

**PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES**

---

Convocante:

**Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social (MSPBS)**  
**Uoc Nro 1 Nivel Central (D.O.C)**

Nombre de la Licitación:

**LPN N° 18/2025 "ADQUISICIÓN DE EQUIPOS  
MONITORES MULTIPARAMÉTRICO PARA LOS  
SERVICIOS DE TERAPIA INTENSIVA"**

(versión 1)

ID de Licitación:

**457882**



Modalidad:

**Licitación Pública Nacional**

Publicado el:

**20/12/2024**

*"Pliego para la Adquisición de Bienes y/o Servicios - CONVENCIONAL - Ley N°  
7021/22."*

*Versión 2*

# RESUMEN DEL LLAMADO

## Datos de la Convocatoria

ID de Licitación:	457882	Nombre de la Licitación:	LPN N° 18/2025 "ADQUISICIÓN DE EQUIPOS MONITORES MULTIPARAMÉTRICO PARA LOS SERVICIOS DE TERAPIA INTENSIVA"
Convocante:	Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social (MSPBS)	Categoría:	42000000 - Equipos Accesorios y Suministros Medicos
Unidad de Contratación:	Uoc Nro 1 Nivel Central (D.O.C)	Tipo de Procedimiento:	LPN - Licitación Pública Nacional

## Etapas y Plazos

Lugar para Realizar Consultas:	SICP	Fecha Límite de Consultas:	02/01/2025 08:00
Lugar de Entrega de Ofertas:	DPTO. LICITACIONES - DGAF - DOC NIVEL CENTRAL	Fecha de Entrega de Ofertas:	09/01/2025 10:00
Lugar de Apertura de Ofertas:	DPTO. LICITACIONES - DGAF - DOC NIVEL CENTRAL	Fecha de Apertura de Ofertas:	09/01/2025 10:30

## Adjudicación y Contrato

Sistema de Adjudicación:	ítem	Anticipo:	No se otorgará anticipo
Vigencia del Contrato:	Hasta cumplimiento total de obligaciones		

## Datos del Contacto

Nombre:	Lic. Laura Ojeda	Cargo:	DIRECTORA
Teléfono:	021 2374290	Correo Electrónico:	doc@mspbs.gov.py

# DATOS DE LA CONVOCATORIA

Los Datos de la Licitación constituye la información proporcionada por la convocante para establecer las condiciones a considerar del proceso particular, y que sirvan de base para la elaboración de las ofertas por parte de los potenciales oferentes.

## Datos de la Convocatoria

Los datos de la licitación serán consignados en esta sección y en el Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP), los mismos forman parte de los documentos del presente procedimiento de contratación.

## Difusión de los documentos de la Convocatoria

Todos los datos y documentos de este procedimiento de contratación deben ser obtenidos directamente del (SICP). Es responsabilidad del oferente examinar todos los documentos y la información de la convocatoria que obren en el mismo.

## Contratación Pública Sostenibles - CPS

Las compras públicas juegan un papel fundamental en el desarrollo sostenible. El Estado por medio de las actividades de compra de bienes y/o servicios sostenibles, busca incentivar la generación de nuevos emprendimientos, modelos de negocios innovadores y el consumo sostenible. La introducción de criterios y especificaciones técnicas con consideraciones sociales, ambientales y económicas tiene como fin contribuir con el Desarrollo Sostenible en sus tres dimensiones.

En este sentido, Paraguay cuenta con una Política de Compras Públicas Sostenibles y una guía práctica para las convocantes y oferentes, a las cuales se deberán de ajustar y que se encuentran disponibles en los siguientes links: <https://www.contrataciones.gov.py/dncp/compras-publicas-sostenibles/plan-de-accion-compras-publicas-sostenibles/> y [https://www.contrataciones.gov.py/dncp/guia-practica-de-compras-publicas-sostenibles-para-convocantes/compras\\_publicas\\_sostenibles/](https://www.contrataciones.gov.py/dncp/guia-practica-de-compras-publicas-sostenibles-para-convocantes/compras_publicas_sostenibles/)

El símbolo “CPS” en este pliego de bases y condiciones, es utilizado para indicar criterios o especificaciones sostenibles.

## Aclaración de los documentos de la convocatoria

Todo potencial oferente que necesite alguna aclaración de la convocatoria o del pliego de bases y condiciones, podrá solicitarla a la convocante a través del (SICP) dentro del plazo establecido. Las consultas recibidas deberán ser

respondidas por las convocantes y publicadas directamente a través del SICP.

Se prorrogará de forma automática en el SICP, el plazo tope para la realización de consultas cuando la fecha del acto de presentación de ofertas sea modificada.

La convocante podrá establecer una junta de aclaraciones para la evacuación de consultas sobre la convocatoria y los pliegos de bases y condiciones, de forma adicional a las consultas, debiendo fijar la fecha, hora y lugar de realización en el SICP.

La convocante podrá optar por responder las consultas en la Junta de Aclaraciones o podrá diferirlas, para que sean respondidas conforme con los plazos de respuestas o emisión de adendas. En todos los casos se deberá levantar acta circunstanciada.

Las aclaraciones realizadas durante los procedimientos de contratación no serán consideradas modificaciones a las bases de la contratación.

La inasistencia a la Junta de Aclaraciones no será motivo de descalificación de la oferta.

## **Formato y firma de la oferta**

1. El formulario de oferta y la lista de precios serán firmados, física o electrónicamente, según corresponda por el oferente o por las personas debidamente facultadas para firmar en nombre del oferente.

2. No serán descalificadas las ofertas que no hayan sido firmadas en documentos considerados no sustanciales.

3. Los textos entre líneas, tachaduras o palabras superpuestas serán válidos solamente si llevan la firma de la persona que firma la oferta.

4. La falta de foliatura no podrá ser considerada como motivo de descalificación de las ofertas.

## **Plazo para presentar las ofertas**

Las ofertas deberán ser recibidas por la convocante en la fecha y hora que se indican en el SICP.

La convocante podrá, extender el plazo originalmente establecido para la presentación de ofertas mediante la prórroga de fecha tope o la postergación de la apertura de ofertas.

En este caso todos los derechos y obligaciones de la convocante y de los oferentes previamente sujetos a la fecha límite original para presentar las ofertas, quedarán sujetos a la nueva fecha prorrogada.

Cuando la presentación de oferta sea electrónica la misma deberá sujetarse a la reglamentación vigente.

## **Oferentes en consorcio**

Dos o más interesados podrán unirse temporalmente para presentar una oferta sin crear una persona jurídica distinta y deberán designar a uno de sus integrantes como líder quien suscribirá la oferta y los documentos relativos al procedimiento de contratación. Se deberá realizar el procedimiento de activación del consorcio directamente a través del Registro de Proveedores del Estado.

Para ello deberán presentar una escritura pública de constitución que reúna las características previstas en el Decreto reglamentario o un acuerdo de intención de participación en contrato de consorcio, el cual se deberá formalizar por escritura pública en caso de resultar adjudicados, antes de la firma del contrato.

Los integrantes de un consorcio no podrán presentar ofertas individuales ni conformar más de un consorcio en un mismo lote o ítem, lo que no impide que puedan presentarse individualmente o conformar otro consorcio que participe en diferentes partidas.

En todo lo demás deberán ajustarse a lo dispuesto en la normativa legal vigente.

## Idioma de la oferta

La oferta deberá ser presentada en idioma castellano o en su defecto acompañada de su traducción oficial, realizada por un traductor público matriculado en la República del Paraguay.

La convocante permitirá la presentación de catálogos, anexos técnicos o folletos en idioma distinto al castellano y sin traducción:

La oferta que prepare el Oferente, así como toda la correspondencia y documentos relativos a ella que intercambien el Oferente y la Convocante, deberán redactarse en el idioma castellano.

Los documentos complementarios y textos impresos que formen parte de la oferta podrán estar escritos en otro idioma, con la condición de que las partes relevantes de dicho material vayan acompañadas de una traducción realizada por traductor público matriculado al idioma castellano. Para efectos de la interpretación de la oferta, prevalecerá dicha traducción

## Precio y formulario de la oferta

El oferente indicará el precio total de su oferta y los precios unitarios de los bienes y/o servicios que se propone suministrar, utilizando para ello el formulario de oferta y lista de precios, disponibles para su descarga a través del SICP, formando ambos un único documento.

Cuando la presentación de la oferta se realice a través del módulo de oferta electrónica, se considerará que el listado de ítems forma parte del formulario de oferta electrónico, y deberá sujetarse en todo lo demás a la reglamentación vigente.

1. Para la cotización el oferente deberá ajustarse a los requerimientos que se indican a continuación:

- a) El precio cotizado deberá ser el mejor precio posible, considerando que en la oferta no se aceptará la inclusión de descuentos de ningún tipo.
- b) En el caso del sistema de adjudicación por la totalidad de los bienes y/o servicios requeridos, el oferente deberá cotizar en la lista de precios de todos los ítems, con sus precios unitarios y totales correspondientes.
- c) En el caso del sistema de adjudicación por lotes, el oferente cotizará en la lista de precios uno o más lotes, e indicará todos los ítems del lote ofertado con sus precios unitarios y totales correspondientes. En caso de no cotizar uno o más lotes, los lotes no cotizados no requieren ser incorporados a la planilla de precios.
- d) En el caso del sistema de adjudicación por ítems, el oferente podrá ofertar por uno o más ítems, en cuyo caso deberá cotizar el precio unitario y total de cada uno o más ítems, los ítems no cotizados no requieren ser incorporados a la planilla de precios.

2. En caso de que se establezca en las bases de la contratación, los precios indicados en la lista de precios serán consignados

separadamente de la siguiente manera:

- a) El precio de bienes y/o servicios cotizados, incluidos todos los derechos de aduana, los impuestos al valor agregado o de otro tipo pagados o por pagar sobre los componentes y materia prima utilizada en la fabricación o ensamblaje de los bienes;
- b) Todo impuesto al valor agregado u otro tipo de impuesto que obligue la República del Paraguay a pagar sobre los bienes en caso de ser adjudicado el contrato; además, se deberá indicar los ítems exentos de IVA, cuando los hubiere y
- c) El precio de otros servicios conexos (incluyendo su impuesto al valor agregado), si los hubiere, enumerados en los datos de la licitación.

3. En caso de indicarse en el SICP, que se utilizará el atributo de contrato abierto, cuando se realice por montos mínimos y máximos deberán indicarse el precio unitario de los bienes y/o servicios ofertados; y en caso de realizarse por cantidades mínimas y máximas, deberán cotizarse los precios unitarios y los totales se calcularán multiplicado los precios unitarios por la cantidad máxima correspondiente.

4. El precio del contrato que cobre el proveedor por los bienes y/o servicios suministrados en virtud del contrato no podrá ser diferente a los precios unitarios cotizados en su oferta, excepto por cualquier ajuste previsto en el mismo.

5. En caso que se requiera el desglose de los componentes de los precios será con el propósito de facilitar a la convocante la comparación de las ofertas.

6. En las contrataciones internacionales los oferentes no domiciliados en el territorio de la República deberán manifestar en su oferta que los precios que presentan en su propuesta económica no se cotizan en condiciones de prácticas desleales de comercio internacional en su modalidad de discriminación de precios o subsidios.

---

## Abastecimiento simultáneo

En caso de que se opte por el sistema de abastecimiento simultáneo, en éste apartado se deberá indicar la manera de distribución de los mismos:

No Aplica

---

## Moneda de la oferta y pago

La moneda de la oferta y pago será:

Guaraníes

La cotización en moneda diferente de la indicada en este apartado será causal de rechazo de la oferta. Si la oferta seleccionada es en guaraníes, la oferta se deberá expresar en números enteros, no se aceptarán cotizaciones en decimos y céntimos.

---

## Copias de la oferta - CPS

El oferente presentará su oferta original. Adicionalmente, la convocante podrá requerir copias de las ofertas en la cantidad indicada en este apartado, las copias deberán estar indicadas como tales.

Cuando la presentación de las ofertas se realice a través del módulo de Oferta Electrónica, la convocante no requerirá de copias.

Cantidad de copias requeridas:

1 copia

## **Método de presentación de ofertas**

El método de presentación de ofertas para esta convocatoria será:

Un sobre

En caso de presentación física, los sobres deberán:

1. Indicar el nombre y la dirección del oferente;
2. Estar dirigidos a la convocante;
3. Llevar la identificación específica del proceso de contratación indicado en el SICP; y
4. Llevar una advertencia de no abrir antes de la hora y fecha de apertura de ofertas.
5. Identificar si se trata de un sobre técnico o económico.

La convocante podrá determinar el método de presentación de ofertas en un sobre o en doble sobre. En este último caso, el primer sobre contendrá la oferta técnica, incluyendo los documentos que acrediten la personería del oferente y el segundo sobre, contendrá la oferta económica. En caso de presentación de ofertas físicas, las mismas deberán ser entregadas a la convocante en sobres cerrados. Cuando las mismas deban ser presentadas en doble sobre, la convocante deberá resguardar las ofertas técnicas y económicas hasta su apertura.

Si los sobres no están cerrados e identificados como se requiere, la convocante no se responsabilizará en caso de que la oferta se extravíe o sea abierta prematuramente.

## **Documentos de la oferta**

El pliego, sus adendas y aclaraciones no forman parte de la oferta, por lo que no se exigirá la presentación de copias de los mismos con la oferta.

Los oferentes inscriptos en el Registro de Proveedores del Estado, podrán presentar con su oferta, la Constancia del Perfil del Proveedor, que reemplazará a los documentos solicitados por la convocante en el presente pliego.

Cuando la presentación de oferta sea electrónica la misma deberá sujetarse a la Resolución DNCP N° 3800/23.

Los oferentes deberán indicar en su oferta, qué documentos que forman parte de la misma son de carácter reservado e invocar la norma que ampara dicha reserva, para así dar cumplimiento a lo estipulado en la Ley N° 5282/14 "DE LIBRE ACCESO CIUDADANO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA Y TRANSPARENCIA GUBERNAMENTAL". Si el oferente no hace pronunciamiento expreso amparado en la Ley, se entenderá que toda su oferta y documentación es pública.

## **Ofertas Alternativas**

Se permitirá la presentación de oferta alternativa, según los siguientes criterios a ser considerados para la evaluación de la misma:



No Aplica

## Periodo de validez de las ofertas

Las ofertas deberán mantenerse válidas (en días corridos) por:

150

Las ofertas se deberán mantener válidas por el periodo indicado en el presente apartado, a partir de la fecha límite para la presentación de ofertas, establecido por la convocante. Toda oferta con un periodo menor será rechazada.

La convocante en circunstancias excepcionales podrá solicitar, por escrito, al oferente que extienda el periodo de validez de la oferta, por lo tanto la Garantía de Mantenimiento de la Oferta deberá ser también prorrogada.

El oferente puede rehusarse a tal solicitud sin que se le haga efectiva su Garantía de Mantenimiento de Oferta. A los oferentes que acepten la solicitud de prórroga no se les solicitará ni permitirá que modifiquen sus ofertas.

## Garantías: instrumentación, plazos y ejecución.

1. La Garantía de Mantenimiento de Oferta deberá expedirse por el equivalente 5% (cinco por ciento) del monto total de la oferta. El oferente debe adoptar cualquiera de las formas de instrumentación de las garantías dispuestas en el SICP por la Convocante.
2. La Garantía de Mantenimiento de Oferta en caso de oferentes en consorcio deberá ser presentada de la siguiente manera:
  - a. Consorcio constituido por escritura pública: deberán emitir a nombre del consorcio legalmente constituido por escritura pública o del líder del consorcio.
  - b. Consorcio con acuerdo de intención de participación en contrato de consorcio: deberán emitir a nombre del líder del consorcio.
3. La Garantía de Mantenimiento de Ofertas podrá ser ejecutada:
  - a. Si el oferente altera las condiciones de su oferta,
  - b. Si el oferente retira su oferta durante el período de validez de ofertas,
  - c. Si no acepta la corrección aritmética del precio de su oferta, en caso de existir, o
  - d. Si el adjudicatario no procede, por causa imputable al mismo a:
    - d.1 Firmar el contrato,
    - d.2 Suministrar los documentos indicados en las bases de la contratación para la firma del contrato,
    - d.3 Suministrar en tiempo y forma la garantía de cumplimiento de contrato,
    - d.4 Cuando se comprobare que las declaraciones juradas presentadas por el oferente adjudicado con su oferta sean falsas,
    - d.5 No se formaliza el consorcio por escritura pública antes de la firma del contrato.
4. En los casos de contratos abiertos las garantías se regirán por lo dispuesto en el Decreto Reglamentario y la reglamentación emitida por la DNCP para el efecto.
5. En caso de instrumentarse las garantías a través de Garantía Bancaria, deberá estar sustancialmente de acuerdo con el formulario incluido en la Sección "Formularios".

6. Las Garantías tanto de Mantenimiento de Oferta, Cumplimiento de Contrato o de Anticipo, sea cual fuere la forma de instrumentación adoptada, deberá ser pagadera ante solicitud escrita de la convocante donde se haga constar el monto reclamado, cuando se tenga acreditada una de las causales de ejecución de la garantía. En estos casos será requisito que previamente el oferente sea notificado del incumplimiento y la intimación de que se hará efectiva la ejecución del monto asegurado.

## **Periodo de Validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta**

El plazo de validez de la Garantía de Mantenimiento de Oferta (en días calendario) será de:

180

El oferente deberá presentar como parte de su oferta una Garantía de Mantenimiento de acuerdo al porcentaje indicado para ello en el SICP y por el plazo indicado en este apartado.

## **Retiro, sustitución y modificación de las ofertas**

1. Un oferente podrá retirar, sustituir o modificar su oferta después de presentada mediante el envío de una comunicación por escrito, debidamente firmada por el representante autorizado. La sustitución o modificación correspondiente de la oferta deberá acompañar dicha comunicación por escrito.

2. Todas las comunicaciones deberán ser:

- a) Presentadas conforme a la forma de presentación e identificación de las ofertas y además los respectivos sobres deberán estar marcados "RETIRO", "SUSTITUCION" o "MODIFICACION";

- b) Recibidas por la convocante antes del plazo límite establecido para la presentación de las ofertas;

Las ofertas cuyo retiro, sustitución o modificación fuere solicitada serán devueltas sin abrir a los oferentes remitentes, durante el acto de apertura de ofertas.

3. Ninguna oferta podrá ser retirada, sustituida o modificada durante el intervalo comprendido entre la fecha límite para presentar ofertas y la expiración del período de validez de las ofertas indicado en el Formulario de Oferta o cualquier extensión si la hubiere, caso contrario, se hará efectiva la Garantía de Mantenimiento de Oferta.

Cuando la presentación de oferta se realice a través del módulo de oferta electrónica la misma deberá sujetarse a la reglamentación vigente

## **Apertura de ofertas**

1. La entidad convocante procederá a la apertura de las ofertas y, en caso de existir notificaciones de retiro, sustitución o modificación de las propuestas, se leerá durante el acto público en presencia de los oferentes o sus representantes según la hora, fecha y lugar previamente establecidos en el SICP.

2. Cuando la presentación de la oferta sea electrónica, el acto de apertura deberá sujetarse a la reglamentación vigente, en

la hora y fecha establecida en el SICP.

3. Primero se procederá a verificar los sobres de las ofertas recibidas, marcados como:

a) "RETIRO": Se leerán en voz alta y el sobre con la oferta correspondiente no será abierto sino devuelto al oferente remitente. No se permitirá el retiro de ninguna oferta a menos que la comunicación de retiro contenga una autorización válida y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas.

b) "SUSTITUCION": Se leerán en voz alta y se intercambiará con la oferta correspondiente que está siendo sustituida; la oferta sustituida no se abrirá y se devolverá al oferente remitente. No se permitirá la sustitución de ninguna oferta a menos que la comunicación de sustitución contenga una autorización válida y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas.

c) "MODIFICACION": Se abrirán y leerán en voz alta con la oferta correspondiente. No se permitirá ninguna modificación a las ofertas a menos que la comunicación de modificación contenga una autorización válida y sea leída en voz alta en el acto de apertura de las ofertas. Solamente se considerarán en la evaluación los sobres que se abren y leen en voz alta durante el Acto de Apertura de las Ofertas.

4. Los representantes de los oferentes que participen en la apertura de las ofertas deberán contar con autorización suficiente para suscribir el acta y para revisar los documentos de los demás oferentes, bastando para ello la presentación de una autorización escrita del firmante de la oferta, esta autorización podrá ser incluida en el sobre oferta o ser portada por el representante.

5. Se solicitará a los representantes de los oferentes presentes que firmen el acta. La omisión de la firma por parte de un oferente no invalida el contenido y efecto del acta. Se distribuirá una copia del acta a todos los presentes.

6. Las ofertas sustituidas y modificadas, que no sean abiertas y leídas en voz alta durante el acto de apertura no podrán ser consideradas para la evaluación sin importar las circunstancias y serán devueltas sin abrir a los remitentes.

7. La falta de firma en un documento sustancial, es considerada una omisión sustancial que no podrá ser subsanada en ninguna oportunidad una vez abiertas las ofertas. En cuanto a la garantía de mantenimiento de oferta deberá estar debidamente extendida.

8. En el sistema de un solo sobre el acta de apertura deberá ser comunicada a través del SICP para su difusión, dentro de los dos (02) días hábiles de la realización del acto de apertura.

9. En el sistema de doble sobre, el acta de apertura técnica deberá ser comunicada a través del SICP, para su difusión, dentro de los dos (02) días hábiles de la realización del acto de apertura, se procederá de igual manera una vez finalizado el acto de apertura económico.

## Visita al sitio de ejecución del contrato

La convocante dispone la realización de una visita al sitio con las siguientes indicaciones:

No Aplica

La visita o inspección técnica debe fijarse al menos un (1) día hábil antes de la fecha tope de consulta.

Cuando la convocante haya establecido que será requisito de participación, el oferente que conozca el sitio podrá declarar bajo fe de juramento conocer el sitio y que cuenta con la información suficiente para preparar la oferta y ejecutar el contrato.

En todos los casos, el procedimiento para su realización deberá difundirse en las bases de la contratación.

Las condiciones de participación no deberán ser restrictivas ni limitativas.

Se registrará en acta los asistentes, la fecha, lugar, hora de realización y funcionarios participantes.

Los representantes de los oferentes que asistan podrán contar con una autorización, bastando para ello la presentación de una nota del oferente. **La falta de presentación de esta autorización no impide su participación en la visita o inspección técnica.**

Los gastos relacionados con dicha visita correrán por cuenta del oferente.

---

## **Incoterms**

La edición de incoterms para esta licitación será:

No Aplica

Las expresiones DDP, CIP, FCA, CPT y otros términos afines, se regirán por las normas prescriptas en la edición vigente de los Incoterms publicada por la Cámara de Comercio Internacional.

Durante la ejecución contractual, el significado de cualquier término comercial, así como los derechos y obligaciones de las partes serán los prescritos en los Incoterms, a menos que sea inconsistente con alguna disposición del Contrato.

---

## **Autorización del Fabricante**

Los ítems a los cuales se le requerirá Autorización del Fabricante son los indicados a continuación:

*Para todos los ítems.*

Cuando la convocante lo requiera, el oferente deberá acreditarse la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante, productor o prestador de servicios.

La autorización deberá ser presentada en idioma castellano o en su defecto acompañada de su traducción oficial, realizada por un traductor público matriculado en la República del Paraguay. Así también cada autorización debe indicar a que ítem corresponde.

---

## **Muestras**

Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes ítems y en las siguientes condiciones:

No Aplica

En caso de ser solicitadas, las muestras deberán ser presentadas junto con la oferta, o bien en el momento y plazo fijado por la convocante en este apartado, la cual será considerada requisito indispensable para la evaluación de la oferta. La falta de presentación en la forma y plazo establecido por la convocante será causal de descalificación de la oferta.

## **Tiempo de funcionamiento de los bienes**

El periodo de tiempo estimado de funcionamiento de los bienes, para los efectos de repuestos será de:

No Aplica

## **Plazo de reposición de bienes**

El plazo de reposición de bienes para reparar o reemplazar será de:

5 (cinco) días hábiles, contados a partir de la notificación por escrito por parte de la convocante

El proveedor garantiza que todos los bienes suministrados están libres de defectos derivados de actos y omisiones que este hubiera incurrido, o derivados del diseño, materiales o manufactura, durante el uso normal de los bienes en las condiciones que imperen en la República del Paraguay.

1. La Contratante comunicará al proveedor la naturaleza de los defectos y proporcionará toda evidencia disponible, inmediatamente después de haberlos descubierto. La contratante otorgará al proveedor facilidades razonables para inspeccionar tales defectos.

Tan pronto reciba ésta comunicación, y dentro del plazo establecido en este apartado, deberá reparar o reemplazar los bienes defectuosos, o sus partes sin ningún costo para la contratante.

2. Si el proveedor después de haber sido notificado, no cumple dentro del plazo establecido, la contratante, procederá a tomar medidas necesarias para remediar la situación, por cuenta y riesgo del proveedor y sin perjuicio de otros derechos que la contratante pueda ejercer contra el proveedor en virtud del contrato.

## **Periodo de validez de la Garantía de los bienes**

El plazo de validez de la Garantía de los bienes será el siguiente:

**Garantía de los equipos:** se otorgara una garantía contra todo defecto de fábrica con la duración de 2 años a partir de la instalación y puesta en funcionamiento del equipo, la garantía incluirá Mantenimiento Preventivo (según recomendaciones del fabricante), Mantenimiento Correctivo con provisión de repuestos y Asistencia Técnica, se deberá incluir el Kit para el mantenimiento preventivo así como los filtros, sensores de flujo, celda de oxígeno, batería interna u otros consumibles(si fuera necesario) durante la duración de la garantía.

Si el equipo presenta fallas por falta de Mantenimiento preventivo, éste deberá ser sustituido por otro equipo de similares características durante el tiempo que tome su reparación

**Cobertura de Seguro de los bienes**

La cobertura de seguro requerida a los bienes será:

No Aplica

A menos que se disponga otra cosa en este apartado, los bienes suministrados deberán estar completamente asegurados en guaranies, contra riesgo de extravío o daños incidentales ocurridos durante la fabricación, adquisición, transporte, almacenamiento y entrega, de acuerdo a los incoterms aplicables.

# REQUISITOS DE PARTICIPACIÓN Y CRITERIOS DE EVALUACIÓN

Esta sección contiene los criterios que la convocante utilizará para evaluar la oferta y determinar si un oferente cuenta con las calificaciones requeridas. Ningún otro factor, método o criterio será utilizado.

## Condición de Participación

Podrán participar de este procedimiento, las personas físicas, jurídicas y/o Consorcio, constituidos o con acuerdo de intención, inscritos en el Registro de Proveedores del Estado.

Los oferentes domiciliados en la República del Paraguay, que pretendan participar en un procedimiento de contratación, no deberán estar comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para presentar propuestas y contratar con el Estado, establecidas en la Ley N° 7021/22 "DE SUMINISTROS Y CONTRATACIONES PUBLICAS".

## Sucursales

En los casos de procedimientos de contratación de carácter nacional podrán participar las sucursales de las matrices internacionales constituidas en la República del Paraguay. Solo serán admitidas como criterios de adjudicación las capacidades, experiencia y aptitudes de la sucursal recabadas desde su constitución, sin admitirse la utilización de las cualidades de la casa matriz u otras filiales o sucursales.

## Requisitos de Calificación

**Calificación Legal.** Los oferentes deberán declarar que no se encuentran comprendidos en las limitaciones o prohibiciones para contratar con el Estado, según lo establecido en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22 en concordancia con el Artículo 19 de su Decreto Reglamentario. Esta declaración forma parte del formulario de oferta en los casos que el procedimiento de contratación sea convencional y formulario de Oferta electrónica en el caso que se utilice el módulo de oferta electrónica.

Serán desechadas las ofertas de los oferentes que se encuentren comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para presentar propuesta y contratar con el Estado, a la hora y fecha límite de presentación de ofertas o a la fecha de firma del contrato.

A los efectos de la verificación de la existencia de prohibiciones o limitaciones contenidas en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22, el comité de evaluación realizará el siguiente análisis:

1. Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de ofertas, la declaración jurada de no estar comprendido en las prohibiciones y limitaciones para presentar propuesta y contratar, y además las constancias de registro de estructura jurídica y de beneficiarios finales.
2. Verificará los registros del personal de la convocante para detectar si el oferente o sus representantes, se hallan comprendidos en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22.

3. Verificará por los medios disponibles, si el oferente y los demás sujetos individualizados en las prohibiciones o limitaciones contenidas en los incisos, aparecen en la base de datos del SINARH del VICE MINISTERIO DE CAPITAL HUMANO Y GESTION ORGANIZACIONAL.
4. Si se constata que alguno de las personas mencionadas en el párrafo anterior figura en la base de datos del SINARH del VICE MINISTERIO DE CAPITAL HUMANO Y GESTION ORGANIZACIONAL, el comité analizará acabadamente si tal situación le impedirá ejecutar el contrato, exponiendo los motivos para aceptar o rechazar la oferta, según sea el caso.
5. Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de Declaración de Personas, debidamente firmado, conforme a los estándares establecidos, y cotejará los datos con las personas físicas inhabilitadas que constan en el registro de “Sanciones a Proveedores” del SICP. Con el objeto de verificar si los directores, gerentes, socios gerentes, quienes ejerzan la administración, accionistas, cuotapartistas o propietarios se encuentren dentro de los criterios contemplados en los incisos g), h), i), y j) de la Ley 7021/22.
6. El comité podrá recurrir a fuentes públicas o privadas de información, para verificar los datos proporcionados por el oferente y las obrantes en el registro de inhabilitados de la DNCP.
7. Si el Comité confirma que el oferente o sus integrantes poseen impedimentos en virtud a lo dispuesto en el artículo 21 de la Ley N° 7021/22, la oferta será rechazada y se remitirán los antecedentes a la DNCP para los fines pertinentes.

## Metodo de Evaluación

Basado únicamente en precio

## Análisis de precios ofertados

La evaluación de ofertas con el criterio basado únicamente en precio, luego de haber realizado la corrección de errores aritméticos y de ordenar las ofertas presentadas de menor a mayor, el Comité de Evaluación procederá a solicitar a los oferentes una explicación detallada de la composición del precio ofertado de cada ítem, rubro o partida adjudicable, conforme al siguiente parámetro:

- a. En contrataciones en general: cuando la diferencia entre el precio ofertado y el precio referencial sea superior al 25% para ofertas por debajo del precio referencial y del 15% para ofertas que se encuentren por encima del referencial establecido por la convocante y difundido con el llamado a contratación.

Si el oferente no respondiese la solicitud, o la respuesta no sea suficiente para justificar el precio ofertado del bien o servicio, el precio será declarado inaceptable y la oferta rechazada.

El análisis de los precios, con esta metodología, será aplicado a cada ítem, rubro o partida que componga la oferta y en cada caso deberá ser debidamente fundada la decisión adoptada por la Convocante en el ejercicio de su facultad discrecional.

Para la evaluación de ofertas basada en la multiplicidad de criterios, en cuanto al análisis del precio se podrá considerar el parámetro dispuesto en el presente apartado.

## Composición de Precios



La estructura mínima del desglose de composición de los precios, será:

Se deberá indicar los siguientes Componentes MÍNIMOS del Precio del Precio expresados en moneda local

- Costo de producción / Importación:
- Gastos Administrativos:
- Gastos de Distribución y Comercialización:
- Impuestos:
- Utilidad:
- Otros Gastos: el oferente deberá detallar específicamente el concepto que compone este punto en caso de contemplarlo en su precio.

El oferente podrá presentar junto con su oferta el desglose de composición de precios, cuando su oferta se encuentre fuera de los parámetros establecidos en la cláusula anterior.

## **Margen de preferencia en procedimientos de contratación de carácter internacional**

En los procedimientos de contratación de carácter internacional, las convocantes otorgarán el beneficio de margen de preferencia del 10% (diez por ciento), a las ofertas que incorporen:

1. El empleo de los recursos humanos del país.
2. La adquisición y locación de bienes producidos en la República del Paraguay.

Para el otorgamiento del beneficio, los Oferentes deberán acreditar como mínimo el porcentaje de contenido nacional establecido en la reglamentación vigente en la materia.

## **Requisitos documentales para evaluación de las condiciones de participación.**

### **1. Formulario de Oferta (\*)**

*[El formulario de oferta y lista de precios, generados electrónicamente a través del SICP, deben ser completados y firmados por el oferente.*

*En caso de que se emplee el módulo de oferta electrónica se considerará que el listado de ítems forma parte del formulario de oferta electrónica, y deberá sujetarse en todo lo demás a la reglamentación vigente.]*

### **2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (\*)**

*La garantía de mantenimiento de oferta debe ser extendida, bajo la forma establecida en el SICP.*

3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social (\*\*)
4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (\*\*)
5. Certificado de Cumplimiento Tributario. (\*\*)
6. Patente comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento del oferente. (\*\*)

7. Declaración Jurada de “Declaración de Personas”, de conformidad con el formulario estándar - Sección Formularios (\*\*)
8. Documentos legales .Oferentes.

#### 8.1. Personas Físicas.

- a. Fotocopia simple de la Cédula de Identidad del firmante de la oferta. (\*)
- b. Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes – RUC (\*)
- c. En el caso que suscriba la oferta otra persona en su representación, deberá acompañar una fotocopia simple de su cédula de identidad y una fotocopia simple del poder suficiente otorgado por Escritura Pública para presentar la oferta y representarlo en los actos de la licitación. No es necesario que el poder esté inscripto en el Registro de Poderes. (\*)

#### 8.2. Personas Jurídicas.

1. Fotocopia simple de los documentos que acrediten la existencia legal de la persona jurídica tales como la Escritura Pública de Constitución y protocolización de los Estatutos Sociales. Los estatutos deberán estar inscriptos en la Sección Personas Jurídicas de la Dirección de Registros Públicos. (\*)
2. Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes. (\*)
3. Fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. (\*)
- d. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al oferente. Estos documentos pueden consistir en: un poder suficiente otorgado por Escritura Pública (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o los documentos societarios que justifiquen la representación del firmante, tales como las actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas. (\*)

#### 8.3. Oferentes en Consorcio.

- a. Cada integrante del consorcio que sea una persona física domiciliada en la República del Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales especificados en el apartado Oferentes Individuales. Personas Físicas. Cada integrante del consorcio que sea una persona jurídica domiciliada en Paraguay deberá presentar los documentos requeridos para Oferentes Individuales Personas Jurídicas. (\*)
- b. Original o fotocopia del consorcio constituido o del acuerdo de intención de constituir el consorcio por escritura pública en caso de resultar adjudicados y antes de la firma del contrato. Las formalidades de los acuerdos de intención y de los consorcios serán determinadas por la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas (DNCP). (\*)
- c. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades de los firmantes del acuerdo de intención de consorciarse. Estos documentos pueden consistir en (\*):
  - i. Un poder suficiente otorgado por escritura pública por cada miembro del consorcio (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o
  - ii. Los documentos societarios de cada miembro del consorcio, que justifiquen la representación del firmante, tales como actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas.
- d. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades del firmante de la oferta para comprometer al consorcio, cuando se haya formalizado el consorcio. Estos documentos pueden consistir en (\*):
  - i. Un poder suficiente otorgado por escritura pública por la Empresa Líder del consorcio (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o
  - ii. Los documentos societarios de la Empresa Líder, que justifiquen la representación del firmante, tales como actas de asamblea y de directorio en el caso de las sociedades anónimas.

En caso de que los procedimientos no sean por el módulo de oferta electrónica, el oferente deberá presentar el Formulario de Oferta y la Planilla de precio, para los casos en que se utilice el Módulo de Oferta Electrónica los datos se deberán cargar en el Formulario de oferta electrónica de conformidad a la normativa vigente.

Los documentos indicados con asterisco (\*) son considerados documentos sustanciales a ser presentados con la oferta de conformidad al Decreto Reglamentario.

Los documentos indicados con doble asterisco (\*\*) deberán estar vigentes a la fecha y hora tope de presentación de ofertas.

## Capacidad Financiera

Con el objetivo de calificar la situación financiera del oferente, se considerarán los siguientes índices:

1. Para contribuyentes de IRE GENERAL.

Deberá cumplir con el siguiente parámetro de los años 2021-2022-2023.

a. Ratio de Liquidez: activo corriente / pasivo corriente

*Deberá ser igual o mayor que 1, en promedio, los años 2021-2022-2023*

Endeudamiento: pasivo total / activo total

*No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, los años 2021-2022-2023*

b. Rentabilidad: Porcentaje de utilidad después de impuestos o pérdida con respecto al Capital.

*El promedio en los años 2021-2022-2023, no deberá ser negativo.*

2. Para contribuyentes de IRE SIMPLE

Deberá cumplir el siguiente parámetro. Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio de los años 2021-2022-2023.

3. Para contribuyentes de IRP/IRP-RSP Deberá cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio de los años 2021-2022-2023.

4. Para contribuyentes exclusivamente del IVA General.

Deberá cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso).

Deberá ser igual o mayor que 1, el promedio de los años 2021-2022-2023

Para los consorcios: todos los integrantes deberán cumplir los índices financieros solicitados.

Observación: para hallar el promedio de los 3 años se calculará el índice de cada año y luego se sumarán estos índices y se dividirán entre la cantidad de años. En caso de empresas que tengan menos años de antigüedad, el promedio se realizará teniendo en cuenta la cantidad de años de existencia. En todos los casos se utilizarán dos decimales.

Los oferentes con menos de 3 (tres) años de antigüedad, podrán presentar sus Balances Generales y Estados Financieros desde su existencia como empresa. (Para los consorcios, todos los integrantes del consorcio deberán cumplir con los criterios de capacidad financiera).

## Requisitos documentales para la evaluación de la capacidad financiera

Para evaluar el presente criterio, el oferente deberá presentar las siguientes documentaciones:

- a. Balance General y Estado de Resultados de los años 2021-2022-2023 para contribuyente de IRE GENERAL
- b. Presentación del Formulario 501 de los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes IRE SIMPLE.
- c. Presentación del Formulario 515 para los años 2021-2022-2023 para los contribuyentes del IRP/ IRP-RSP.
- d. Para contribuyentes de IVA Gral.: Formularios IVA General de los años 2021-2022-2023

## Experiencia requerida

Con el objetivo de calificar la experiencia del oferente, se considerarán los siguientes índices:

Demostrar la experiencia en provisión de **EQUIPOS MÉDICOS** a través de copias de Facturaciones de Ventas y/o recepciones finales y/o Contratos por un **25 %** como mínimo del monto máximo ofertado en la presente licitación. Para determinar el volumen de experiencia demostrada se considerarán únicamente los documentos presentados en cualquiera de los siguientes años: 2021-2022-2023 o la sumatoria de ellos.

### **Observación:**

Para los consorcios, todos los integrantes deberán cumplir los requisitos legales en su totalidad como ser obligaciones tributarias, laborales y de seguridad social, además deberá indicarse en la oferta cuál es la empresa líder del consorcio, quien deberá cumplir con al menos 60% de los criterios de calificación de experiencia y capacidad técnica, y el 40% restante lo cumplirán el o los demás integrantes del consorcio

## Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia

1. Copia de facturaciones y/o contratos y/o recepciones finales que avalen la experiencia requerida.

## Capacidad Técnica

El oferente deberá proporcionar evidencia documentada que demuestre su cumplimiento con los siguientes requisitos de capacidad técnica:

Las empresas oferentes deberán estar legalmente habilitadas por la Autoridad competente para fabricar, comercializar y/o importar los bienes licitados en el mercado local; contar con las documentaciones requeridas y así, dar cumplimiento a los requisitos técnicos, documentales y legales donde conste y avale que el análisis realizado de los mismos reúna los criterios solicitados.

### **Observación:**

Para los consorcios, todos los integrantes deberán cumplir los requisitos legales en su totalidad como ser obligaciones tributarias, laborales y de seguridad social, además deberá indicarse en la oferta cuál es la empresa líder del consorcio,

quien deberá cumplir con al menos 60% de los criterios de calificación de experiencia y capacidad técnica, y el 40% restante lo cumplirán el o los demás integrantes del consorcio

## **Requisitos documentales para evaluar el criterio de capacidad técnica**

Los siguientes documentos serán los considerados para la evaluación del presente criterio:

La autorización/ resolución de apertura vigente, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, rubro DISPOSITIVOS MÉDICOS.

Certificado buenas prácticas de fabricación y control, si es de fabricación nacional, y buenas prácticas de almacenamiento y deposito, para los importados.

Certificado de registro sanitario, de conformidad a la Ley N° 4659/12.

Catálogo Técnico del equipo ofertado.

Planilla de Datos Garantizados

Copia de la Constancia de Habilitación de Servicio Técnico, emitido por D.N.V.S

El oferente deberá presentar al menos una de las siguientes autorizaciones del fabricante:

- Autorización del Fabricante Internacional para los oferentes que sean Representantes y/o Distribuidores, en la forma debida: Consularizado, Legalizado y/o Apostillado, e inscripto en Registros Públicos.
- Autorización del Fabricante Nacional para los oferentes que sean Representantes y/o Distribuidores, autenticado por escribanía.
- Para oferentes que sean Fabricantes Nacionales, presentar el documento que lo acredite como tal.
- Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el extranjero, presentar contrato/acuerdo de fabricación vigente, legalizado y consularizado o apostillado.
- Para oferentes que son titulares del registro sanitario cuya fabricación del producto es tercerizada en el ámbito local, presentar copia del contrato/acuerdo de fabricación vigente, autenticado por escribano público.

Para todos los casos se deberá acreditar la cadena de autorizaciones, hasta el fabricante o productor

### **Nota en carácter de Declaración Jurada donde conste cuanto sigue:**

Que garantice, que repondrán gratuitamente dentro de los límites de la República del Paraguay, en cualquier lugar o donde ocurriere la falla de algún equipo que se haya dañado por causas de los bienes e insumos proveídos debido al diseño, material o fabricación defectuosa.

Que todos los componentes y/o repuestos deberán estar habilitados acordes a Normas Internacionales y al protocolo del fabricante de la marca de los dispositivos.

Que, presentara la garantía técnica de los bienes ofertados en caso de resultar adjudicado para la firma del contrato

*Certificación emitida por el Fabricante, legalizada por el Consulado del país de origen, de que el equipo ofertado es nuevo y no remanufacturado.*

## **Aclaración de las ofertas**

Con el objeto de realizar la revisión, evaluación, comparación y posterior calificación de ofertas, el Comité de Evaluación podrá solicitar a los oferentes, aclaraciones respecto de sus ofertas, dichas solicitudes y las respuestas de los oferentes se realizarán por escrito.

A los efectos de confirmar la información o documentación suministrada por el oferente, el Comité de Evaluación, podrá

solicitar aclaraciones a cualquier fuente pública o privada de información.

Las aclaraciones de los oferentes que no sean en respuesta a aquellas solicitadas por la convocante, no serán consideradas.

No se solicitará, ofrecerá, ni permitirá ninguna modificación a los precios ni a la sustancia de la oferta, excepto para confirmar la corrección de errores aritméticos.

## **Disconformidad, errores y omisiones**

Siempre y cuando una oferta se ajuste sustancialmente a las bases de la contratación, el Comité de Evaluación, requerirá que cualquier disconformidad u omisión que no constituya una desviación significativa, sea subsanada en cuanto a la información o documentación que permita al Comité de Evaluación realizar la calificación de la oferta.

A tal efecto, el Comité de Evaluación emplazará por escrito al oferente a que presente la información o documentación necesaria, dentro de un plazo razonable no menor a un día hábil, bajo apercibimiento de rechazo de la oferta. El Comité de Evaluación podrá reiterar el pedido cuando la respuesta no resulte satisfactoria, toda vez que no se viole el principio de igualdad.

Con la condición de que la oferta cumpla sustancialmente con los Documentos de la Licitación, la convocante corregirá errores aritméticos de la siguiente manera y notificará al oferente para su aceptación:

- a) Si hay una discrepancia entre un precio unitario y el precio total obtenido al multiplicar ese precio unitario por las cantidades correspondientes, prevalecerá el precio unitario y el precio total será corregido.
- b) Si hay un error en un total que corresponde a la suma o resta de subtotales, los subtotales prevalecerán y se corregirá el total.
- c) En caso que el oferente haya cotizado su precio en guaraníes con décimos y céntimos la convocante procederá a realizar el redondeo hacia abajo.

Si hay una discrepancia entre palabras y cifras, prevalecerá el monto expresado en palabras a menos que la cantidad expresada en palabras corresponda a un error aritmético, en cuyo caso prevalecerán las cantidades en cifras de conformidad con los párrafos (a) y (b) mencionados.

## **Criterios de desempate de ofertas**

En caso de que existan dos o más oferentes solventes que cumplan con todos los requisitos establecidos en el pliego de bases y condiciones del procedimiento de contratación, igualen en precio y sean sus ofertas las más bajas, el comité de evaluación determinará cuál de ellas es la mejor calificada para ejecutar el contrato utilizando los criterios dispuestos para el efecto por la DNCP en la reglamentación pertinente.

## **Criterios de Adjudicación**

De acuerdo con el mercado, el objeto del contrato y el ciclo de vida del bien o servicio, podrá usarse uno o la combinación de varios criterios, previstos en el artículo 52 de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas".

La adjudicación de la oferta solo podrá fundamentarse en la evaluación de los criterios señalados en los documentos del procedimiento de contratación.

En los procedimientos de contratación en los cuales se aplique la combinación de criterios, la evaluación de las ofertas se llevará a cabo con base a la metodología, criterios y parámetros establecidos en los pliegos de bases y condiciones que permitan establecer cuál es aquella que ofrece mayor valor por dinero.

En los demás casos, la convocante adjudicará el contrato al oferente cuya oferta haya sido evaluada como la más baja y cumpla sustancialmente con los requisitos de las bases y condiciones, siempre y cuando la convocante determine que el oferente está calificado para ejecutar el contrato satisfactoriamente.

1. La adjudicación en los procedimientos de contratación en los cuales se aplique el atributo de contrato abierto, se efectuará por las cantidades o montos máximos solicitados en el procedimiento de contratación, sin que ello implique obligación de la convocante de requerir la provisión de esa cantidad o monto durante de la vigencia del contrato, obligándose sí respecto de las cantidades o montos mínimos establecidos.

2. En caso de que la convocante no haya adquirido la cantidad o monto mínimo establecido, deberá consultar al proveedor si desea ampliarlo para el siguiente ejercicio fiscal, hasta cumplir el mínimo.

3. Al momento de adjudicar el contrato, la convocante se reserva el derecho a disminuir la cantidad de Bienes y/o Servicios requeridos, por razones de disponibilidad presupuestaria u otras razones debidamente justificadas. Estas variaciones no podrán alterar los precios unitarios u otros términos y condiciones de la oferta y de los documentos de la licitación.

En aquellos procedimientos de contratación en los cuales se aplique el atributo de contrato abierto, cuando la Convocante deba disminuir cantidades o montos a ser adjudicados, no podrá modificar el monto o las cantidades mínimas establecidas en las bases de la contratación.

---

## Notificaciones

Cuando la convocante opte por notificar la adjudicación a través del SICP, la notificación de la misma será realizada de manera automática, a los correos declarados en el Registro de Proveedores del Estado de los oferentes presentados. A efectos de la notificación oficial, solo serán considerados tales correos electrónicos. La notificación comprenderá la Resolución de la adjudicación, el informe de evaluación.

En sustitución de la notificación a través del SICP, las Convocantes podrán dar a conocer la adjudicación por medios físicos o electrónicos a cada uno de los oferentes, acompañados de la copia íntegra de la resolución de adjudicación y del informe de evaluación, de conformidad al artículo 62 del Decreto.

La no entrega del informe en ocasión de la notificación, suspende el plazo para formular protestas hasta tanto la convocante haga entrega de dicha copia al oferente solicitante.

3. En caso de la convocante opte por la notificación física a los oferentes participantes, deberá realizarse únicamente con el acuse de recibo y en el mismo con expresa mención de haber recibido el informe de evaluación y la resolución de adjudicación.

4. Las cancelaciones o declaraciones desiertas deberán ser notificadas a todos los oferentes, según el procedimiento indicado precedentemente.

5. Las notificaciones realizadas en virtud al contrato, deberán ser por escrito y dirigirse a la dirección indicada en el contrato.

---

## Audiencia Informativa

Una vez notificado el resultado del proceso, el oferente tendrá la facultad de solicitar una audiencia a fin de que la convocante explique los fundamentos que motivan su decisión.

La solicitud de audiencia informativa no suspenderá ni interrumpirá el plazo para la interposición de protestas.

El procedimiento de realización de la misma deberá ajustarse a las reglamentaciones vigentes para el efecto.



# SUMINISTROS REQUERIDOS - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Esta sección constituye el detalle de los bienes con sus respectivas especificaciones técnicas - EETT, de manera clara y precisa para que el oferente elabore su oferta. Salvo aquellas EETT de productos ya determinados por plantillas aprobadas por la DNCP.

## Suministros y Especificaciones técnicas

Esta sección constituye el detalle de los bienes y/o servicios con sus respectivas especificaciones técnicas - EETT, de manera clara y precisa para que el oferente elabore su oferta. Salvo aquellas EETT de productos ya determinados por plantillas aprobadas por la DNCP.

El Suministro deberá incluir todos aquellos ítems que no hubiesen sido expresamente indicados en la presente sección, pero que pueda inferirse razonablemente que son necesarios para satisfacer el requisito de suministro indicado, por lo tanto, dichos bienes y servicios serán suministrados por el Proveedor como si hubiesen sido expresamente mencionados, salvo disposición contraria en el Contrato.

Los bienes y servicios suministrados deberán ajustarse a las especificaciones técnicas y las normas estipuladas en este apartado. En caso de que no se haga referencia a una norma aplicable, la norma será aquella que resulte equivalente o superior a las normas oficiales de la República del Paraguay. Cualquier cambio de dichos códigos o normas durante la ejecución del contrato se aplicará solamente con la aprobación de la contratante y dicho cambio se registrará de conformidad a la cláusula de adendas y cambios.

El Proveedor tendrá derecho a rehusar responsabilidad por cualquier diseño, dato, plano, especificación u otro documento, o por cualquier modificación proporcionada o diseñada por o en nombre de la Contratante, mediante notificación a la misma de dicho rechazo.

## Identificación de la unidad solicitante y justificaciones

En este apartado la convocante deberá indicar los siguientes datos:

- **Identificar el nombre, cargo y la dependencia de la Institución de quien solicita el procedimiento de contratación a ser publicado:** Nota D.T.I. N° 71/2024, del Dr. Angel Nuñez, Director de la Dirección de Terapia Intensivas
- **Justificación de la necesidad que se pretende satisfacer mediante la contratación a ser realizada:** la Dirección de Terapia Intensiva solicita la Adquisición de Monitores Multiparametricos de Alta Complejidad, a fin de dar respuesta a los numerosos reclamos de servicios críticos.
- **Justificación de la planificación:** si se trata de un procedimiento de contratación de necesidad temporal.
- **Justificación de las especificaciones técnicas establecidas:** Las especificaciones técnicas fueron recibidas desde el servicio solicitante, cuenta con la aprobación de la Dirección de Biomédica de la Dirección de Insumos Estratégicos en Salud, instancia rectora

## Especificaciones técnicas - CPS

Los productos y/o servicios a ser requeridos cuentan con las siguientes especificaciones técnicas:

<i>Ítem</i>	<i>Equipos</i>	<i>Cantidad</i>
1	Monitores Multiparamétricos de Alta Complejidad para Adultos	82
2	Monitores Multiparamétricos de Alta Complejidad para Pediatría	48
3	Monitores Multiparamétricos de Alta Complejidad para Neonato	48
4	Monitores Multiparamétricos de Mediana Complejidad para Urgencias	48

ÍTEM 01 -MONITORES MULTIPARAMETRICOS PARA LOS SERVICIOS DE TERAPIA DE ADULTOS	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	
1	DATOS GENERALES
1.1	Descripción: Dispositivo biomédico diseñado para medir, registrar y desplegar signos vitales de pacientes
2	DATOS PROVEIDOS POR EL OFERENTE
2.1	Marca:
2.2	Modelo
2.3	Origen:
2.4	Dirección Web del fabricante:
	CRITERIOS DE EVALUACION
3	Normativas Cumple Parámetros Folio
3.1	Normas de Calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar marca y modelo ofertado
3.2	Normas de calidad generales: ISO 13485. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar el fabricante y la marca de lo ofertado
4	4 Características
4.1	Monitor modular
4.2	Pantalla de 15 pulgadas como mínimo

4.3	Pantalla a colores mediante tecnología LCD/TFT de alta resolución
4.4	Manipuleo y control directamente por pantalla táctil
4.5	Conectividad a la red de monitoreo (conexión con cables y/o sin cables)
4.6	Salida analógica de ECG o sincronía para desfibrilación
4.7	Despliegue de al menos 10 curvas fisiológicas simultáneamente
4.8	Tendencias gráficas y numéricas de 165 horas como mínimo de todos los parámetros, seleccionables por el usuario y análisis de curvas en alta resolución con valores numéricos
4.9	Capacidad de almacenamiento de al menos 125 grupos de eventos
4.10	Diseñado para pacientes adultos
4.11	Interfaz, menú y mensajes en español
4.12	Sistema para fijación a pared de cada monitor (opcional)
4.13	Función o perfil de cálculo hemodinámicos
4.14	Posibilidad de medición de Gasto Cardíaco continuo por software no invasivo
4.15	Función o perfil de cálculos de ventilación o pulmonares y de oxigenación
4.16	Capacidad de visualización vía remota de curvas y tendencias desde cualquier dispositivo dentro y fuera de la unidad médica
4.17	Posibilidad de conexión a sistema de monitorización central a través de redes con cable o inalámbrica
4.18	Alimentación eléctrica: 220V CA +/- 10% / 50 Hz, con cable de alimentación tipo F Schuko de al menos 2 metros de longitud (no se aceptarán adaptadores). Con batería de al menos 2 horas de autonomía.
4.19	Los monitores debe contar con espacio (rack o conexiones, de acuerdo a la tecnología del fabricante) para agregar posteriormente otros módulos de parámetros sin necesidad de hacer ningún cambio en el hardware ni el software.
5	<b>Monitorización en pantalla</b>
5.1	ECG
5.1.1	Despliegue simultáneo de al menos 3 curvas
5.1.2	Posibilidad de despliegue simultáneo de hasta 7 derivaciones o más
5.1.3	Monitoreo y despliegue del segmento ST en todas las derivaciones monitorizadas
5.1.4	Detección de por lo menos 16 arritmias
5.1.5	Despliegue numérico de frecuencia cardíaca
5.1.6	Protección contra descarga de desfibrilador

5.1.7	Función de detección de marcapasos
5.1.8	Unidad de protección de electrocauterización en modo corte (hasta 300W) y modo coagulación (hasta 100W) con alteraciones en la medición del pulso de no más del 10%
5.1.9	Configuración de valores de ganancia de forma manual o automática. Para los valores manuales, con los siguientes valores como mínimo: 1,25 (x0,125), 2,5 (x0,25), 5 (x0,5), 10 (x1), 20 (x2), 40 (x4) mm/mV.
5.1.10	Relación de rechazo en modo común (CMRR) de al menos de 85 dB (diagnóstico), al menos de 102 dB (monitorización) y al menos de 102 dB (cirugía).
5.1.11	Impedancia de entrada de al menos 5 MΩ
5.1.12	Potencial de compensación del electrodo (offset) de al menos ± 500 mV
5.1.13	Corriente de fuga hacia el paciente de 10 µA o menor
5.1.14	Ruido del sistema estándar de 30 µV pico a pico o menor
5.1.15	Filtro para alimentación de entrada para todos los modos en que sea utilizado el monitor (monitorización, cirugía o diagnóstico)
5.1.16	Indicador de separación del electrodo
5.1.17	Posibilidad de obtener diferentes velocidades de barrido, como mínimo: 12,5 mm/s - 25 mm/s y 50 mm/s
5.1.18	Ancho de banda para el modo monitor de 0,5 Hz o menor hasta 40 Hz o mayor
5.2	<b>SPO2:</b>
5.2.1	Curva de pletismografía
5.2.2	Despliegue numérico de saturación de oxígeno e índice de perfusión
5.2.3	Medición del Índice de Perfusión
5.2.4	Capacidad de detección a baja perfusión y movimiento del paciente
5.2.5	Rango de medición de saturación de oxígeno: 1 a 100%. SpO2 entre 70% y 100% con exactitud de +/- 2% o mejor,
5.2.6	Rango de medición de frecuencia cardíaca: - De 30 o menos a 240 lpm más lpm
5.2.7	Posibilidad de la utilización de sensores de SPO2 de Masimo y Nellcor 27/50
5.3	<b>Respiración</b>
5.3.1	Curva de respiración
5.3.2	Despliegue numérico de frecuencia respiratoria
5.3.3	Canales seleccionables R-F- y R-L
5.3.4	Rango de impedancia de 500 Ω o menor a 2000 Ω o mayor

5.3.5	Rango de medición de 0 a 150 resp / min
5.3.6	Resolución de medición de al menos 1 rpm con una exactitud de al menos $\pm 2$ rpm
5.3.7	Tiempo de recuperación de lectura de 10 seg o mejor luego de una desfibrilación
5.3.8	Velocidad de barrido de 6,25 - 12,5 - 25 mm/s o mejor
5.4	<b>Temperatura</b>
5.4.1	Despliegue numérico de al menos dos temperaturas
5.4.2	Canales disponibles para lectura de temperatura de al menos 8
5.4.3	Medición de la diferencia de temperatura
5.4.4	Rango de medición: 0 a 50 C° o mayor, con exactitud de $\pm 0,1$ C° o mejor
5.4.5	Actualización de lectura de valores cada 1 s o menos
5.5	<b>Presión no invasiva</b>
5.5.1	Despliegue numérico de presión no invasiva (sistólica, diastólica y media)
5.5.2	Modos para la toma de presión: manual y automática a diferentes intervalos de tiempo, de como mínimo 1,2,1,5,5,10,15,30,60,120,240,y 480 minutos
5.5.3	Rango de medición de presión: 10 a 250 mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 5$ mmHg o mejor.
5.5.4	Limitador de seguridad para la presión y el tiempo de insuflado, adecuado al rango de pacientes, adulto, pediátrico, neonatal.
5.5.5	Método de medición: Oscilométrico, utilizando deflación gradual y lineal
5.6	<b>Presión invasiva</b>
5.6.1	Al menos 8 (ocho) canales
5.6.2	Sensibilidad mínima del transductor de $5\mu\text{V/V/mmHg}$ con una exactitud de al menos $\pm 2\%$
5.6.3	Impedancia del transductor mínima de $300\Omega$ o menor a $3000\Omega$ o mayor
5.6.4	Rango de medición de presión dinámica de -50 mmHg o mayor a 300 mmHg o mayor, con exactitud de $\pm 4$ mmHg o $\pm 4\%$ del valor leído, el valor mayor que ocurra primero (incluido el transductor)
5.6.5	Resolución de al menos 1 mmHg
5.6.6	Posibilidad de seleccionar unidades de medida diferentes (mmHg, kPa, cmH2O)
5.6.7	Etiquetado del sitio de medición de al menos ART, PA, CVP, RAP, LAP, ICP
5.6.8	Posibilidad de calibración a presión cero
5.6.9	Tiempo de recuperación de lectura de 5 seg o menor luego de una desfibrilación

5.7	<b>Medición de CO2</b>
5.7.1	Método de medición: lectura del espectro infrarrojo
5.7.2	Rango de medición de concentración de 0 a 12% o mayor (0 a 99 mmHg o mayor)
5.7.3	Resolución de 1 mmHg
5.7.4	Exactitud de al menos $\pm 0,3\%$ ( $\pm 2$ mmHg) para el rango de lectura por debajo del 5%. Para el rango de lectura de 5% y superior de $\pm 10\%$ o menor
5.7.5	Rango de medición para realizar esta lectura de 0 a 150 rpm
5.7.6	Función de calibración de compensación, automático-manual y ganancia
6	<b>6 Alarmas</b>
6.1	Alarmas audibles y visibles, priorizadas en al menos tres niveles con función que permita revisar y modificar los límites superior e inferior de los siguientes parámetros
6.2	Saturación de oxígeno
6.3	Frecuencia cardíaca
6.4	Presión arterial no invasiva (sistólica, diastólica, media)
6.5	Temperatura
6.6	Frecuencia respiratoria
6.7	CO2
6.8	Presión invasiva
6.9	Alarma de apnea
6.10	Alarma de arritmia
6.11	Alarmas del sistema que indique el estado de funcionamiento del monitor
6.12	Con silenciador temporal de alarmas
7	<b>7 Accesorios por cada equipo</b>
7.1	03 (tres) módulos de EEG de 8 canales por la totalidad de equipos con tres juegos de electrodos de ocho unidades una para cada canal
7.2	02 (dos) cables troncales y 02 (dos) sensores adulto, todos reusables, para oximetría de pulso
7.3	Dos sensores reusables de temperatura (de piel o superficie)
7.4	03 (tres) brazaletes adulto reusables para medición de la presión no invasiva. 1 (una manguera con conector para los brazaletes)
7.5	Cable troncal y un cable de paciente para ECG de tres puntas

7.6	Un cable de paciente para ECG de 05 puntas o más para despliegue simultaneo de 7 derivaciones o más para calidad diagnóstica
7.7	Dos cables troncales para medición de Presión Invasiva, con 5 (cinco) domos desechables o 5 (cinco) kits de transductor desechable
7.8	Cualquier otro accesorio necesario para el correcto y completo funcionamiento del equipo
8	Garantía del Equipo
8.1	Garantía de 1 (un) año como mínimo con provisión de asistencia técnica ante cualquier falla o desperfecto de fábrica incluyendo los repuestos y/o materiales necesarios a partir de la instalación y funcionamiento en la institución
8.2	Manual de operación y servicio técnico en español. Se aceptarán en inglés si dichos manuales son originales y sin alteraciones. Además, al mismo se deberá acompañar la Traducción de los Manuales de uso y de servicio técnico realizado por un Traductor conforme se indica en los Datos de la Licitación
8.3	Garantizar la provisión de repuestos y accesorios por lo menos 5 años después de la adquisición del equipo.
8.4	Instalación del equipo y soporte en la institución designada, capacitación de uso de servicio técnico (detección de fallas)
<b>ÍTEM 02 - MONITORES MULTIPARAMETRICOS PARA LOS SERVICIOS DE TERAPIA INTENSIVA PEDIATRICA.</b>	
Especificaciones Técnicas	
1	<b>Datos Generales</b>
1.1	Descripción: Dispositivo biomédico diseñado para medir, registrar y desplegar signos vitales de pacientes.
2	<b>Datos proveídos por el oferente</b>
2.1	Marca:
2.2	Modelo:
2.3	Origen:
2.4	Dirección Web del fabricante:
3	<b>Normativas</b>
3.1	Normas de Calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar marca y modelo ofertado.
3.2	Normas de calidad generales: ISO 13485. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado, debidamente legalizado e indicar el fabricante y la marca de lo ofertado.
4	<b>Características</b>
4.1	Monitor modular.
4.2	Pantalla de 15 pulgadas como mínimo.

4.3	Pantalla a colores mediante tecnología LCD/TFT de alta resolución
4.4	Manipuleo y control directamente por pantalla táctil.
4.5	Conectividad a la red de monitoreo. (conexión con cables y/o sin cables)
4.6	Salida analógica de ECG o sincronía para desfibrilación.
4.7	Despliegue de al menos 15 curvas fisiológicas simultáneamente.
4.8	Tendencias gráficas y numéricas de 72 horas como mínimo de todos los parámetros, seleccionables por el usuario y análisis de curvas en alta resolución con valores numéricos.
4.9	Capacidad de almacenamiento de al menos 72 horas de registro de eventos
4.10	Diseñado para pacientes adultos, pediátricos y neonatales.
4.11	Interfaz, menú y mensajes en español.
4.12	Sistema para fijación a pared de cada monitor.
4.13	Función o perfil de cálculos hemodinámicos.
4.14	Posibilidad de medición de Gasto Cardíaco continuo por software no invasivo
4.15	Función o perfil de cálculos de ventilación o pulmonares y de oxigenación.
4.16	Capacidad de visualización vía remota de curvas y tendencias desde cualquier dispositivo dentro y fuera de la Unidad Médica.
4.17	Interfase con el sistema de información hospitalaria mediante protocolo HL7.
4.18	Alimentación eléctrica: 220V CA $\pm 10\%$ / 50Hz, con cable de alimentación de acuerdo a la norma CEE 7/4 tipo F (Schuko) de al menos 2 metros de longitud (no se aceptarán adaptadores). Con batería de al menos 1 hora de autonomía.
4.19	Los monitores deben contar con espacio (rack o conexiones, de acuerdo a la tecnología del fabricante) para agregar posteriormente otros módulos de parámetros sin necesidad de hacer ningún cambio en el hardware ni el software.
5	<b>Monitorización en pantalla de:</b>
5.1	<b>ECG:</b>
5.1.1	Despliegue simultáneo de al menos 3 curvas.
5.1.2	Posibilidad de despliegue simultáneo de hasta 7 derivaciones o mas.
5.1.3	Monitoreo y despliegue del segmento ST en todas las derivaciones monitorizadas.
5.1.4	Detección de por lo menos 20 arritmias.
5.1.5	Despliegue numérico de frecuencia cardíaca.
5.1.6	Protección contra descarga de desfibrilador.



5.1.7	Detección de marcapasos.
5.1.8	Rango de conteo de VPC de 0 a 99 VPCs/min
5.2	<b>SPO2:</b>
5.2.1	Curva de pletismografía.
5.2.2	Despliegue numérico de saturación de oxígeno e índice de perfusión.
5.2.3	Medición del Índice de Perfusión
5.2.4	Capacidad de detección a baja perfusión y movimiento del paciente.
5.2.5	Rango de medición de saturación de oxígeno: 1 a 100%. SpO2 entre 70% y 100% con exactitud de $\pm 2\%$ o mejor
5.2.6	"Rango de medición de frecuencia cardíaca:
	- De 30 o menos a 240 lpm o mas lpm.
5.2.7	Posibilidad de la utilizacion de sesonser de SPO2 de Masimo y Nellcor
5.3	<b>Respiración:</b>
5.3.1	Curva de respiración.
5.3.2	Despliegue numérico de frecuencia respiratoria.
5.3.3	Canales seleccionables R-F y R-L
5.3.4	Rango de impedancia de $220\Omega$ a $4\text{ K}\Omega$ o mejor
5.3.5	Rango de medición de 0 a 150 resp/min
5.3.6	Tiempo de recuperación de lectura de 10 seg o mejor luego de una desfibrilación
5.4	<b>Temperatura:</b>
5.4.1	Despliegue numérico de al menos dos temperaturas.
5.4.2	Medición de la diferencia de temperatura.
5.4.3	Rango de medición: 0 a $45\text{ C}^\circ$ o rango más amplio, con exactitud de $\pm 0,2\text{ C}^\circ$ o mejor.
5.5	<b>Presión no invasiva:</b>
5.5.1	Despliegue numérico de presión no invasiva (sistólica, diastólica y media).
5.5.2	Modos para la toma de presión: manual y automática a diferentes intervalos de tiempo, de como mínimo 1, 2, 2.5, 5,10,15, 30, 60, 120, 240 y 480 minutos.
5.5.3	Rango de medición de presión: 10 a 250 mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 5\text{ mmHg}$ o mejor.

5.5.4	Limitador de seguridad para la presión y el tiempo de insuflado, adecuado al rango de pacientes, adulto, pediátrico, neonatal.
5.5.5	Método de medición: Oscilométrico, utilizando deflación gradual y lineal.
5.5.6	Posibilidad de medición de presión arterial durante el inflado
5.6	<b>Presión invasiva:</b>
5.6.1	Al menos dos canales.
5.6.2	Etiquetado del sitio de medición de al menos P1, P2, P3, ART, ART2, RAD, DORS, AO, FEM, UA, UV, PAP, CVP, RAP, RVP, LAP, LVP, ICP, ICP2, ICP3.
5.6.3	Medición de variación de presión sistólica (VPS), variación de presión de pulso (VPP), presión de perfusión cerebral (PPC), medición de la presión venosa central al final de la expiración (PVC-ET).
5.6.4	Rango de medición de presión:
	De -30 a 320mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 4$ mmHg o $\pm 4$ % el valor que sea mayor
5.7	<b>EEG:</b>
5.7.1	Cantidad de canales: 8 como mínimo.
5.7.2	Verificación automática de impedancia y reconocimiento de conjuntos de cables
5.7.3	Posibilidad de mediciones de referencia o bipolares
5.7.4	Frecuencia de muestreo 100 Hz por canal
	Rango $\pm 400 \mu V$
	Rango de frecuencia de 0,5 a 30 Hz
	Resolución 60 nV
	Impedancia de entrada $> 8 M\Omega$ a 10 Hz
	Nivel de ruido $< 0.5 \mu V$ rms de 0,5 Hz a 30 Hz
	CMRR $> 100$ dB a 50 Hz
5.8	<b>Capnografía:</b>
5.8.1	Grafica de onda y despliegue del valor numérico medido en pantalla. Posibilidad de monitoreo en pacientes adultos / pediátricos intubados y no intubados.
5.8.2	Rango: 0 a 99 mmHg ó más amplio.
5.8.3	Selección de Alarma para límite superior e inferior del CO2 espiratorio (ETCO2).
6	<b>Alarmas</b>

6.1	Alarmas audibles y visibles, priorizadas en al menos tres niveles con función que permita revisar y modificar los límites superior e inferior de los siguientes parámetros:
6.2	Saturación de oxígeno.
6.3	Frecuencia cardíaca.
6.4	Presión arterial no invasiva (sistólica, diastólica, media).
6.5	Temperatura.
6.6	Frecuencia respiratoria.
6.7	CO2.
6.8	Presión invasiva.
6.9	Alarma de apnea.
6.10	Alarma de arritmia.
6.11	Alarmas del sistema que indique el estado de funcionamiento del monitor.
6.12	Con silenciador temporal de alarmas.
7	<b>Accesorios por cada equipo</b>
7.1	01 (uno) módulos de EEG de 8 canales por cada 8 equipos provistos, con tres juegos de electrodos de ocho unidades, una para cada canal.
7.2	Un cable troncal, tres sensores pediátricos, todos reusables, para oximetría de pulso.
7.3	Dos sensores reusables de temperatura (de piel o superficie).
7.4	Tres brazales pediátricos reusables para medición de la presión no invasiva.
	1 (una) manguera con conector para los brazaletes
7.5	Cable troncal y un cable de paciente para ECG de tres puntas.
7.6	Un cable de paciente para ECG de 05 puntas o más para despliegue simultáneo de 7 derivaciones o más para calidad diagnóstica.
7.7	Dos cables troncales para medición de Presión Invasiva, con 5 (cinco) domos desechables o 5 (cinco) kits de transductor desechable.
7.8	Cualquier otro accesorio necesario para el correcto y completo funcionamiento del equipo.
7.9	02 (dos) módulos o sensores de CO2 para pacientes intubados y no intubados por cada 8 equipos provistos. Incluir 01(un) cable interfaz de CO2 en caso de ser necesario por cada módulo o sensor.
7.10	Treinta (30) adaptadores de vía aérea para pacientes intubados adultos/ pediátricos por cada módulo o sensor, en caso de ser necesario, cincuenta (50) trampas de agua para módulo de Capnografía y cien (100) líneas de muestreo por cada módulo o sensor.

8	<b>Garantía del Equipo</b>
8.1	Garantía escrita de 2 años como mínimo con servicio técnico ante cualquier falla incluyendo los repuestos y/o materiales necesarios a partir de la instalación y funcionamiento en la institución.
8.2	Manual de operación y servicio técnico en español. Se aceptarán en inglés si dichos manuales son originales y sin alteraciones. Además, al mismo se deberá acompañar la Traducción de los Manuales de uso y de servicio técnico realizado por un Traductor
8.3	Garantizar la provisión de repuestos y accesorios por lo menos 5 años después de la adquisición del equipo
	Instalación del equipo y soporte en la institución designada, capacitación de uso y de servicio técnico (detección de fallas)
<b>ÍTEM 03 - MONITORES MULTIPARAMETRICOS PARA LOS SERVICIOS DE TERAPIA INTENSIVA NEONATAL</b>	
Especificaciones Técnicas	
1	<b>Datos Generales</b>
1.1	Descripción: Dispositivo biomédico diseñado para medir, registrar y desplegar signos vitales de pacientes.
2	<b>Datos proveídos por el oferente</b>
2.1	Marca:
2.2	Modelo:
2.3	Origen:
2.4	Dirección Web del fabricante:
3	<b>Normativas</b>
3.1	Normas de Calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar marca y modelo ofertado.
3.2	Normas de calidad generales: ISO 13485. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado, debidamente legalizado e indicar el fabricante y la marca de lo ofertado.
4	<b>Características</b>
4.1	Monitor modular.
4.2	Pantalla de 15 pulgadas como mínimo.
4.3	Pantalla a colores mediante tecnología LCD/TFT de alta resolución
4.4	Manipuleo y control directamente por pantalla táctil.
4.5	Conectividad a la red de monitoreo. (conexión con cables y/o sin cables)

4.6	Salida analógica de ECG o sincronía para desfibrilación.
4.7	Despliegue de al menos 15 curvas fisiológicas simultáneamente.
4.8	Tendencias gráficas y numéricas de 72 horas como mínimo de todos los parámetros, seleccionables por el usuario y análisis de curvas en alta resolución con valores numéricos.
4.9	Capacidad de almacenamiento de al menos 72 horas de registro de eventos
4.10	Diseñado para pacientes adultos, pediátricos y neonatales.
4.11	Interfaz, menú y mensajes en español.
4.12	Sistema para fijación a pared de cada monitor.
4.13	Función o perfil de cálculos hemodinámicos.
4.14	Posibilidad de medición de Gasto Cardíaco continuo por software no invasivo
4.15	Función o perfil de cálculos de ventilación o pulmonares y de oxigenación.
4.16	Capacidad de visualización vía remota de curvas y tendencias desde cualquier dispositivo dentro y fuera de la Unidad Médica.
4.17	Interfase con el sistema de información hospitalaria mediante protocolo HL7.
4.18	Alimentación eléctrica: 220V CA $\pm 10\%$ / 50Hz, con cable de alimentación de acuerdo a la norma CEE 7/4 tipo F (Schuko) de al menos 2 metros de longitud (no se aceptarán adaptadores). Con batería de al menos 1 hora de autonomía.
4.19	Los monitores deben contar con espacio (rack o conexiones, de acuerdo a la tecnología del fabricante) para agregar posteriormente otros módulos de parámetros sin necesidad de hacer ningún cambio en el hardware ni el software.
5	<b>Monitorización en pantalla de:</b>
5.1	<b>ECG:</b>
5.1.1	Despliegue simultáneo de al menos 3 curvas.
5.1.2	Posibilidad de despliegue simultáneo de hasta 7 derivaciones o mas.
5.1.3	Monitoreo y despliegue del segmento ST en todas las derivaciones monitorizadas.
5.1.4	Detección de por lo menos 20 arritmias.
5.1.5	Despliegue numérico de frecuencia cardíaca.
5.1.6	Protección contra descarga de desfibrilador.
5.1.7	Detección de marcapasos.
5.1.8	Rango de conteo de VPC de 0 a 99 VPCs/min
5.2	<b>SPO2:</b>

5.2.1	Curva de pletismografía.
5.2.2	Despliegue numérico de saturación de oxígeno e índice de perfusión.
5.2.3	Medición del Índice de Perfusión
5.2.4	Capacidad de detección a baja perfusión y movimiento del paciente.
5.2.5	Rango de medición de saturación de oxígeno: 1 a 100%. SpO2 entre 70% y 100% con exactitud de $\pm 2\%$ o mejor
5.2.6	"Rango de medición de frecuencia cardíaca:
	- De 30 o menos a 240 lpm o mas lpm.
5.2.7	Posibilidad de la utilizacion de sesonser de SPO2 de Masimo y Nellcor
5.3	<b>Respiración:</b>
5.3.1	Curva de respiración.
5.3.2	Despliegue numérico de frecuencia respiratoria.
5.3.3	Canales seleccionables R-F y R-L
5.3.4	Rango de impedancia de $220\Omega$ a $4\text{ K}\Omega$ o mejor
5.3.5	Rango de medición de 0 a 150 resp/min
5.3.6	Tiempo de recuperación de lectura de 10 seg o mejor luego de una desfibrilación
5.4	<b>Temperatura:</b>
5.4.1	Despliegue numérico de al menos dos temperaturas.
5.4.2	Medición de la diferencia de temperatura.
5.4.3	Rango de medición: 0 a $45\text{ C}^\circ$ o rango más amplio, con exactitud de $\pm 0,2\text{ C}^\circ$ o mejor.
5.5	<b>Presión no invasiva:</b>
5.5.1	Despliegue numérico de presión no invasiva (sistólica, diastólica y media).
5.5.2	Modos para la toma de presión: manual y automática a diferentes intervalos de tiempo, de como mínimo 1, 2, 2.5, 5,10,15, 30, 60, 120, 240 y 480 minutos.
5.5.3	Rango de medición de presión: 10 a 250 mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 5\text{ mmHg}$ o mejor.
5.5.4	Limitador de seguridad para la presión y el tiempo de insuflado, adecuado al rango de pacientes, adulto, pediátrico, neonatal.
5.5.5	Método de medición: Oscilométrico, utilizando deflación gradual y lineal.
5.5.6	Posibilidad de medición de presion arterial durante el inflado

5.6	<b>Presión invasiva:</b>
5.6.1	Al menos dos canales.
5.6.2	Etiquetado del sitio de medición de al menos P1, P2, P3, ART, ART2, RAD, DORS, AO, FEM, UA, UV, PAP, CVP, RAP, RVP, LAP, LVP, ICP, ICP2, ICP3.
5.6.3	Medición de variación de presión sistólica (VPS), variación de presión de pulso (VPP), presión de perfusión cerebral (PPC), medición de la presión venosa central al final de la expiración (PVC-ET).
5.6.4	Rango de medición de presión:
	De -30 a 320mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 4$ mmHg o $\pm 4$ % el valor que sea mayor
5.7	<b>EEG:</b>
5.7.1	Cantidad de canales: 8 como mínimo.
5.7.2	Verificación automática de impedancia y reconocimiento de conjuntos de cables
5.7.3	Posibilidad de mediciones de referencia o bipolares
5.7.4	Frecuencia de muestreo 100 Hz por canal
	Rango $\pm 400$ $\mu$ V
	Rango de frecuencia de 0,5 a 30 Hz
	Resolución 60 nV
	Impedancia de entrada $> 8$ M $\Omega$ a 10 Hz
	Nivel de ruido $< 0.5$ $\mu$ V rms de 0,5 Hz a 30 Hz
	CMRR $> 100$ dB a 50 Hz
5.8	<b>Capnografía:</b>
5.8.1	Grafica de onda y despliegue del valor numérico medido en pantalla. Posibilidad de monitoreo en pacientes adultos / pediátricos intubados y no intubados.
5.8.2	Rango: 0 a 99 mmHg ó más amplio.
5.8.3	Selección de Alarma para límite superior e inferior del CO2 espiratorio (ETCO2).
6	<b>Alarmas</b>
6.1	Alarmas audibles y visibles, priorizadas en al menos tres niveles con función que permita revisar y modificar los límites superior e inferior de los siguientes parámetros:
6.2	Saturación de oxígeno.
6.3	Frecuencia cardíaca.
6.4	Presión arterial no invasiva (sistólica, diastólica, media).

6.5	Temperatura.
6.6	Frecuencia respiratoria.
6.7	CO2.
6.8	Presión invasiva.
6.9	Alarma de apnea.
6.10	Alarma de arritmia.
6.11	Alarmas del sistema que indique el estado de funcionamiento del monitor.
6.12	Con silenciador temporal de alarmas.
7	<b>Accesorios por cada equipo</b>
7.1	01 (uno) módulos de EEG de 8 canales por cada 8 equipos provistos, con tres juegos de electrodos de ocho unidades, una para cada canal.
7.2	Un cable troncal, Tres sensores neonatales, todos reusables, para oximetría de pulso.
7.3	Dos sensores reusables de temperatura (de piel o superficie).
7.4	Tres brazales neonatales reusables para medición de la presión no invasiva.
	1 (una) manguera con conector para los brazaletes
7.5	Cable troncal y un cable de paciente para ECG de tres puntas.
7.6	Un cable de paciente para ECG de 05 puntas o más para despliegue simultáneo de 7 derivaciones o más para calidad diagnóstica.
7.7	Dos cables troncales para medición de Presión Invasiva, con 5 (cinco) domos desechables o 5 (cinco) kits de transductor desechable.
7.8	Cualquier otro accesorio necesario para el correcto y completo funcionamiento del equipo.
7.9	02 (dos) módulos o sensores de CO2 para pacientes intubados y no intubados por cada 8 equipos provistos. Incluir 01(un) cable interfaz de CO2 en caso de ser necesario por cada módulo o sensor.
7.10	Treinta (30) adaptadores de vía aérea para pacientes intubados neonatales por cada módulo o sensor, en caso de ser necesario, cincuenta (50) trampas de agua para módulo de Capnografía y cien (100) líneas de muestreo por cada módulo o sensor.
8	<b>Garantía del Equipo</b>
8.1	Garantía escrita de 2 años como mínimo con servicio técnico ante cualquier falla incluyendo los repuestos y/o materiales necesarios a partir de la instalación y funcionamiento en la institución.
8.2	Manual de operación y servicio técnico en español. Se aceptarán en inglés si dichos manuales son originales y sin alteraciones. Además, al mismo se deberá acompañar la Traducción de los Manuales de uso y de servicio técnico realizado por un Traductor



8.3	Garantizar la provisión de repuestos y accesorios por lo menos 5 años después de la adquisición del equipo
	Instalación del equipo y soporte en la institución designada, capacitación de uso y de servicio técnico (detección de fallas)
<b>ÍTEM 04 - MONITOR MULTIPARAMETRICO</b>	
Especificaciones Técnicas	
DESCRIPCION GENERAL	Monitor Multiparamétrico con accesorios para pacientes adultos, pediátricos y neonatales.
	Pantalla Color LCD TFT de 12 pulgadas color o mas, resolución de 800 x 600 pixeles.
	Formas de onda: 8 (ocho) ondas gráficas de signos vitales y valores numéricos correspondientes.
	Software para OxyCardioRespirograma
	Cálculos hemodinámicos
	Cálculo de drogas
	Con hardware para conexión en red y a central de monitoreo.
	La red deberá contar con protocolo TCP/IP a través de puerto RJ-45
	Almacenamiento de datos: 1200 hs. de tendencias gráficas, 600 mediciones de PNI, hasta 120 minutos de ECG, todos como mínimo.
	Los datos de paciente deberán poder transportarse en un dispositivo de almacenamiento genérico en formato HL7, para relevar datos de pacientes sin estar conectados a una central
	Salida para llamada a enfermera
	Batería incorporada de 2 horas de duración o más, para su utilización en transporte intrahospitalario
	Alimentación eléctrica: de 100 a 240 VAC
	Visualización de parámetros con cuadro de tendencias dinámicas simultáneamente.
	Posibilidad de visualización de tiras de ECG en formato Full Disclosure y zoom sobre zona de interés
	Opción de visualizar los parámetros en Números Grandes
	Deberá contar con manija para transporte integrada al monitor.
	ECG:
	Con cable ECG de 3 o 5 latiguillos
	Análisis de segmento ST en al menos 4 canales.
	Deberá tener como mínimo 13 tipos de arritmias
	Detección de pulsos de marcapasos

PARAMETROS  
INCORPORADOS

Protección contra interferencia de defibriladores y electrobisturi
Visualización simultanea de 7 formas de onda de ECG.
Análisis de la variación de la frecuencia cardíaca con gráfico de tortas y tendencia.
<b>Respiración:</b>
Frecuencia respiratoria:
Adultos/pediátrico: de 0 a 120 rpm
<b>Neonatal: de 0 a 170 rpm</b>
Despliegue de onda de respiración
Indicación de frecuencia respiratoria
<b>SpO2:</b>
Con tecnología para supresión de artefactos y baja perfusión (Massimo, Philips o similar) con estudios clínicos publicados que sustenten el uso de dicha tecnología.
Despliegue de onda plestimográfica e índice de perfusión.
Indicación de Saturación de Oxígeno de 0 a 100%
Resolución: 1 %
Frecuencia de pulso de 30 a 300 lpm
<b>Presión No Invasiva:</b>
Inflado y desinflado automático del maguito de presión
Configuración de intervalos de tiempo para mediciones automáticas
Despliegue en pantalla de presión sistólica y diastólica
Tiempo de inflado del manguito:
Para manguito de adulto normal: Inferior a 10 segundos
Para manguito neonatal: Inferior a 2 segundos
Repetición del modo automático: 1 - 10, 15, 30, 45, 60, 90, 120, 180, 240 y 480 minutos
Incorporar análisis ABPM: análisis dinámico y reporte estadístico de las mediciones de NIBP
<b>Presión Invasiva (2 canales):</b>
Despliegue en pantalla de presión Sistólica, Diastólica y media
Rango de medición: de -50 a 400 mmHg

	Temperatura:
	Medición de temperatura por dos canales
	Rango de medición de: 0 a 50 °C
	Medición de la diferencia de temperatura de los canales.
ALARMAS	Alarmas sonoras luminosas
	Distintos tonos de alarma según la gravedad de la misma
	Mensaje de alarma en la pantalla con codificación de color según la gravedad
	Valor numérico de la medición de alarmas con parpadeo en la pantalla
	Dos niveles de alarma y alarmas técnicas
	Configuración de límites de alarmas
	Almacenamiento de 200 sucesos de alarmas
ACCESORIOS	Cable interfase para ECG con cable paciente de 3 latiguillos - Cantidad: 1 (uno) por cada equipo.
	Sensor SpO2 reutilizable para pacientes adultos/pediátricos - Cantidad: 2 (dos) por cada equipo y para pacientes neonatales/infantiles - Cantidad: 2 (dos) por cada equipo, todos del tipo envolvente, de silicona suave.
	Manguera de conexión para presión no invasiva - Cantidad: 1 (uno) por cada equipo.
	Brazalete para presión no invasiva, uno de tamaño adulto, pediátrico y neonatal, Cantidad: 2 (dos) de cada tamaño por cada equipo.
	Cable interfase para presión invasiva - Cantidad (uno) por cada equipo.
	Sensor de temperatura cutánea - Cantidad: 2 (dos) por cada equipo.
	Soporte de pared - Cantidad: 1 (uno) por cada equipo.
GARANTÍA	El monitor debe contar con dos años de garantía contra todo desperfecto de fábrica, con repuestos incluidos
	Instalacion del equipo y soporte en la institucion designada, capacitacion de uso y de servicio tecnico (deteccion de fallas)

El propósito de la Especificaciones Técnicas (EETT), es el de definir las características técnicas de los bienes que la convocante requiere. La convocante preparará las EETT detalladas teniendo en cuenta que:

- Las EETT constituyen los puntos de referencia contra los cuales la convocante podrá verificar el cumplimiento técnico de las ofertas y posteriormente evaluarlas. Por lo tanto, unas EETT bien definidas facilitarán a los oferentes la preparación de ofertas que se ajusten a los documentos de licitación, y a la convocante el examen, evaluación y comparación de las ofertas.
- En las EETT se deberá estipular que todos los bienes o materiales que se incorporen en los bienes deberán ser nuevos, sin uso y del modelo más reciente o actual, y que contendrán todos los perfeccionamientos recientes en materia de diseño y materiales, a menos que en el contrato se disponga otra cosa.

- En las EETT se utilizarán las mejores prácticas. Ejemplos de especificaciones de adquisiciones similares satisfactorias en el mismo sector podrán proporcionar bases concretas para redactar las EETT.
  - Las EETT deberán ser lo suficientemente amplias para evitar restricciones relativas a manufactura, materiales, y equipo generalmente utilizados en la fabricación de bienes similares.
  - Las normas de calidad del equipo, materiales y manufactura especificadas en los Documentos de Licitación no deberán ser restrictivas. Siempre que sea posible deberán especificarse normas de calidad internacionales . Se deberán evitar referencias a marcas, números de catálogos u otros detalles que limiten los materiales o artículos a un fabricante en particular. Cuando sean inevitables dichas descripciones, siempre deberá estar seguida de expresiones tales como “o sustancialmente equivalente” u “o por lo menos equivalente”. Cuando en las ET se haga referencia a otras normas o códigos de práctica particulares, éstos solo serán aceptables si a continuación de los mismos se agrega un enunciado indicando otras normas emitidas por autoridades reconocidas que aseguren que la calidad sea por lo menos sustancialmente igual.
  - Asimismo, respecto de los tipos conocidos de materiales, artefactos o equipos, cuando únicamente puedan ser caracterizados total o parcialmente mediante nomenclatura, simbología, signos distintivos no universales o marcas, únicamente se hará a manera de referencia, procurando que la alusión se adecue a estándares internacionales comúnmente aceptados.
  - Las EETT deberán describir detalladamente los siguientes requisitos con respecto a por lo menos lo siguiente:
    - (a) Normas de calidad de los materiales y manufactura para la producción y fabricación de los bienes.
    - (b) Lista detallada de las pruebas requeridas (tipo y número).
    - (c) Otro trabajo adicional y/o servicios requeridos para lograr la entrega o el cumplimiento total.
    - (d) Actividades detalladas que deberá cumplir el proveedor, y consiguiente participación de la convocante.
    - (e) Lista detallada de avales de funcionamiento cubiertas por la garantía, y las especificaciones de las multas aplicables en caso de que dichos avales no se cumplan.
  - Las EETT deberán especificar todas las características y requisitos técnicos esenciales y de funcionamiento, incluyendo los valores máximos o mínimos aceptables o garantizados, según corresponda. Cuando sea necesario, la convocante deberá incluir un formulario específico adicional de oferta (como un Anexo al Formulario de Presentación de la Oferta), donde el oferente proporcionará la información detallada de dichas características técnicas o de funcionamiento con relación a los valores aceptables o garantizados.
- Cuando la convocante requiera que el oferente proporcione en su oferta una parte de o todas las Especificaciones Técnicas, cronogramas técnicos, u otra información técnica, la convocante deberá especificar detalladamente la naturaleza y alcance de la información requerida y la forma en que deberá ser presentada por el oferente en su oferta.
- Si se debe proporcionar un resumen de las EETT, la convocante deberá insertar la información en la tabla siguiente. El oferente preparará un cuadro similar para documentar el cumplimiento con los requerimientos.

## Detalle de los bienes y/o servicios

Los bienes y/o servicios deberán cumplir con las siguientes especificaciones técnicas y normas:

<i>Ítem</i>	<i>Equipos</i>	<i>Cantidad</i>
1	Monitores Multiparamétricos de Alta Complejidad para Adultos	82
2	Monitores Multiparamétricos de Alta Complejidad para Pediatría	48
3	Monitores Multiparamétricos de Alta Complejidad para Neonato	48

4	Monitores Multiparamétricos de Mediana Complejidad para Urgencias	48
---	---	----

<b>ÍTEM 01 -MONITORES MULTIPARAMETRICOS PARA LOS SERVICIOS DE TERAPIA DE ADULTOS</b>	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	
1	<b>DATOS GENERALES</b>
1.1	Descripción: Dispositivo biomédico diseñado para medir, registrar y desplegar signos vitales de pacientes
2	<b>DATOS PROVEIDOS POR EL OFERENTE</b>
2.1	Marca:
2.2	Modelo
2.3	Origen:
2.4	Dirección Web del fabricante:
	<b>CRITERIOS DE EVALUACION</b>
3	Normativas Cumple Parámetros Folio
3.1	Normas de Calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar marca y modelo ofertado
3.2	Normas de calidad generales: ISO 13485. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar el fabricante y la marca de lo ofertado
4	<b>4 Características</b>
4.1	Monitor modular
4.2	Pantalla de 15 pulgadas como mínimo
4.3	Pantalla a colores mediante tecnología LCD/TFT de alta resolución
4.4	Manipuleo y control directamente por pantalla táctil
4.5	Conectividad a la red de monitoreo (conexión con cables y/o sin cables)
4.6	Salida analógica de ECG o sincronía para desfibrilación
4.7	Despliegue de al menos 10 curvas fisiológicas simultáneamente
4.8	Tendencias gráficas y numéricas de 165 horas como mínimo de todos los parámetros, seleccionables por el usuario y análisis de curvas en alta resolución con valores numéricos
4.9	Capacidad de almacenamiento de al menos 125 grupos de eventos
4.10	Diseñado para pacientes adultos

4.11	Interfaz, menú y mensajes en español
4.12	Sistema para fijación a pared de cada monitor (opcional)
4.13	Función o perfil de cálculo hemodinámicos
4.14	Posibilidad de medición de Gasto Cardíaco continuo por software no invasivo
4.15	Función o perfil de cálculos de ventilación o pulmonares y de oxigenación
4.16	Capacidad de visualización vía remota de curvas y tendencias desde cualquier dispositivo dentro y fuera de la unidad médica
4.17	Posibilidad de conexión a sistema de monitorización central a través de redes con cable o inalámbrica
4.18	Alimentación eléctrica: 220V CA +/- 10% / 50 Hz, con cable de alimentación tipo F Schuko de al menos 2 metros de longitud (no se aceptarán adaptadores). Con batería de al menos 2 horas de autonomía.
4.19	Los monitores debe contar con espacio (rack o conexiones, de acuerdo a la tecnología del fabricante) para agregar posteriormente otros módulos de parámetros sin necesidad de hacer ningún cambio en el hardware ni el software.
5	<b>Monitorización en pantalla</b>
5.1	ECG
5.1.1	Despliegue simultáneo de al menos 3 curvas
5.1.2	Posibilidad de despliegue simultáneo de hasta 7 derivaciones o más
5.1.3	Monitoreo y despliegue del segmento ST en todas las derivaciones monitorizadas
5.1.4	Detección de por lo menos 16 arritmias
5.1.5	Despliegue numérico de frecuencia cardíaca
5.1.6	Protección contra descarga de desfibrilador
5.1.7	Función de detección de marcapasos
5.1.8	Unidad de protección de electrocauterización en modo corte (hasta 300W) y modo coagulación (hasta 100W) con alteraciones en la medición del pulso de no más del 10%
5.1.9	Configuración de valores de ganancia de forma manual o automática. Para los valores manuales, con los siguientes valores como mínimo: 1,25 (x0,125), 2,5 (x0,25), 5 (x0,5), 10 (x1), 20 (x2), 40 (x4) mm/mV.
5.1.10	Relación de rechazo en modo común (CMRR) de al menos de 85 dB (diagnóstico), al menos de 102 dB (monitorización) y al menos de 102 dB (cirugía).
5.1.11	Impedancia de entrada de al menos 5 M $\Omega$
5.1.12	Potencial de compensación del electrodo (offset) de al menos $\pm$ 500 mV
5.1.13	Corriente de fuga hacia el paciente de 10 $\mu$ A o menor

5.1.14	Ruido del sistema estándar de 30 $\mu$ V pico a pico o menor
5.1.15	Filtro para alimentación de entrada para todos los modos en que sea utilizado el monitor (monitorización, cirugía o diagnóstico)
5.1.16	Indicador de separación del electrodo
5.1.17	Posibilidad de obtener diferentes velocidades de barrido, como mínimo: 12,5 mm/s - 25 mm/s y 50 mm/s
5.1.18	Ancho de banda para el modo monitor de 0,5 Hz o menor hasta 40 Hz o mayor
5.2	<b>SPO2:</b>
5.2.1	Curva de pletismografía
5.2.2	Despliegue numérico de saturación de oxígeno e índice de perfusión
5.2.3	Medición del Índice de Perfusión
5.2.4	Capacidad de detección a baja perfusión y movimiento del paciente
5.2.5	Rango de medición de saturación de oxígeno: 1 a 100%. SpO2 entre 70% y 100% con exactitud de +/- 2% o mejor,
5.2.6	Rango de medición de frecuencia cardíaca: - De 30 o menos a 240 lpm más lpm
5.2.7	Posibilidad de la utilización de sensores de SPO2 de Masimo y Nellcor 27/50
5.3	<b>Respiración</b>
5.3.1	Curva de respiración
5.3.2	Despliegue numérico de frecuencia respiratoria
5.3.3	Canales seleccionables R-F- y R-L
5.3.4	Rango de impedancia de 500 $\Omega$ o menor a 2000 $\Omega$ o mayor
5.3.5	Rango de medición de 0 a 150 resp / min
5.3.6	Resolución de medición de al menos 1 rpm con una exactitud de al menos $\pm 2$ rpm
5.3.7	Tiempo de recuperación de lectura de 10 seg o mejor luego de una desfibrilación
5.3.8	Velocidad de barrido de 6,25 - 12,5 - 25 mm/s o mejor
5.4	<b>Temperatura</b>
5.4.1	Despliegue numérico de al menos dos temperaturas
5.4.2	Canales disponibles para lectura de temperatura de al menos 8
5.4.3	Medición de la diferencia de temperatura

5.4.4	Rango de medición: 0 a 50 C° o mayor, con exactitud de $\pm 0,1$ C° o mejor
5.4.5	Actualización de lectura de valores cada 1 s o menos
5.5	Presión no invasiva
5.5.1	Despliegue numérico de presión no invasiva (sistólica, diastólica y media)
5.5.2	Modos para la toma de presión: manual y automática a diferentes intervalos de tiempo, de como mínimo 1,2,1,5,5,10,15,30,60,120,240,y 480 minutos
5.5.3	Rango de medición de presión: 10 a 250 mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 5$ mmHg o mejor.
5.5.4	Limitador de seguridad para la presión y el tiempo de insuflado, adecuado al rango de pacientes, adulto, pediátrico, neonatal.
5.5.5	Método de medición: Oscilométrico, utilizando deflación gradual y lineal
5.6	Presión invasiva
5.6.1	Al menos 8 (ocho) canales
5.6.2	Sensibilidad mínima del transductor de $5\mu V/V/mmHg$ con una exactitud de al menos $\pm 2\%$
5.6.3	Impedancia del transductor mínima de $300\Omega$ o menor a $3000\Omega$ o mayor
5.6.4	Rango de medición de presión dinámica de -50 mmHg o mayor a 300 mmHg o mayor, con exactitud de $\pm 4$ mmHg o $\pm 4\%$ del valor leído, el valor mayor que ocurra primero (incluido el transductor)
5.6.5	Resolución de al menos 1 mmHg
5.6.6	Posibilidad de seleccionar unidades de medida diferentes (mmHg, kPa, cmH <sub>2</sub> O)
5.6.7	Etiquetado del sitio de medición de al menos ART, PA, CVP, RAP, LAP, ICP
5.6.8	Posibilidad de calibración a presión cero
5.6.9	Tiempo de recuperación de lectura de 5 seg o menor luego de una desfibrilación
5.7	<b>Medición de CO<sub>2</sub></b>
5.7.1	Método de medición: lectura del espectro infrarrojo
5.7.2	Rango de medición de concentración de 0 a 12% o mayor (0 a 99 mmHg o mayor)
5.7.3	Resolución de 1 mmHg
5.7.4	Exactitud de al menos $\pm 0,3\%$ ( $\pm 2$ mmHg) para el rango de lectura por debajo del 5%. Para el rango de lectura de 5% y superior de $\pm 10\%$ o menor
5.7.5	Rango de medición para realizar esta lectura de 0 a 150 rpm
5.7.6	Función de calibración de compensación, automático-manual y ganancia



6	<b>6 Alarmas</b>
6.1	Alarmas audibles y visibles, priorizadas en al menos tres niveles con función que permita revisar y modificar los límites superior e inferior de los siguientes parámetros
6.2	Saturación de oxígeno
6.3	Frecuencia cardíaca
6.4	Presión arterial no invasiva (sistólica, diastólica, media)
6.5	Temperatura
6.6	Frecuencia respiratoria
6.7	CO2
6.8	Presión invasiva
6.9	Alarma de apnea
6.10	Alarma de arritmia
6.11	Alarmas del sistema que indique el estado de funcionamiento del monitor
6.12	Con silenciador temporal de alarmas
7	<b>7 Accesorios por cada equipo</b>
7.1	03 (tres) módulos de EEG de 8 canales por la totalidad de equipos con tres juegos de electrodos de ocho unidades una para cada canal
7.2	02 (dos) cables troncales y 02 (dos) sensores adulto, todos reusables, para oximetría de pulso
7.3	Dos sensores reusables de temperatura (de piel o superficie)
7.4	03 (tres) brazaletes adulto reusables para medición de la presión no invasiva. 1 (una) manguera con conector para los brazaletes)
7.5	Cable troncal y un cable de paciente para ECG de tres puntas
7.6	Un cable de paciente para ECG de 05 puntas o más para despliegue simultáneo de 7 derivaciones o más para calidad diagnóstica
7.7	Dos cables troncales para medición de Presión Invasiva, con 5 (cinco) domos desechables o 5 (cinco) kits de transductor desechable
7.8	Cualquier otro accesorio necesario para el correcto y completo funcionamiento del equipo
8	<b>Garantía del Equipo</b>
8.1	Garantía de 1 (un) año como mínimo con provisión de asistencia técnica ante cualquier falla o desperfecto de fábrica incluyendo los repuestos y/o materiales necesarios a partir de la instalación y funcionamiento en la institución

8.2	Manual de operación y servicio técnico en español. Se aceptarán en inglés si dichos manuales son originales y sin alteraciones. Además, al mismo se deberá acompañar la Traducción de los Manuales de uso y de servicio técnico realizado por un Traductor conforme se indica en los Datos de la Licitación
8.3	Garantizar la provisión de repuestos y accesorios por lo menos 5 años después de la adquisición del equipo.
8.4	Instalación del equipo y soporte en la institución designada, capacitación de uso de servicio técnico (detección de fallas)
<b>ÍTEM 02 - MONITORES MULTIPARAMETRICOS PARA LOS SERVICIOS DE TERAPIA INTENSIVA PEDIATRICA.</b>	
Especificaciones Técnicas	
1	<b>Datos Generales</b>
1.1	Descripción: Dispositivo biomédico diseñado para medir, registrar y desplegar signos vitales de pacientes.
2	<b>Datos proveídos por el oferente</b>
2.1	Marca:
2.2	Modelo:
2.3	Origen:
2.4	Dirección Web del fabricante:
3	<b>Normativas</b>
3.1	Normas de Calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar marca y modelo ofertado.
3.2	Normas de calidad generales: ISO 13485. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado, debidamente legalizado e indicar el fabricante y la marca de lo ofertado.
4	<b>Características</b>
4.1	Monitor modular.
4.2	Pantalla de 15 pulgadas como mínimo.
4.3	Pantalla a colores mediante tecnología LCD/TFT de alta resolución
4.4	Manipuleo y control directamente por pantalla táctil.
4.5	Conectividad a la red de monitoreo. (conexión con cables y/o sin cables)
4.6	Salida analógica de ECG o sincronía para desfibrilación.
4.7	Despliegue de al menos 15 curvas fisiológicas simultáneamente.
4.8	Tendencias gráficas y numéricas de 72 horas como mínimo de todos los parámetros, seleccionables por el usuario y análisis de curvas en alta resolución con valores numéricos.

4.9	Capacidad de almacenamiento de al menos 72 horas de registro de eventos
4.10	Diseñado para pacientes adultos, pediátricos y neonatales.
4.11	Interfaz, menú y mensajes en español.
4.12	Sistema para fijación a pared de cada monitor.
4.13	Función o perfil de cálculos hemodinámicos.
4.14	Posibilidad de medición de Gasto Cardíaco continuo por software no invasivo
4.15	Función o perfil de cálculos de ventilación o pulmonares y de oxigenación.
4.16	Capacidad de visualización vía remota de curvas y tendencias desde cualquier dispositivo dentro y fuera de la Unidad Médica.
4.17	Interfase con el sistema de información hospitalaria mediante protocolo HL7.
4.18	Alimentación eléctrica: 220V CA $\pm 10\%$ / 50Hz, con cable de alimentación de acuerdo a la norma CEE 7/4 tipo F (Schuko) de al menos 2 metros de longitud (no se aceptarán adaptadores). Con batería de al menos 1 hora de autonomía.
4.19	Los monitores deben contar con espacio (rack o conexiones, de acuerdo a la tecnología del fabricante) para agregar posteriormente otros módulos de parámetros sin necesidad de hacer ningún cambio en el hardware ni el software.
5	<b>Monitorización en pantalla de:</b>
5.1	<b>ECG:</b>
5.1.1	Despliegue simultáneo de al menos 3 curvas.
5.1.2	Posibilidad de despliegue simultáneo de hasta 7 derivaciones o mas.
5.1.3	Monitoreo y despliegue del segmento ST en todas las derivaciones monitorizadas.
5.1.4	Detección de por lo menos 20 arritmias.
5.1.5	Despliegue numérico de frecuencia cardíaca.
5.1.6	Protección contra descarga de desfibrilador.
5.1.7	Detección de marcapasos.
5.1.8	Rango de conteo de VPC de 0 a 99 VPCs/min
5.2	<b>SPO2:</b>
5.2.1	Curva de pletismografía.
5.2.2	Despliegue numérico de saturación de oxígeno e índice de perfusión.
5.2.3	Medición del Índice de Perfusión

5.2.4	Capacidad de detección a baja perfusión y movimiento del paciente.
5.2.5	Rango de medición de saturación de oxígeno: 1 a 100%. SpO2 entre 70% y 100% con exactitud de $\pm 2\%$ o mejor
5.2.6	"Rango de medición de frecuencia cardíaca:
	- De 30 o menos a 240 lpm o mas lpm.
5.2.7	Posibilidad de la utilizacion de sesonser de SPO2 de Masimo y Nellcor
5.3	<b>Respiración:</b>
5.3.1	Curva de respiración.
5.3.2	Despliegue numérico de frecuencia respiratoria.
5.3.3	Canales seleccionables R-F y R-L
5.3.4	Rango de impedancia de $220\Omega$ a $4\text{ K}\Omega$ o mejor
5.3.5	Rango de medición de 0 a 150 resp/min
5.3.6	Tiempo de recuperación de lectura de 10 seg o mejor luego de una desfibrilación
5.4	<b>Temperatura:</b>
5.4.1	Despliegue numérico de al menos dos temperaturas.
5.4.2	Medición de la diferencia de temperatura.
5.4.3	Rango de medición: 0 a $45\text{ C}^\circ$ o rango más amplio, con exactitud de $\pm 0,2\text{ C}^\circ$ o mejor.
5.5	<b>Presión no invasiva:</b>
5.5.1	Despliegue numérico de presión no invasiva (sistólica, diastólica y media).
5.5.2	Modos para la toma de presión: manual y automática a diferentes intervalos de tiempo, de como mínimo 1, 2, 2.5, 5,10,15, 30, 60, 120, 240 y 480 minutos.
5.5.3	Rango de medición de presión: 10 a 250 mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 5\text{ mmHg}$ o mejor.
5.5.4	Limitador de seguridad para la presión y el tiempo de insuflado, adecuado al rango de pacientes, adulto, pediátrico, neonatal.
5.5.5	Método de medición: Oscilométrico, utilizando deflación gradual y lineal.
5.5.6	Posibilidad de medición de presion arterial durante el inflado
5.6	<b>Presión invasiva:</b>
5.6.1	Al menos dos canales.

5.6.2	Etiquetado del sitio de medición de al menos P1, P2, P3, ART, ART2, RAD, DORS, AO, FEM, UA, UV, PAP, CVP, RAP, RVP, LAP, LVP, ICP, ICP2, ICP3.
5.6.3	Medición de variación de presión sistólica (VPS), variación de presión de pulso (VPP), presión de perfusión cerebral (PPC), medición de la presión venosa central al final de la expiración (PVC-ET).
5.6.4	Rango de medición de presión:
	De -30 a 320mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 4$ mmHg o $\pm 4$ % el valor que sea mayor
5.7	<b>EEG:</b>
5.7.1	Cantidad de canales: 8 como mínimo.
5.7.2	Verificación automática de impedancia y reconocimiento de conjuntos de cables
5.7.3	Posibilidad de mediciones de referencia o bipolares
5.7.4	Frecuencia de muestreo 100 Hz por canal
	Rango $\pm 400$ $\mu$ V
	Rango de frecuencia de 0,5 a 30 Hz
	Resolución 60 nV
	Impedancia de entrada $> 8$ M $\Omega$ a 10 Hz
	Nivel de ruido $< 0.5$ $\mu$ V rms de 0,5 Hz a 30 Hz
	CMRR $> 100$ dB a 50 Hz
5.8	<b>Capnografía:</b>
5.8.1	Grafica de onda y despliegue del valor numérico medido en pantalla. Posibilidad de monitoreo en pacientes adultos / pediátricos intubados y no intubados.
5.8.2	Rango: 0 a 99 mmHg ó más amplio.
5.8.3	Selección de Alarma para límite superior e inferior del CO2 espiratorio (ETCO2).
6	<b>Alarmas</b>
6.1	Alarmas audibles y visibles, priorizadas en al menos tres niveles con función que permita revisar y modificar los límites superior e inferior de los siguientes parámetros:
6.2	Saturación de oxígeno.
6.3	Frecuencia cardíaca.
6.4	Presión arterial no invasiva (sistólica, diastólica, media).
6.5	Temperatura.
6.6	Frecuencia respiratoria.

6.7	CO2.
6.8	Presión invasiva.
6.9	Alarma de apnea.
6.10	Alarma de arritmia.
6.11	Alarmas del sistema que indique el estado de funcionamiento del monitor.
6.12	Con silenciador temporal de alarmas.
7	<b>Accesorios por cada equipo</b>
7.1	01 (uno) módulos de EEG de 8 canales por cada 8 equipos provistos, con tres juegos de electrodos de ocho unidades, una para cada canal.
7.2	Un cable troncal, tres sensores pediátricos, todos reusables, para oximetría de pulso.
7.3	Dos sensores reusables de temperatura (de piel o superficie).
7.4	Tres brazales pediátricos reusables para medición de la presión no invasiva.
	1 (una) manguera con conector para los brazaletes
7.5	Cable troncal y un cable de paciente para ECG de tres puntas.
7.6	Un cable de paciente para ECG de 05 puntas o más para despliegue simultáneo de 7 derivaciones o más para calidad diagnóstica.
7.7	Dos cables troncales para medición de Presión Invasiva, con 5 (cinco) domos desechables o 5 (cinco) kits de transductor desechable.
7.8	Cualquier otro accesorio necesario para el correcto y completo funcionamiento del equipo.
7.9	02 (dos) módulos o sensores de CO2 para pacientes intubados y no intubados por cada 8 equipos provistos. Incluir 01(un) cable interfaz de CO2 en caso de ser necesario por cada módulo o sensor.
7.10	Treinta (30) adaptadores de vía aérea para pacientes intubados adultos/ pediátricos por cada módulo o sensor, en caso de ser necesario, cincuenta (50) trampas de agua para módulo de Capnografía y cien (100) líneas de muestreo por cada módulo o sensor.
8	<b>Garantía del Equipo</b>
8.1	Garantía escrita de 2 años como mínimo con servicio técnico ante cualquier falla incluyendo los repuestos y/o materiales necesarios a partir de la instalación y funcionamiento en la institución.
8.2	Manual de operación y servicio técnico en español. Se aceptarán en inglés si dichos manuales son originales y sin alteraciones. Además, al mismo se deberá acompañar la Traducción de los Manuales de uso y de servicio técnico realizado por un Traductor
8.3	Garantizar la provisión de repuestos y accesorios por lo menos 5 años después de la adquisición del equipo
	Instalación del equipo y soporte en la institución designada, capacitación de uso y de servicio técnico (detección de fallas)

<b>ÍTEM 03 - MONITORES MULTIPARAMETRICOS PARA LOS SERVICIOS DE TERAPIA INTENSIVA NEONATAL</b>	
Especificaciones Técnicas	
1	<b>Datos Generales</b>
1.1	Descripción: Dispositivo biomédico diseñado para medir, registrar y desplegar signos vitales de pacientes.
2	<b>Datos proveídos por el oferente</b>
2.1	Marca:
2.2	Modelo:
2.3	Origen:
2.4	Dirección Web del fabricante:
3	<b>Normativas</b>
3.1	Normas de Calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado debidamente legalizado e indicar marca y modelo ofertado.
3.2	Normas de calidad generales: ISO 13485. Dicho documento debe estar vigente, apostillado o consularizado, debidamente legalizado e indicar el fabricante y la marca de lo ofertado.
4	<b>Características</b>
4.1	Monitor modular.
4.2	Pantalla de 15 pulgadas como mínimo.
4.3	Pantalla a colores mediante tecnología LCD/TFT de alta resolución
4.4	Manipuleo y control directamente por pantalla táctil.
4.5	Conectividad a la red de monitoreo. (conexión con cables y/o sin cables)
4.6	Salida analógica de ECG o sincronía para desfibrilación.
4.7	Despliegue de al menos 15 curvas fisiológicas simultáneamente.
4.8	Tendencias gráficas y numéricas de 72 horas como mínimo de todos los parámetros, seleccionables por el usuario y análisis de curvas en alta resolución con valores numéricos.
4.9	Capacidad de almacenamiento de al menos 72 horas de registro de eventos
4.10	Diseñado para pacientes adultos, pediátricos y neonatales.
4.11	Interfaz, menú y mensajes en español.
4.12	Sistema para fijación a pared de cada monitor.

4.13	Función o perfil de cálculos hemodinámicos.
4.14	Posibilidad de medición de Gasto Cardíaco continuo por software no invasivo
4.15	Función o perfil de cálculos de ventilación o pulmonares y de oxigenación.
4.16	Capacidad de visualización vía remota de curvas y tendencias desde cualquier dispositivo dentro y fuera de la Unidad Médica.
4.17	Interfase con el sistema de información hospitalaria mediante protocolo HL7.
4.18	Alimentación eléctrica: 220V CA $\pm 10\%$ / 50Hz, con cable de alimentación de acuerdo a la norma CEE 7/4 tipo F (Schuko) de al menos 2 metros de longitud (no se aceptarán adaptadores). Con batería de al menos 1 hora de autonomía.
4.19	Los monitores deben contar con espacio (rack o conexiones, de acuerdo a la tecnología del fabricante) para agregar posteriormente otros módulos de parámetros sin necesidad de hacer ningún cambio en el hardware ni el software.
5	<b>Monitorización en pantalla de:</b>
5.1	<b>ECG:</b>
5.1.1	Despliegue simultáneo de al menos 3 curvas.
5.1.2	Posibilidad de despliegue simultáneo de hasta 7 derivaciones o mas.
5.1.3	Monitoreo y despliegue del segmento ST en todas las derivaciones monitorizadas.
5.1.4	Detección de por lo menos 20 arritmias.
5.1.5	Despliegue numérico de frecuencia cardíaca.
5.1.6	Protección contra descarga de desfibrilador.
5.1.7	Detección de marcapasos.
5.1.8	Rango de conteo de VPC de 0 a 99 VPCs/min
5.2	<b>SPO2:</b>
5.2.1	Curva de pletismografía.
5.2.2	Despliegue numérico de saturación de oxígeno e índice de perfusión.
5.2.3	Medición del Índice de Perfusión
5.2.4	Capacidad de detección a baja perfusión y movimiento del paciente.
5.2.5	Rango de medición de saturación de oxígeno: 1 a 100%. SpO2 entre 70% y 100% con exactitud de $\pm 2\%$ o mejor
5.2.6	"Rango de medición de frecuencia cardíaca:
	- De 30 o menos a 240 lpm o mas lpm.



5.2.7	Posibilidad de la utilización de sensores de SPO2 de Masimo y Nellcor
5.3	<b>Respiración:</b>
5.3.1	Curva de respiración.
5.3.2	Despliegue numérico de frecuencia respiratoria.
5.3.3	Canales seleccionables R-F y R-L
5.3.4	Rango de impedancia de $220\Omega$ a $4\text{ K}\Omega$ o mejor
5.3.5	Rango de medición de 0 a 150 resp/min
5.3.6	Tiempo de recuperación de lectura de 10 seg o mejor luego de una desfibrilación
5.4	<b>Temperatura:</b>
5.4.1	Despliegue numérico de al menos dos temperaturas.
5.4.2	Medición de la diferencia de temperatura.
5.4.3	Rango de medición: 0 a $45\text{ C}^\circ$ o rango más amplio, con exactitud de $\pm 0,2\text{ C}^\circ$ o mejor.
5.5	<b>Presión no invasiva:</b>
5.5.1	Despliegue numérico de presión no invasiva (sistólica, diastólica y media).
5.5.2	Modos para la toma de presión: manual y automática a diferentes intervalos de tiempo, de como mínimo 1, 2, 2.5, 5, 10, 15, 30, 60, 120, 240 y 480 minutos.
5.5.3	Rango de medición de presión: 10 a 250 mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 5\text{ mmHg}$ o mejor.
5.5.4	Limitador de seguridad para la presión y el tiempo de insuflado, adecuado al rango de pacientes, adulto, pediátrico, neonatal.
5.5.5	Método de medición: Oscilométrico, utilizando deflación gradual y lineal.
5.5.6	Posibilidad de medición de presión arterial durante el inflado
5.6	<b>Presión invasiva:</b>
5.6.1	Al menos dos canales.
5.6.2	Etiquetado del sitio de medición de al menos P1, P2, P3, ART, ART2, RAD, DORS, AO, FEM, UA, UV, PAP, CVP, RAP, RVP, LAP, LVP, ICP, ICP2, ICP3.
5.6.3	Medición de variación de presión sistólica (VPS), variación de presión de pulso (VPP), presión de perfusión cerebral (PPC), medición de la presión venosa central al final de la espiración (PVC-ET).
5.6.4	Rango de medición de presión:
	De -30 a 320mmHg o rango más amplio, con exactitud de $\pm 4\text{ mmHg}$ o $\pm 4\%$ el valor que sea mayor

5.7	<b>EEG:</b>
5.7.1	Cantidad de canales: 8 como mínimo.
5.7.2	Verificación automática de impedancia y reconocimiento de conjuntos de cables
5.7.3	Posibilidad de mediciones de referencia o bipolares
5.7.4	Frecuencia de muestreo 100 Hz por canal
	Rango $\pm 400 \mu\text{V}$
	Rango de frecuencia de 0,5 a 30 Hz
	Resolución 60 nV
	Impedancia de entrada $> 8 \text{ M}\Omega$ a 10 Hz
	Nivel de ruido $< 0.5 \mu\text{V rms}$ de 0,5 Hz a 30 Hz
	CMRR $> 100 \text{ dB}$ a 50 Hz
5.8	<b>Capnografía:</b>
5.8.1	Grafica de onda y despliegue del valor numérico medido en pantalla. Posibilidad de monitoreo en pacientes adultos / pediátricos intubados y no intubados.
5.8.2	Rango: 0 a 99 mmHg ó más amplio.
5.8.3	Selección de Alarma para límite superior e inferior del CO2 espiratorio (ETCO2).
6	<b>Alarmas</b>
6.1	Alarmas audibles y visibles, priorizadas en al menos tres niveles con función que permita revisar y modificar los límites superior e inferior de los siguientes parámetros:
6.2	Saturación de oxígeno.
6.3	Frecuencia cardíaca.
6.4	Presión arterial no invasiva (sistólica, diastólica, media).
6.5	Temperatura.
6.6	Frecuencia respiratoria.
6.7	CO2.
6.8	Presión invasiva.
6.9	Alarma de apnea.
6.10	Alarma de arritmia.
6.11	Alarmas del sistema que indique el estado de funcionamiento del monitor.

6.12	Con silenciador temporal de alarmas.
7	<b>Accesorios por cada equipo</b>
7.1	01 (uno) módulos de EEG de 8 canales por cada 8 equipos provistos, con tres juegos de electrodos de ocho unidades, una para cada canal.
7.2	Un cable troncal, Tres sensores neonatales, todos reusables, para oximetría de pulso.
7.3	Dos sensores reusables de temperatura (de piel o superficie).
7.4	Tres brazales neonatales reusables para medición de la presión no invasiva.
	1 (una) manguera con conector para los brazaletes
7.5	Cable troncal y un cable de paciente para ECG de tres puntas.
7.6	Un cable de paciente para ECG de 05 puntas o más para despliegue simultáneo de 7 derivaciones o más para calidad diagnóstica.
7.7	Dos cables troncales para medición de Presión Invasiva, con 5 (cinco) domos desechables o 5 (cinco) kits de transductor desechable.
7.8	Cualquier otro accesorio necesario para el correcto y completo funcionamiento del equipo.
7.9	02 (dos) módulos o sensores de CO2 para pacientes intubados y no intubados por cada 8 equipos provistos. Incluir 01(un) cable interfaz de CO2 en caso de ser necesario por cada módulo o sensor.
7.10	Treinta (30) adaptadores de vía aérea para pacientes intubados neonatales por cada módulo o sensor, en caso de ser necesario, cincuenta (50) trampas de agua para módulo de Capnografía y cien (100) líneas de muestreo por cada módulo o sensor.
8	<b>Garantía del Equipo</b>
8.1	Garantía escrita de 2 años como mínimo con servicio técnico ante cualquier falla incluyendo los repuestos y/o materiales necesarios a partir de la instalación y funcionamiento en la institución.
8.2	Manual de operación y servicio técnico en español. Se aceptarán en inglés si dichos manuales son originales y sin alteraciones. Además, al mismo se deberá acompañar la Traducción de los Manuales de uso y de servicio técnico realizado por un Traductor
8.3	Garantizar la provisión de repuestos y accesorios por lo menos 5 años después de la adquisición del equipo
	Instalación del equipo y soporte en la institución designada, capacitación de uso y de servicio técnico (detección de fallas)
<b>ÍTEM 04 - MONITOR MULTIPARAMETRICO</b>	
Especificaciones Técnicas	
	Monitor Multiparamétrico con accesorios para pacientes adultos, pediátricos y neonatales.
	Pantalla Color LCD TFT de 12 pulgadas color o mas, resolución de 800 x 600 pixeles.
	Formas de onda: 8 (ocho) ondas gráficas de signos vitales y valores numéricos correspondientes.

DESCRIPCION  
GENERAL

Software para OxyCardioRespirograma

Cálculos hemodinámicos

Cálculo de drogas

Con hardware para conexión en red y a central de monitoreo.

La red deberá contar con protocolo TCP/IP a través de puerto RJ-45

Almacenamiento de datos: 1200 hs. de tendencias gráficas, 600 mediciones de PNI, hasta 120 minutos de ECG, todos como mínimo.

Los datos de paciente deberán poder transportarse en un dispositivo de almacenamiento genérico en formato HL7, para relevar datos de pacientes sin estar conectados a una central

Salida para llamada a enfermera

Batería incorporada de 2 horas de duración o más, para su utilización en transporte intrahospitalario

Alimentación eléctrica: de 100 a 240 VAC

Visualización de parámetros con cuadro de tendencias dinámicas simultáneamente.

Posibilidad de visualización de tiras de ECG en formato Full Disclosure y zoom sobre zona de interés

Opción de visualizar los parámetros en Números Grandes

Deberá contar con manija para transporte integrada al monitor.

**ECG:**

Con cable ECG de 3 o 5 latiguillos

Análisis de segmento ST en al menos 4 canales.

Deberá tener como mínimo 13 tipos de arritmias

Detección de pulsos de marcapasos

Protección contra interferencia de defibriladores y electrobisturi

Visualización simultanea de 7 formas de onda de ECG.

Análisis de la variación de la frecuencia cardíaca con gráfico de tortas y tendencia.

**Respiración:**

Frecuencia respiratoria:

Adultos/pediátrico: de 0 a 120 rpm

**Neonatal: de 0 a 170 rpm**

Despliegue de onda de respiración

PARAMETROS INCORPORADOS	Indicación de frecuencia respiratoria
	<b>SpO2:</b>
	Con tecnología para supresión de artefactos y baja perfusión (Massimo, Philips o similar) con estudios clínicos publicados que sustenten el uso de dicha tecnología.
	Despliegue de onda plestimográfica e índice de perfusión.
	Indicación de Saturación de Oxígeno de 0 a 100%
	Resolución: 1 %
	Frecuencia de pulso de 30 a 300 lpm
	<b>Presión No Invasiva:</b>
	Inflado y desinflado automático del maguito de presión
	Configuración de intervalos de tiempo para mediciones automáticas
	Despliegue en pantalla de presión sistólica y diastólica
	Tiempo de inflado del manguito:
	Para manguito de adulto normal: Inferior a 10 segundos
	Para manguito neonatal: Inferior a 2 segundos
	Repetición del modo automático: 1 - 10, 15, 30, 45, 60, 90, 120, 180, 240 y 480 minutos
	Incorporar análisis ABPM: análisis dinámico y reporte estadístico de las mediciones de NIBP
	<b>Presión Invasiva (2 canales):</b>
	Despliegue en pantalla de presión Sistólica, Diastólica y media
	Rango de medición: de -50 a 400 mmHg
	<b>Temperatura:</b>
	Medición de temperatura por dos canales
	Rango de medición de: 0 a 50 °C
	Medición de la diferencia de temperatura de los canales.
ALARMAS	Alarmas sonoras luminosas
	Distintos tonos de alarma según la gravedad de la misma
	Mensaje de alarma en la pantalla con codificación de color según la gravedad
	Valor numérico de la medición de alarmas con parpadeo en la pantalla

	Dos niveles de alarma y alarmas técnicas
	Configuración de límites de alarmas
	Almacenamiento de 200 sucesos de alarmas
ACCESORIOS	Cable interfase para ECG con cable paciente de 3 latiguillos - Cantidad: 1 (uno) por cada equipo.
	Sensor SpO2 reutilizable para pacientes adultos/pediátricos - Cantidad: 2 (dos) por cada equipo y para pacientes neonatales/infantiles - Cantidad: 2 (dos) por cada equipo, todos del tipo envolvente, de silicona suave.
	Manguera de conexión para presión no invasiva - Cantidad: 1 (uno) por cada equipo.
	Brazalete para presión no invasiva, uno de tamaño adulto, pediátrico y neonatal, Cantidad: 2 (dos) de cada tamaño por cada equipo.
	Cable interfase para presión invasiva - Cantidad (uno) por cada equipo.
	Sensor de temperatura cutánea - Cantidad: 2 (dos) por cada equipo.
	Soporte de pared - Cantidad: 1 (uno) por cada equipo.
GARANTÍA	El monitor debe contar con dos años de garantía contra todo desperfecto de fábrica, con repuestos incluidos
	Instalacion del equipo y soporte en la institucion designada, capacitacion de uso y de servicio tecnico (deteccion de fallas)

## De las MIPYMES

Para los procedimientos de Menor Cuantía, este tipo de procedimiento de contratación estará preferentemente reservado a las MIPYMES, de conformidad al artículo 34 inc b) de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas". Son consideradas Mipymes las unidades económicas que, según la dimensión en que organicen el trabajo y el capital, se encuentren dentro de las categorías establecidas en el Artículo 5° de la Ley N° 4457/2012 "PARA LAS MICRO, PEQUEÑAS Y MEDIANAS EMPRESAS", y se ocupen del trabajo artesanal, industrial, agroindustrial, agropecuario, forestal, comercial o de servicio

## Plan de entrega de los bienes

La entrega de los bienes se realizará de acuerdo al plan de entrega, indicado en el presente apartado. Así mismo, de los documentos de embarque y otros que deberá suministrar el proveedor indicado a continuación:

La primera Orden de Compra, será emitida dentro de los 15 (quince) días corridos posteriores a la firma del contrato.

**Plazo de Entrega:** 90 (noventa) días corridos, contados a partir de la fecha de recepción de la Orden de Compra por parte del proveedor, además deberá coincidir con las especificaciones técnicas ofertadas.

Las Órdenes de Compra serán emitidas por la DIRECCION GENERAL DE GESTION DE INSUMOS ESTRATEGICOS EN SALUD.

La entrega será por el total de los ítems adjudicados y deberá efectuarse en el Deposito de la Dirección Biomédica (Avenida Venezuela 1492 al lado de INERAM).

La recepción del bien será en el horario de 7:00 a 15:00 horas.

El oferente deberá presentar Nota de Remisión donde se especifiquen (Marca, Modelo, Procedencia N° de Serie) del ítem adjudicado. En ese momento se procederá a la elaboración del Acta de Recepción Provisoria a solo efecto de cortar los plazos de entrega.

Luego de la recepción provisoria, el administrador de contrato notificará al proveedor designando los lugares de destino, según las necesidades del MSPyBS, en un plazo no mayor a 10 días (diez) corridos de haber recepcionado dicha notificación, el oferente deberá trasladar e instalar los equipos adjudicados (sin costo para el MSPyBS). Instalándolos y dejándolos en funcionamiento en las dependencias sanitarias designadas, en ese momento se procederá a la elaboración del Acta Definitiva y Nota de Recepción correspondiente en la Dependencia Receptora, el cual habilitara al proveedor a solicitar el pago por la provisión, en Ventanilla Única del MSPyBS.

Los productos solicitados se darán por entregados cuando sean efectivamente recibidos y cuenten con las Notas de Remisión firmadas por los responsables designados por cada servicio y fiscalizadores correspondientes.

Una vez finalizado el proceso de entrega e instalación de los equipos en los Servicios designados, el oferente deberá entregar a la Dirección Biomédica, un juego completo de copias de los documentos de entrega consistentes en:

- Acta de recepción definitiva
- Remisión e

Informe Técnico donde se constata la instalación, puesta en funcionamiento y capacitación de uso, debidamente firmados por los técnicos de la empresa, usuarios y responsables de la institución.

**Procedimiento de Entrega de Órdenes de Compra:** Sera comunicado al proveedor vía correo electrónico la existencia de órdenes de compra para la entrega de los productos que le fueran adjudicados en el presente llamado.

En caso que el proveedor adjudicado no hiciera efectiva la confirmación de lectura del correo electrónico, en forma inmediata, el primer día hábil siguiente a la comunicación realizada se procederá a fecharla, contándose como fecha de recepción de la orden por parte del proveedor.

## Planos y diseños

Para la presente contratación se pone a disposición los siguientes planos o diseños:

No Aplica

## Embalajes y documentos

El embalaje, la identificación y la documentación dentro y fuera de los paquetes serán como se indican a continuación:

Los embalajes de los productos suministrados deberán ser adecuados, de tal forma a que impida su deterioro y permita su conservación y protección de la humedad y cualquier otro agente del medio ambiente nocivo para el mismo. Los embalajes o envases deberán estar etiquetados con la misma información descripta para los productos, indicando cantidad máxima de apilamiento y la leyenda Frágil, en el caso de que así lo sean.

1. El Proveedor embalará los bienes en la forma necesaria para impedir que se dañen o deterioren durante el transporte al lugar de destino final indicado en el contrato. El embalaje deberá ser adecuado para resistir, sin limitaciones, su manipulación brusca y descuidada, su exposición a temperaturas extremas, la sal y las precipitaciones, y su almacenamiento en espacios abiertos. En el tamaño y peso de los embalajes se tendrá en cuenta, cuando corresponda, la lejanía del lugar de destino final de los bienes y la carencia de equipo pesado de carga y descarga en todos los puntos en que los bienes deban transbordarse.
2. El embalaje, las identificaciones y los documentos que se coloquen dentro y fuera de los bultos deberán cumplir estrictamente con los requisitos especiales que se hayan estipulado expresamente en el contrato y cualquier otro requisito si lo hubiere, especificado en las condiciones contractuales.

## Inspecciones y pruebas

Las inspecciones y pruebas serán como se indica a continuación:

Una vez realizada la entrega de acuerdo al plan de entrega, se procederá a su inspección y verificación, con los documentos pertinentes. Se verificará que los bienes se ajustan a lo solicitado en las especificaciones técnicas y demás documentos del contrato, en cuanto a cantidad, calidad, origen, procedencia.

1. El proveedor realizará todas las pruebas y/o inspecciones de los Bienes, por su cuenta y sin costo alguno para la contratante.
2. Las inspecciones y pruebas podrán realizarse en las instalaciones del Proveedor o de sus subcontratistas, en el lugar de entrega y/o en el lugar de destino final de entrega de los bienes, o en otro lugar en este apartado.  
Cuando dichas inspecciones o pruebas sean realizadas en recintos del Proveedor o de sus subcontratistas se le proporcionarán a los inspectores todas las facilidades y asistencia razonables, incluso el acceso a los planos y datos sobre producción, sin cargo alguno para la Contratante.
3. La Contratante o su representante designado tendrá derecho a presenciar las pruebas y/o inspecciones mencionadas en la cláusula anterior, siempre y cuando éste asuma todos los costos y gastos que ocasione su participación, incluyendo gastos de viaje, alojamiento y alimentación.
4. Cuando el proveedor esté listo para realizar dichas pruebas e inspecciones, notificará oportunamente a la contratante indicándole el lugar y la hora. El proveedor obtendrá de una tercera parte, si corresponde, o del fabricante cualquier permiso o consentimiento necesario para permitir a la contratante o a su representante designado presenciar las pruebas o inspecciones.
5. La Contratante podrá requerirle al proveedor que realice algunas pruebas y/o inspecciones que no están requeridas en el contrato, pero que considere necesarias para verificar que las características y funcionamiento de los bienes cumplan con los códigos de las especificaciones técnicas y normas establecidas en el contrato. Los costos adicionales razonables que incurra el Proveedor por dichas pruebas e inspecciones serán sumados al precio del contrato, en cuyo caso la contratante deberá justificar a través de un dictamen fundado en el interés público comprometido. Asimismo, si dichas pruebas y/o inspecciones impidieran el avance de la fabricación y/o el desempeño de otras obligaciones del proveedor bajo el Contrato, deberán realizarse los ajustes correspondientes a las Fechas de Entrega y de Cumplimiento y de las otras obligaciones afectadas.
6. El proveedor presentará a la contratante un informe de los resultados de dichas pruebas y/o inspecciones.
7. La contratante podrá rechazar algunos de los bienes o componentes de ellos que no pasen las pruebas o inspecciones o que no se ajusten a las especificaciones. El proveedor tendrá que rectificar o reemplazar dichos bienes o componentes rechazados o hacer las modificaciones necesarias para cumplir con las especificaciones sin ningún costo para la contratante. Asimismo, tendrá que repetir las pruebas o inspecciones, sin ningún costo para la contratante, una vez que notifique a la contratante.
8. El proveedor acepta que ni la realización de pruebas o inspecciones de los bienes o de parte de ellos, ni la presencia de la



contratante o de su representante, ni la emisión de informes, lo eximirán de las garantías u otras obligaciones en virtud del contrato.

### Indicadores de Cumplimiento

El documento requerido para acreditar el cumplimiento contractual, será:

INDICADOR	TIPO	FECHA DE PRESENTACIÓN PREVISTA
<i>Nota de Remisión / Acta de recepción 1</i>	<i>Nota de Remisión / Acta de recepción</i>	La Orden de Compra será emitida a los 15 días corridos de la Firma del Contrato, hasta el 100% de la cantidad adjudicada y tendrá hasta 90 días corridos posterior a la recepción de la Orden de Compras para la entrega

De manera a establecer indicadores de cumplimiento, a través del sistema de seguimiento de contratos, la convocante deberá determinar el tipo de documento que acredite el efectivo cumplimiento de la ejecución del contrato, así como planificar la cantidad de indicadores que deberán ser presentados durante la ejecución. Por lo tanto, la convocante en este apartado y de acuerdo al tipo de contratación de que se trate, deberá indicar el documento a ser comunicado a través del módulo de Seguimiento de Contratos y la cantidad de los mismos.

# CONDICIONES CONTRACTUALES

Esta sección constituye las condiciones contractuales a ser adoptadas por las partes para la ejecución del contrato.

## Interpretación

1. Si el contexto así lo requiere, el singular significa el plural y viceversa; y "día" significa día calendario, salvo que se haya indicado expresamente que se trata de días hábiles.
2. Condiciones prohibidas, inválidas o inejecutables. Si cualquier provisión o condición del contrato es prohibida o resultase inválida o inejecutable, dicha prohibición, invalidez o falta de ejecución no afectará la validez o el cumplimiento de las otras provisiones o condiciones del contrato.
3. Limitación de Dispensas:
  - a) Toda dispensa a los derechos o facultades de una de las partes en virtud del contrato, deberá ser documentada por escrito, indicar la fecha, estar firmada por un representante autorizado de la parte que otorga dicha dispensa, deberá especificar la obligación dispensada y el alcance de la dispensa.
  - b) Sujeto a lo indicado en el inciso precedente, ningún retraso, prórroga, demora o aprobación por cualquiera de las partes al hacer cumplir algún término y condición del contrato o el otorgar prórrogas por una de las partes a la otra, perjudicará, afectará o limitará los derechos de esa parte en virtud del contrato. Asimismo, ninguna prórroga concedida por cualquiera de las partes por un incumplimiento del contrato, servirá de dispensa para incumplimientos posteriores o continuos del contrato.

## Formalización de la contratación

Se formalizará esta contratación mediante:

Contrato

## Documentación requerida para la firma del contrato

Luego de la notificación de adjudicación, el proveedor deberá presentar en el plazo establecido en las reglamentaciones vigentes, los documentos indicados en el presente apartado.

### 1. Personas Físicas / Jurídicas

- Certificado de no encontrarse en quiebra o en convocatoria de acreedores expedido por la Dirección General de Registros Públicos;
- Certificado de no hallarse en interdicción judicial expedido por la Dirección General de Registros Públicos; Constancia de no adeudar aporte obrero patronal expedida por el Instituto de Previsión Social.
- Certificado laboral vigente expedido por la Dirección de Obrero Patronal dependiente del Viceministerio de Trabajo,

- siempre que el sujeto esté obligado a contar con el mismo, de conformidad a la reglamentación pertinente - CPS
- En el caso que suscriba el contrato otra persona en su representación, acompañar poder suficiente del apoderado para asumir todas las obligaciones emergentes del contrato hasta su terminación.
  - Certificado de cumplimiento tributario vigente a la firma del contrato.

1.1. La presentación de los certificados emitidos por las autoridades competentes para cada caso en particular, en el marco de los supuestos del Art. 21 de la Ley N° 7021/22.

## 2. Documentos. Consorcios

- Cada integrante del Consorcio que sea una persona física o jurídica deberá presentar los documentos requeridos para oferentes individuales especificados en los apartados precedentes.
- Original o fotocopia del Consorcio constituido
- Documentos que acrediten las facultades del firmante del contrato para comprometer solidariamente al consorcio.
- En el caso que suscriba el contrato otra persona en su representación, acompañar poder suficiente del apoderado para asumir todas las obligaciones emergentes del contrato hasta su terminación.

La convocante deberá requerir la presentación de los certificados, de conformidad al numeral 1.1, al oferente que resultare adjudicado, con anterioridad a la firma del contrato. Si el oferente no presentare dichos certificados o realizare una declaración jurada falsa, la adjudicación será revocada, la garantía de mantenimiento de oferta será ejecutada y los antecedentes serán remitidos a la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas.

## Subcontratación

El porcentaje permitido para la subcontratación será de:

No Aplica

La subcontratación del contrato deberá ser realizada conforme a las disposiciones contenidas en la Ley, el Decreto Reglamentario y la reglamentación que emita para el efecto la DNCP.

## Derechos Intelectuales

1. Los derechos de propiedad intelectual de todos los planos, documentos y otros materiales conteniendo datos e información proporcionada a la contratante por el proveedor, seguirán siendo, salvo prueba en contrario, de propiedad del proveedor. Si esta información fue suministrada a la contratante directamente o a través del proveedor por terceros, incluyendo proveedores de materiales, los derechos de propiedad intelectual de dichos materiales seguirán siendo de propiedad de dichos terceros.

2. Sujeto al cumplimiento por parte de la contratante del párrafo siguiente, el proveedor indemnizará y liberará de toda responsabilidad a la contratante, sus empleados y funcionarios en caso de pleitos, acciones o procedimientos administrativos, reclamaciones, demandas, pérdidas, daños, costos y gastos de cualquier naturaleza, incluyendo gastos y honorarios por representación legal, que la contratante tenga que incurrir como resultado de la transgresión o supuesta transgresión de derechos de propiedad intelectual como patentes, dibujos y modelos industriales registrados, marcas registradas, derechos de autor u otro derecho de propiedad intelectual registrado o ya existente en la fecha del contrato debido a:

- a. La instalación de los bienes por el proveedor o el uso de los bienes en la República del Paraguay; y

b. La venta de los productos producidos por los bienes en cualquier país.

Dicha indemnización no procederá si los bienes o una parte de ellos fuesen utilizados para fines no previstos en el contrato o para fines que no pudieran inferirse razonablemente del contrato. La indemnización tampoco cubrirá cualquier transgresión que resultará del uso de los bienes o parte de ellos, o de cualquier producto producido como resultado de asociación o combinación con otro equipo, planta o materiales no suministrados por el proveedor en virtud del contrato.

3. Si se entablara un proceso legal o una demanda contra la contratante como resultado de alguna de las situaciones indicadas en la cláusula anterior, la contratante notificará prontamente al proveedor y éste por su propia cuenta y en nombre de la contratante responderá a dicho proceso o demanda, y realizará las negociaciones necesarias para llegar a un acuerdo de dicho proceso o demanda.

4. Si el proveedor no notifica a la contratante dentro de treinta (30) días a partir del recibo de dicha comunicación de su intención de proceder con tales procesos o reclamos, la contratante tendrá derecho a emprender dichas acciones en su propio nombre.

5. La contratante se compromete, a solicitud del proveedor, a prestarle toda la asistencia posible para que el proveedor pueda contestar las citadas acciones legales o reclamaciones. La contratante será reembolsada por el proveedor por todos los gastos razonables en que hubiera incurrido.

6. La contratante deberá indemnizar y eximir de culpa al proveedor y a sus empleados, funcionarios y subcontratistas, por cualquier litigio, acción legal o procedimiento administrativo, reclamo, demanda, pérdida, daño, costo y gasto, de cualquier naturaleza, incluyendo honorarios y gastos de abogado, que pudieran afectar al proveedor como resultado de cualquier transgresión o supuesta transgresión de patentes, modelos de aparatos, diseños registrados, marcas registradas, derechos de autor, o cualquier otro derecho de propiedad intelectual registrado o ya existente a la fecha del contrato, que pudieran suscitarse con motivo de cualquier diseño, datos, planos, especificaciones, u otros documentos o materiales que hubieran sido suministrados o diseñados por la contratante o a nombre suyo.

## Transporte

La responsabilidad por el transporte de los bienes será según se establece en los Incoterms.

Si no está de acuerdo con los Incoterms, la responsabilidad por el transporte deberá ser como sigue:

No Aplica

## Confidencialidad de la información

1. No deberá darse a conocer información alguna acerca del análisis, aclaración y evaluación de las ofertas, mientras dure el mismo de conformidad con el artículo N° 52 de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas", ni sobre las recomendaciones relativas a la adjudicación, después de la apertura en público de las ofertas, a los oferentes ni a personas no involucradas en el proceso de evaluación, hasta que haya sido dictada la resolución de adjudicación cuando se trate de un solo sobre. En las respuestas a las solicitudes de aclaración, los oferentes deberán indicar si la información suministrada es de carácter reservado, debiendo precisar la norma legal que la establece como secreta o de carácter reservado, de conformidad a lo estipulado en la Ley N° 5282/14 "DE LIBRE ACCESO CIUDADANO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA Y TRANSPARENCIA GUBERNAMENTAL". Cuando se trate de dos sobres, la confidencialidad de la primera etapa será hasta la emisión del acto administrativo de selección de ofertas técnicas, reanudándose la confidencialidad después de la apertura en público de las ofertas económicas hasta la emisión de la resolución de adjudicación.

2. La contratante y el proveedor deberán mantener confidencialidad y en ningún momento divulgarán a terceros, sin el consentimiento de la otra parte, documentos, datos u otra información que hubiera sido directa o indirectamente proporcionada por la otra parte en conexión con el contrato, antes, durante o después de la ejecución del mismo. No obstante, el proveedor podrá proporcionar a sus subcontratistas los documentos, datos e información recibidos de la

contratante para que puedan cumplir con su trabajo en virtud del contrato. En tal caso, el proveedor obtendrá de dichos subcontratistas un compromiso de confidencialidad similar al requerido al proveedor en la presente cláusula.

3. La contratante no utilizará dichos documentos, datos u otra información recibida del proveedor para ningún uso que no esté relacionado con el contrato. Así mismo el proveedor no utilizará los documentos, datos u otra información recibida de la contratante para ningún otro propósito diferente al de la ejecución del contrato.

4. La obligación de las partes arriba mencionadas, no aplicará a la información que:

- a. La contratante o el proveedor requieran compartir con otras instituciones que participan en el financiamiento del contrato,
- b. Actualmente o en el futuro se hace de dominio público sin culpa de ninguna de las partes,
- c. Puede comprobarse que estaba en posesión de esa parte en el momento que fue divulgada y no fue previamente obtenida directa o indirectamente de la otra parte, o
- d. Que de otra manera fue legalmente puesta a la disponibilidad de esa parte por un tercero que no tenía obligación de confidencialidad.

5. Las disposiciones precedentes no modificarán de ninguna manera ningún compromiso de confidencialidad otorgado por cualquiera de las partes a quien esto compete antes de la fecha del contrato con respecto a los suministros o cualquier parte de ellos.

6. Las disposiciones de esta cláusula permanecerán válidas después del cumplimiento o terminación del contrato por cualquier razón.

## **Obligatoriedad de declarar información del personal del proveedor o contratista en el SICP**

1. El proveedor deberá proporcionar los datos de identificación de sus subproveedores, así como de las personas físicas por medio de las cuales propone cumplir con las obligaciones del contrato, dentro de los treinta días posteriores a la obtención del código de contratación, y con anterioridad al primer pago que vaya a percibir en el marco de dicho contrato, con las especificaciones respecto a cada una de ellas. A ese respecto, el contratista deberá consignar dichos datos en el Formulario de Identificación del Personal (FIP) y en el Formulario de Identificación de Servicios Personales (FIS), a través del Registro del Proveedor del Estado.

2. Cuando ocurra algún cambio en la nómina del personal o de los subcontratistas propuestos, el proveedor o contratista está obligado a actualizar el FIP.

3. Como requerimiento para efectuar los pagos a los proveedores o contratistas, la contratante, a través del procedimiento establecido para el efecto por la entidad previsional, verificará que el proveedor o contratista se encuentre al día en el cumplimiento con sus obligaciones para con el Instituto de Previsión Social (IPS).

4. La contratante podrá realizar las diligencias que considere necesarias para verificar que la totalidad de las personas que prestan servicios personales en relación de dependencia para la contratista y eventuales subcontratistas se encuentren debidamente individualizados en los listados recibidos.

5. El proveedor o contratista deberá permitir y facilitar los controles de cumplimiento de sus obligaciones de aporte obrero patronal, tanto los que fueran realizados por la contratante como los realizados por el IPS, y por funcionarios de la DNCP. La negativa expresa o tácita se considerará incumplimiento del contrato por causa imputable al proveedor o contratista.

6. En caso de detectarse que el proveedor o contratista o alguno de los subcontratistas, no se encontraran al día con el cumplimiento de sus obligaciones para con el IPS, deberán ser emplazados por la contratante para que en diez (10) días hábiles cumplan con sus obligaciones pendientes con la previsional. En el caso de que no lo hiciera, se considerará incumplimiento del contrato por causa imputable al proveedor o contratista.

## **Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato**

El Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato es de:

10,00 %

El proveedor debe presentar esta garantía dentro de los 10 días corridos siguientes a la fecha de suscripción del contrato.

## **Forma de Instrumentación de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato**

La garantía adoptará alguna de las siguientes formas: Garantía bancaria o Póliza de Seguros.

## **Periodo de validez de la Garantía de Cumplimiento de Contrato**

El plazo de vigencia de la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato será de:

La Garantía de cumplimiento de Contrato deberá ser presentada por el Contratista dentro de los 10 días, a partir de la fecha de suscripción del Contrato. El plazo de vigencia de la garantía será desde la firma del contrato hasta por lo menos treinta días posteriores al plazo de entrega o ejecución del contrato. En caso de ser necesario la garantía de fiel cumplimiento de contrato deberá ser renovada y presentada al administrador del contrato, 60 días antes del vencimiento, la no aplicación de lo estipulado será causal de rescisión contractual. La Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato se hará efectiva si la Contratante determinare la Rescisión del Contrato por causa imputable al Contratista, conforme a la Ley y al Contrato. La liberación de la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato tendrá lugar: a más tardar dentro de los treinta (30) días posteriores a la fecha en que el Proveedor haya cumplido con todas sus obligaciones contractuales.

Si la entrega de los bienes o la prestación de los servicios, se realizare en un plazo menor o igual a diez (10) días calendario posteriores a la firma del contrato, la garantía de fiel cumplimiento deberá ser entregada antes del cumplimiento de la prestación.

Una vez cumplidas las obligaciones por parte del proveedor o contratista, la Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato podrá ser liberada y devuelta al proveedor, a requerimiento de parte, dentro de los treinta (30) días contados a partir de la fecha de cumplimiento de las obligaciones, incluyendo cualquier obligación relativa a la garantía de los bienes y/o servicios.

## **Formas y condiciones de pago**

El adjudicado para solicitar el pago de las obligaciones deberá presentar la solicitud acompañada de los siguientes documentos:

### **1. Documentos Genéricos:**

1. Nota de remisión u orden de prestación de servicios según el objeto de la contratación;
2. La factura de pago, con timbrado vigente, la cual deberán expresar claramente por separado el Impuesto al Valor Agregado

- (IVA) de conformidad con las disposiciones tributarias aplicables. En ningún caso el valor total facturado podrá exceder el valor adjudicado o las adendas aprobadas;
3. REPSE (registro de prestadores de servicios) todos los que son prestadores de servicios;
  4. Certificado de Cumplimiento Tributario;
  5. Constancia de Cumplimiento con la Seguridad Social;
  6. Formulario de Identificación de Servicios Personales (FIS).

Otras formas y condiciones de pago al proveedor en virtud del contrato serán las siguientes:

El pago del Suministro se efectuará con fondos previstos en el Objetos de Gasto 535 asignados al Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social; y de conformidad al Plan de Caja; El llamado es Ad Referendum, del ejercicio fiscal 2025. La validez o continuidad de la contratación quedará supeditada a la disponibilidad de créditos presupuestarios aprobados y asignaciones del Plan Financiero de los Ejercicios Fiscales siguientes.

EL OFERENTE adjudicado deberá solicitar el pago mediante nota dirigida a la Dirección General de Administración y Finanzas, dicha nota deberá ser presentada en la Ventanilla Única de Proveedores VUP de la Dirección General de Administración y Finanzas (Sito en Pettirossi esq. Brasil), donde se procederá a registrarla en forma inmediata en el Sistema Administrativo Financiero, adjuntando para el efecto la Orden de Compra y/o Servicio, Nota de Remisión o Informe Técnico dependiendo del caso, la Factura, Acta de Recepción Final debidamente firmado por los responsables, al momento de recepción de los bienes y/o Servicios, copia del contrato y Adendas si las hubiere y Certificado de cumplimiento tributario, una vez verificadas las documentaciones y el cumplimiento contractual de las mismas, el Departamento de Ejecución de Contratos procederá a la aprobación de las documentaciones que se encuentren en condiciones para continuar con el proceso de pago. En aplicación a lo establecido en la Art. 277 de la Ley 7228 /2023", se retendrá el cero coma cinco por ciento (0,5%) sobre el importe de cada factura, deducidos los impuestos correspondientes.

El pago se realizará dentro de los (60) días contados a partir de la presentación de la factura por parte del proveedor.

2. La Contratante efectuará los pagos, dentro del plazo establecido en este apartado, sin exceder sesenta (60) días después de la presentación de una factura por el proveedor, y después de que la contratante la haya aceptado. Dicha aceptación o rechazo, deberá darse a más tardar en quince (15) días posteriores a su presentación.
3. De conformidad a las disposiciones del Decreto N° 7781/2006, del 30 de Junio de 2006 y modificatoria, en las contrataciones con Organismos de la Administración Central, el proveedor deberá habilitar su respectiva cuenta corriente o caja de ahorro en un Banco de plaza y comunicar a la Contratante para que ésta gestione ante la Dirección General del Tesoro Público, la habilitación en el Sistema de Tesorería (SITE).

## **Solicitud de suspensión de la ejecución del contrato**

Si la mora en el pago por parte de la contratante fuere superior a sesenta (60) días, el proveedor, consultor o contratista, tendrá derecho a solicitar por escrito la suspensión de la ejecución del contrato por causas imputables a la contratante.

La solicitud deberá ser respondida por la contratante dentro de los 10 (diez) días hábiles de haber recibido por escrito el requerimiento. Pasado dicho plazo sin respuesta se considerará denegado el pedido, con lo que se agota la instancia administrativa quedando expedita la vía contencioso administrativa.

Si la demora en el pago fuese superior a ciento veinte (120) días calendario, el proveedor, consultor o contratista podrá proceder a la suspensión del cumplimiento del contrato, debiendo comunicar a la contratante con un mes de antelación tal circunstancia, a efectos del reconocimiento de los derechos que puedan derivarse de dicha suspensión, en los términos establecidos en la Ley. En este supuesto, el pago total de lo adeudado por la contratante determinará la continuidad del cumplimiento del contrato.

## Anticipo MIPYMES

Se otorgará Anticipo MIPYMES:

No Aplica

## Solicitud de Pago de Anticipo

El plazo dentro del cual se solicitará el anticipo será (en días corridos) de:

No Aplica

## Forma de Instrumentación de Garantía de anticipo

Indicar en este apartado la forma de instrumentar la garantía de anticipo.

No Aplica

## Reajuste

El precio del contrato estará sujeto a reajustes. La fórmula y el procedimiento para el reajuste serán los siguientes:

### Para Bienes Nacionales

La fórmula y el procedimiento para el reajuste serán los siguientes:

Los precios ofertados estarán sujetos a reajustes, siempre y cuando la variación del IPC publicado por el BCP haya sufrido una variación igual o mayor al quince por ciento (15%) referente a la fecha de apertura de ofertas. El reajuste de precio deberá ser solicitado por el Contratista y aprobado por el Contratante por medio de notas oficiales. Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes y/o servicios aún no proveídos; y, no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los ya fueron proveídos antes de la verificación del reajuste. El Precio Reajustado del Contrato, estará determinado por la siguiente fórmula:

$$Pr = P \times IPC1 / IPC0$$

Pr: Precio Reajustado P: Precio adjudicado

IPC1: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes de la entrega del suministro.

IPC0: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes de la apertura de ofertas. En caso de que el Proveedor se halle atrasado con respecto al plazo de entrega indicado en el contrato, no se reconocerá reajuste de precios por variaciones en el IPC con posterioridad a las fechas de entrega establecidas en dicho



contrato.

**Para Bienes Importados:**

La fórmula y el procedimiento de precios serán los siguientes: el reajuste de precio deberá ser solicitado por el Contratista y aprobado por el Contratante por medio de notas oficiales. Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes aún no proveídos; y, no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los ya fueron proveídos antes de la verificación del reajuste. El Precio Reajustado del Contrato, estará determinado por la siguiente fórmula:

$$V1=P* \{(Cmc/Co) 1\};$$

P= Precio de los bienes

Cmc= Tipo del cambio del mercado abierto comprador (emitido por el B.C.P.) guaraní / Dólar Americano, del último día hábil del mes anterior a la presentación de la factura.

Co= Tipo de cambio del mercado abierto comprador (emitido por el B.C.P.) guaraní/Dólar Americano, del día de la Apertura de Ofertas.

No se reconocerán reajuste de precios si el suministro se encuentra atrasado respecto al plan de entregas estipulado.

Los precios reajustados, solo tendrán incidencia sobre los bienes no entregados; y no tendrán ningún efecto retroactivo respecto a los bienes ya entregados antes de la verificación del reajuste.

La variación del valor del contrato por reajuste de precios, no constituye modificación del contrato en los términos de la Ley N° 7021/22 "De Suministro y Contrataciones Públicas", sin embargo, deberá contar con un Código de Contratación, para cuya obtención se deberá cumplir con los requerimientos establecidos por la DNCP.

## **Porcentaje de multas**

El valor del porcentaje de multas que será aplicado por el atraso en la entrega de los bienes, prestación de servicios será de:

0,01 %

La contratante podrá deducir en concepto de multas una suma equivalente al porcentaje del precio de entrega de los bienes atrasados, por cada día de atraso indicado en este apartado.

La aplicación de multas no libera al proveedor del cumplimiento de sus obligaciones contractuales.

## **Tasa de interés por Mora**

En caso de que la contratante incurriera en mora en los pagos, se aplicará una tasa de interés por cada día de atraso, del:

0,001

La mora será computada a partir del día siguiente del vencimiento del pago y no incluye el día en el que la contratante realiza el pago.

Si la contratante no efectuara cualquiera de los pagos al proveedor en las fechas de vencimiento correspondiente o dentro del plazo establecido en la presente cláusula, la contratante pagará al proveedor interés sobre los montos de los pagos morosos a la tasa establecida en este apartado, por el período de la demora hasta que haya efectuado el pago completo, ya sea antes o después de cualquier juicio.

Si la mora fuera superior a 60 días, el proveedor, consultor o contratista tendrá derecho a la suspensión del contrato, por motivos que no le serán imputables, previa comunicación a la contratante, de acuerdo a lo establecido en el artículo 66 de la Ley N° 7021/22.

---

## **Impuestos y derechos**

En el caso de bienes de origen extranjero, el proveedor será totalmente responsable del pago de todos los impuestos, derechos, gravámenes, timbres, comisiones por licencias y otros cargos similares que sean exigibles fuera y dentro de la República del Paraguay, hasta el momento en que los bienes contratados sean entregados al contratante.

En el caso de origen nacional, el proveedor será totalmente responsable por todos los impuestos, gravámenes, comisiones por licencias y otros cargos similares incurridos hasta el momento en que los bienes contratados sean entregados a la contratante.

El proveedor será responsable del pago de todos los impuestos y otros tributos o gravámenes con excepción de los siguientes:

No Aplica

---

## **Convenios Modificatorios**

La contratante podrá acordar modificaciones al contrato conforme al artículo N° 67 de la Ley N° 7021/22 “De Suministro y Contrataciones Públicas”.

1. Cuando el sistema de adjudicación adoptado sea de abastecimiento simultáneo las ampliaciones de los contratos se registrarán por las disposiciones contenidas en la Ley N° 7021/22, sus modificaciones y reglamentaciones, que para el efecto emita la DNCP.
2. Tratándose de contratos abiertos, las modificaciones a ser introducidas se registrarán atendiendo a la reglamentación vigente.
3. La celebración de un convenio modificatorio conforme a las reglas establecidas en el artículo N° 67 de la Ley N° 7021/22, que constituyan condiciones de agravación del riesgo cuando la Garantía de Cumplimiento de Contrato sea formalizada a través de póliza de seguro, obliga al proveedor a informar a la compañía aseguradora sobre las modificaciones a ser realizadas y en su caso, presentar ante la contratante los endosos por ajustes que se realicen a la póliza original en razón al convenio celebrado con la contratante.

---

## **Limitación de responsabilidad**

Excepto en casos de negligencia grave o actuación de mala fe, el proveedor no tendrá ninguna responsabilidad contractual de agravio o de otra índole frente a la contratante por pérdidas o daños indirectos o consiguientes, pérdidas de utilización, pérdidas de producción, o pérdidas de ganancias o por costo de intereses, estipulándose que esta exclusión no se aplicará a ninguna de las obligaciones del proveedor de pagar a la contratante las multas previstas en el contrato.

---

## Responsabilidad del proveedor

El proveedor deberá suministrar todos los bienes o servicios de acuerdo con las condiciones establecidas en el pliego de bases y condiciones, sin perjuicio de las responsabilidades establecidas en la Ley N° 7021/22.

---

## Fuerza mayor

El proveedor no estará sujeto a la ejecución de su Garantía de Cumplimiento, liquidación por daños y perjuicios o terminación por incumplimiento en la medida en que la demora o el incumplimiento de sus obligaciones en virtud del contrato sea el resultado de un evento de Fuerza Mayor.

1. Para fines de esta cláusula, "Fuerza Mayor" significa un evento o situación fuera del control del proveedor que es imprevisible, inevitable y no se origina por descuido o negligencia del mismo. Tales eventos pueden incluir sin que éstos sean los únicos actos de la autoridad en su capacidad soberana, guerras o revoluciones, incendios, inundaciones, epidemias, pandemias, restricciones de cuarentena, y embargos de cargamentos.
2. El proveedor deberá demostrar el nexo existente entre el caso notorio y la obligación pendiente de cumplimiento. La fuerza mayor solamente podrá afectar a la parte del contrato cuyo cumplimiento imposible fue probado.
3. No se considerarán casos de Fuerza Mayor los actos o acontecimientos que hagan el cumplimiento de una obligación únicamente más difícil o más onerosa para la parte correspondiente.
4. Si se presentara un evento de Fuerza Mayor, el proveedor notificará por escrito a la contratante sobre dicha condición y causa, en el plazo de siete (7) días calendario a partir del día siguiente en que el proveedor haya tenido conocimiento del evento o debiera haber tenido conocimiento del evento. Transcurrido el mencionado plazo, sin que el proveedor o contratista haya notificado a la convocante la situación que le impide cumplir con las condiciones contractuales, no podrá invocar caso fortuito o fuerza mayor. Excepcionalmente, la convocante bajo su responsabilidad, podrá aceptar la notificación del evento de caso fortuito en un plazo mayor, debiendo acreditar el interés público comprometido.
5. La fuerza mayor debe ser invocada con posterioridad a la suscripción del contrato y con anterioridad al vencimiento del plazo de cumplimiento de las obligaciones contractuales.

A menos que la contratante disponga otra cosa por escrito, el proveedor continuará cumpliendo con sus obligaciones en virtud del contrato en la medida que sea razonablemente práctico, y buscará todos los medios alternativos de cumplimiento que no estuviesen afectados por la situación de fuerza mayor existente.

---

## Causales de terminación del contrato

### 1. Terminación por Incumplimiento

a) La contratante, sin perjuicio de otros recursos a su disposición en caso de incumplimiento del contrato, podrá terminar el contrato, en cualquiera de las siguientes circunstancias:

- i. Si el proveedor no entrega parte o ninguno de los bienes dentro del período establecido en el contrato, o dentro de alguna prórroga otorgada por la contratante; o
- ii. Si el proveedor no cumple con cualquier otra obligación en virtud del contrato; o
- iii. Si el proveedor, a juicio de la contratante, durante el proceso de licitación o de ejecución del contrato, ha participado en actos de fraude y corrupción;

- iv. Cuando las multas por atraso superen el monto de la Garantía de Cumplimiento de Contrato;
- v. Por suspensión de los trabajos, imputable al proveedor o al contratista, por más de sesenta días calendarios, sin que medie fuerza mayor o caso fortuito;
- vi. En los demás casos previstos en este apartado.

## 2. Terminación por insolvencia o quiebra

La contratante podrá terminar el contrato mediante comunicación por escrito al proveedor si éste se declarase en quiebra o en estado de insolvencia.

## 3. Terminación por conveniencia

a) La contratante podrá en cualquier momento terminar total o parcialmente el contrato por razones de interés público debidamente justificada, mediante notificación escrita al proveedor. La notificación indicará la razón de la terminación, así como el alcance de la terminación con respecto a las obligaciones del proveedor, y la fecha en que se hace efectiva dicha terminación.

b) Los bienes que ya estén fabricados y estuviesen listos para ser enviados a la contratante dentro de los treinta (30) días siguientes a la fecha de recibo de la notificación de terminación del contrato deberán ser aceptados por la contratante de acuerdo con los términos y precios establecidos en el contrato. En cuanto al resto de los bienes la contratante podrá elegir entre las siguientes opciones:

-Que se complete alguna porción y se entregue de acuerdo con las condiciones y precios del contrato; y/o

-Que se cancele la entrega restante y se pague al proveedor una suma convenida por aquellos bienes que hubiesen sido parcialmente completados y por los materiales y repuestos adquiridos previamente por el proveedor.

Se podrán establecer otras causales de terminación de contrato, de acuerdo a su naturaleza, y se deberán tener en cuenta además, las previstas en el artículo 72 y concordantes de la Ley N° 7021/22.

## Otras causales de terminación del contrato

Además de las ya indicadas en la cláusula anterior, otras causales de terminación de contrato son:

No Aplica

## Fraude y Corrupción

1. La convocante exige que los participantes en los procedimientos de contratación, observen los más altos niveles éticos, ya sea durante el proceso de licitación o de ejecución de un contrato. La convocante actuará frente a cualquier hecho o reclamación que se considere fraudulento o corrupto.

2. Si se comprueba que un funcionario público, o quien actúe en su lugar, y/o el oferente o adjudicatario propuesto en un proceso de contratación, hayan incurrido en prácticas fraudulentas o corruptas, la convocante deberá:

(i) En la etapa de oferta, se descalificará cualquier oferta del oferente y/o rechazará cualquier propuesta de adjudicación relacionada con el proceso de adquisición o contratación de que se trate; y/o

(ii) Durante la ejecución del contrato, se rescindirá el contrato por causa imputable al proveedor;

(iii) Se remitirán los antecedentes del oferente o proveedor directamente involucrado en las prácticas fraudulentas o corruptivas, a la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas, a los efectos de la aplicación de las sanciones previstas.

(iv) Se presentará la denuncia ante las instancias correspondientes si el hecho conocido se encontrare tipificado en la legislación penal.

Fraude y corrupción comprenden actos como:

- (i) Ofrecer, dar, recibir o solicitar, directa o indirectamente, cualquier cosa de valor para influenciar las acciones de otra parte;
- (ii) Cualquier acto u omisión, incluyendo la tergiversación de hechos y circunstancias, que engañen, o intenten engañar, a alguna parte para obtener un beneficio económico o de otra naturaleza o para evadir una obligación;
- (iii) Perjudicar o causar daño, o amenazar con perjudicar o causar daño, directa o indirectamente, a cualquier parte o a sus bienes para influenciar las acciones de una parte;
- (iv) Colusión o acuerdo entre dos o más partes realizado con la intención de alcanzar un propósito inapropiado, incluyendo influenciar en forma inapropiada las acciones de otra parte.
- (v) Cualquier otro acto considerado como tal en la legislación vigente.

3. Los oferentes deberán declarar que por sí mismos o a través de interpósita persona, se abstendrán de adoptar conductas orientadas a que los funcionarios o empleados de la convocante induzcan o alteren las evaluaciones de las propuestas, el resultado del procedimiento u otros aspectos que les otorguen condiciones más ventajosas con relación a los demás participantes.

## **Medio alternativo de Resolución de Conflictos a través del Avenimiento.**

“Los contratistas, proveedores, consultores y contratantes, podrán solicitar la intervención de la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas alegando el incumplimiento de los términos y condiciones pactados o controversias legales o técnicas en los contratos regidos por la Ley N° 7021/22. Una vez recibida la solicitud respectiva, dentro de los 15 (quince) días hábiles siguientes a la fecha de su recepción, la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas señalará día y hora para audiencia de avenimiento a la que serán citadas las partes. Los requisitos y formalidades para admitir o rechazar la solicitud de intervención, así como los demás trámites del procedimiento de avenimiento serán dispuestos en la reglamentación. Serán aplicables al procedimiento de Avenimiento las disposiciones contenidas en la sección I del Capítulo XVI “PROCEDIMIENTOS JURIDICOS SUSTANCIADOS ANTE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE CONTRATACIONES PÚBLICAS” de la Ley N° 7021/22.

## **Medio Alternativo de Resolución de Conflictos a través de la Mediación**

El procedimiento de Mediación se podrá llevar a cabo ante:

- El Poder Judicial.

El mediador deberá pertenecer a las Listas del Poder Judicial o del CAMP, según la selección de sede establecida.

Todas las controversias que deriven del presente contrato o que guarden relación con éste y sean susceptibles de transacción o conciliación, podrán ser resueltas por mediación, conforme con las disposiciones de la Ley N° 7021/22 “De Suministro y Contrataciones Públicas”, de la Ley N° 1879/02 “De Arbitraje y Mediación” y las condiciones del contrato. El proceso será presidido mediante la asistencia de un tercero neutral, denominado mediador, de conformidad a la sede establecida. Se aplicará el reglamento respectivo y demás disposiciones que regulen dicho procedimiento al momento de ser requerido, declarando las partes conocer y aceptar los vigentes, incluso en orden a su régimen de gastos y costas, considerándolos parte integrante del presente contrato. Para la ejecución del acta de Mediación, o para dirimir cuestiones que no sean arbitrables, las partes se someterán a la jurisdicción de los tribunales de la ciudad de Asunción, República del Paraguay.

---

### Medio alternativo de Resolución de Conflictos a través del Arbitraje

El procedimiento arbitral se podrá llevar a cabo ante las sedes del Centro de Arbitraje y Mediación del Paraguay (en adelante, "CAMP"). El tribunal será conformado por:

No Aplica

# MODELO DE CONTRATO

Este modelo de contrato, constituye la proforma del contrato a ser utilizado una vez adjudicado al proveedor y en los plazos dispuestos para el efecto por la normativa vigente.

EL MODELO DE CONTRATO SE ENCUENTRA EN UN ARCHIVO ANEXO A ESTE DOCUMENTO.

# FORMULARIOS

Los formularios dispuestos en esta sección son los estándar a ser utilizados por los potenciales oferentes para la preparación de sus ofertas.

ESTA SECCIÓN DE FORMULARIOS SE ENCUENTRA EN UN ARCHIVO ANEXO A ESTE DOCUMENTO, DEBIENDO LA CONVOCANTE MANTENERLO EN FORMATO EDITABLE A FIN DE QUE EL OFERENTE LO PUEDA UTILIZAR EN LA PREPARACION DE SU OFERTA.



