a la circunferencia abdominal de los pacientes según su fenotipo. 2-Del tal forma que las medidas sean estándar en pequeño (80 cms), mediano (90 cms), grande (100 cms) y extra-grande (110 cms) de largo, según el fenotipo del paciente. 3-El ancho de la misma debe tener 16 cms. de tamaño. 4-No puede presentar dobleces, torceduras o plegamientos, por lo tanto debe tener en su periferia un ribete de soporte, así como bandas longitudinales de soporte de plástico en número de 8 a 10 en total, que funcionan evitando el enrollamiento de la faja o los pliegues o torceduras. 5-Dicho insumo debe ser colocado alrededor del abdomen del paciente acomodando la ostomía previamente en un orificio predefinido para tal fin, de tal forma que la faja con su tela elástica recubra el abdomen del paciente a todo lo ancho y largo del mismo, excepto en el área de la ostomía. 6-Esta área descrita para la ostomía debe tener una tela mallada recubierta de tela absorbente que evite la transpiración. Dicha área, debe tener forma rectangular, de 16 cms (igual al ancho previamente solicitado) x 12 a 15 cms de largo. El área de la ostomía debe tener una calidad de material diferente que permita el corte del orificio de la ostomía según el tamaño propio de la misma, así como la ubicación, de tal forma que el tejido resista el corte y no se deshilache, se considera variable excluyente el deshilachado del tejido. 7-La tela de la faja debe ser de consistencia elástica multi-banda con intercalado transparente para evitar la transpiración excesiva y el rápido secado del mismo si se presenta con la función de estirarse a la forma que lo desee el paciente, y adquieren la forma del abdomen al que son colocados, eso les permite movilizarse y que no	4 (1 de cada talla, S, M, L y XL)

				<p>se note, mejorando la autoestima de los pacientes brindándole confort y seguridad. 8-El material del tejido elástico debe ser de poliamida, elastómero, poliéster, látex y caucho natural recubierto. 9-La tela para realizar el pre-cortada del sitio donde se coloca el orificio de la ostomía debe estar en el área sobre la ostomía, independientemente de que tipo de ostomía sea o donde esté ubicada o lado que este ubicada, por lo que debe tener un diámetro que abarque toda la pared abdominal, se considera variable excluyente que tenga orificios pre fabricados por parte de la empresa de manufactura. 10-La tela elástica de alta calidad, con grosor adecuado para que tenga las características de permeabilidad, evitar calor y transpiración debe ser de tela antialérgica, sin tóxicos, de tener látex debe estar recubierto. 11-Esta faja debe tener un sistema de sujeción adaptable a cualquier circunferencia abdominal, el cual debe ser tipo velcro de alta calidad, de forma que no se modifique la posición elegida por el paciente, ni se pierda la adhesión a pesar del tiempo, por lo que este velcro debe tener alta durabilidad y tensión para evitar desprendimientos a pesar del tiempo de uso. 12-La durabilidad de esta faja debe ser de al menos de 6 meses después de su primera colocación. Del tal forma que la vida útil tenga este mínimo de tiempo en todos sus componentes.</p> <p>CUBIERTA PROTECTORA: 13-Sobre el área destinada a la ostomía debe tener sobre la misma, una tapa protectora desprendible o tela desprendible para acomodar la bolsa con sus excretas para sostén del peso de la misma. Puede ser una tela en forma de tapa o en forma de bolsa para acomodar la bolsa de ostomía con dos a tres lados y cuatro puntas, la abertura de uno de los lados debe ser ancha que permita el paso de la bolsa. Esta bolsa o tela debe tener bordes de velcro de tal forma que se le puede despegar si es necesario. Esta bolsa debe tener al menos 120-160 mm de ancho y 150-180 mm de largo.</p> <p>SOPORTE PERIOSTOMAL: 14-Con soporte periestomal opción para dar más firmeza a la faja en presencia de hernias periostomales de material duro-elástico e impermeable de polietileno.</p>		
22	12	UD	2-94-01-0732	<p>Faja para prevención y/o soporte de hernias periostomales con medida de 24 cms.</p>	<p>Sistema de posicionamiento y sostén de la bolsa de ostomía en la pared abdominal para uso en los pacientes Ostomizados, con o sin hernia periostomales. Este accesorio consiste en una faja de tela o tejido elástico que se utiliza exclusivamente para dar soporte a la pared abdominal, se le agrega la función de prevención de hernias en la pared abdominal anterior. Además brinda sensación de protección y soporte al paciente Ostomizado.</p> <p>FAJA: 1-Debe tener forma alargada, rectangular, con el largo y el ancho definido por cada tipo de contextura de paciente o adaptables a la circunferencia abdominal de los pacientes según su fenotipo. 2-Del tal forma que las medidas sean estándar en pequeño (80 cms), mediano (90 cms), grande (100 cms) y extra-grande (110 cms) de largo, según el fenotipo del paciente. 3-El ancho de la misma debe tener 24 cms. de tamaño. 4-No puede presentar dobleces, torceduras o plegamientos, por lo tanto debe tener en su periferia un ribete de soporte, así como bandas longitudinales de soporte de plástico en número de 8 a 10 en total, que funcionan evitando el enrollamiento de la faja o los pliegues o torceduras. 5-Dicho insumo debe ser colocado alrededor del abdomen del paciente acomodando la ostomía previamente en un orificio predefinido para tal fin, de tal forma que la faja con su tela elástica recubre el abdomen del paciente a todo lo ancho y largo del mismo, excepto en el área de la ostomía. 6-Esta área descrita para la ostomía debe tener una tela mallada recubierta de tela absorbente que evite la transpiración. Dicha área, debe tener forma rectangular, de 24 cms (igual al ancho previamente solicitado) x 12 a 15 cms de largo. El área de la</p>	4 (1 de cada talla, S, M, L y XL)

				<p>ostomía debe tener una calidad de material diferente que permita el corte del orificio de la ostomía según el tamaño propio de la misma, así como la ubicación, de tal forma que el tejido resista el corte y no se deshila, se considera variable excluyente el deshila del tejido. 7-La tela de la faja debe ser de consistencia elástica multi-banda con intercalado transparente para evitar la transpiración excesiva y el rápido secado del mismo si se presenta con la función de estirarse a la forma que lo desee el paciente, y adquieren la forma del abdomen al que son colocados, eso les permite moverse y que no se note, mejorando la autoestima de los pacientes brindándole confort y seguridad. 8-El material del tejido elástico debe ser de poliamida, elastómero, poliéster, látex y caucho natural recubierto. 9-La tela para realizar el pre-cortado del sitio donde se coloca el orificio de la ostomía debe estar en el área sobre la ostomía, independientemente de que tipo de ostomía sea o donde esté ubicada o lado que este ubicada, por lo que debe tener un diámetro que abarque toda la pared abdominal, se considera variable excluyente que tenga orificios pre fabricados por parte de la empresa de manufactura. 10-La tela elástica de alta calidad, con grosor adecuado para que tenga las características de permeabilidad, evitar calor y transpiración debe ser de tela antialérgica, sin tóxicos, de tener látex debe estar recubierto. 11-Esta faja debe tener un sistema de sujeción adaptable a cualquier circunferencia abdominal, el cual debe ser tipo velcro de alta calidad, de forma que no se modifique la posición elegida por el paciente, ni se pierda la adhesión a pesar del tiempo, por lo que este velcro debe tener alta durabilidad y tensión para evitar desprendimientos a pesar del tiempo de uso. 12-La durabilidad de la faja y accesorios debe ser de al menos de 6 meses después de su primera colocación. Del tal forma que la vida útil tenga este mínimo de tiempo en todos sus componentes.</p> <p>CUBIERTA PROTECTORA: 13-Sobre el área destinada a la ostomía debe tener sobre la misma, una tapa protectora desprendible o tela desprendible para acomodar la bolsa con sus excretas para sostén del peso de la misma. Puede ser una tela en forma de tapa o en forma de cubierta para acomodar la bolsa de ostomía con dos a tres lados y cuatro puntas, la abertura de uno de los lados debe ser ancha que permita el paso de la bolsa. Esta cubierta o tela debe tener bordes de velcro de tal forma que se le puede despegar si es necesario. Esta cubierta debe tener al menos 120-160 mm de ancho y 150-180 mm de largo.</p> <p>SOPORTE PERIOSTOMAL: 14-Con soporte periestomal opción para dar más firmeza a la faja en presencia de hernias periestomales de material duro-elástico e impermeable de polietileno.</p>	
23	50	UD	2-94-01-8068	<p>Apósito debridante absorbente, compuesto por hidrofibras de carboximetilcelulosa sódica y plata iónica.</p> <p>Apósito con hidrofibra, que sea suave, estéril, no tejido, que sea de hidrofibra con plata iónica, que tenga gran absorción, que se adapte a la herida y que forme un gel suave. Compuesto al 100% de Carboximetilcelulosa Sódica con un 1,2% de plata iónica. Que sea capaz de matar un amplio espectro de bacterias patógenas que puedan causar infección como las MRSA, VRE y Pseudomonas Aeruginosa. Que además la plata en el apósito ayude a reducir el riesgo de infección de la herida y que pueda ser manejado en exudado de moderado a alto. Medidas 10x10cm (+-1cm). Que su empaque individual tenga laminado de aluminio en soporte anterior y posterior. De calidad similar o superior a AQUACEL AG</p>	10

24	100	UD	2-93-02-0045	Apósito estéril, no adhesivo, suave moldeable de fibras de alginato de calcio, presentación tipo cuerda o mecha	Apósito de fibras de alginato de calcio en mecha o cuerda , no adhesivo, suave, moldeable, estéril. Medida: 35 cm (+5cm) de largo.	20
25	50	UD	2-93-02-0047	Apósito para quemados, copolímero de almidón, que contenga glicerina, factor tenso activo F68.	Apósito precortado, para quemados y para curación de úlceras varicosas, infectadas, superficiales y profundas, el apósito debe limpiar, humectar, rellenar y absorber, no oclusivo, debe contener copolímero de almidón como agente absorbente, glicerina como agente humectante, factor tenso activo F68 como agente limpiador y plata. Medida: 10 cm x 10 cm (+2cm). Libre de látex. Calidad similar o superior a PolyMem wic silver .	10
26	50	UD	2-93-02-0049	Apósito para quemados utilizados en heridas como barrera de protección antimicrobiana.	Apósito para quemados de hidrofibra, reforzado con nylon, Carboximetilcelulosa sódica y 1,2% de plata iónica, apósito de impregnación argénica, antimicrobiano, absorbente, suave, estéril, tejido, el apósito debe crear un ambiente húmedo para la cicatrización, debridación, granulación, y epitelización, que al contacto con el exudado se gelifique, que el apósito se desprenda por si solo sin causar trauma en el lecho de la herida, que el fluido o exudado sea absorbido directamente dentro de la fibra del apósito. Medidas 10cm x 10xm (+7cm) De calidad similar o superior a AQUACEL AG BURN	10
27	1	UD	2-93-02-0052	Apósito de regeneración dermal	Apósito de regeneración para quemados con hidrofibra reforzado con nylon en forma de guante, debe estar impregnado de argénica, antimicrobiano, absorbente, suave, estéril, no tejido e hidroentrelazado, compuesto de carboximetilcelulosa sódica, 1,2% de plata iónica, nylon y poliéster. El apósito debe absorber grandes cantidades de líquido y bacterias de la herida y debe generar un gel suave, se debe desprender por si solo sin causar trauma en el lecho de la herida, debe lograr un ambiente húmedo para el desbridamiento autolítico y cicatrización. Medidas 4,5X5,5cm (+0,5cm). De calidad similar o superior a Aquacel AG BRUN GLOVE	1
28	24	UD	2-94-03-0122	Apósito especial para sacro para prevención de úlceras por presión.	Apósito especial para prevención de úlceras por presión para sacro, 100 % de silicona, flexible, resistente al agua, impermeable, reutilizable, que se pueda lavar con agua y jabón fácil de secar, esterilizable en autoclave de vapor, anatómico de manera que adapte a la zona sacra del paciente fácilmente, que tenga alta capacidad de reducción de la presión en pacientes con riesgo de úlceras por presión. De calidad similar o superior a Kerra Pro	6
29	48	UD	2-94-03-0123	Apósito especial de talón para prevención de úlceras por presión.	Apósito especial para prevención de úlceras por presión para talón, 100 % de silicona, flexible, resistente al agua, impermeable, reutilizable, que se pueda lavar con agua y jabón fácil de secar, esterilizable en autoclave de vapor, anatómico de manera que adapte al talón del paciente fácilmente, que tenga alta capacidad de reducción de la presión en pacientes con riesgo de úlceras por presión. De calidad similar o superior a Kerra Pro	12

30	30	UD	2-94-03-0135	Apósito hidrocelular, semi oclusivo con adhesivo de silicona para el tratamiento de heridas de moderada a altamente exudativas con piel perilesional frágil.	Apósito hidrocelular adhesivo contorneado en forma de mariposa para la reducción de presión en sacro, se debe adaptar anatómicamente para facilitar el tratamiento de úlceras por presión en sacro, el apósito debe estar formado por tres capas: la primera capa de contacto con la lesión sea de red micro perforada de poliuretano la cual debe estar recubierta con adhesivo de gel de silicona de base acuosa que se gelatinice al entrar en contacto con el exudado de la herida. La capa central debe ser hidrocelular de poliuretano, suave y altamente absorbente. Y la capa exterior debe ser impermeable y de barrera bacteriana con película superior de poliuretano que ayude a la evaporación de exceso de humedad y que a su vez deje visualizar a través de esta misma película la progresión del exudado. Medida:23x23cm (-6cm). Libre de látex. Calidad similar o superior a ALLEVYN SACRO	5
----	----	----	--------------	--	--	---

2-CONDICIONES ESPECÍFICAS

El contratista se compromete a suministrar a la Caja, los artículos descritos anteriormente, de acuerdo con los siguientes lineamientos.

- 2.1 PRODUCTO:** La empresa adjudicada debe garantizar que el producto es nuevo y libre de defectos.
- 2.2 LITERATURA:** El oferente debe incluir dentro de la oferta, literatura donde muestre el producto para todos los ítems.
- 2.3 PAIS DE ORIGEN:** El participante debe especificar el país de origen del producto ofertado.
- 2.4 MUESTRAS:** Presentar una unidad de muestra de cada uno de los ítems, mediante pruebas organolépticas se valorará que cumpla con las características técnicas solicitadas como lo son:
 - a) Apósitos: ítems 1, 3, 4, 6, 11, 12, 13, 14, 23, 24, 25, 26, 27 y 30. Para estos ítems se valorará los siguientes aspectos **según correspondan** de acuerdo a las especificaciones técnicas solicitadas: las medidas, las texturas, las formas, la absorción, la gelificación, que sea adherible o antiaderible, que traiga en su empaque impreso los componentes.
 - b) Apósito: ítems 28, 29, se les valorará que sean de silicona, flexible, anatómico, resistencia al agua, impermeable, lavable con los detergentes para limpieza con los que cuenta el Hospital, esterilizable en autoclave a vapor.
 - c) Geles: ítems 2, 9, 10, 15, se les valorará la presentación, el contenido, la forma, los cierres, que traiga en su empaque impreso los componentes.
 - d) Gasa ítem 5: se le valorará la medida, que su empaque traiga impreso los componentes de la gasa de manera que demuestre que no es una gasa normal.
 - e) Aerosol: ítem 7, se le valorará que sea en presentación aerosol o spray, cantidad, que traiga en su empaque impreso los componentes.
 - f) Venda: ítem 8, se le valorará la medida, la absorción, la flexibilidad, que no sea adherible, los bordes, que esté libre de motas, pelusas o hilachas, que traiga en su empaque impreso los componentes.
 - g) Bolsas para Ostomizados: ítems 16, 17, 18, se les valorará cada uno de los aspectos solicitados en las condiciones técnicas (ver en el punto 1 de las Condiciones Técnicas).
 - h) Anillo para Ostomizados: ítem 19 se les valorará cada uno de los aspectos solicitados en las condiciones técnicas(ver en el punto 1 de las Condiciones Técnicas).
 - i) Cinturón: ítem 20 se les valorará cada uno de los aspectos solicitados en las condiciones técnicas (ver en el punto 1 de las Condiciones Técnicas).
 - j) Faja: ítem 21, 22 se les valorará cada uno de los aspectos solicitados en las condiciones técnicas (ver en el punto 1 de las Condiciones Técnicas).

Con el fin de que la Comisión Técnica realice las pruebas organolépticas respectivas; las muestras serán valoradas **06 días hábiles posteriores a la apertura de ofertas**, por la Comisión Técnica en el Servicio de Centro de Equipos a las 9:00 a.m.

Por su naturaleza dichas muestra no serán devueltas al proveedor y se dejará como custodia para corroborar en el momento de la entrega del insumo.

- 2.4 COTIZACION:** El oferente debe cotizar el costo unitario de los ítems.

La cantidad anotada de los ítems es un dato de referencia basado tanto en el consumo por año que tiene el Hospital (basado en un histórico anual del comportamiento de la demanda) como en la práctica diaria.

Se advierte a los oferentes, que la cantidad anotada de los ítems son un dato de referencia, corresponden al consumo anual de referencia, y se incluye únicamente para efectos informativos sobre el comportamiento de la demanda, de modo tal, que esta

Administración no asegura al adjudicatario ningún volumen mínimo de consumo, por lo que dicho volumen podrá aumentar o disminuir del ítem según la demanda real, sin que ello implique variación alguna de las condiciones contractuales ni otorgue derecho alguno de resarcimiento al contratista. Es decir, la cantidad del producto por solicitar será de acuerdo a las necesidades del Hospital, así mismo implica que los ítems podrían no ser solicitados en el transcurso del año, por variaciones en la metodología, comportamiento de la población por atender u otros factores que pudieran presentarse o por introducción del producto en licitaciones nacionales de manera que el producto lo entregue el Almacén General, o se pueda comprar bajo la modalidad de "Compra regional, convenio marco".

Este procedimiento de contratación se establece hasta por un tope presupuestario máximo por año de vigencia contractual de \$14.128.563,90 en la subpartida 2219. El Encargado General del Contrato llevará un control de pedidos y entregas de los contratos que se generen producto de este procedimiento, a efecto de velar que haya una ejecución racional y no se sobrepasen los topes presupuestarios. Las facturas se cancelarán conforme al volumen real efectivamente requerido por el Hospital y suministrado por el adjudicatario.

2. 5 "Los oferentes deben presentar el certificado de registro del producto emitido por el Ministerio de Salud, dependiendo de su uso; o en su defecto presentar certificación actualizada emitida por el Ministerio de Salud en la que indique que el producto no requiere registro."

2. 6 ENTREGA: Las entregas se deberán realizar según la necesidad del Hospital San Carlos; para ello el Encargado General del Contrato, previa verificación de existencias en el inventario, remitirá una solicitud de pedido al contratista con **15 días hábiles de antelación a la entrega en la Sub-Área de Almacenamiento**. No obstante, en caso de que se requiera por urgencia algún producto, el contratista puede entregar el producto antes de los días establecidos, ello sin perjuicio de ningún tipo para ambas partes. El oferente debe indicar número de teléfono y número de fax donde se le pueda notificar y localizar fácilmente. Una vez notificado el pedido, el contratista deberá realizar la entrega en la Sub Área de Almacenamiento y Distribución del Hospital San Carlos, en un horario de lunes a viernes 7:00 a 14:00 horas. Para iniciar, se establece una primera entrega según lo indicado en el cuadro del punto 1, margen derecho de las Condiciones Técnicas, misma que deberá realizarse en un plazo máximo de **15 días hábiles siguientes a la notificación del retiro de la orden de compra u orden de inicio del contrato**.

2. 7 SISTEMA DE CONTROL DE CALIDAD: Se verificará que los artículos recibidos cumplan los requerimientos técnicos solicitados, quedando tal aspecto consignado en las actas de recepción respectivas. Si hay incumplimiento, el contratista está obligado a sustituir, en un **plazo máximo de 03 días hábiles**, la entrega total del producto que presente el incumplimiento o de lo contrario, se informará a las autoridades superiores, a fin de que el Hospital San Carlos aplique el régimen sancionatorio correspondiente, más otras sanciones de carácter pecuniario que pudieran corresponder.

2. 8 MULTAS POR DEFECTOS EN LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL: Se aplicarán multas por defectos en la ejecución contractual, en los siguientes supuestos:

- a) Entrega del producto con fecha de vencimiento menor a lo solicitado. Se impondrá una multa de un 5% del monto de la factura correspondiente a esa entrega.
- b) Entrega de los productos de inferior calidad a la pactada, se impondrá una multa de un 3% del monto total de la factura correspondiente a la entrega defectuosa.

2. 8 CAUSALES DE RESOLUCIÓN CONTRACTUAL: El Hospital San Carlos podrá disponer del procedimiento de resolución contractual en los siguientes casos:

- a) Incumplimiento total: Cuando el contratista no suministre el artículo requerido y/o el producto entregado no satisfaga la necesidad del Servicio, a pesar de que el contratista haya realizado nueva entrega en sustitución. Si se da un rechazo del objeto por incumplimientos graves y evidentes.
- b) Si el adjudicatario incurre en más de tres incumplimientos contractuales a lo largo de la ejecución del contrato, indistintamente del motivo. Sea incumplimiento en el tiempo de entrega, entrega incompleta del artículo, entrega del producto de inferior calidad a la pactada o con fecha de vencimiento menor a la establecida.
- c) Si el Contratista no realiza los trámites de formalización contractual para la prórroga automática una vez que la administración lo haya requerido para ello.
- d) "El hostigamiento sexual constituye una conducta indeseable, reprochable, sancionable, que es una forma de violencia y una práctica discriminatoria por razón de sexo contraria a la dignidad humana. Será motivo de resolución contractual el incurrir en actos o conductas de hostigamiento sexual por parte de los empleados del contratista hacia los pacientes o hacia el personal de la institución".
- e) Las causales de resolución contractual serán valoradas siempre en función de los fines, las metas y los objetivos de la Administración y la satisfacción del interés general.
- f) Se advierte al contratista que la Administración establece como incumplimiento contractual la no cancelación de las obligaciones con la Seguridad Social, tal y como se establece en el artículo 74 de la Ley Constitutiva de la Caja y la Nueva Ley de Protección al Trabajador.

2. 9 INCLUSIÓN DE NUEVOS SUMINISTROS: La Caja, podrá incluir nuevos artículos en tanto obedezcan a una necesidad surgida con posterioridad al inicio del concurso que originó este contrato, que se trate de bienes de similar naturaleza, de haber inclusiones se hará estimación inicial y que además, se acredite la razonabilidad del precio. Para la inclusión de nuevos suministros será necesario contar con aprobación de la Dirección Administrativa Financiera o Dirección General del Hospital San Carlos, la cual autorizará o denegará tal gestión mediante resolución debidamente fundamentada.

2. 10 SISTEMA EVALUACION DE OFERTAS: Una vez determinadas las ofertas elegibles, se procederá a escoger dentro de éstas, la oferta con mayor puntaje obtenido en el proceso de ponderación.

En concordancia con lo establecido en el Artículo 55 del Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa y con el propósito de disponer de un instrumento de valoración, se seguirá la forma de ponderación que se expone a continuación.

La evaluación, será de la siguiente forma:

a) **Precio de la Oferta.....95%**

Precio menor ofrecido	x 95% =Porcentaje Obtenido
Precio de oferta a evaluar	

Se toma como parte de la puntuación, en razón de buscar la conveniencia a la Administración en su parte económica, en razón de la situación de escasez de los recursos presupuestarios, por contar con presupuestos limitados, así como para fomentar la más amplia competencia de precios, dentro de los servicios de similar calidad.

b) **Se asignará un 5% a la empresa que demuestre que cuenta con un Programa de Manejo Integral de Residuos generados por su actividad, debidamente actualizado.**

En aras de promover la protección del ambiente, la salud y el bienestar de la población, ya que como institución pública debemos velar por que se implementen medidas de prevención y mitigación de la contaminación ambiental, no solo a lo interno de nuestro Hospital, sino también por parte de los proveedores con los cuales mantenemos relaciones contractuales.

2. 11 GARANTIA: La empresa adjudicada debe garantizar que los productos son nuevos, de primera calidad y libre de defectos; también debe garantizar su reposición inmediata de encontrarse algún defecto de fabricación.

2. 12 FECHA DE VENCIMIENTO: Se requiere una fecha de vencimiento del producto mínimo de un año, a partir de la entrega del mismo en la Sub-Área Almacenamiento y Distribución.

2. 13 EMPAQUE: Para todos los ítems, el material debe venir debidamente protegido de la humedad y suciedad con empaque primario y secundario, ya sea en cajas de cartón o bolsas plásticas transparentes selladas.

2. 14 REGLAS PARA EXCLUIR UN PRODUCTO: La Caja cuenta con la posibilidad de excluir algún artículo, sin perjuicio de ningún tipo para ambas partes, siempre y cuando se presenten los siguientes supuestos:

- a) Inclusión de alguno de los artículos solicitados en Licitaciones Públicas tramitadas por la Dirección de Recursos Materiales de la Caja Costarricense de Seguro Social, para abastecer a todas sus dependencias.
- b) Si durante la ejecución contractual, no se requiera algún producto.
- c) Por cualquier otro motivo, para lo cual el Encargado General del contrato lo comunicará al contratista exponiendo los motivos por los cuales se excluye dicho producto del contrato.

3- CONDICIONES GENERALES

3.1 Los siguientes aspectos específicos prevalecerán sobre los establecidos en las "CONDICIONES GENERALES PARA LA CONTRATACION ADMINISTRATIVA INSTITUCIONAL DE BIENES Y SERVICIOS DESARROLLADA POR TODAS LAS UNIDADES DESCONCENTRADAS Y NO DESCONCENTRADAS DE LA CAJA COSTARRICENSE DE SEGURO SOCIAL", publicadas en el Diario Oficial La Gaceta, No. 73, del jueves 16 de abril del 2009, para todos los efectos administrativos, técnicos y legales del presente concurso.

3.2 El proveedor debe indicar en la oferta el **domicilio preciso y exacto** de la empresa.

3.3 Según lo estipulado en el artículo 52 inciso o) del Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa, esta Administración habilita expresamente el uso de medios electrónicos para el envío o recepción de documentos dentro del presente procedimiento, tanto de parte de los particulares como de la propia Administración (invitaciones, carteles, subsanaciones, recursos, dictámenes, etc.). Si se trata de documentos remitidos por fax o escaneados debe presentarse el original según lo estipulado en la normativa vigente. En caso de documentos escaneados o con firma digital, éstos deben ser remitidos únicamente a la cuenta de correo electrónico hr_hsc_ca@ccss.sa.cr, habilitado por esta unidad al efecto. **Como excepción, se establece que no se aceptan ofertas vía fax, únicamente se recibirán con firma digital enviadas al correo electrónico indicado y en original en documento físico debidamente firmado.**

3.4 La oferta deberá ser presentada debidamente firmada y numerada. En caso de remitirla en documento original firmado, se adjuntará una copia para efectos de consulta de proveedores al momento de apertura de ofertas, así como facilitar los ulteriores análisis de la misma. En caso de discrepancias, prevalecerá el original sobre la copia.

3.5 Vigencia de la oferta: 60 días naturales. La oferta se presume vigente por el plazo estipulado en las condiciones establecidas en esta compra, o en su defecto, el establecido para dictar el acto de adjudicación.

3.6 Plazo de Adjudicación: El plazo de adjudicación es de 10 días hábiles, contados a partir del día posterior al designado para apertura de ofertas, prorrogable por un plazo igual en casos debidamente justificados.

3.7 Empate: De conformidad con lo establecido en el artículo 55 bis del Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa, en caso de empate se otorgará al oferente una puntuación adicional según su clasificación, de la siguiente forma:

- PYME de industria 5 puntos

- PYME de servicio 5 puntos
- PYME de comercio 2 puntos

De persistir el empate, se utilizará la modalidad de la suerte (una moneda) en presencia de dos funcionarios de la institución, levantándose un acta en donde se consigne el resultado.

3.8 El Oferente deberá aportar datos sobre la comercialización del producto o servicio con otros clientes, brindados en los últimos cuatro años, por ejemplo: órdenes de compra o contratos. Este punto no es excluyente.

3.9 Será requisito de adjudicación que el proveedor se encuentre inscrito en el Registro Institucional de Proveedores en condición **ACTIVO**. Asimismo, conforme a lo establecido en el artículo 130 del Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa, se recuerda que los proveedores deben actualizar la información registrada, caso contrario de acuerdo a lo que cita el artículo 132 del mismo cuerpo normativo, se procederá a la exclusión del registro.

3.10 Garantía de Cumplimiento que se debe presentar: El monto de la garantía de cumplimiento, corresponde **al 5% del monto total adjudicado** y la misma debe tener una **vigencia mínima de 16 meses**.

3.11 Formas de Rendir garantías: Para efectos de depósito de las garantías de participación y/o cumplimiento podrán rendirse como lo estipula el Artículo N° 42 del Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa (RLCA).

- Las empresas que rindan sus garantías mediante dinero en efectivo, la institución tiene habilitadas la cuenta cliente No. **15100010010173953 BNCR**, lo anterior, con la finalidad de facilitar el trámite del proveedor, quién deberá presentar copia del comprobante de depósito que le extiende el banco, en la Sub-Área de Contratación Administrativa del Hospital San Carlos.
- A las empresas que rindan sus garantías en bonos o certificados se estarán recibiendo el valor de mercado y además deberán acompañarse de una estimación efectuada por un operador de alguna de las bolsas legalmente reconocidas. Se exceptúan de presentar estimación, los certificados de depósito a plazo emitidos por Bancos estatales, cuyo vencimiento ocurra dentro del mes siguiente a la fecha que se presenta.
- Las garantías deben rendirse en la misma moneda en la cual se cotizó para lo cual la Administración adoptará las medidas contables que resulten necesarias. Se exceptúa de lo anterior, las garantías rendidas mediante un depósito en efectivo o una transferencia, en cuyo caso podrán rendirse en su equivalente en moneda nacional, al tipo de cambio de referencia para la venta, calculado por el Banco Central de Costa Rica, vigente al día anterior a la presentación de la oferta.

3.12 Vigencia del Contrato: La vigencia del contrato es por 01 año a partir de la fecha de inicio que se defina, prorrogable hasta por tres periodos iguales, a juicio de la Administración. Operará la prórroga automática si la Administración, con un mínimo de 60 días naturales de anticipación a cada vencimiento, no comunica su decisión de darlo por concluido en esa oportunidad, cuando se tenga acreditado en el expediente:

- Que no se haya acreditado un incumplimiento grave en las condiciones y plazo pactados.
- Que la necesidad del aprovisionamiento del objeto del contrato prevalezca.
- Que las condiciones de compra y de precio no resulten excesivas en relación con el mercado al momento que se valora prorrogar el contrato.

3.13 Registro Sistema Integrado de Pago Electrónico (SINPE): Todo proveedor, para efecto de liquidación de facturas, debe estar debidamente registrado en el Sistema Integrado de Pago Electrónico SINPE, para ello debe coordinar con los encargados del Fondo Rotatorio de Sucursales de la C.C.S.S. o en el piso sexto del edificio anexo, en Oficinas Centrales de la Caja Costarricense de Seguro Social.

3.14 Facturación: En acato al oficio ATG-1252-2008, el proveedor deberá expresar, tanto en la factura comercial, como en la factura de la C.C.S.S. el monto de la transacción en dicha moneda, y además el importe en moneda nacional, utilizando el tipo de cambio de referencia para la venta del Banco Central de Costa Rica (BCCR), vigente al momento de realizar la facturación. *(tipo de cambio venta BCCR del día fecha de factura)*

3.15 De conformidad con lo que establece el Artículo 272 del Código Fiscal (Reformado Mediante Ley N° 6955 de 24 de febrero de 1894 y Ley N° 7088 de 30 de noviembre de 1987) debe realizarse el cobro correspondiente por concepto de timbres fiscales o entero, por un equivalente al 0.25% del monto total adjudicado a todos aquellos concursos tramitados por esta Administración.

Adicionalmente, se deberá hacer el cobro por concepto de reintegro de papel. Lo anterior de conformidad a lo que se establece en los artículos 240 y 241 del referido Código, cuyo valor de timbres deberá realizarse de la siguiente manera:

- ₡312.50 sobre cantidades y obligaciones cuyo principal exceda de ₡1.500.000.00
- ₡156.25 para cuando el valor del negocio pase de ₡1.000.000.00 y no exceda de ₡1.500.000.00

3.16 El Precio: La oferta debe indicar el precio firme y definitivo, tanto unitarios como totales. Al existir diferencia entre el precio unitario y total; prevalecerá el precio unitario.

3.17 Forma de Pago: Todo pago se realizará como máximo 30 días naturales después de la recepción definitiva de cada uno de los avances o entregas de los productos de acuerdo con las especificaciones del cartel, mediante comunicado del funcionario responsable a la Tesorería o Sucursal respectiva. En dicho acto y previo debido proceso, se descontarán las multas y cláusulas penales líquidas y determinadas que se hayan verificado anteriormente y que se encuentren pendiente de cobro / pago de acuerdo con el informe rendido por el encargado del contrato donde acredite los tiempos y formas de la entrega del bien, obra o servicio contratado.

3.18 Cláusulas Penales. Los atrasos o anticipos no autorizados por la Administración, en cualquiera de las entregas pactadas, serán sancionados con fundamento en las siguientes disposiciones, previo debido proceso.

3.18.1 Los servicios o suministros contratados, **serán castigados con el 0.5%** del monto total de dicha entrega por cada día de atraso contados a partir del día hábil posterior al último día de la fecha de entrega pactado, hasta el octavo día hábil de atraso inclusive.

3.18.2 Cuando el atraso sea igual o **mayor a nueve días**, el monto por cláusula penal incrementará el porcentaje, castigando **en un 3%** del monto total de la respectiva entrega, por cada día de atraso hasta cubrir el 25% del monto total de dicha entrega.

3.18.3 Cubierto el tope del 25% previsto por el Reglamento a la Ley de Contratación Administrativa para el cobro de esta cláusula, la Administración quedará facultada para resolver el contrato por incumplimiento, imponer las sanciones de ley y cobrar los daños y perjuicios que el saldo en descubierto haya generado dicho incumplimiento.

3.18.4 Cuando la Administración determine que los daños provocados por el contratista consecuencia de su atraso o entrega defectuosa superan los cubiertos por la estimación de la cláusula penal o la multa, lo cobrará mediante el respectivo procedimiento administrativo, previa determinación de los daños ocasionados, con fundamento en el procedimiento sumario que establece el artículo 320 de la Ley General de la Administración Pública.

3.18.5 La C.C.S.S. deducirá las sumas correspondientes a lo establecido en estas condiciones y por concepto de cláusula penal y multas respectivamente, de las facturas pendientes de pago previa aplicación del proceso sumario para ello establecido.

3.19 Contra el acto que comunique el cobro de las multas o cláusulas penales se aplicará lo dispuesto en el voto No.13-006639 emitido por la Sala Constitucional de la Corte Suprema de Justicia.

3.20 El rechazo por incumplimiento de calidad comprobado en cualquiera de las entregas podrá ser motivo suficiente para iniciar de manera inmediata el proceso de resolución por incumplimiento. Lo anterior no obsta para reclamar, de forma inmediata, el régimen de responsabilidad civil o administrativa imputables al contratista, consecuencia de dicho incumplimiento.

3.21 En cuanto a prórrogas rige lo que al respecto establece el Artículo 206 del Reglamento de Contratación Administrativa. Sin embargo, para toda solicitud de prórroga al plazo de ejecución; cuando existan causas ajenas a su control (del contratista), deben venir acompañadas por las pruebas respectivas que sustenten tales circunstancias, en ese mismo acto, de lo contrario le serán rechazadas de plano y en consecuencia se iniciará el procedimiento administrativo correspondiente y se aplicarán las sanciones respectivas.

3.22 Cláusula ambiental: En el caso de que se generen desechos que produzcan algún tipo de perjuicio y contaminación al medio ambiente, el contratista será responsable de disponer de éstos, de manera favorable al medio ambiente; para lo cual el contratista deberá indicar el sitio en donde se depositarán los desechos. El sitio indicado por el contratista debe ser adecuado y autorizado para desechar o reciclar los materiales de desecho producto del trabajo contratado. Además el contratista deberá estar pendiente de que cualquier material o elemento con potencial para generar criaderos del mosquito transmisor del dengue (cualquier elemento que pueda retener agua de lluvia o riego) y en el caso de presentarse deberá corregir el problema, tanto durante la ejecución del trabajo como una vez que se ha finalizado con éste.

3.23 Declaraciones Juradas: El oferente debe presentar declaración bajo gravedad de fe de juramento, del cumplimiento de los aspectos descritos seguidamente:

Nombre	Descripción
ARTICULO 22 Y 22 BIS	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE NO ME ALCANZAN LAS PROHIBICIONES DEL ARTICULO 22 Y 22 BIS DE LA LEY DE CONTRACION ADMINISTRATIVA.
ARTICULO 65 INCISO A) RLCA	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE NOS ENCONTRAMOS AL DIA CON EL PAGO DE IMPUESTOS NACIONALES
ARTICULO 65 INCISO C) RLCA Y ARTICULO 74 DE LA LEY CONSTITUTIVA DE CCSS	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE NOS ENCONTRAMOS AL DIA CON EL PAGO DE LA CUOTAS OBRERO PATRONALES
CONDICIONES GENERALES PARA LA CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA DE BIENES Y SERVICIOS POR LAS UNIDADES DE LA CCSS	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE SE ENCUENTRA AL DÍA EN EL PAGO DE CUALQUIER DEUDA U OBLIGACIÓN CON LA CAJA, ASÍ COMO DE AQUELLOS ARREGLOS DE PAGO FORMALIZADOS PARA ATENDER LAS MISMAS. 2.7.2. MERCADERÍA ENTREGADA POR DEL OFERENTE Y QUE HA SIDO RECHAZADA POR LAS INSTANCIAS TÉCNICAS Y ADMINISTRATIVAS DE LA CAJA FUE RETIRADA DE LAS BODEGAS DE LA INSTITUCIÓN, PROPIAS O ALQUILADAS
DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE CUMPLE CON LAS OBLIGACIONES LABORALES Y DE SEGURIDAD SOCIAL IMPUESTAS POR EL DERECHO COSTARRICENSE A FAVOR DE SUS TRABAJADORES O EN SU DEFECTO, COMO TRABAJADOR INDEPENDIENTE DE ACUERDO CON EL RÉGIMEN INS	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE CUMPLE CON LAS OBLIGACIONES LABORALES Y DE SEGURIDAD SOCIAL IMPUESTAS POR EL DERECHO COSTARRICENSE A FAVOR DE SUS TRABAJADORES O EN SU DEFECTO, COMO TRABAJADOR INDEPENDIENTE DE ACUERDO CON EL RÉGIMEN INSTITUCIONAL APLICABLE, TAL Y COMO LO CITA EL ARTÍCULO 2.4.3 DE LAS CONDICIONES GENERALES PARA CONTRATACIÓN ADMINISTRATIVA INSTITUCIONAL DE BIENES Y SERVICIOS DE AGOSTO DEL 2009.
DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE LA MERCADERÍA ENTREGADA POR SU EMPRESA Y QUE HA SIDO RECHAZADA POR LAS INSTANCIAS TÉCNICAS Y ADMINISTRATIVAS DE LA CAJA FUE RETIRADA DE LAS BODEGAS DE LA INSTITUCIÓN, PROPIAS O ALQUILADAS. EN CASO DE QUE	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE LA MERCADERÍA ENTREGADA POR SU EMPRESA Y QUE HA SIDO RECHAZADA POR LAS INSTANCIAS TÉCNICAS Y ADMINISTRATIVAS DE LA CAJA FUE RETIRADA DE LAS BODEGAS DE LA INSTITUCIÓN, PROPIAS O ALQUILADAS. EN CASO DE QUE AHORA LAS MERCADERÍAS SEAN RECHAZADAS POR RAZONES IMPUTABLES A SU EMPRESA, SE RETIRARÁ LA MERCADERÍA QUE SE ENCUENTRE EN EL ALMACÉN U OTRA INSTALACIÓN DE LA CAJA. EL RETIRO DE LA MERCADERÍA SE REALIZARÁ DENTRO DEL PLAZO QUE TIENE LA ADMINISTRACIÓN PARA CONCLUIR LA RECOMENDACIÓN TÉCNICA DE ESTA COMPRA SIN COSTO ALGUNO PARA LA INSTITUCIÓN, SO PENA DE EXCLUSIÓN.

DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE SE ENCUENTRA AL DÍA EN EL PAGO DE CUALQUIER DEUDA U OBLIGACIÓN CON LA CAJA, ASÍ COMO DE AQUELLOS ARREGLOS DE PAGO FORMALIZADOS PARA ATENDER LAS MISMAS.	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE SE ENCUENTRA AL DÍA EN EL PAGO DE CUALQUIER DEUDA U OBLIGACIÓN CON LA CAJA, ASÍ COMO DE AQUELLOS ARREGLOS DE PAGO FORMALIZADOS PARA ATENDER LAS MISMAS.
DECLARACION JURADA 2.5.3 DE LSD CONDICIONES GENERALES.	COPIA DE TESTIMONIO DE ESCRITURA, SEGÚN LAS FORMALIDADES EXIGIDAS EN EL LUGAR DE EMISIÓN, DONDE SE NOMBRA UN REPRESENTANTE LEGAL CON FACULTADES PARA RECIBIR Y ATENDER NOTIFICACIONES DE ORDEN ADMINISTRATIVO Y JUDICIAL, EN LOS PLAZOS Y CONDICIONES DETERMINADAS POR LA LEGISLACIÓN NACIONAL. DICHA CONDICIÓN DEBERÁ SER GARANTIZADA EN LA OFERTA BAJO LA PROMESA DE QUE SE MANTENDRÁ UN REPRESENTANTE DESDE QUE SE PRESENTA LA OFERTA HASTA QUE SE REALICE LA RECEPCIÓN DEFINITIVA EN CASO DE CUMPLIMIENTO DEL CONTRATO, O, HASTA QUE SE DICTE EL ACTO FINAL Y FIRME DE LOS PROCEDIMIENTOS DE RESOLUCIÓN, RESCISIÓN ASÍ COMO LOS RECLAMOS POR COBRO DE DAÑOS Y PERJUICIOS, MULTAS Y DEMÁS SANCIONES ADMINISTRATIVAS Y PECUNIARIAS. LO ANTERIOR SE CONSTITUIRÁ COMO UNA OBLIGACIÓN COLATERAL DE LA COMPRA EN CASO RESULTAR ADJUDICADO Y PARA TALES EFECTOS, EN CASO DE REVOCACIÓN, RENUNCIA, SUSTITUCIÓN, EXTINCIÓN U OTRA MODIFICACIÓN DE LOS PODERES, EL PROVEEDOR DEBERÁ COMUNICAR INMEDIATAMENTE LA SITUACIÓN DEL PODER ASÍ COMO EL NUEVO NOMBRAMIENTO QUE GARANTICE EL CUMPLIMIENTO DE ESTA OBLIGACIÓN.
DECLARO QUE NO ME ENCUENTRO INHABILITADO PARA OFRECER EL PRESENTE PRODUCTO.	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE NO ME ENCUENTRO INHABILITADO PARA OFRECER EL PRESENTE PRODUCTO
DECLARO QUE MANTENDRE MI REPRESENTACION VIGENTE A LO LARGO DEL PROCEDIMIENTO DE COMPRA Y SU EJECUCIÓN.	DECLARACIÓN BAJO GRAVEDAD DE JURAMENTO QUE MANTENDRÉ MI REPRESENTACIÓN VIGENTE A LO LARGO DEL PROCEDIMIENTO DE COMPRA Y SU EJECUCIÓN. DECLARO QUE EN CASO DE REVOCACIÓN, RENUNCIA, SUSTITUCIÓN, EXTINCIÓN U OTRA MODIFICACIÓN DE LOS PODERES INDICADOS, ME COMPROMETO A COMUNICAR INMEDIATAMENTE A LA CAJA, EL NUEVO NOMBRAMIENTO QUE GARANTICE LA REPRESENTACIÓN DURANTE EL PROCEDIMIENTO DE COMPRA Y SU EJECUCIÓN

Licda. Yinley Lara Fernandez
Revisado por



(Original Firmado)

ENCARGADO DE CARTELES
Lindsay Alvarado Alpizar
Confeccionado: por