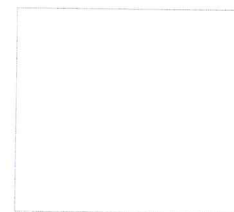


Ficha Técnica

Código 2 48 08 0060 Nivel de Usuario: X Versión Ficha Técnica: 0029



ANTEOJOS PROTECTORES SIN AUMENTO.

DESCRIPCION DEL ARTÍCULO: ANTEOJOS PROTECTORES SIN AUMENTO

CARACTERÍSTICAS Y ESPECIFICACIONES:

1. Anteojo protector sin aumento.
2. Espesor del lente no menor a 2 mm
3. Transparentes
4. Lentes de policarbonato
5. Superficie anti empañante
6. Con superficie resistente a las rayas.
7. Que no produzca distorsiones ópticas del campo de trabajo.
8. Construcción que asegure su estabilidad a la cara.
9. Con aleta lateral de protección que resguarde la cavidad ocular de cualquier rocío de material orgánico contaminado y que protejan de fragmentos de material sólido que puedan significar un riesgo para el globo ocular.
10. Patillas que permita el ajuste a distintos diámetros para la cabeza del operador.
11. Patilla tipo anteojo, no elástico
12. Que permitan lavado con agua y jabón.
13. Debe cumplir con la norma ANSI Z87.1
14. Además debe de cumplir con alguno de los siguientes estándares de calidad: norma CSA Z94.3, y/o CE EN 166(Protección facial y ocular).



SE DEBE PRESENTAR CON LA OFERTA:

1. Literatura del fabricante que indique constitución química y características físicas. Se debe presentar original o fotocopia autenticada por Notario Público de Costa Rica, En caso de venir en idioma extranjero el catálogo original, debe acompañarse de traducción oficial en español.
2. Catálogo original de la casa fabricante, donde pueda verificarse el producto ofrecido con el de la muestra presentada. En el catálogo debe venir la foto del producto, con su respectivo número de referencia y su descripción, completamente en idioma español. Se aceptan hojas bajadas de Internet debidamente autenticadas por Notario Público de Costa Rica. En caso de venir en idioma extranjero, acompañarlo de una traducción oficial al idioma español.
3. Forma y manejo de los desechos (con respecto al desecho del producto luego de cumplida su vida útil).
4. Presentar certificado de calidad de fábrica del producto del país de origen en la oferta, debidamente autenticado por autoridad competente y con el sello original de la firma fabricante, además se deberá presentar el certificado de calidad de fábrica por cada lote a entregar en el ALDI.
5. Toda documentación adjunta que venga en idioma extranjero deberá incluir traducción oficial al idioma español y en caso de adjuntar fotocopias, estas deberán venir autenticadas por un Notario Público de Costa Rica.

EMPAQUES

EMPAQUE PRIMARIO:

Ficha Técnica

Código 2 48 08 0060 Nivel de Usuario: X Versión Ficha Técnica: 0029

ANTEOJOS PROTECTORES SIN AUMENTO.

Individual original de fábrica, que brinde protección al artículo, en cajas de cartón o bolsas, que indique: cantidad, nombre del artículo, Número de lote, casa fabricante, número de lote y país de origen.

EMPAQUE SECUNDARIO:

En cajas de cartón corrugado resistente y fuerte, con las medidas ajustables al producto para evitar que esta sufra daño al manipularlas y/o estibarlas, garantizando la calidad y estabilidad de este, como contra el polvo y la humedad. Empaque original de fábrica. Debe de tener los siguientes impresos en idioma español con letras 2 a 3 cms.: descripción del producto, código institucional, número de lote, nombres de la casa fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha vencimiento, siglas de la C.C.S.S. y cantidad, con bandas u otros recursos que garanticen la inviolabilidad del contenido en la caja de cartón que protege el producto (sello de seguridad).

EMPAQUE Terciario:

En cajas de cartón corrugado resistente y fuerte, que garantice que el artículo no se deforme y le de protección al producto durante su transporte y almacenamiento, con las medidas ajustables al producto para evitar que esta sufra daño al manipularlas y/o estibarlas, debidamente identificadas con la descripción del producto, código institucional, número de lote, nombre del fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, siglas de la C.C.S.S. y cantidad. Estas cajas deben de venir con letras de 2 a 3 cms.

MUESTRAS:

Si el o los oferentes participantes presentan varias ofertas (bases/alternativas); las mismas deben venir debidamente empacadas e identificadas por aparte. Igualmente se solicita para las compras que cuenten con varias líneas (ítems), deben venir debidamente identificadas ítem por ítem. Indicar con total claridad en cada sobre: números de teléfonos de la empresa actualizados y además uno o varios correos, igualmente actualizados.

1.1 Finalidad para lo cual se solicitan las muestras:

Para valoración de las características del insumo ofertado por parte de los miembros de la Comisión Técnica, el proveedor debe presentar las muestras en su empaque primario original. Las muestras deben guardar estricto apego con lo solicitado en el cartel y al producto que ingresará al Área de Almacenamiento. En caso de que las muestras se presenten en otro idioma deberá acompañarse de traducción oficial original siempre y cuando el oferente se comprometa por escrito a que, en caso de ser adjudicado, el producto tendrá todos sus impresos en idioma español.

1.2 Cantidad de muestras a solicitar

Presentar 01 unidad de muestra en estuche original de fábrica; debidamente sellada e identificada con nombre del fabricante.

2.1 Tipo de pruebas que se van a realizar a las muestras:

2.1.1 Organolépticas:



Código 2 48 08 0060 Nivel de Usuario: X Versión Ficha Técnica: 0029

ANTEOJOS PROTECTORES SIN AUMENTO.

Las muestras serán analizadas organolépticamente por los miembros de la Comisión, el tipo de prueba se realiza mediante los órganos de los sentidos. Al referirse a las propiedades organolépticas, estas son las que se perciben con los órganos de los sentidos, como la textura, el color, el peso, consistencia, elasticidad, el tamaño, según corresponda. Además, se utiliza el sistema métrico decimal, medidas de longitud, peso y de volumen, (mediante instrumentos como regla, lupa, centímetro, estereoscopio, según corresponda) para verificar el cumplimiento de las especificaciones del cartel y asegurar el acatamiento para la finalidad que serán adquiridas.

2.1.2 Pruebas de Laboratorio u otros:

No aplica

2.2 Responsable Técnico de realizar las pruebas y responsables de Valorarlas:

Les corresponde a los miembros de la Comisión Técnica realizar las valoraciones organolépticas según lo descrito líneas atrás.

2.3 Metodología utilizada en la aplicación de pruebas:

2.3.1 Metodología para pruebas Organolépticas:

Anteojos protector sin aumento.
Espesor del lente no menor a 2 mm
Transparentes
Superficie anti empañante
Con superficie resistente a las rayas.
Que no produzca distorsiones ópticas del campo de trabajo.
Patilla tipo anteojos, no elástico
Que permitan lavado con agua y jabón.

2.3.2 Metodología para pruebas de Laboratorio u otros

No aplica

2.4 Otras consideraciones:

La presentación de las muestras es indispensable dado que se trata de artículos destinados a la preservación de la salud de la población, donde la verificación de las especificaciones contra la muestra que se presenta es necesaria para la adquisición de un producto de máxima calidad sin ningún riesgo para la salud.

La no presentación de la muestra producirá un impacto negativo en la prestación de los servicios de salud, ya que la ausencia de estas imposibilita la certeza en el producto que se desea recomendar, lo cual puede acarrear desabastecimiento y compras desconcentradas que no se ajustan a economías de escala.

En caso de que, durante el análisis organoléptico de cualquiera de las muestras, se presente duda razonable sobre la



A large, stylized handwritten signature in blue ink, written over the bottom of the page.

Código 2 48 08 0060 Nivel de Usuario: X Versión Ficha Técnica: 0029

ANTEOJOS PROTECTORES SIN AUMENTO.

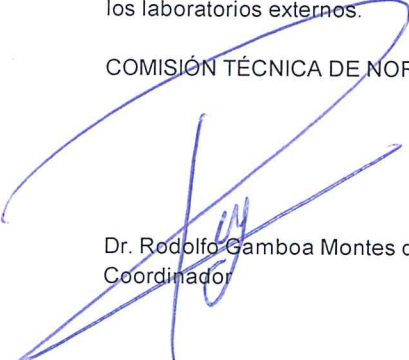
calidad y seguridad física y/o biológica del producto en cualquiera de sus partes, se solicitará enviar el artículo a un análisis especializado hecho por un laboratorio certificado por el Ente Costarricense de Acreditación, que verifique y certifique los aspectos puestos en duda sobre las características del producto, todo este proceso con cargo al oferente.

La muestra del proveedor que resulte adjudicado (contratista), se mantendrá en custodia en la Subárea de Investigación y Evaluación de Insumos para verificar homogeneidad en cada ingreso de la mercadería a la Caja Costarricense de Seguro Social, el resto de las muestras podrán ser retiradas de acuerdo con el plazo establecido en el Artículo 57 del Reglamento a la Ley General de Contratación Administrativa.4.5.2 Metodología para pruebas de Laboratorio u otros

Nota:

Cuando la Comisión, así lo solicite, el proveedor adjudicado deberá presentar un certificado de calidad, en idioma español, emitido por un laboratorio externo a la empresa fabricante, reconocido a nivel nacional, expedido a nombre de la persona física o jurídica o representante legal que presenta la oferta, en el cual se verifiquen alguna o todas las características físicas o químicas, que la Comisión solicite. Lo anterior, deberá de presentarse adjunto a la entrega del producto en el Área de Almacenamiento y Distribución, cuando la Comisión así lo solicite. El costo de dicho certificado estará a cargo del adjudicado. La Comisión podrá verificar en cualquier momento la veracidad de dicho certificado con los laboratorios externos.

COMISIÓN TÉCNICA DE NORMALIZACIÓN Y COMPRAS DE ODONTOLOGIA


Dr. Rodolfo Gamboa Montes de Oca
Coordinador


Dra. Norma Lucía Wong Fernandez


Dr. James Vargas Vargas





JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Seleccione la opción que corresponde:

La Modificación de la Ficha técnica es realizada por la(s) siguiente(s) razón(es):

- (X) Por valoración de oficio del ente técnico
() Solicitud realizada por terceros (usuarios internos y/u oferentes)
() Solicitud planteada mediante recurso de objeción

Las modificaciones corresponden a:

- () Correcciones ortográficas o de redacción (cambios de forma)
() Actualización de datos técnicos de los artículos (cambios de fondo)
(X) Ampliación de especificaciones técnicas (cambios de fondo)

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
3. Protección contra rayos ultravioleta	Se elimina
1. Literatura del fabricante original o copias en idioma español, que indique las características y especificaciones solicitadas.	1. Literatura del fabricante que indique constitución química y características físicas. Se debe presentar original o fotocopia autenticada por Notario Público de Costa Rica, En caso de venir en idioma extranjero el catálogo original, debe acompañarse de traducción oficial en español
2. Catálogo del fabricante (hoja donde pueda identificarse la muestra presentada con el número de referencia del catálogo del fabricante)	2. Catálogo original de la casa fabricante, donde pueda verificarse el producto ofrecido con el de la muestra presentada. En el catálogo debe venir la foto del producto, con su respectivo número de referencia y su descripción, completamente en idioma español. Se aceptan hojas bajadas de Internet debidamente autenticadas por Notario Público de Costa Rica. En caso de venir en idioma extranjero, acompañarlo de una traducción oficial al idioma español
4. En caso que la oferta recomendada sea adjudicada el oferente debe presentar certificado original o con trámite consular del país de origen del producto cuando entrega la mercadería al Dpto. Almacenamiento y Distribución, quien trasladará muestras de los artículos recibidos, junto con el correspondiente certificado de calidad entregado, a la oficina institucional autorizada, para verificar que el artículo suministrado, corresponde a lo recomendado y adjudicado por la Institución.	4. Presentar certificado de calidad de fábrica del producto del país de origen en la oferta, debidamente autenticado por autoridad competente y con el sello original de la firma fabricante, además se deberá presentar el certificado de calidad de fábrica por cada lote a entregar en el ALDI
5. Producción o No. de lote certificado. La estabilidad del producto no debe ser menor a 2 años a vencer a partir de su entrega. Este requisito debe cumplirse antes que la mercadería ingrese al Área de Almacenamiento y Distribución. Cada entrega parcial del producto debe presentar su respectivo certificado concordante con el número de lote indicado. Se debe presentar igual número de	Se elimina





JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
certificados al número de entregas pactadas	
6. No se requiere solicitar certificado de estabilidad, vencimiento o esterilidad del producto.	Se elimina
7. Toda documentación adjunta que venga en idioma extranjero deberá incluir traducción oficial al idioma español y en caso de adjuntar copias, estas deberán venir autenticadas por un Notario Publico	5. Toda documentación adjunta que venga en idioma extranjero deberá incluir traducción oficial al idioma español y en caso de adjuntar fotocopias, estas deberán venir autenticadas por un Notario Público de Costa Rica
EMPAQUE SECUNDARIO: En cajas de cartón corrugado resistente y fuerte, con las medidas ajustables al producto para evitar que esta sufra daño al manipularlas y/o estibarlas, garantizando la calidad y estabilidad del mismo, como contra el polvo y la humedad, conteniendo de 10 a 12 ó 15 unidades. Empaque original de fábrica. Debe de tener las siguientes impresos en idioma español con letras 2 a 3 cms.: descripción del producto, código institucional, número de lote, nombres de la casa fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha vencimiento, siglas de la C.C.S.S. y cantidad, con bandas u otros recursos que garanticen la inviolabilidad del contenido en la caja de cartón que protege el producto (sello de seguridad)	EMPAQUE SECUNDARIO: En cajas de cartón corrugado resistente y fuerte, con las medidas ajustables al producto para evitar que esta sufra daño al manipularlas y/o estibarlas, garantizando la calidad y estabilidad de este, como contra el polvo y la humedad. Empaque original de fábrica. Debe de tener los siguientes impresos en idioma español con letras 2 a 3 cms.: descripción del producto, código institucional, número de lote, nombres de la casa fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha vencimiento, siglas de la C.C.S.S. y cantidad, con bandas u otros recursos que garanticen la inviolabilidad del contenido en la caja de cartón que protege el producto (sello de seguridad)
EMPAQUE TERCIARIO: En cajas de cartón corrugado resistente y fuerte, que garantice que el artículo no se deforme y le de protección al producto durante su transporte y almacenamiento, con las medidas ajustables al producto para evitar que este sufra daño al manipularlas y/o estibarlas conteniendo de 50 a 110 unidades, debidamente identificadas con el descripción del producto, código institucional, número de lote, nombre del fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, siglas de la C.C.S.S. y cantidad. Estas cajas deben de venir con letras de 2 a 3 cms.	EMPAQUE TERCIARIO: En cajas de cartón corrugado resistente y fuerte, que garantice que el artículo no se deforme y le de protección al producto durante su transporte y almacenamiento, con las medidas ajustables al producto para evitar que esta sufra daño al manipularlas y/o estibarlas, debidamente identificadas con la descripción del producto, código institucional, número de lote, nombre del fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, siglas de la C.C.S.S. y cantidad. Estas cajas deben de venir con letras de 2 a 3 cms
MUESTRAS: Presentar dos unidades de muestra y accesorios en su empaque original de fábrica. Las muestras son para uso y pruebas organolépticas de la Comisión de Normalización y Compras de Odontología para hacer su respectiva recomendación. La muestra debe	MUESTRAS: Si el o los oferentes participantes presentan varias ofertas (bases/alternativas); las mismas deben venir debidamente empacadas e identificadas por aparte. Igualmente se solicita para las compras que cuenten con varias líneas (ítems), deben





JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
<p>venir con una fecha de vigencia no menor a 2 años.</p> <p>La muestra será analizada mediante pruebas organolépticas por los miembros de la Comisión Técnica. El tipo de prueba se realiza mediante los órganos de los sentidos y en aplicación en los pacientes en caso de ser necesario, además se utiliza el sistema métrico decimal, medidas de peso y de volumen según corresponda, para verificar el cumplimiento de las especificaciones del cartel y asegurar el acatamiento para la finalidad que serán adquiridas.</p> <p>La presentación de las muestras es indispensable dado que se trata de artículos destinados a la preservación de la salud de la población, donde la verificación de las especificaciones contra la muestra que se presenta es necesaria para la adquisición de un producto de máxima calidad sin ningún riesgo para la salud.</p> <p>La no presentación de la muestra descalificará al oferente y producirá un impacto negativo en la prestación de los servicios de salud, ya que la ausencia de las mismas imposibilita la certeza en el producto que se desea recomendar, lo cual puede acarrear desabastecimiento y compras desconcentradas que no se ajustan a economías de escala.</p>	<p>venir debidamente identificadas ítem por ítem. Indicar con total claridad en cada sobre: números de teléfonos de la empresa actualizados y además uno o varios correos, igualmente actualizados.</p> <p>1.1 Finalidad para lo cual se solicitan las muestras:</p> <p>Para valoración de las características del insumo ofertado por parte de los miembros de la Comisión Técnica, el proveedor debe presentar las muestras en su empaque primario original. Las muestras deben guardar estricto apego con lo solicitado en el cartel y al producto que ingresará al Área de Almacenamiento. En caso de que las muestras se presenten en otro idioma deberá acompañarse de traducción oficial original siempre y cuando el oferente se comprometa por escrito a que, en caso de ser adjudicado, el producto tendrá todos sus impresos en idioma español.</p> <p>1.2 Cantidad de muestras a solicitar</p> <p>Presentar 01 unidad de muestra en estuche original de fábrica; debidamente sellada e identificada con nombre del fabricante.</p> <p>2.1 Tipo de pruebas que se van a realizar a las muestras:</p> <p>2.1.1 Organolépticas:</p> <p>Las muestras serán analizadas organolépticamente por los miembros de la Comisión, el tipo de prueba se realiza mediante los órganos de los sentidos. Al referirse a las propiedades organolépticas, estas son las que se perciben con los órganos de los sentidos, como la textura, el color, el peso, consistencia, elasticidad, el tamaño, según corresponda. Además, se utiliza el sistema métrico decimal, medidas de longitud, peso y de volumen, (mediante instrumentos como regla, lupa, centímetro,</p>





JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
	<p>estereoscopio, según corresponda) para verificar el cumplimiento de las especificaciones del cartel y asegurar el acatamiento para la finalidad que serán adquiridas.</p> <p>2.1.2 Pruebas de Laboratorio u otros: No aplica</p> <p>2.2 Responsable Técnico de realizar las pruebas y responsables de Valorarlas: Les corresponde a los miembros de la Comisión Técnica realizar las valoraciones organolépticas según lo descrito líneas atrás.</p> <p>2.3 Metodología utilizada en la aplicación de pruebas:</p> <p>2.3.1 Metodología para pruebas Organolépticas: Anteojos protector sin aumento. Espesor del lente no menor a 2 mm Transparentes Superficie anti empañante Con superficie resistente a las rayas. Que no produzca distorsiones ópticas del campo de trabajo. Patilla tipo anteojos, no elástico Que permitan lavado con agua y jabón.</p> <p>2.3.2 Metodología para pruebas de Laboratorio u otros No aplica</p> <p>2.4 Otras consideraciones: La presentación de las muestras es indispensable dado que se trata de artículos destinados a la preservación de la salud de la población, donde la verificación de las especificaciones contra la muestra que se presenta es necesaria para la adquisición de un producto de máxima calidad sin ningún riesgo para la salud.</p> <p>La no presentación de la muestra producirá</p>





JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
	<p>un impacto negativo en la prestación de los servicios de salud, ya que la ausencia de estas imposibilita la certeza en el producto que se desea recomendar, lo cual puede acarrear desabastecimiento y compras desconcentradas que no se ajustan a economías de escala.</p> <p>En caso de que, durante el análisis organoléptico de cualquiera de las muestras, se presente duda razonable sobre la calidad y seguridad física y/o biológica del producto en cualquiera de sus partes, se solicitará enviar el artículo a un análisis especializado hecho por un laboratorio certificado por el Ente Costarricense de Acreditación, que verifique y certifique los aspectos puestos en duda sobre las características del producto, todo este proceso con cargo al oferente.</p> <p>La muestra del proveedor que resulte adjudicado (contratista), se mantendrá en custodia en la Subárea de Investigación y Evaluación de Insumos para verificar homogeneidad en cada ingreso de la mercadería a la Caja Costarricense de Seguro Social, el resto de las muestras podrán ser retiradas de acuerdo con el plazo establecido en el Artículo 57 del Reglamento a la Ley General de Contratación Administrativa.4.5.2 Metodología para pruebas de Laboratorio u otros</p>

Indicar si el cambio favorece a la Institución respecto a la funcionabilidad del objeto a contratar; es decir, como mejora la calidad del producto en beneficio del usuario final?

Las características modificadas corresponden a:

- () Aspectos esenciales y/o sustantivos del objeto de compra.
(X) Aspectos de cumplimiento deseable del objeto de compra (mejora del objeto)*

****Considerando el posible impacto económico que la mejora pueda implicar, en caso de ser un aspecto deseable, se deberá de incluir tabla de ponderación en donde el precio sea el elemento de mayor peso porcentual (debiendo atenderse este aspecto de acuerdo a la normativa vigente)***

En caso de que las modificaciones correspondan a aspectos esenciales y/o sustantivos del objeto, impactan al registro de proveedores en los siguientes aspectos:

- Excluye la participación de oferentes registrados actualmente* () SI (X) NO





JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

- Direcciona las especificaciones a un solo oferente* ☐ SI ☒ NO
- Amplia la cartera de posibles oferentes (no registrados) ☐ SI ☒ NO

**En caso de limitar o dirigir las especiaciones técnicas, de frente a valorar el costo debido al beneficio que traería el producto para la Institución y al usuario final, se deberá de justificar ampliamente dicha modificación, aportando además los elementos que hoy hacen imposible la utilización del insumo con las características anteriores de frente a la nueva ficha técnica modificada.*

LA COMISIÓN TÉCNICA EXPRESA QUE EL CAMBIO PROPUESTO A LA FICHA TÉCNICA QUE ACOMPAÑA A ESTE DOCUMENTO, CONSTITUYE UN CUERPO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, CLARAS, SUFICIENTES, CONCRETAS, OBJETIVAS Y AMPLIAS EN CUANTO A LA OPORTUNIDAD DE PARTICIPAR Y QUE POR LO TANTO SE CUMPLE CON LOS PRINCIPIOS GENERALES QUE RIGEN LA ACTIVIDAD CONTRACTUAL

Atentamente

COMISION TECNICA DE NORMALIZACIÓN Y COMPRAS DE ODONTOLOGÍA

Dr. Rodolfo Gamboa Montes de Oca
Coordinador

Dña. Norma Lucía Wong Fernández

Dr. James Vargas Vargas



“Matriz de verificación para apartado de muestras en apego a art.57 del R.L.C.A.”

Referencia Oficio AGM-SIEI-0734-2019 y Complemento AGM-SIEI-0868-2019
Informe de Auditoria ASSAI-75-2019 / Recomendación 2.

Descripción del Producto	ANTEOJOS PROTECTORES SIN AUMENTO	
Código	2-48-08-0060	
Puntos de control		Página de Ficha donde se indica
Finalidad para lo cual se solicitan las muestras:		02
Tipo de pruebas que se van a realizar a las muestras		
Organolépticas		03
Pruebas de Laboratorio u otros		NA
Responsable Técnico de realizar las pruebas y responsables de Valorarlas		03
Metodología utilizada en la aplicación de pruebas		
Metodología para pruebas Organolépticas		03
Metodología para pruebas de Laboratorio u otros		NA
Otras consideraciones		03-04

COMISION TECNICA DE NORMALIZACIÓN Y COMPRAS DE ODONTOLOGÍA

Dr. Rodolfo Gamboa Montes de Oca
Coordinador



Dra. Norma Lucía Wong Fernandez

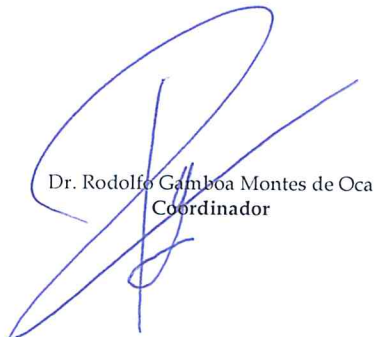
Dr. James Vargas Vargas



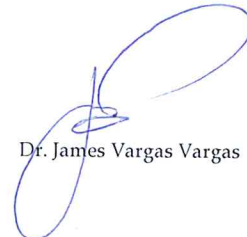
GERENCIA LOGÍSTICA
ÁREA DE GESTIÓN DE MEDICAMENTOS
SUB-ÁREA DE INVESTIGACIÓN Y EVALUACIÓN DE INSUMOS
INFORMACIÓN PREVIA AL INICIO DEL PROCESO

Código: 2-48-08-0060
Descripción: ANTEOJOS PROTECTORES SIN AUMENTO
Indicación de uso: Para complemento de equipo de protección personal de los profesionales en Odontología
Consecuencias de no contar con el insumo: Exposición ante agentes patógenos
Descripción del impacto del insumo: el no uso o el faltante del mismo provocaría exposición ocular de los funcionarios del Servicio de Odontología a los agentes patógenos
Criticidad del insumo: El no contar con este insumo de protección generaría el aumento de riesgos ocupacionales
Indicación sobre la disponibilidad de infraestructura y recurso humano para la utilización del producto: Sí existe infraestructura en todos los establecimientos de Salud y el recurso humano capacitado para el uso de este

COMISION TECNICA DE NORMALIZACIÓN Y COMPRAS DE ODONTOLOGÍA


Dr. Rodolfo Gamboa Montes de Oca
Coordinador


Dra. Norma Lucía Wong Fernandez


Dr. James Vargas Vargas