

C.C.S.S.
REPORTE NO DEFINIDO
REPORTE NO DEFINIDO

30/09/2021

10:42:26

sp01re90

Código 2 72 02 7220 Nivel de Usuario ABC Versión Ficha Técnica: 0023

VENDA ENYESADA DE FRAGUADO RAPIDO EN ROLLOS DE 12.7 CMS \pm 0.5
CMS DE ANCHO, POR 4.5 MTS, \pm 20 CMS. DE LARGO.

DESCRIPCION DEL ARTÍCULO

Venda enyesada de fraguado rápido en rollos de 12.7 cms \pm 0.5 cms de ancho, por 4.5 mts \pm 20 cms de largo, con guía o conductor central. El tiempo de fraguado debe ser menor de 9 minutos en agua a temperatura ambiente (agua de tubo), al desenrollar la venda después de introducirla en agua por cinco segundos, la misma deberá de estar húmeda de forma homogénea (sin presentar áreas secas).

Las vendas no deberán presentar deshilachamiento, no se deben enredar los bordes, el conductor central deberá permanecer en la venda hasta ser desenrollada por completo, y no se debe adherir a la misma. La cantidad de yeso debe ser suficiente para que permita un adecuado manejo, acabado, humedad, cremosidad, resistencia final y no deberá presentar delaminación, así mismo al manipular la venda no se debe emanar ningún olor que sea percibido a 20 centímetros de distancia de la misma, características que se valoraran mediante pruebas organolépticas al inicio de la valoración y cuatro horas posteriores.

Para la determinación de la oferta de menor precio, se tomarán en cuenta las ofertas que cumplan técnicamente, determinando el precio por metro lineal ofertado.

SE DEBE PRESENTAR CON LA OFERTA:

1.- Certificado de control de calidad emitido por el fabricante donde se especifique la composición y porcentaje de los componentes del material. Se debe presentar en original o fotocopia autenticada por Notario Público de Costa Rica. En caso de venir en idioma diferente al español o inglés deberá venir acompañado de una traducción oficial al idioma español.

2- Catálogo del fabricante donde pueda verificarse el producto ofrecido con el de la muestra presentada. En el catálogo se debe corroborar el producto con el número de referencia y marca del mismo. Se debe presentar en original o fotocopia autenticada por Notario Público de Costa Rica. En caso de venir en idioma diferente al español o inglés deberá venir acompañado de una traducción oficial al idioma español.

3-) Certificar el vencimiento del producto no menor a 24 meses a partir del ingreso del producto al Almacén General.

4-) Indicar número de referencia, país de origen y marca del producto ofertado.

EMPAQUES

EMPAQUE PRIMARIO:

Individual, en bolsa plástica, debidamente identificada con descripción del artículo, país de origen, medidas, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, casa fabricante, y código institucional 2-72-02-7220.

EMPAQUE SECUNDARIO:

Caja de cartón corrugado resistente y fuerte original del fabricante que proteja al artículo en su transporte y almacenamiento con las medidas ajustables al producto para evitar que este sufra daños al manipularlas y/o estibarlas, estas cajas deben de venir identificadas en idioma español con letras de 2 a 3 cms con la siguiente información: nombre del producto, código institucional, número de lote, nombre de la casa fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, número de contrato u orden de compra, cantidad y siglas C.C.S.S.

EMPAQUE TERCIARIO:

Caja de cartón corrugado resistente y fuerte original del fabricante que proteja al artículo en su transporte y

C.C.S.S.
REPORTE NO DEFINIDO
REPORTE NO DEFINIDO

30/09/2021

10:42:26

sp01re90

Código 2 72 02 7220 Nivel de Usuario ABC Versión Ficha Técnica: 0023

VENDA ENYESADA DE FRAGUADO RAPIDO EN ROLLOS DE 12.7 CMS \pm 0.5
CMS DE ANCHO, POR 4.5 MTS, \pm 20 CMS. DE LARGO.

almacenamiento con las medidas ajustables al producto para evitar que este sufra daños al manipularlas y/o estibarlas, estas cajas deben de venir identificadas en idioma español con letras de 2 a 3 cms con la siguiente información: nombre del producto, código institucional, número de lote, nombre de la casa fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, número de contrato u orden de compra, cantidad y siglas C.C.S.S.

Todos los empaques deberán poseer código de barras, del primario hasta el terciario.

Todas las indicaciones del código de barras para los empaques se entregan en hoja adjunta

El proveedor debe indicar en su oferta el tipo de embalaje en que entregará el producto en caso de ser adjudicado.

MUESTRAS:

Para valoración de las características del insumo ofertado por parte de los miembros de la Comisión Técnica, se requiere presentar 05 muestras individuales debidamente identificada la cual debe coincidir con la oferta y documentación aportadas. La muestra debe guardar estricto apego con lo solicitado en el cartel. La muestra debe venir debidamente identificada con nombre del producto, número de lote, número de referencia, país de origen, casa fabricante, fecha de vencimiento. Todos los datos deberán ser originales de fábrica. Todo etiquetado debe realizarse en idioma español

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

1.2.1 Organolépticas:

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.

1.2.2 Pruebas de Laboratorio u otros:

No aplica.

1.2 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.

1.3 Metodología utilizada en la aplicación de pruebas:

1.3.1 Metodología para pruebas Organolépticas:

Serán analizadas por parte de los miembros de la Comisión Técnica mediante pruebas organolépticas (vista, tacto, olfato), además de las pruebas metrológicas, se utiliza el sistema métrico decimal, medidas de peso y de volumen según corresponda, para verificar el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas en el cartel y asegurar el acatamiento para cada insumo en particular, con la finalidad para la cual serán adquiridos de la siguiente forma:

1.3.1.1 Material. Este requisito se valorará organolépticamente

1.3.1.2 Medida: se medirá una muestra con una cinta de medición del sistema métrico internacional

1.3.1.3 Prueba de fraguado. Este requisito se valorará mediante el tacto y visualmente. La muestra (posterior a la salida

C.C.S.S.
REPORTE NO DEFINIDO
REPORTE NO DEFINIDO

30/09/2021

10:42:26

sp01re90

Código 2 72 02 7220 Nivel de Usuario ABC Versión Ficha Técnica: 0023

VENDA ENYESADA DE FRAGUADO RAPIDO EN ROLLOS DE 12.7 CMS \pm 0.5
CMS DE ANCHO, POR 4.5 MTS, \pm 20 CMS. DE LARGO.

del empaque primario) será sumergida en agua por cinco segundos. Se procederá a desenrollar sobre una superficie cilíndrica (simulando una colocación del producto sobre una extremidad), en dicha actividad se visualizará que no presente áreas secas. La dureza del producto se valorará mediante al inicio de la valoración y cuatro horas posteriores.

1.3.1.4 Empaque. Este requisito se valorará visualmente.

1.3.2 Metodología para pruebas de Laboratorio u otros:

No aplica

1.4 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 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.

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.

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 al plazo establecido en el Artículo 57 del Reglamento a la Ley General de Contratación Administrativa.

COMISIÓN TÉCNICA DE NORMALIZACIÓN Y COMPRAS DE ORTOPEDIA Y TRAUMATOLOGÍA

Dr. Carlos Argumedo Carvajal

Dr. Luis Roberto Arce Pérez

Dra. Cinthya Monge Cedeño



JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

CÓDIGO: 2-72-02-7220


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:

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

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
1-) Certificado original o copia autenticada, de control de calidad del producto otorgado por el fabricante. Mismo que debe indicar la composición y porcentaje de los componentes del material	1.- Certificado de control de calidad emitido por el fabricante donde se especifique la composición y porcentaje de los componentes del material. Se debe presentar en original o fotocopia autenticada por Notario Público de Costa Rica. En caso de venir en idioma diferente al español o inglés deberá venir acompañado de una traducción oficial al idioma español.
2- Catálogo del fabricante original o copia nítida y legible donde pueda verificarse el producto ofrecido con el de la muestra presentada. En el catálogo se debe corroborar el producto con el número de referencia y marca del mismo. (En idioma español)	2- Catálogo del fabricante donde pueda verificarse el producto ofrecido con el de la muestra presentada. En el catálogo se debe corroborar el producto con el número de referencia y marca del mismo. Se debe presentar en original o fotocopia autenticada por Notario Público de Costa Rica. En caso de venir en idioma diferente al español o inglés deberá venir acompañado de una traducción oficial al idioma español
3-) Adjuntar original, copia certificada ó carta de aprobación del Registro Sanitario de Equipo y Material Biomédico, así como sus anexos (cuando corresponda) los cuales deberán estar vigentes desde el momento de la apertura así como durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de que el Registro Sanitario de Equipo y Material Biomédico esté en proceso de vencerse, será responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación dentro un período que no afecte el proceso de la contratación, así como las entregas, es decir, deberá estar siempre vigente ante la Caja Costarricense de Seguro Social. El Registro Sanitario debe coincidir con el producto ofertado, proveedor y registrante. En caso de no coincidir el registrante, adjuntar oficio del ente rector que acredite su condición de distribuidor autorizado en cumplimiento del artículo 22 del Decreto 34482-S	Se elimina 
EMPAQUE SECUNDARIO: En caja de cartón corrugado fuerte y resistente original del fabricante, selladas de fábrica que garantice que el artículo (empaquete primario) no se deforme con las medidas ajustables al producto para evitar que este sufra daño al manipularlas y/o estibarlas, conteniendo de 6 a 12 unidades máximo.	EMPAQUE SECUNDARIO Caja de cartón corrugado resistente y fuerte original del fabricante que proteja al artículo en su transporte y almacenamiento con las medidas ajustables al producto para evitar que este sufra daños al manipularlas y/o estibarlas, estas cajas deben de venir identificadas en idioma español con letras de 2 a 3 cms con la siguiente información: nombre del producto, código institucional,

04/6



JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
Debe tener los siguientes impresos en idioma español: nombre 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., medidas, número de orden de compra o contrato y cantidad contenida	número de lote, nombre de la casa fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, número de contrato u orden de compra, cantidad y siglas C.C.S.S.
EMPAQUE TERCIARIO: en caja de cartón corrugado fuerte y resistente selladas de fábrica que brinden protección al producto (empaque secundario) durante su transporte y almacenamiento conteniendo de 24 a 48 unidades máximo. Debe tener los siguientes impresos en idioma español con letras de 2 a 3 cms : nombre 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., medidas, número de orden de compra o contrato y cantidad contenida	EMPAQUE TERCIARIO Caja de cartón corrugado resistente y fuerte original del fabricante que proteja al artículo en su transporte y almacenamiento con las medidas ajustables al producto para evitar que este sufra daños al manipularlas y/o estibarlas, estas cajas deben de venir identificadas en idioma español con letras de 2 a 3 cms con la siguiente información: nombre del producto, código institucional, número de lote, nombre de la casa fabricante, país de origen, fecha de fabricación, fecha de vencimiento, número de contrato u orden de compra, cantidad y siglas C.C.S.S
MUESTRAS: Presentar diez muestras en empaques individuales de fábrica (donde se visualice el número de referencia del producto ofertado) debidamente identificadas según el número de ítem. Las muestras serán sometidas a pruebas organolépticas. La no presentación de la muestra producirá exclusión automática del oferente, ya que la ausencia de las mismas imposibilita la certeza en el producto que se desea recomendar.	MUESTRAS: Para valoración de las características del insumo ofertado por parte de los miembros de la Comisión Técnica, se requiere presentar 05 muestras individuales debidamente identificada la cual debe coincidir con la oferta y documentación aportadas. La muestra debe guardar estricto apego con lo solicitado en el cartel. La muestra debe venir debidamente identificada con nombre del producto, número de lote, número de referencia, país de origen, casa fabricante, fecha de vencimiento. Todos los datos deberán ser originales de fábrica. Todo etiquetado debe realizarse en idioma español 1.1 Tipo de pruebas que se van a realizar a las muestras: 1.2.1 Organolépticas: 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. 1.2.2 Pruebas de Laboratorio u otros: No aplica. 1.2 Responsable Técnico de realizar las pruebas y responsables de Valorarlas:



JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
	<p>Les corresponde a los miembros de la Comisión Técnica realizar las valoraciones organolépticas según lo descrito líneas atrás.</p> <p>1.3 Metodología utilizada en la aplicación de pruebas:</p> <p>1.3.1 Metodología para pruebas Organolépticas:</p> <p>Serán analizadas por parte de los miembros de la Comisión Técnica mediante pruebas organolépticas (vista, tacto, olfato), además de las pruebas metrológicas, se utiliza el sistema métrico decimal, medidas de peso y de volumen según corresponda, para verificar el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas en el cartel y asegurar el acatamiento para cada insumo en particular, con la finalidad para la cual serán adquiridos de la siguiente forma:</p> <p>1.3.1.1 Material. Este requisito se valorará organolépticamente</p> <p>1.3.1.2 Medida: se medirá una muestra con una cinta de medición del sistema métrico internacional</p> <p>1.3.1.3 Prueba de fraguado. Este requisito se valorará mediante el tacto y visualmente. La muestra (posterior a la salida del empaque primario) será sumergida en agua por cinco segundos. Se procederá a desenrollar sobre una superficie cilíndrica (simulando una colocación del producto sobre una extremidad), en dicha actividad se visualizará que no presente áreas secas. La dureza del producto se valorará mediante al inicio de la valoración y cuatro horas posteriores.</p> <p>1.3.1.4 Empaque. Este requisito se valorará visualmente.</p> <p>1.3.2 Metodología para pruebas de Laboratorio u otros:</p> <p>No aplica</p> <p>1.4 Otras consideraciones:</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 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>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</p>



JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

Descripción en ficha técnica anterior	Modificación realizada en ficha vigente
	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 al plazo establecido en el Artículo 57 del Reglamento a la Ley General de Contratación Administrativa.
Tabla de ponderación Aspectos por evaluar 1- Precio 90% 2- ISO 13485 10% El fabricante debe cumplir con la norma internacional ISO 13485. Se debe aportar el certificado respectivo emitido por un ente de certificación de tercera parte acreditado por la norma internacional ISO/IEC 17021 y acreditado por ECA o reconocido por acuerdos de reconocimiento mutuo entre el ECA y las entidades internacionales equivalentes.	Se elimina

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 MODIFICACIONES CORRESPONDEN ASPECTOS DE FORMA Y DE REDACCIÓN.

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 () NO
- 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 especificaciones técnicas, de frente a valorar el costo en razón del 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.*



JUSTIFICACIÓN A MODIFICACIONES DE LAS FICHAS TÉCNICAS DE INSUMOS MÉDICOS

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

COMISIÓN TÉCNICA DE NORMALIZACIÓN Y COMPRAS DE ORTOPEDIA Y TRAUMATOLOGÍA

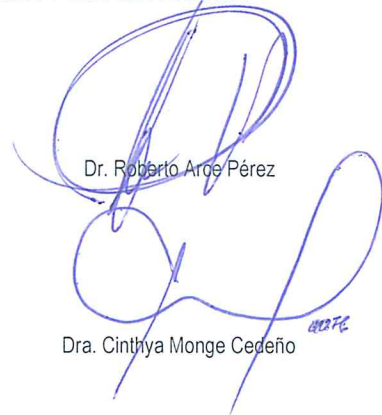


Dr. Carlos Argumedo Carvajal
Coordinador

AUSENTE
Dr. Pedro Roig Zamora



VACACIONES
Dr. Francisco Brenes Villalobos



Dr. Roberto Arce Pérez

Dra. Cinthya Monge Cedeño

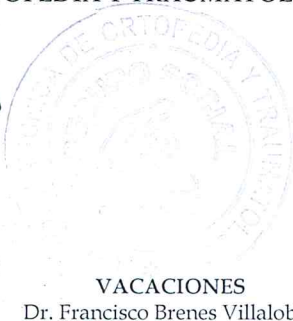
“Matriz de verificación para apartado de muestras en apego a art.57 del R.L.C.A.”
Referencia Oficio AGM-SIEI-0734-2019 y Complemento AGM-SIEI-0868-2019
Informe de Auditoria ASSAI-75-2019 / Recomendación 2.

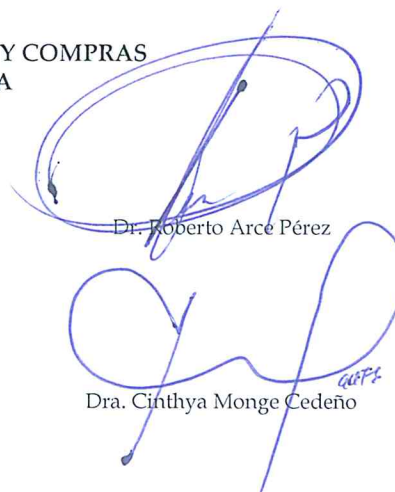
Descripción Del Producto	VENDA ENYESADA DE FRAGUADO RAPIDO EN ROLLOS DE 12.7 CMS \pm 0.5 CMS DE ANCHO, POR 4.5 MTS, \pm 20 CMS. DE LARGO.
Código	2-72-02-7220
Puntos de control	
Pagina de Ficha donde se indica	
Finalidad para lo cual se solicitan las muestras:	02
Tipo de pruebas que se van a realizar a las muestras	
Organolépticas	02
Pruebas de Laboratorio u otros	No aplica
Responsable Técnico de realizar las pruebas y responsables de Valorarlas	02
Metodología utilizada en la aplicación de pruebas	
Metodología para pruebas Organolépticas	02-03
Metodología para pruebas de Laboratorio u otros	No Aplica
Otras consideraciones	03


**COMISIÓN TÉCNICA DE NORMALIZACION Y COMPRAS
ORTOPEDIA Y TRAUMATOLOGÍA**


Dr. Carlos Argumedo Carvajal
Coordinador

AUSENTE
Dr. Pedro Roig Zamora


VACACIONES
Dr. Francisco Brenes Villalobos


Dr. Roberto Arce Pérez


Dra. Cinthya Monge Cedeño

Código: 2-72-02-7220

Descripción: Venda enyesada de fraguado rápido, ancho 12.70 cm \pm 5 cms, long. 4.5 metros \pm 5 cms de largo

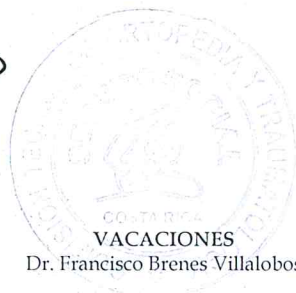
Indicación de uso: Para el manejo de pacientes con poli trauma en extremidades
Consecuencias de no contar con el insumo: Desatención directa del paciente politraumatizados
Criticidad del insumo: ALTA
Indicación sobre la disponibilidad de infraestructura y recurso humano para la utilización del producto: Sí existe infraestructura en todos los establecimientos de Salud y el recurso humano capacitado para el uso del mismo.
Descripción del impacto del insumo: Se imposibilita inmovilizar a los pacientes con traumas en sus extremidades

COMISIÓN TÉCNICA DE NORMALIZACION Y COMPRAS
ORTOPEDIA Y TRAUMATOLOGÍA

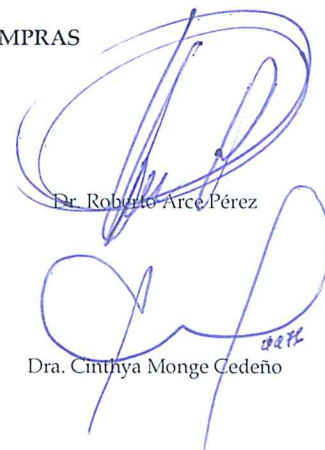


Dr. Carlos Argumedeo Carvajal
Coordinador


AUSENTE
Dr. Pedro Roig Zamora



COLOMBIA
VACACIONES
Dr. Francisco Brenes Villalobos



Dr. Roberto Arce Pérez



Dra. Cinthya Monge Cedeño

COMISION: Técnica de Normalización y Compras de Odontología
CODIGO: 2-72-02-7220



DESCRIPCION: Venda enyesada de fraguado rápido, ancho 12.70 cm \pm 5 cms, long. 4.5 metros \pm 5 cms de largo
Análisis para la determinación de Cláusulas Penales

a) **Tiempo Recurso Administrativo:** Todo proceso de incumplimiento generado por el contratista ante la carencia de insumos necesarios en los servicios de Odontología, genera horas de trabajo adicional al quehacer diario, generar los respectivos reportes en la Sub-Área de Almacenamiento y Distribución, y su posterior gestión por parte del Área de Gestión de Bienes y Servicios (o encargado de compras) teniendo como parámetro de referencia y complejidad la cantidad de ítems que componen la contratación, además del tipo de incumplimiento o defecto en el objeto contractual, lo cual puede generar una inversión de horas efectivas desde 1 a 20 según los recursos (reclamos) o gestiones derivadas que se puedan presentar, por lo que este parámetro según el análisis del objeto se seleccionará una cantidad de horas del rango mencionado, utilizando siempre como dato de partida un promedio de 10 horas efectivas y en caso que el análisis del expediente arroje elementos que refieran mayor o menor nivel de complejidad se seleccionará una cantidad de horas entre 1 y 20 acorde al análisis.

Horas Administrativas

10

b) **Tiempo de Recurso Técnico (unidad solicitante):** La entrega tardía o anticipada tiene un componente importante de trabajo e inversión de horas para trabajar en los reportes, atención de reclamos y gestiones derivados del incumplimiento o defecto en el objeto, además que la no entrega del bien requeriría la búsqueda de aprovisionamiento por medio de otras herramientas legales, o subsanación de lo incumplido, o espera del restablecimiento del servicio en algunos casos así como de tiempo para coordinación de abastecimiento por otros medios, lo cual puede significar una inversión desde 1 a 20 horas efectivas de trabajo, por lo que para efectos del análisis se utilizará como punto de partida un promedio de 10 horas de inversión de tiempo y en caso que la naturaleza del objeto desprenda mayor o menor complejidad se seleccionará la inversión de tiempo que se ajuste a un rango de 1 a 20 horas efectivas.

Horas Técnicas

10

c) **Criticidad:** adicional al tiempo que los funcionarios de la institución deben invertir en la gestión del incumplimiento el tiempo de entrega dependiendo del bien tendrá una afectación en la salud y en los pacientes de forma directa o indirecta lo que se plantea en una escala de 1 a 60 con el siguiente detalle según la naturaleza del objeto:

Nivel 1 (uso común)
Medico (1 a 20)
Administrativo (1 a 20)

Elegir Poderación

60

Nivel 2 (uso industrial)
Medico (21 a 40)
Funcional (21 a 40)

Elegir Poderación

Breve Motivación criticidad

Nivel 3 (uso clínico)
Medico (41 a 60)
Medicamentos (41 a 60)
Consumibles (41 a 60)
Equipo (41 a 60)

Elegir Poderación

Este insumo es de vital importancia para el manejo de pacientes con poli trauma en extremidades, ante la falta del mismo se imposibilita inmovilizar a los pacientes con traumas en sus extremidades

Nivel de Afectación

Horas Administrativas + Horas técnicas+ Nivel de criticidad

80

Rango de Tolerancia en días

6

Días Hábiles

Porcentaje a rebajar por cada día de atraso:

4,16 %

Fecha: 30-09-2021

Dr. Carlos Argumedo Carvajal

Dr. Roberto Arce Pérez

Dra. Cinthya Monge Cedeño

JUSTIFICACION APLICACION DE CLAUSULA PENAL

Esta plantilla corresponde al calculo de eventuales daños producto del incumplimiento, deberá analizarse para cada caso particular entendiéndose cada compra, cada ítem y cada objeto, en caso de considerarse la incorporación de la cláusula penal, DEBERÁ SER APLICADA DICHA PLANTILLA POR PARTE DEL ÓRGANO TÉCNICO, a fin de que, considerados los elementos atrás indicados y realizado el razonamiento correspondiente, se incorporen los puntajes según el objeto analizado, de forma tal que, la herramienta es la llamada a calcular, el porcentaje que corresponde al objeto en análisis y que NO podrá sobrepasar el 25% máximo establecido por el marco que regula la materia.

Análisis para Aplicación de Cláusulas Penales

- Cálculo del Porcentaje por Rebajar por cada día de atraso:

$$\text{Porcentaje por Rebajar} = \frac{\text{Porcentaje legal máximo de rebajo}}{\text{Rango de Tolerancia}}$$

$$\text{Porcentaje por Rebajar} = \frac{25}{\text{Rango de Tolerancia}}$$

- Cálculo del Rango de Tolerancia: (Resultado en Días Hábiles)

$$\text{Rango de Tolerancia} = [\text{Días Mes} - (\text{Días Mes} * \text{Nivel de Afectación \%})]$$

$$\text{Rango de Tolerancia} = [30 - (30 * \text{Nivel de Afectación \%})]$$

- Cálculo del Nivel de Afectación: (Resultado en Horas)

$$\text{Nivel de Afectación} = \sum \text{Horas Administrativas} + \text{Horas Técnicas} + \text{Criticidad}$$

En relación al porcentaje POR DÍA DE ATRASO PARA CADA CASO CONCRETO, cabe destacar, tal como se explica en la Guía, el mismo va a depender de la valoración e inversión que tenga que realizar la institución mediante sus Órganos Técnicos Especializados, sobre el nivel de afectación e impacto que el incumplimiento de dicho bien pueda causar en la población. Derivando estas valoraciones inicialmente del principio de proporcionalidad y razonabilidad tal como puede constatarse en la formula anteriormente desarrollada, y permitiendo así estos cálculos a la Administración poder rebajar al adjudicatario incumpliente lo correspondiente en razón de lo causado por el desabastecimiento en caso contrario la Caja estaría financiando al incumpliente lo causado y esta asumiría un costo de oportunidad que no le corresponde a la Administración. Siendo claro también que el mismo se aplica si el incumplimiento es por la totalidad de la entrega ó por la parte parcial en que se incumpla.

Información Referencial según Orden de Adquisición N°26-

Cantidad referencial:		Unidades
Precio unitario:		Colones
Porcentaje Clausula Penal		Porcentaje
Calculo aplicación clausula	₡	- Colones

