

PLIEGO DE BASES Y CONDICIONES

Convocante:

Instituto de Previsión Social (IPS)

Uoc Ips

Nombre de la Licitación:

**LPN SBE 106-22 ADQUISICION DE EQUIPOS BIOMEDICOS PARA
EL SERVICIO DE NEUMOLOGIA DEL HOSPITAL CENTRAL DEL IPS
- AD REFERENDUM 2023**

(versión 9)

ID de Licitación:

417282



Modalidad:

Licitación Pública Nacional

Publicado el:

12/07/2023

"Pliego para la Adquisición de Bienes - SBE"

Versión 1

RESUMEN DEL LLAMADO

Datos de la Convocatoria

| | | | |
|-------------------------|-------------------------------------|--------------------------|---|
| ID de Licitación: | 417282 | Nombre de la Licitación: | LPN SBE 106-22 ADQUISICION DE EQUIPOS BIOMEDICOS PARA EL SERVICIO DE NEUMOLOGIA DEL HOSPITAL CENTRAL DEL IPS - AD REFERENDUM 2023 |
| Convocante: | Instituto de Previsión Social (IPS) | Categoría: | 17 - Equipos, Productos e instrumentales Médicos y de Laboratorio. Servicios asistenciales de salud |
| Unidad de Contratación: | Uoc Ips | Tipo de Procedimiento: | LPN - Licitación Pública Nacional |

Etapas y Plazos

| | | | |
|--------------------------------|--|-------------------------------|------------------|
| Lugar para Realizar Consultas: | Consultas Virtuales a traves del portal | Fecha Límite de Consultas: | 12/05/2023 10:00 |
| Lugar de Entrega de Ofertas: | 1ER PISO SALA DE APERTURAS DIRECCION OPERATIVA DE CONTRATACIONES | Fecha de Entrega de Ofertas: | 26/07/2023 08:45 |
| Lugar de Apertura de Ofertas: | 1ER PISO SALA DE APERTURAS DIRECCION OPERATIVA DE CONTRATACIONES | Fecha de Apertura de Ofertas: | 26/07/2023 09:00 |

Adjudicación y Contrato

| | | | |
|--------------------------|--|-----------|-------------------------|
| Sistema de Adjudicación: | Por Item | Anticipo: | No se otorgará anticipo |
| Vigencia del Contrato: | Hasta Cumplimiento Total de Obligaciones | | |

Datos del Contacto

| | | | |
|-----------|--------------------------------|---------------------|----------------|
| Nombre: | ABOG. JUAN MANUEL VILLAR LOPEZ | Cargo: | DIRECTOR |
| Teléfono: | 021226050 | Correo Electrónico: | uoc@ips.gov.py |

ADENDA

Adenda

Las modificaciones al presente procedimiento de contratación son los indicados a continuación:

Se modifican las fechas de Inicio, Cierre, Etapa Competitiva, Entrega y Apertura Física de las ofertas quedando conforme a lo establecido en el Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP).

La adenda es el documento emitido por la convocante, mediante la cual se modifican aspectos establecidos en la convocatoria y/o en las bases de la licitación y/o en los contratos suscriptos. La adenda será considerada parte integrante del documento cuyo contenido modifique.

DATOS DE LA LICITACIÓN

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.

Contratación Pública Sostenibles - CPS

Las compras públicas juegan un papel fundamental en el desarrollo sostenible, así como en la promoción de estilos de vida sostenibles.

El Estado, por medio de las actividades de compra de bienes y 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.

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

Criterios sociales y económicos:

- Los oferentes deberán indicar bajo declaración jurada el pago del salario mínimo a sus colaboradores, además de garantizar la no contratación de menores.
- Los oferentes deberán dar cumplimiento a las disposiciones legales vigentes asegurando a los trabajadores dependientes condiciones de trabajo dignas y justas en lo referente al salario, cargas sociales, provisión de uniformes, provisión de equipos de protección individual, bonificación familiar, jornada laboral, asegurar condiciones especiales a trabajadores expuestos a trabajos insalubres y peligrosos, remuneración por jornada nocturna.
- Las deducciones al salario, anticipos y préstamos a los trabajadores no podrán exceder los límites legales. Los términos y condiciones relacionados a los mismos deberán comunicarse de manera clara, para que los trabajadores los entiendan.
- Los oferentes adjudicados deberán fomentar en la medida de lo posible, la creación de empleo local y el uso de suministros locales.

Criterios ambientales:

- El oferente adjudicado deberá utilizar en la medida de lo posible, insumos cuyo embalaje pueda ser reutilizado o reciclado.
- El oferente adjudicado deberá cumplir con los lineamientos ambientales, incluidos en el ordenamiento jurídico o dictado por la institución, tales como: cooperación en acciones de recolección, separación de residuos sólidos, disposición adecuada de los residuos, participación del personal en actividades de capacitación impartidas por la institución, entre otros.
- El oferente adjudicado deberá asegurar que todos los residuos generados por sus actividades sean adecuadamente gestionados (identificados, segregados y destinados) y buscar su reducción o eliminación en la fuente, por medio de prácticas como la modificación de los procesos de producción, manutención y de las instalaciones utilizadas, además de la sustitución, conservación, reciclaje o reutilización de materiales.

Conducta empresarial responsable:

Los oferentes deberán observar los más altos niveles de integridad, así como altos estándares de conducta de negocios, ya sea durante el procedimiento de licitación o la ejecución de un contrato. Asimismo, se comprometen a:

- No ofrecer, prometer, dar ni solicitar, directa o indirectamente, pagos ilícitos u otras ventajas indebidas para obtener o conservar un contrato u otra ventaja ilegítima.
- No ofrecer, prometer o conceder ventajas indebidas, pecuniarias o de otro tipo a funcionarios públicos. Tampoco deberán solicitar, recibir o aceptar ventajas indebidas, pecuniarias o de otro tipo, de funcionarios públicos o empleados de sus socios comerciales.
- Introducir políticas y programas contra la corrupción e implementarlas dentro de sus operaciones.
- Garantizar que todos los recursos a ser empleados en la ejecución de un contrato público sean de origen lícito.
- Garantizar que los fondos obtenidos de una licitación pública no sean destinados a fines ilícitos.

Difusión de los documentos de la licitación

Todos los datos y documentos de esta licitación deben ser obtenidos directamente del Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP). Es responsabilidad del oferente examinar todos los documentos y la información de la licitación que obren en el mismo.

Aclaración de los documentos de la licitación

Todo oferente potencial que necesite alguna aclaración del pliego de bases y condiciones podrá solicitarla a la convocante. El medio por el cual se recibirán las consultas es el Sistema de Información de Contrataciones Públicas (SICP), y/o si es el caso, en la Junta de Aclaraciones que se realice en la fecha, hora y dirección indicados por la convocante.

La convocante responderá por escrito a toda solicitud de aclaración del pliego de bases y condiciones que reciba dentro del plazo establecido o que se derive de la Junta de Aclaraciones.

La convocante publicará una copia de su respuesta, incluida una explicación de la consulta, pero sin identificar su procedencia, a través del Sistema de

Información de Contrataciones Públicas (SICP), dentro del plazo tope.

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

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.

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 Sistema de Información de Proveedores del Estado (SIPE) de la DNCP, podrán presentar con su oferta, la constancia firmada emitida a través del SIPE, que reemplazará a los documentos solicitados por la convocante en el anexo pertinente del presente pliego.

Los oferentes deberán indicar en su oferta, que documentos que forman parte de la misma son de carácter confidencial 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.

Oferentes en consorcio

Dos o más interesados que no se encuentren comprendidos en las inhabilidades para presentar ofertas o contratar, podrán unirse temporalmente para presentar una oferta sin crear una persona jurídica.

Para ello deberán presentar escritura pública de constitución del consorcio o un acuerdo con el compromiso de formalizar el consorcio 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.

Aclaración de las ofertas

Con el objeto de facilitar el proceso de revisión, evaluación, comparación y posterior calificación de ofertas, el Comité de Evaluación solicitará 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 al pliego de bases y condiciones, 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 establecido por el mismo, 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 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:

1. 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 total y el precio unitario será corregido.
2. Los precios subtotales podrán ser corregidos siempre que se mantenga inalterable el precio total obtenido en la SBE.

3. En ambos casos, los precios unitarios modificados no podrán ser superiores a los precios unitarios iniciales que figuran en el Acta de Sesión Pública Virtual de la SBE.
4. En caso de que el oferente haya cotizado su precio en guaraníes con décimos y céntimos, la convocante procederá a realizar el redondeo hacia abajo, aun cuando el resultado varíe del precio total que se encuentra en el Acta de Sesión Pública Virtual de la SBE como precio final.
5. 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 (1) y (2) mencionados.

Idioma de la oferta

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

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

No Aplica

Idioma del contrato

El contrato, así como toda la correspondencia y documentos relativos al Contrato, deberán ser escritos en idioma castellano. Los documentos de sustento y material impreso que formen parte del contrato, pueden estar redactados en otro idioma siempre que estén acompañados de una traducción realizada por traductor matriculado en la República del Paraguay, en sus partes pertinentes al idioma castellano y, en tal caso, dicha traducción prevalecerá para efectos de interpretación del contrato.

El proveedor correrá con todos los costos relativos a las traducciones, así como todos los riesgos derivados de la exactitud de dicha traducción.

Moneda de la oferta y pago

La moneda de la oferta y pago será:

En Guaraníes para todos los oferentes

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.

Visita al sitio de ejecución del contrato

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

No Aplica

Al culminar la o las visitas, se labrará acta en la cual conste, la fecha, lugar y hora de realización, en la cual se identifique el nombre de las personas que asistieron en calidad de potenciales oferentes, así como del funcionario encargado de dicho acto.

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

Cuando la convocante haya establecido que no será requisito de participación, el oferente podrá declarar bajo fe de juramento conocer el sitio y que cuenta con la información suficiente para preparar la oferta y ejecutar el contrato.

Precio y formulario de la oferta

El oferente indicará el precio total de su oferta y los precios unitarios de los bienes 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.

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

- El precio cotizado deberá ser el mejor precio posible, considerando que en la oferta no se aceptará la inclusión de descuentos de ningún tipo.
- En el caso del sistema de adjudicación por la totalidad de los bienes requeridos, el oferente deberá cotizar en la lista de precios todos los ítems, con sus precios unitarios y totales correspondientes.
- 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.
- 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 y condiciones, los precios indicados en la lista de precios serán consignados separadamente de la siguiente manera:

- El precio de bienes 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;
- 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; y
- El precio de otros servicios conexos (incluyendo su impuesto al valor agregado), si lo hubiere, enumerados en los datos de la licitación.

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

4. El precio del contrato que cobre el proveedor por los bienes 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.

Abastecimiento simultáneo

El sistema de abastecimiento simultáneo para esta licitación será:

No Aplica

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

| ITEM | CÓDIGO DE CATÁLOGO | DESCRIPCION |
|------|--------------------|---------------|
| 1 | 41111912-002 | Pletismógrafo |

| | | |
|---|---------------|------------------------------|
| 2 | 42271602-9998 | Polisomnografo |
| 3 | 42271602-001 | Espirómetro |
| 4 | 42294801-9996 | Torre de Endoscopia Nasal |
| 5 | 42294944-9997 | Set de Video broncoscopio |
| 6 | 42271612-9999 | Equipo para medición de FENO |

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

Muestras

Se requerirá la presentación de muestras de los siguientes productos 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 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.

Copias de la oferta - CPS

El oferente presentará su oferta original. En caso de que la convocante requiera la presentación de copias lo deberá indicar en este apartado, las copias deberán estar identificadas como tales.

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

Cantidad de copias requeridas:

1 copia

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.

Periodo de validez de las ofertas

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

Las ofertas se deberán mantener válidas por el periodo indicado en el presente apartado, que se computará a partir del inicio de la etapa competitiva. 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 pedirá ni permitirá que modifiquen sus ofertas.

Garantías: instrumentación, plazos y ejecución.

1. La garantía de mantenimiento de oferta deberá expedirse en un monto en guaraníes que no deberá ser inferior al porcentaje especificado en el SICP. El oferente puede adoptar cualquiera de las formas de instrumentación de las garantías dispuestas por las normativas vigentes.
2. La garantía de mantenimiento de ofertas presentada en los términos del párrafo anterior, deberá cubrir el precio total de la oferta en la etapa de recepción de propuestas.
3. En los contratos abiertos, el porcentaje de las garantías a ser presentado por los oferentes que participen, deberá ser aplicado sobre el monto máximo del llamado; si la adjudicación fuese por lote o ítem ofertado, deberán sumarse los valores máximos de cada lote o ítem ofertado, a fin de obtener el monto sobre el cual se aplicará el porcentaje de la citada garantía.
4. En caso de instrumentarse a través de Garantía Bancaria, deberá estar sustancialmente de acuerdo con el formulario de Garantía de Mantenimiento de oferta incluido en la Sección "Formularios".
5. La garantía de mantenimiento de oferta en caso de oferentes en consorcio deberá ser presentado de la siguiente manera:
 - Consorcio constituido por escritura pública: deberán emitir a nombre del consorcio legalmente constituido por escritura pública, del líder del consorcio o de todos los socios que la integran;
 - Consorcio en proceso de formación con acuerdo de intención: deberán emitir a nombre del líder del consorcio en proceso de formación con acuerdo de intención o de todos los miembros que la integran.
6. 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 la oferta,
 - c) Si no acepta la corrección aritmética del precio de su oferta, en caso de existir,
 - d) Si el oferente no presentare su oferta en la fecha y hora señaladas, previo requerimiento por parte de la convocante,
 - e) Si el adjudicatario no procede, por causa imputable al mismo a:
 - e.1. suministrar los documentos indicados en el pliego de bases y condiciones para la firma del contrato,
 - e.2. firmar el contrato,
 - e.3. suministrar en tiempo y forma la garantía de cumplimiento de contrato,
 - e.4. se comprobare que las declaraciones juradas presentadas por el oferente adjudicado con su oferta sean falsas,
 - e.5. el adjudicatario no presentare las legalizaciones correspondientes para la firma del contrato, cuando éstas sean requeridas, o
 - e.6. no se formaliza el consorcio por escritura pública, antes de la firma del contrato.
7. 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 póliza. 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.
8. 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 cumplimiento deberá ser entregada antes del cumplimiento de la prestación.
9. La garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato será liberada y devuelta al proveedor, a requerimiento de parte, a más tardar treinta (30) días contados a partir de la fecha de cumplimiento de las obligaciones del proveedor en virtud de contrato, incluyendo cualquier obligación relativa a la garantía de los bienes.

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:

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. Cuando la competencia se desarrolle por más de un día, la garantía de mantenimiento de oferta deberá cubrir a partir del primer día del inicio de la etapa competitiva.

Porcentaje de Garantía de Fiel Cumplimiento de Contrato

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

10,00 %

La garantía de Cumplimiento de Contrato deberá ser presentada por el proveedor, dentro de los 10 días calendarios siguientes a partir de la fecha de suscripción del contrato, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 39 de la Ley N° 2051/2003.

Periodo de validez de la Garantía de Cumplimiento de Contrato

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

37 (TREINTA Y SIETE) MESES.

Periodo de validez de la Garantía de los bienes

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

El Proveedor garantizará que todos los bienes suministrados en virtud del Contrato son nuevos y sin uso, con una antigüedad de fabricación no mayor a 1 (un) año, comprobable con un certificado de año de fabricación, emitida por la fábrica y legalizado por el Consulado del país de origen.

El Proveedor garantizará que todos los bienes suministrados estarán libres de defectos derivados de actos y omisiones que éste hubiese incurrido, o derivados del diseño, materiales o manufactura, durante el uso normal de los bienes en las condiciones que imperen en el Paraguay.

La empresa adjudicada deberá proveer garantía del bien de 3 (tres) años desde la emisión del Acta de Recepción Definitiva, incluyendo la sustitución sin costo de partes con defectos de fábrica. Durante el periodo de garantía se deberá incluir soporte de mantenimiento preventivo y correctivo.

MANTENIMIENTO PREVENTIVO: Será realizado según los protocolos de mantenimiento preventivo sugeridos por el fabricante del equipo y el cronograma de trabajo. El cronograma de trabajos a ser efectuado por el oferente para dar cumplimiento al protocolo de mantenimiento preventivo deberá contar con el visto bueno del Jefe de Servicio, Administrador o director de la localidad, en donde serán instalados los equipos. La empresa adjudicada deberá cumplir con este protocolo durante el periodo de garantía. Ambos documentos deben ser presentados para la elaboración del acta de recepción Definitiva en el Departamento de Electromedicina.

MANTENIMIENTO CORRECTIVO: El mantenimiento correctivo será realizado por el personal técnico de la empresa proveedora del servicio al llamado, ante cualquier problema surgido con los equipos. La empresa adjudicada deberá garantizar el correcto funcionamiento de los bienes suministrados. de 08hs a 17 hs., para equipos instalados en el Hospital Central y el Área Central (excluyendo domingos y feriados).

Los trabajos de mantenimiento preventivo y correctivo solo podrán ser realizados por personal capacitado en el equipo en cuestión.

El incumplimiento de los requisitos de mantenimiento será considerado como incumplimiento al contrato, en caso de que la contratista no diera respuesta a lo establecido conllevara a la ejecución de la póliza de fiel cumplimiento requerida.

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

Tiempo de funcionamiento de los bienes

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

Al menos 5 (cinco) años.

Plazo de reposición de bienes

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

Comprobada la falta de correspondencia entre lo adjudicado y lo entregado, o constatándose deficiencias o alteraciones de calidad, el Instituto notificará dicha irregularidad. El contratista estará obligado a sustituir a los (30) treinta días calendarios gregorianos, a partir de la notificación de la irregularidad. Dicho plazo no será considerado como prórroga para la entrega, por lo que al contratista que incurra en tal situación se le aplicará la penalización prevista en la cláusula de multas, si la contratista no subsana los defectos, etc. dentro del plazo señalado en el párrafo anterior, dicha situación podrá ser considerado como causal de rescisión del contrato por causa imputable al contratista. La subsanación de los defectos no exime a la contratista de las multas y sanciones previstas en este contrato. Si el Proveedor después de haber sido notificado, no cumple con corregir los defectos dentro del plazo de 30 (treinta) días calendario gregoriano, la Contratante, podrá proceder a tomar las 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 de las obligaciones establecidas en el Contrato.

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.

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.

Sistema de presentación de ofertas

Las ofertas serán presentadas en un solo sobre y deberán:

1. Indicar el nombre y la dirección del oferente;
2. Estar dirigidos a la convocante;
3. Llevar la identificación específica del proceso de licitación indicado en el SICP;
4. Llevar una advertencia de no abrir antes de la hora y fecha de apertura de ofertas.

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.

Plazo para presentar las ofertas

Culminada la etapa competitiva, presentarán las ofertas físicas en la dirección y hasta la fecha y hora que se indican en el SICP, los siguientes participantes requeridos:

*Para los procedimientos llevados a cabo a través de la Modalidad Complementaria de Subasta a la Baja Electrónica, culminada la etapa competitiva, presentarán las ofertas físicas en la dirección y hasta la fecha y hora que se indican en el SICP, los siguientes participantes requeridos: **TODOS LOS PARTICIPANTES.***

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

La convocante podrá a su discreción, extender el plazo originalmente establecido para la presentación de ofertas mediante una adenda. 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.

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.

Apertura de ofertas

1. La convocante abrirá las ofertas y en caso de que hubiere notificaciones de retiro, sustitución y modificación de ofertas presentadas, las leerá en el acto público con la presencia de los oferentes o sus representantes a la hora, en la fecha y el lugar establecidos en el SICP.

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

3. Primero se procederá a verificar de entre las ofertas recibidas por courier o entregadas personalmente, los sobres 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 pertinente contenga la autorización válida para solicitar el retiro 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 ninguna sustitución a menos que la comunicación de sustitución correspondiente contenga una autorización válida para solicitar la sustitución 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 correspondiente contenga la autorización válida para solicitar la modificación 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 los documentos que soliciten, 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 portado por el representante.

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

6. Las ofertas sustituidas y modificadas presentadas, 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 oferentes 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.

8. El acta de apertura deberá ser comunicada al Sistema de Información de Contrataciones Públicas para su difusión, dentro de los dos (02) días hábiles de la realización del acto de apertura.

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN 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 ésta licitación, individualmente o en forma conjunta (consorcio), los oferentes domiciliados en la República del Paraguay, que no se encuentren comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para presentar propuestas y contratar con el Estado, establecidas en la Ley N° 2051/03 "De Contrataciones Públicas".

Adicionalmente a lo establecido en el párrafo anterior el oferente deberá considerar las siguientes condiciones de participación:

Que se encuentren registrados/as en el Sistema de Información de Proveedores del Estado (SIPE), debiendo suscribir ante el mismo una Declaración Jurada en la cual manifiesta que tiene pleno conocimiento y acepta las reglas del proceso para su activación como oferente. La Declaración Jurada referida, podrá ser descargada desde el SICP, módulo del SIPE.

Que activados/as conforme al SIPE posean su Usuario y Contraseña, personal e intransferible, salvo que los mismos hayan sido cancelados por el Sistema, de conformidad a la reglamentación específica. La pérdida del usuario y contraseña deberá ser comunicada a la DNCP para que, a través del Sistema, sea bloqueado el acceso inmediatamente; y

Como requisito para la participación en la Subasta a la Baja Electrónica, el oferente deberá manifestar en el campo previsto en el Sistema Electrónico, que cumple plenamente los requisitos de habilitación y que su propuesta de precios está conforme con las exigencias del pliego de bases y condiciones.

Requisitos de Calificación

Capacidad Legal

Los oferentes deberán declarar que no se encuentran comprendidos en las limitaciones o prohibiciones para contratar con el Estado, contempladas en el artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021, declaración que forma parte del formulario de oferta.

Serán desechadas las ofertas de los oferentes que se encuentren comprendidos en las prohibiciones o limitaciones para contratar 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 los incisos a) y b), m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021, el comité de evaluación realizará el siguiente análisis:

1. Verificará que el oferente haya proporcionado el formulario de ofertas que incluye la declaratoria debidamente firmada.
2. Verificará los registros del personal de la convocante para detectar si el oferente o sus representantes, se hallan comprendidos en el presupuesto del inciso a) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021.
3. Verificará por los medios disponibles, si el oferente y los demás sujetos individualizados en las prohibiciones o limitaciones contenidas en los incisos a) y b), m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021, aparecen en la base de datos del SINARH o de la Secretaría de la Función Pública.
4. Si se constata que alguno de las personas mencionadas en el párrafo anterior figura en la base de datos del SINARH o de la Secretaría de la Función Pública, 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 Miembros, de conformidad a estándar debidamente firmado en su oferta y cotejará los datos con las personas físicas inhabilitadas que constan en el registro de "Sanciones a Proveedores" del SICP a fin de detectar si directores, gerentes, socios gerentes, quienes ejerzan la administración, accionistas, cuotapartistas o propietarios se hallan comprendidos en el presupuesto del inciso m) y n) del artículo 40 de la Ley N° 2051/03, modificado por Ley N° 6716/2021.

El comité podrá recurrir a fuentes públicas o privadas de información, para verificar los datos proporcionados por el oferente.

6. Si el Comité confirma que el oferente o sus integrantes poseen impedimentos, la oferta será rechazada y se remitirán los antecedentes a la Dirección Nacional de Contrataciones Públicas (DNCP) para los fines pertinentes.

Análisis de precios ofertados

Durante la evaluación de ofertas, 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 a los siguientes parámetros:

1. 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, 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.

Certificado de Producto y Empleo Nacional - CPS

A los efectos de acogerse al beneficio de la aplicación del margen de preferencia, el oferente deberá contar con el Certificado de Producto y Empleo Nacional (CPEN). El certificado debe ser emitido como máximo a la fecha y hora de la etapa competitiva.

La falta del CPEN no será motivo de descalificación de la oferta, sin embargo, el oferente no podrá acogerse al beneficio.

El comité de evaluación verificará en el portal oficial indicado por el Ministerio de Industria y Comercio (MIC) la emisión en tiempo y forma del CPEN declarado por los oferentes. No será necesaria la presentación física del Certificado de Producto y Empleo Nacional.

Independientemente al sistema de adjudicación, el margen de preferencia será aplicado a cada bien o servicio objeto de contratación que se encuentre indicado en la planilla de precios.

a) Consorcios:

a.1. Provisión de Bienes

El CPEN debe ser expedido a nombre del oferente que fabrique o produzca los bienes objeto de la contratación. En el caso que ninguno de los oferentes consorciados fabrique o produzca los bienes ofrecidos, el consorcio deberá contar con el CPEN correspondiente al bien ofertado, debiendo encontrarse debidamente autorizado por el fabricante. Esta autorización podrá ser emitida a nombre del consorcio o de cualquiera de los integrantes del mismo.

Margen de preferencia local - CPS

Para contrataciones realizadas por Unidades Operativas que se encuentren conformadas dentro de un municipio o departamento se deberá considerar que, si la oferta evaluada como la más baja pertenece a una firma u empresa domiciliada fuera del territorio departamental de la convocante, ésta será comparada con la oferta más baja de la firma u empresa domiciliada dentro del territorio de la convocante, agregándole al precio total de la oferta propuesta por la primera una suma del diez por ciento (10%) del precio. Si en dicha comparación adicional la oferta de la firma u empresa domiciliada dentro del territorio departamental de la convocante resultare ser la más baja, se la seleccionará para la adjudicación; en caso contrario se seleccionará la oferta de servicios de la firma u empresa domiciliada fuera del territorio departamental de la convocante.

En el caso de que el oferente, sea de la zona y además cuente con margen de preferencia, se le aplicará únicamente el margen de este último.

Las convocantes deberán acogerse a las condiciones específicas para la aplicación del Margen de Preferencia Local establecidas en la reglamentación emitida por la DNCP.

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.]

2. Garantía de Mantenimiento de Oferta (*)

La garantía de mantenimiento de oferta debe ser extendida, bajo la forma de una garantía bancaria o póliza de seguro de caución.

3. Certificado de Cumplimiento con la Seguridad Social. (**)

4. Certificado de Producto y Empleo Nacional, emitido por el MIC, en caso de contar. (**)

5. Declaración Jurada de Declaración de Miembros, de conformidad con el formulario estándar Sección Formularios (**)

6. Certificado de Cumplimiento Tributario (**)

| |
|--|
| 7. Patente Comercial del municipio en donde esté asentado el establecimiento principal del oferente. (**) |
| 8. Documentos legales |
| 8.1. Oferentes Individuales. Personas Físicas. |
| <ul style="list-style-type: none"> • Fotocopia simple de la Cédula de Identidad del firmante de la oferta. (*) |
| <ul style="list-style-type: none"> • Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes - RUC. (*) |
| <ul style="list-style-type: none"> • 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. Oferentes Individuales. Personas Jurídicas. |
| <ul style="list-style-type: none"> • 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. (*) |
| <ul style="list-style-type: none"> • Constancia de inscripción en el Registro Único de Contribuyentes y fotocopia simple de los documentos de identidad de los representantes o apoderados de la sociedad. |
| <ul style="list-style-type: none"> • 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. |
| <ol style="list-style-type: none"> 1. 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. (*) |
| <ol style="list-style-type: none"> 2. 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). (*) |
| <ol style="list-style-type: none"> 3. Fotocopia simple de los documentos que acrediten las facultades de los firmantes del acuerdo de intención de consorciarse. Estos documentos pueden consistir en (*): <ul style="list-style-type: none"> • Un poder suficiente otorgado por escritura pública por cada miembro del consorcio (no es necesario que esté inscripto en el Registro de Poderes); o • 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. |
| <ol style="list-style-type: none"> 4. 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 (*): <ol style="list-style-type: none"> 1. 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 2. 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. |

Los documentos indicados con asterisco (*) son considerados documentos sustanciales a ser presentados con la oferta.

Los documentos indicados con doble asterisco (**) deberán estar vigentes al inicio de la etapa competitiva.

Capacidad Financiera

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

Contribuyente de IRACIS.

Deberán cumplir con el siguiente parámetro:

- **Ratio de Liquidez** (activo corriente / pasivo corriente): Deberá ser igual o mayor que 1,15 en promedio, en los años 2019, 2020 y 2021.
- **Endeudamiento** (pasivo total / activo total): No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, de los años 2019, 2020 y 2021.
- **Rentabilidad**: Porcentaje de utilidad después de impuestos o pérdida no deberá ser negativo en promedio de los años 2019, 2020 y 2021.
- **Capital Operativo** (activo corriente pasivo corriente): El oferente, deberá poseer un capital positivo y no inferior al 15 % (quince por ciento) del monto total de la oferta (en caso de contrato abierto por monto mínimo y monto máximo, **deberá ser por el monto máximo del llamado**), lo cual será corroborado por medio del Balance General del último año (2021) pudiendo completar dicho porcentaje con la presentación de certificado de una entidad financiera calificada que demuestre la disponibilidad de línea de crédito suficiente para justificar el porcentaje mencionado

Contribuyentes de IRPC

Deberán cumplir el siguiente parámetro:

Eficiencia: (Ingreso/Egreso): Deberá ser igual o mayor que 1,15 el promedio, de los ejercicios fiscales requeridos, 2019, 2020 y 2021.

Oferente en consorcio:

| Requisitos Mínimos | Socio Líder | Cada Socio | Todas las partes Combinadas |
|---|---|---|---|
| <i>Ratio de Liquidez (activo corriente / pasivo corriente): Deberá ser igual o mayor que 1,15 en promedio, en los años 2019, 2020 y 2021.</i> | <i>Debe cumplir con el Requisito</i> | <i>Debe cumplir con el Requisito</i> | <i>No Aplica</i> |
| <i>Endeudamiento (pasivo total / activo total): No deberá ser mayor a 0,80 en promedio, de los años 2019, 2020 y 2021.</i> | <i>Debe cumplir con el Requisito</i> | <i>Debe cumplir con el Requisito</i> | <i>No Aplica</i> |
| <i>Rentabilidad: Porcentaje de utilidad después de impuestos o pérdida no deberá ser negativo en promedio de los años 2019, 2020 y 2021</i> | <i>Debe cumplir con el Requisito</i> | <i>Debe cumplir con el Requisito</i> | <i>No Aplica</i> |
| <i>Capital Operativo (activo corriente pasivo corriente): El oferente, deberá poseer un capital positivo y no inferior al 15 % (quince por ciento) del monto total de la oferta (en caso de contrato abierto por monto mínimo y monto máximo, deberá ser por el monto máximo del llamado), lo cual será corroborado por medio del Balance General del último año (2021) pudiendo completar dicho porcentaje con la presentación de certificado de una entidad financiera calificada que demuestre la disponibilidad de línea de crédito suficiente para justificar el porcentaje mencionado.</i> | <i>40 % como mínimo del porcentaje solicitado</i> | <i>10 % como mínimo del porcentaje solicitado</i> | <i>El consorcio en su conjunto deberá cumplir con el 100 % del porcentaje solicitado.</i> |

Requisitos documentales para la evaluación de la capacidad financiera

a. Balance General y Cuadro de Estado de Resultados de los tres últimos años (2019, 2020 y 2021) para contribuyente de IRACIS.

b. Formulario 106 de los tres últimos años (2019, 2020 y 2021) para contribuyentes del IRPC.

Experiencia requerida

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

Demostrar la experiencia en la **Provision de Equipos Biomedicos** con Contratos y/o Facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2017 2018 2019 2020 2021) años. *En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación*

Oferente en consorcio:

| Requisitos Mínimos | Socio Líder | Cada Socio | Todas las partes Combinadas |
|--|---|---|---|
| <i>Demostrar la experiencia en la Provisión de Equipos Biomédicos con Contratos y/o Facturas a instituciones públicas o privadas por un monto equivalente al 50 % como mínimo del monto total ofertado en la presente licitación, dentro de los últimos: 5 (cinco) (2017 2018 2019 2020 2021) años. En caso de lograr el porcentaje requerido, en uno o en más años, que correspondan a los años establecidos en el presente punto, el mismo será considerado como valedero para la participación.</i> | <i>40 % como mínimo del porcentaje solicitado</i> | <i>10 % como mínimo del porcentaje solicitado</i> | <i>El consorcio en su conjunto deberá cumplir con el 100 % del porcentaje solicitado.</i> |

Requisitos documentales para la evaluación de la experiencia

1. Copia de Contratos y/o Facturas que avalen la experiencia requerida.

Capacidad Técnica

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

a - Cumplimiento total de las Especificaciones Técnicas (salvo los puntos que sean opcionales o que se aclaren que no son excluyentes). Las planillas de especificaciones técnicas deberán ser completadas con SI o NO en la columna CUMPLE, indicando claramente los parámetros del equipo ofertado en la columna PARAMETROS, y el Nro. de Folio en la columna FOLIO. Esta columna es de suma importancia pues en ella se indica la página del catálogo, manual de usuario o servicio del fabricante en donde se encuentra el parámetro que está siendo analizado. Estos parámetros deberán ser resaltados e indicados claramente de manera a que se pueda comprobar todas las especificaciones técnicas requeridas.

- b - Las planillas de especificaciones técnicas, así como los catálogos y/o manuales en donde las mismas puedan ser comprobadas, deberán presentarse en formato impreso y formato digital (PDFs en CD).
- c La empresa deberá presentar certificado o constancia de habilitación del servicio técnico, emitido por el Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social para dispositivos médicos.
- d - La empresa deberá presentar Habilitación vigente como Importador de Dispositivos Médicos emitida por la Dirección de Control de Profesiones y Establecimientos de Salud, del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social vigente.
- e - Listado y certificación demostrable de cada personal técnico, capacitado y habilitado por el fabricante, Representante Regional o Distribuidor Regional Autorizado a realizar Servicio técnico en la marca de los equipos ofertados.
- f - Habilitación vigente del Servicio Técnico en dispositivos médicos, expedido por el MSP y BS.
- g - Certificación emitida por el fabricante, legalizada por el Consulado del país de origen, de que el equipo ofertado es nuevo y no remanufacturado. En caso de ser producto nacional, deberá contar con una declaración jurada.

Requisito documental para evaluar la capacidad técnica

1. Presentación como mínimo de 3 (tres) Certificados o Actas de Recepción Final en la **Provisión de Equipos Biomédicos** donde conste el **desempeño satisfactorio del oferente**, expedidos por Instituciones Públicas o Privadas dentro de los últimos 05 (cinco) años (2017 2018 2019 2020 2021). (Dicho documento deberá estar debidamente sellado y firmado por el responsable que lo emitió).

2. Autorización del fabricante:

- Si el oferente es fabricante del producto que oferta, deberá presentar el documento que lo acredite como tal.
- Si el oferente es Representante o Distribuidor del producto que oferta, deberá presentar la autorización del fabricante
- Si el oferente es Distribuidor del Representante Local del Fabricante, deberá presentar un poder o autorización otorgado por éste último. No obstante, se deberá acompañar copia de la Autorización del Fabricante otorgada al Representante Local.

Para b) y el Representante Local, la documentación requerida es el formulario incluido en la Sección Formularios. Este formulario podrá ser reemplazado por la documentación que pruebe fehacientemente que el oferente es Representante o Distribuidor autorizado del bien que oferta. Asimismo, la documentación podrá ser presentada en copia simple, no obstante, para la firma del Contrato la misma deberá estar legalizada por el Consulado Paraguayo del país de emisión del documento y del Ministerio de Relaciones Exteriores de la República del Paraguay.

3. Cumplimiento total de las Especificaciones Técnicas (salvo los puntos que sean opcionales o que se aclaren que no son excluyentes). Las planillas de especificaciones técnicas deberán ser completadas con SI o NO en la columna CUMPLE, indicando claramente los parámetros del equipo ofertado en la columna PARAMETROS, y el Nro. de Folio en la columna FOLIO. Esta columna es de suma importancia pues en ella se indica la página del catálogo, manual de usuario o servicio del fabricante en donde se encuentra el parámetro que está siendo analizado. Estos parámetros deberán ser resaltados e indicados claramente de manera a que se pueda comprobar todas las especificaciones técnicas requeridas.

4. Las planillas de especificaciones técnicas, así como los catálogos y/o manuales en donde las mismas puedan ser comprobadas, deberán presentarse en formato impreso y formato digital (PDFs en CD).

6. La empresa deberá presentar certificado o constancia de habilitación del servicio técnico, emitido por el Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social para dispositivos médicos.

7. La empresa deberá presentar Habilitación vigente como Importador de Dispositivos Médicos emitida por la Dirección de Control de Profesiones y Establecimientos de Salud, del Ministerio de Salud Pública y Bienestar Social vigente.

8. Listado y certificación demostrable de cada personal técnico, capacitado y habilitado por el fabricante, Representante Regional o Distribuidor Regional Autorizado a realizar Servicio técnico en la marca de los equipos ofertados.

9. Habilitación vigente del Servicio Técnico en dispositivos médicos, expedido por el MSP y BS.

10. Certificación emitida por el fabricante, legalizada por el Consulado del país de origen, de que el equipo ofertado es nuevo y no remanufacturado. En caso de ser producto nacional, deberá contar con una declaración jurada.

11. Planilla de Precios en planilla Excel en medios magnéticos, versión 2003 o posterior.

12. Declaración Jurada de conocer y aceptar el Pliego de Bases y Condiciones y las Adendas.

13. Declaración Jurada del oferente de poseer la capacidad de suministro en tiempo y forma de lo solicitado.

| |
|---|
| 14. La autorización/ resolución de apertura vigente, emitida por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, rubro DISPOSITIVOS MÉDICOS; |
| 15. Certificado buenas prácticas de fabricación y control, si es de fabricación nacional, y buenas prácticas de almacenamiento y deposito, para los importados. |
| 16. Certificado de registro sanitario, de conformidad a la Ley N° 4959/12. |

Criterio de desempate de ofertas

El vencedor de cada grupo subastado será el oferente que ingresó el menor precio. En los casos de igualdad de precios, queda como vencedor el que lo haya ingresado primero.

Siempre que el criterio de desempate establecido, no sea aplicable, 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.

Nota1: Conforme a lo previsto en el Decreto reglamentario de la Ley de Contrataciones los adjudicatarios de los contratos resultantes de los procesos licitatorios, deberán inscribirse en el Sistema de Información de Proveedores del Estado - SIPE, como requisito previo a la emisión del Código de Contratación respectivo, no siendo la inscripción una exigencia para participar en el proceso tradicional.

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

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 serán suministrados por el Proveedor como si hubiesen sido expresamente mencionados, salvo disposición contraria en el Contrato.

Los bienes 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.

Detalle de los productos con las respectivas especificaciones técnicas

Los productos a ser requeridos cuentan con las siguientes especificaciones técnicas:

| | | | | |
|------|---|---------------|---------|--------------|
| Ítem | 1 | Pletismógrafo | Código: | 41111912-002 |
|------|---|---------------|---------|--------------|

| | | | | | |
|---|-----|--|---|--|--|
| | | Especificaciones Técnicas | | | |
| 1 | 1 | Datos Generales | | | |
| 1 | 1.1 | Equipo para realizar estudio de difusión por CO mediante métodos SB (Single Breath) e IB (Intrabreath) - MIP/MEP- P0,1 - Prueba de provocación bronquial - Resistencia por Oclusión (Rocc) - Espirometría lenta, forzada y MVV - Volúmenes pulmonares estáticos absolutos y Resistencia de vías aéreas por pletismografía corporal | | | |
| 1 | 2 | Datos proveídos por el oferente | | | |
| 1 | 2.1 | Marca: | | | |
| 1 | 2.2 | Modelo: | | | |
| 1 | 2.3 | Origen: | | | |
| 1 | 2.4 | Dirección Web del fabricante: | - | | |
| | | Criterios de evaluación | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--------|------------|-------|
| 1 | 3 | Normativas | Cumple | Parámetros | Folio |
| 1 | 3.1 | Normas de calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. | | | |
| 1 | 3.2 | Normas de calidad generales: ISO 13485. | | | |
| 1 | 4 | Características | | | |
| 1 | 4.1 | Rendimiento esencial según IEC 60601-1: | | | |
| 1 | 4.2 | Precisión de medición de flujo | | | |
| 1 | 4.3 | Precisión de medición de volumen | | | |
| 1 | 4.4 | Exactitud de medición de presión bucal | | | |
| 1 | 4.5 | Precisión de medición de presión corporal | | | |
| 1 | 4.6 | Precisión de medición de gas a diagnosticar | | | |
| 1 | 5 | Especificaciones Técnicas | | | |
| 1 | 5.1 | Flujo: | | | |
| 1 | 5.2 | Tipo: Ultrasonido | | | |
| 1 | 5.3 | Método: Medición simultánea de tiempo de tránsito ultrasónico en el sentido de la dirección de flujo y en el sentido contrario | | | |
| 1 | 5.4 | Frecuencia de muestreo: 1000 Hz reales para flujo, conseguidos por 2000 mediciones de tiempo de tránsito ultrasónico (tecnología de doble disparo) | | | |
| 1 | 5.5 | Rango: Bidireccional entre 0 y 18 L/seg | | | |
| 1 | 5.6 | Precisión Exhalación entre 0 y 14 L/seg: 1,5 % o 0,05 L/seg (el que sea mayor) | | | |
| 1 | 5.7 | Inhalación entre 0 y 14 L/seg : 2,0 % o 0,05 L/seg (el que sea mayor) | | | |
| 1 | 5.8 | Precisión: 1 % o 0,1 L/seg (el que sea mayor) | | | |
| 1 | 5.9 | Resolución: 1 mL/seg | | | |
| 1 | 5.10 | Resistencia total (Filtro + Sensor + Bloque neumático): < 0,150 kPa*s/L/seg a 14 L/seg | | | |
| 1 | 5.11 | Espacio muerto Sensor de flujo: 66 mL (máx.) | | | |
| 1 | 6 | GRAFICO DE RESISTENCIA VOLUMEN | | | |

| | | | | | |
|---|-----|---|--|--|--|
| 1 | 6.1 | Descripción completa e integrada de los resultados de mediciones corporales | | | |
| 1 | 6.2 | Resistencia de las vías aéreas y volúmenes pulmonares en un gráfico | | | |
| 1 | 6.3 | Área predictiva para una orientación más rápida | | | |
| 1 | 6.4 | Especialmente informativo en ajustes previos y posteriores | | | |
| 1 | 6.5 | Información intrarrespiración nueva y complementaria | | | |
| 1 | 6.6 | Cumplir normas y recomendaciones de ATS/ERS | | | |
| 1 | 6.7 | Pestaña de calidad para una detección de errores rápida y exhaustiva | | | |
| 1 | 7 | Volumen: | | | |
| 1 | 7.1 | Tipo: Integración de volumen de señal flujo | | | |
| 1 | 7.2 | Intervalo: 30 L o mayor | | | |
| 1 | 7.3 | Precisión: Exhalación e inhalación entre 0,5 y 14 L/seg: 2,5% o 0,075 L (75 mL) | | | |
| 1 | 7.4 | Precisión: 1 % o 0,05 L (el mayor) | | | |
| 1 | 7.5 | Resolución mínima: 1 mL | | | |
| 1 | 8 | Presión bucal: | | | |
| 1 | 8.1 | Tipo: Piezorresistivo | | | |
| 1 | 8.2 | Rango: ± 20 kPa | | | |
| 1 | 8.3 | Precisión: ± 1 % o 0,01 KPa (0,075 mm Hg) (lo que sea mayor) | | | |
| 1 | 8.4 | Resolución: 0,003 kPa (0,225 mm Hg) | | | |
| 1 | 9 | Pletismografía corporal | | | |
| 1 | 9.1 | Señal de la cabina del pletismógrafo | | | |
| 1 | 9.2 | Tipo de transductor: Piezorresistivo calibrado en desplazamiento de volumen | | | |
| 1 | 9.3 | Alcance del transductor Desde 0 hasta ± 2500 mL a una presión ambiental de 1000 hPa | | | |
| 1 | 9.4 | Precisión: ± 2 % a 0,25 Hz / 0,5 Hz | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|--|--|--|
| 1 | 9.5 | Resolución: 0,1 mL | | | |
| 1 | 9.6 | Compensación de variaciones de presión ambiental: Compensación de presión ambiental digital | | | |
| 1 | 9.7 | Maniobra respiratoria durante la plestismografía debe ser mediante respiración corriente | | | |
| 1 | 10 | Jeringa de calibración de cabina del pletismógrafo | | | |
| 1 | 10.1 | Calibración de volumen: 50 mL, jeringa de calibración accionada por motor | | | |
| 1 | 10.2 | Frecuencia de calibración 0,25 Hz, 0,5 Hz y 1 Hz | | | |
| 1 | 11 | Cabina del pletismógrafo | | | |
| 1 | 11.1 | Material: Construcción de aluminio/cristal | | | |
| 1 | 11.2 | Principio: volumen constante | | | |
| 1 | 11.3 | Volumen mínimo: 1110 L | | | |
| 1 | 11.4 | Altura de acceso mínimo: 70 mm | | | |
| 1 | 11.5 | Cerradura: tipo Electromagnética | | | |
| 1 | 11.6 | Espacio interior mínimo: 88,2 x 70,5 x 173,9 cm | | | |
| 1 | 12 | Silla | | | |
| 1 | 12.1 | Carga máxima de silla: 150 kg | | | |
| 1 | 12.2 | Altura de asiento: ajustable desde 40 hasta 60 cm | | | |
| 1 | 12.3 | Giratorio | | | |
| 1 | 12.4 | Material del armazón del asiento: Polipropileno | | | |
| 1 | 13 | Brazo flexible | | | |
| 1 | 13.1 | Longitud máx. fuera de la cabina: 63 cm | | | |
| 1 | 13.2 | Altura ajustable dentro de la cabina: de 98 cm a 140 cm | | | |
| 1 | 13.3 | Banco fijo (opcional) | | | |
| 1 | 13.4 | Carga máxima del banco: 250 kg | | | |
| 1 | 13.5 | Altura de asiento mínimo: 46 cm | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 1 | 13.6 | Asiento mínimo: 50 cm x 30 cm | | | |
| 1 | 13.7 | Material del banco: polioximetileno o con resistencia similar | | | |
| 1 | 14 | Analizador multi gas (CO/CH4) - Medición de difusión: | | | |
| 1 | 14.1 | Tipo de medición: Espectro de Infrarrojos | | | |
| 1 | 14.2 | Intervalo sugerido: 0 - 0,33 Vol % | | | |
| 1 | 14.3 | Precisión requerida como mínimo: $\pm 0,003\%$ vol % o $\pm 2\%$ relativo | | | |
| 1 | 14.4 | Resolución requerida como mínimo: 0,0005 vol % | | | |
| 1 | 14.5 | T 10-90 del sensor: ≤ 145 ms | | | |
| 1 | 15 | Reductor de presión de difusión para la válvula de demanda | | | |
| 1 | 15.1 | Presión de entrada: 200 bares | | | |
| 1 | 15.2 | Presión de salida: 7 bares (fija) | | | |
| 1 | 15.3 | Caudal: al menos 500 L/min | | | |
| 1 | 16 | Software | | | |
| 1 | 16.1 | Capacidad de agregar valores predichos, editar informes e ingresar comentarios | | | |
| 1 | 16.2 | Codificación en colores para referencia visual del estado de la visita del paciente | | | |
| 1 | 16.3 | Guía gráfica y textual de la maniobra | | | |
| 1 | 16.4 | Capacidad de mostrar pulmón animado durante la prueba | | | |
| 1 | 16.5 | Implementación completa de las normas ATS/ERS 2019 para espirometría | | | |
| 1 | 16.6 | Desarrollo compatible con Windows 10 | | | |
| 1 | 17 | Especificación de unidad ambiental | | | |
| 1 | 17.1 | Sensor de temperatura: Desde 10 hasta $+50\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 0,5\text{ }^{\circ}\text{C}$ a $20\text{ }^{\circ}\text{C} \pm 1\text{ }^{\circ}\text{C}$ a $10 - 34\text{ }^{\circ}\text{C}$ | | | |
| 1 | 17.2 | Sensor de humedad: entre 0 y 100 % de humedad relativa 4 % de humedad relativa a 20 - 80 % de humedad relativa | | | |
| 1 | 17.3 | Sensor de presión atmosférica: Entre 500 y 1100 hPa (entre 375 y 825 mm Hg) $\pm 2,5$ hPa (1,88 mm Hg) entre 700 y 1060 hPa (entre 525 y 795 mm Hg) | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|--|--|--|
| 1 | 18 | Especificación de jeringa de calibración | | | |
| 1 | 18.1 | Volumen mínimo 3 L | | | |
| 1 | 18.2 | Precisión recomendada 0,4 % | | | |
| 1 | 19 | Alimentación eléctrica: | | | |
| 1 | 19.1 | Tensión de red De 100 a 240 V de CA, de 50 a 60 Hz | | | |
| 1 | 19.2 | Entrada de alimentación máx. 80 VA | | | |
| 1 | 19.3 | Seguridad eléctrica Clase de protección I | | | |
| 1 | 19.4 | Enchufe de conexión. Se usa para aislar de la fuente de alimentación todos los polos a la vez | | | |
| 1 | 20 | Condiciones ambientales: | | | |
| 1 | 20.1 | Altitud recomendada: ≤ 3000 m | | | |
| 1 | 20.2 | Temperatura: Entre +10 °C y +34 °C | | | |
| 1 | 20.3 | Humedad relativa: intervalo de 20 - 80%, sin desarrollar condensación. | | | |
| 1 | 20.4 | Presión ambiental: Entre 700 y 1060 hPa (entre 525 y 795 mm Hg) | | | |
| 1 | 21 | ACCESORIOS | | | |
| 1 | 21.1 | Filtros antibacterianos a ser proveídos a demanda durante dure la garantía del equipo | | | |
| 1 | 21.2 | Provisión de Gas DLCO a demanda durante la garantía del equipo | | | |
| 1 | 21.3 | Click nasal durante dure la garantía | | | |
| 1 | 21.4 | Garantía de 3 años | | | |

| | | | | |
|------|---|----------------|---------|---------------|
| Ítem | 2 | Polisomnografo | Código: | 42271602-9998 |
|------|---|----------------|---------|---------------|

| | | | | | |
|---|---|---------------------------|--|--|--|
| | | Especificaciones Técnicas | | | |
| 2 | 1 | Datos Generales | | | |

| | | | | | |
|-------------------------|------|---|--------|------------|-------|
| 2 | 1.1 | Descripción: Equipamiento y tratamiento de terapia del sueño con entradas fáciles de identificar y conectar a cabezales | | | |
| 2 | 2 | Datos proveídos por el oferente | | | |
| 2 | 2.1 | Marca: | | | |
| 2 | 2.2 | Modelo: | | | |
| 2 | 2.3 | Origen: | | | |
| 2 | 2.4 | Dirección Web del fabricante: | - | | |
| Criterios de evaluación | | | | | |
| 2 | 3 | Normativas | Cumple | Parámetros | Folio |
| 2 | 3.1 | Normas de calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas | | | |
| 2 | 3.2 | Normas de calidad generales: ISO 13485. | | | |
| 2 | 4 | Características medidos y mostrados | Cumple | Parámetros | Folio |
| 2 | 4.1 | Debe de contar con unidad <i>RIP</i> (pletismografía por inductancia respiratoria) integrada | | | |
| 2 | 4.2 | Traductor de presión diferencial | | | |
| 2 | 4.3 | Tecnología de EMG en barbilla | | | |
| 2 | 4.4 | 7 canales de ECG (3 físicos y 4 derivados) | | | |
| 2 | 4.5 | Registro continuo de la impedancia para el control de calidad | | | |
| 2 | 4.6 | Registro de hasta 500 Hz | | | |
| 2 | 4.7 | Que cumplan con las normas AASM | | | |
| 2 | 4.8 | Canales en total: 55 | | | |
| 2 | 4.9 | Entradas de EEG: 19 | | | |
| 2 | 4.1 | Canales EMG especializados: 5 | | | |
| 2 | 4.11 | Entradas EMG en barbilla: 3 | | | |
| 2 | 4.12 | EMG en barbilla automático referencias: S | | | |
| 2 | 4.13 | Canales de EOG <i>electro-oculograma</i> : 2 | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|---------------|-------------------|--------------|
| 2 | 4.14 | Canales de ECG: 7 (3físicos y 4 derivados) | | | |
| 2 | 4.15 | Entrada de ECG V: S | | | |
| 2 | 4.16 | Transductor de presión: Especializado diferencial con ronquido | | | |
| 2 | 4.17 | Flujo (térmico): S | | | |
| 2 | 4.18 | Ronquido: S | | | |
| 2 | 4.19 | Posición corporal: 1 | | | |
| 2 | 4.2 | Entrada de acetímetro: 2 | | | |
| 2 | 4.21 | Fotosensor: (opcional) | | | |
| 2 | 4.22 | Esfuerzo (torácico/abdominal): zRIP Durabelt integrado | | | |
| 2 | 4.23 | Entradas Aux/Entradas de CC recomendado: 8 | | | |
| 2 | 4.24 | Resolución de señales/bits recomendado: 16 bits | | | |
| 2 | 4.25 | Velocidad máxima de muestreo: 2.000 Hz | | | |
| 2 | 4.26 | Frecuencia máxima de almacenamiento: 500Hz | | | |
| 2 | 4.27 | Tiempo de tránsito del pulso | | | |
| 2 | 4.28 | Interfaz de electrodos intuitiva, recomendada | | | |
| 2 | 4.29 | Conectividad: Apto (con cable ethernet) | | | |
| 2 | 4.3 | Memoria interna/ 60 GB (recomendada) | | | |
| 2 | 4.31 | Vídeo Conectado en red | | | |
| 2 | 4.32 | Sonido integrado con video + intercomunicación VOIP | | | |
| 2 | 5 | Tamaño de la unidad principal | Cumple | Parámetros | Folio |
| 2 | 5.1 | 35,6 x 12,7 x 31,7 (cm), dimensiones sugeridas | | | |
| 2 | 5.2 | Peso de 3,5 kg +/- 2 | | | |
| 2 | 6 | CABEZAL | Cumple | Parámetros | Folio |
| 2 | 6.1 | Tamaño del cabezal 20,3 x 10,2 x 3,2 (cm) dimensiones sugeridas | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--------|------------|-------|
| 2 | 6.2 | Peso de 481,9 g +/- 2 | | | |
| 2 | 7 | REQUISITOS DE HARDWARE | Cumple | Parámetros | Folio |
| 2 | 7.1 | Ordenador personal compatible con Windows: Windows 10 Enterprise LTSC 2019, Windows 10 | | | |
| 2 | 7.2 | Professional, Windows 8.1 Professional, o Windows 7 Professional. Windows Server 2008, y | | | |
| 2 | 7.3 | Windows Server 2012 pero el uso se limita a fuera de línea exclusivamente. | | | |
| 2 | 7.4 | Procesador de doble núcleo 3.0 GHz como mínimo. | | | |
| 2 | 7.5 | 8 GB, Memoria RAM recomendado como mínimo. | | | |
| 2 | 7.6 | 100 MB de espacio libre para la aplicación Sleepware G3 | | | |
| 2 | 7.7 | 5 GB de espacio libre para la base de datos SQL Server | | | |
| 2 | 7.8 | Express y Sleepware G3 | | | |
| 2 | 7.9 | 1 TeraB de disco duro como mínimo. | | | |
| 2 | 7.15 | 1 micrófono (para intercomunicación y grabación y reproducción de sonido) | | | |
| 2 | 7.16 | 1 juego de altavoces (para intercomunicación y reproducción de sonido) | | | |
| 2 | 7.17 | Puerto Ethernet | | | |
| 2 | 8 | ACCESORIOS | Cumple | Parámetros | Folio |
| 2 | 8.1 | Transductor de flujo nasal-oral | | | |
| 2 | 8.2 | Transductor Nasal Neonatal | | | |
| 2 | 8.3 | Sensor de SPO2 | | | |
| 2 | 8.4 | Cánula Nasal cantidad a demanda del servicio | | | |

| | | | | |
|------|---|-------------|---------|--------------|
| Ítem | 3 | Espirómetro | Código: | 42271602-001 |
|------|---|-------------|---------|--------------|

| | | | | | |
|--|--|---------------------------|--|--|--|
| | | Especificaciones Técnicas | | | |
|--|--|---------------------------|--|--|--|

| | | | | | |
|---|-----|--|--------|------------|-------|
| 3 | 1 | Datos Generales | | | |
| 3 | 1.1 | Equipo para realizar estudio de Espirometría lenta, forzada y ventilación voluntaria máxima (MVV) y Resistencia de vías aéreas central y periférica mediante técnica de Oscilometría de Impulso. | | | |
| 3 | 2 | Datos proveídos por el oferente | | | |
| 3 | 2.1 | Marca: | | | |
| 3 | 2.2 | Modelo: | | | |
| 3 | 2.3 | Origen: | | | |
| 3 | 2.4 | Dirección Web del fabricante: | | | |
| 3 | | Criterios de evaluación | | | |
| 3 | 3 | Normativas | Cumple | Parámetros | Folio |
| 3 | 3.1 | Normas de calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. | | | |
| 3 | 3.2 | Normas de calidad generales: ISO 13485. | | | |
| 3 | 4 | Características | | | |
| 3 | 4.1 | Rendimiento esencial según la 3.ª edición de IEC 60601-1: | | | |
| 3 | 4.2 | Precisión de medición de flujo | | | |
| 3 | 4.3 | Precisión de medición de volumen | | | |
| 3 | 4.4 | Exactitud de medición de presión bucal | | | |
| 3 | 4.4 | Ampliación según demanda de otras mediciones: escala de penetración-aspiración (PAS); escala de disfagia funcional (FDS); características operativas del receptor (ROC); presión espiratoria máxima (MEP); presión inspiratoria máxima (MIP) | | | |
| 3 | 5 | Especificaciones Técnicas | | | |
| 3 | 5.1 | Flujo: | | | |
| 3 | 5.2 | Tipo: Neumotacografo | | | |
| 3 | 5.3 | Rango: entre 0 y 20 L/seg | | | |
| 3 | 5.4 | Precisión: entre 0 y 18 L/seg: 2 % - entre 18 y 20 L/seg: 5% | | | |
| 3 | 5.5 | Resolución: 1 µL/seg | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 3 | 5.6 | Resistencia: < 0,05 kPa/L/seg a 10 L/seg | | | |
| 3 | 6 | Volumen: | | | |
| 3 | 6.1 | Tipo: Integración digital | | | |
| 3 | 6.2 | Rango: entre 0 y 20 L | | | |
| 3 | 6.3 | Precisión: 3% o 0,05 L | | | |
| 3 | 6.4 | Resolución: 1 µL | | | |
| 3 | 7 | Presión bucal: | | | |
| 3 | 7.1 | Tipo: Piezorresistivo | | | |
| 3 | 7.2 | Rango: ± 2 kPa | | | |
| 3 | 7.3 | Precisión mínima: 2 % | | | |
| 3 | 7.4 | Resolución mínima: 0,001 Pa | | | |
| 3 | 8 | Brazo flexible | | | |
| 3 | 8.1 | Brazo regulable con anclaje a la mesa de trabajo | | | |
| 3 | 9. | Software | | | |
| 3 | 9.1. | Capacidad de agregar valores predichos, editar informes e ingresar comentarios | | | |
| 3 | 9.2 | Codificación en colores para referencia visual del estado de la visita del paciente | | | |
| 3 | 9.3 | Guía gráfica y textual de la maniobra | | | |
| 3 | 9.4 | Capacidad de mostrar pulmón animado durante la prueba | | | |
| 3 | 9.5 | Interpretación visual del grado de obstrucción central y periférica | | | |
| 3 | 9.6 | Gráfico para la indicación de la limitación al flujo espiratorio y la clasificación a la obstrucción | | | |
| 3 | 9.7 | Posibilidad de utilizar PC de escritorio o con Notebook opcional | | | |
| 3 | 9.8 | Desarrollo compatible con Windows 10 | | | |
| 3 | 10. | Parámetros mínimos en Oscilometría de impulso | | | |
| 3 | 10.1 | R5Hz, R20Hz, Fres, Ax, D5-20Hz | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|--|--|--|
| 3 | 11 | Especificación de unidad ambiental | | | |
| 3 | 11.1 | Medición ambiental | | | |
| 3 | 11.2 | Sensor de temperatura: Desde 40 hasta +85 °C (40 - 185 °F) ±0,5 °C a 20 °C (68 °F) | | | |
| 3 | 11.3 | Sensor de humedad: entre 10 y 95 % de humedad relativa con precisión de 4 % de humedad relativa | | | |
| 3 | 11.4 | Sensor de presión atmosférica: Entre 30 y 110 kPa | | | |
| 3 | 12. | Especificación de jeringa de calibración | | | |
| 3 | 12.1 | Volumen requerido 3 L | | | |
| 3 | 12.2 | Precisión mínima 0,4 % | | | |
| 3 | 13. | Alimentación eléctrica: | | | |
| 3 | 13.1 | Tensión de red De 100 a 240 V de CA, de 50 a 60 Hz | | | |
| 3 | 13.2 | Entrada de alimentación máx. 500 VA | | | |
| 3 | 13.3 | Seguridad eléctrica Clase de protección I | | | |
| 3 | 14. | Condiciones ambientales: | | | |
| 3 | 14.1 | Altitud: ≤ 3000 m | | | |
| 3 | 14.2 | Temperatura: Entre +10 °C y +34 °C (entre +50 °F y 93,2 °F) | | | |
| 3 | 14.3 | Humedad relativa: Humedad relativa entre el 20 y el 80%, sin condensar | | | |
| 3 | 14.4 | Presión ambiental: Entre 700 y 1060 hPa (entre 525 y 795 mm Hg) | | | |
| 3 | 15 | ACCESORIOS | | | |
| 3 | 15.1 | Filtros antibacterianos durante dure la garantía del equipo | | | |
| 3 | 15.2 | Click nasal durante dure la garantía | | | |
| 3 | 15.3 | Garantía de 3 años | | | |

| | | | | |
|------|---|---------------------------|---------|---------------|
| Ítem | 4 | Torre de Endoscopia Nasal | Código: | 42294801-9996 |
|------|---|---------------------------|---------|---------------|

| Especificaciones Técnicas | | | | | |
|---------------------------|-----|---|--------|------------|-------|
| 4 | 1 | Datos Generales | | | |
| 4 | 1.1 | Descripción: Equipo diseñado mantener medicamentos a temperatura controlada. | | | |
| 4 | 2 | Datos proveídos por el oferente | | | |
| 4 | 2.1 | Marca: | | | |
| 4 | 2.2 | Modelo: | | | |
| 4 | 2.3 | Origen: | | | |
| 4 | 2.4 | Dirección Web del fabricante: | - | | |
| Criterios de evaluación | | | | | |
| 4 | 3 | Normativas | Cumple | Parámetros | Folio |
| 4 | 3.1 | Certificado de Normas de calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente e indicar marca y modelo ofertado. | | | |
| 4 | 4 | Características | | | |
| 4 | 4.1 | Sistema para video broncoscopia. | | | |
| 4 | 4.2 | Sistema compuesto por | | | |
| | | a.- Unidad central de video. | | | |
| | | b.- Fuente de luz. | | | |
| | | c.- Monitor. | | | |
| | | d.- Sistemas de ópticas especializadas (video endoscopios): | | | |
| | | e. Accesorios y o periféricos | | | |
| 4 | 4.3 | Todos los equipos del Sistema, que cuenten con interruptores individuales de encendido/apagado, éstos deberán estar ubicados en la parte frontal. | | | |
| 4 | | Componentes específicos | | | |
| 4 | 5 | PROCESADOR DE IMÁGENES ENDOSCÓPICAS FULL HD | | | |
| 4 | 5.1 | Con capacidad de resolución de 1920 x 1080 pixeles en escaneo progresivo | | | |

| | | | | | |
|---|-----|---|--|--|--|
| 4 | 5.2 | Con módulo de grabación integrado o separado, con capacidad de almacenar Fotos y Videos en memoria USB. | | | |
| 4 | 5.3 | La activación de la grabación debe ser posible desde el cabezal de cámara. | | | |
| 4 | 5.4 | El procesador debe contar con al menos tres filtros digitales integrados y/u ópticos que permitan: | | | |
| 4 | 5.5 | Posibilitar unificar la iluminación de la cavidad, aunque se generen sombras | | | |
| 4 | 5.6 | Posibilitar al usuario poder distinguir con claridad la transición entre distintos tipos de tejidos. | | | |
| | 5.7 | Permitir distinguir mejor las estructuras rojas más pequeñas como vasos sanguíneos y mucosa. | | | |
| | 5.8 | El procesador debe permitir, además, mostrar en el monitor, al mismo tiempo, tanto la imagen estándar, como la imagen con alguno de los filtros ópticos y/o digitales aplicados. | | | |
| | 5.9 | El procesador debe poder comunicarse con los otros equipos de la Torre, como la Fuente de Luz, para poder mostrar y controlar los parámetros de los mismos en la pantalla de visualización. | | | |
| 4 | 6 | El procesador debe poder ser capaz, de procesar imágenes con filtro ICG, para procedimientos guiados por Fluorescencia con Indocianina Verde o autofluorescencia Azul, para diagnósticos por auto fluorescencia, entre otros. | | | |
| 4 | 6.1 | CABEZAL DE CÁMARA HD | | | |
| 4 | 6.2 | De 3 Chip HD CCD 16:9 de 1/3", 1900 x 1080 pixel por chip o mejor, lente interna con zoom óptico para focal. | | | |
| 4 | 6.3 | Capacidad de diagnóstico de perfusión de órganos y verde/azul indocianina | | | |
| 4 | 6.4 | -Resolución de la imagen de 1920 x 1080 pixeles o mejor, en escaneo progresivo(FULL HD) | | | |
| 4 | 6.5 | Al menos 2 botones de cabezal de cámara programables | | | |
| 4 | 6.6 | Posibilidad de conmutación de la luz blanca u azul, desde el cabezal de cámara. | | | |
| 4 | 6.7 | - Debe contar con el grado de protección del tipo "Cardiac flowting defibrillation Proof" de acuerdo a la norma IEC 60601-2-18, para la protección del paciente como del equipo, demostrado e indicado en el catálogo que debe ser adjuntado a la oferta. | | | |
| 4 | 6.8 | Esterilizable por gas, plasma o autoclave. Al menos uno | | | |
| 4 | 6.9 | MONITOR PANTALLA LCD FULL HD, | | | |
| 4 | 7 | De 26" como mínimo, sistema color PAL/NTSC, formato 16:9, grado médico, con pie de apoyo y/o brazo articulado | | | |

| | | | | | |
|---|-----|--|--|--|--|
| 4 | 7.1 | Resolución de 1900 x 1080 pixeles o mejor | | | |
| 4 | 7.2 | FUENTE DE LUZ FRÍA XENÓN o LED | | | |
| 4 | 7.3 | De 300 Watt o superior | | | |
| 4 | 7.4 | Regulación de intensidad de la luz: selección manual sin escalas | | | |
| 4 | 7.5 | Para el diagnóstico fotodinámico (AF) en la zona bronquial o para la exploración | | | |
| 4 | 7.6 | Temperatura de color de 6000 Kelvin como mínimo. | | | |
| 4 | 7.7 | Duración de la vida útil de la lámpara de 500hs o mayor | | | |
| 4 | 7.8 | Posibilidad de ajustar el nivel de luz, mediante los botones del cabezal de cámara | | | |
| 4 | 7.9 | Voltaje de 110-230 Volt | | | |
| 4 | 8 | CABLES DE LUZ DE CONDUCCIÓN POR FLUIDO: de 3 mm a 4 mm de diámetro y longitud de 250cm a 300 cm. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 8.1 | CARRO DE TRANSPORTE | | | |
| 4 | 8.2 | Totalmente compatible con los bienes ofertados en este ítem. | | | |
| 4 | 8.3 | Con paneles divisores para los equipos | | | |
| 4 | 8.4 | Cuatro ruedas antideslizantes de 10 cm de diámetro, dos ruedas con bloqueador. | | | |
| 4 | 8.5 | Panel de enchufes con tomas Schuko y tipo americano, cantidad necesaria para todos los equipos, con cable de conexión de aproximadamente 5 metros. | | | |
| 4 | 8.6 | Pintura anticorrosiva, gavetas con cierre para instrumentales y paneles divisores necesarios para todos los equipos. | | | |
| 4 | 8.7 | UPS, adecuado para los equipos ofertados. | | | |
| 4 | 8.8 | Sistema de gestión de datos y documentación. | | | |
| 4 | 8.9 | Sistema de gestión de datos para captura de imágenes y grabación de videos | | | |
| 4 | 9 | Debe permitir: grabar, editar, guardar los archivos en una memoria, con la posibilidad de introducción de datos del paciente. | | | |
| 4 | 9.1 | Tensión de trabajo: 100 - 240VAC | | | |
| 4 | 9.2 | Formato de imagen: BMP, JPG, JPNG | | | |
| 4 | 9.3 | Formato de video: MPEG-4, MPEG-2, MOV | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|--|--|--|
| | 9.4 | Memoria: interna de 2TB | | | |
| | 9.5 | Memoria USB a través de puertos USB | | | |
| | 9.6 | Interface: DICOM, HL7 | | | |
| 4 | 9.7 | Resolución: máx. 3800 x 2100 o mejor | | | |
| 4 | 9.8 | Broncofibroscopio adulto | | | |
| 4 | 9.9 | Broncoscopio flexible, con las siguientes características: | | | |
| 4 | 10 | Con cambiador de filtro integrado AF/LB | | | |
| 4 | 10.1 | Completamente sumergible en agua y desinfectante | | | |
| 4 | 10.2 | Campo de visión de 110° (+/-10°) | | | |
| 4 | 10.3 | Angulación hacia arriba de 180° (+/-10°) | | | |
| 4 | 10.4 | Angulación hacia abajo de 100° (+/-10°) | | | |
| 4 | 10.5 | Tubo de inserción con diámetro exterior de 5.5 mm (+/-2mm) | | | |
| 4 | 10.6 | Diámetro interior del canal del trabajo: 2.5 a 3.0mm | | | |
| | 10.7 | Longitud útil del tubo de inserción: 520 a 600mm | | | |
| | 10.8 | Longitud total: 90cm o menor | | | |
| | 10.9 | Accesorios que debe incluir: | | | |
| 4 | 11 | 1 Téster de Estanqueidad | | | |
| 4 | 11.1 | 1 tapón compensador de presión | | | |
| 4 | 11.2 | 1 maletín de transporte | | | |
| 4 | 11.3 | 100Protector dental con cinta elástica, no estéril, para un solo uso. | | | |
| 4 | 11.4 | 10Pinzas para biopsia descartable, flexible, longitud 120 cm o mayor | | | |
| 4 | 11.5 | 10Pinzas de agarre, descartable, flexibles, longitud 120 cm o mayor | | | |
| 4 | 11.6 | 50Cepillos de limpieza, cerdas en ambos extremos, flexible, longitud 100 cm o mayor | | | |
| 4 | 11.7 | 1 recipiente de plástico, para esterilización de gas | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 4 | 11.8 | o plasma y para guardar el instrumental | | | |
| 4 | 11.9 | Broncofibroscopio pediátrico | | | |
| 4 | 12 | Broncoscopio flexible, con las siguientes características: | | | |
| 4 | 12.1 | Con cambiador de filtro integrado AF/LB | | | |
| 4 | 12.2 | Completamente sumergible en agua y desinfectante | | | |
| 4 | 12.3 | Campo de visión de 110° (+/-10°) | | | |
| 4 | 12.4 | Angulación hacia arriba de 180° (+/-10°) | | | |
| 4 | 12.5 | Angulación hacia abajo de 100° (+/-10°) | | | |
| 4 | 12.6 | Tubo de inserción con diámetro exterior de 5.2 mm (+/-2mm) | | | |
| 4 | 12.7 | Diámetro interior del canal del trabajo: 2 a 2.4mm | | | |
| 4 | 12.8 | Longitud útil del tubo de inserción: 520 a 600mm | | | |
| 4 | 12.9 | Longitud total: 90cm o menor | | | |
| 4 | 13 | Accesorios que debe incluir: | | | |
| 4 | 13.1 | 1 Téster de Estanqueidad | | | |
| 4 | 13.2 | 1 tapón compensador de presión | | | |
| 4 | 13.3 | 1 maletín de transporte | | | |
| 4 | 13.4 | 100 protector dental con cinta elástica, no estéril, para un solo uso. | | | |
| 4 | 13.5 | 10 pinzas para biopsia descartable, flexible, longitud 120 cm o mayor | | | |
| 4 | 13.6 | 10 pinzas de agarre, descartable, flexibles, longitud 120 cm o mayor | | | |
| 4 | 13.7 | 50 cepillos de limpieza, cerdas en ambos extremos, flexible, longitud 100 cm o mayor | | | |
| 4 | 13.8 | 1 recipiente de plástico, para esterilización de gas | | | |
| 4 | 13.9 | o plasma y para guardar el instrumental | | | |
| 4 | 14 | Accesorios por la totalidad de los fibroscopios | | | |
| 4 | 14.1 | 1 electrodo de botón, flexible, con conexión para coagulación unipolar, 1.7mm de Ø, longitud 80cm, con cable de alta frecuencia. | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 4 | 14.2 | 10 cepillo, para citología, longitud útil 80 cm o mayor, con mango y tubo exterior | | | |
| 4 | 14.3 | 1 catéter de aspiración, 4,5 Charr., longitud 100 cm o mayor, con pieza de acople | | | |
| 4 | 14.4 | 10 catéter, 5 Charr., sin adaptador | | | |
| 4 | 14.5 | Caja de instrumentales para broncoscopia rígida adulto / pediátrico | | | |
| 4 | 14.6 | Óptica de visión frontal 0°, 5,5 mm Ø, longitud 50 cm (+/-3cm), esterilizable en autoclave, con conductor de luz de fibra óptica incorporado, para uso con broncoscopio adulto. Cantidad: 02 | | | |
| 4 | 14.7 | Broncoscopio universal, sin portador de luz distal, tamaño 8,5, longitud 43 cm (+/- cm), para utilizar con foco prismático de | | | |
| 4 | 14.8 | colocación proximal. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 14.9 | Broncoscopio universal, sin portador de luz distal, tamaño 6,5, longitud 43 cm (+/- 3cm), para utilizar con foco prismático de | | | |
| 4 | 15 | colocación proximal. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.1 | Foco prismático, esterilizable en autoclave, con conexión para cable de luz de fibra óptica. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.2 | Tapa de cierre, con mirilla. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.3 | Tapa de cierre, con junta de goma. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.4 | Accesorio FLUVOG, con mirilla de observación, tapa de cierre con junta de goma y ventana con abertura, ajustable. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.5 | Cánula de inyección, para la respiración artificial por inyección, LUER-Lock, 3,5 mm Ø exterior. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.6 | Guía, para catéter de aspiración. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.7 | Adaptador, para aparato de respiración artificial. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.8 | Pinzas ópticas, mandíbulas tipo cocodrilo, para cuerpos extraños duros, mandíbulas grandes, con mango flexible. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 15.9 | Pinzas ópticas, para cacahuets y cuerpos extraños blandos, con mango flexible. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16 | Tubo de aspiración, con punta de goma, recto, 4 mm Ø, longitud útil 50 cm (+/- 2cm). Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16.1 | Tubo de aspiración, con punta de goma, curvado, 4 mm Ø, longitud útil 50 cm (+/- 2cm). Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16.2 | Pinzas, mandíbulas tipo cocodrilo, para cuerpos extraños duros, | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 4 | 16.3 | abertura bilateral, grosor de vaina 2,5 mm, longitud útil 50 cm (+/-2cm). Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16.4 | Pinzas, mandíbulas universales, para biopsia y extracción de cuerpos extraños, abertura bilateral, grosor de vaina 2,5 mm, longitud útil 50 cm (+/-2cm). Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16.5 | Aspirador, para recoger secreciones, conectable a tubos o catéteres de aspiración. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16.6 | Recipiente de repuesto, para aspirador. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16.7 | Contenedor de plástico y/o aluminio esterilizable en autoclave, adecuado para las ópticas e instrumentos tamaño adulto solicitado, con rejillas y/o base de silicona | | | |
| 4 | 16.8 | Broncoscopio de DOESEL-HUZLY, tamaño 6, longitud 30 cm (+/-2cm). Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 16.9 | Broncoscopio de DOESEL-HUZLY, tamaño 4, longitud 30 cm (+/-2cm). Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17 | Óptica de visión frontal 0°, 2.9 mm Ø, longitud 36 cm (+/-2cm), esterilizable en autoclave, con conductor de luz de fibra óptica incorporado, para uso con broncoscopio adulto. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.1 | Tapa de cierre, con mirilla, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.2 | Tapa de cierre, con junta de goma, para utilizar con ópticas y pinzas ópticas, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.3 | Cánula de inyección, para la respiración artificial por inyección, LUER-Lock, 3,5 mm Ø exterior, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.4 | Guía, para catéter de aspiración, corta, para broncoscopio pediátrico y para lactantes, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.5 | Adaptador, para aparato de respiración artificial, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.6 | Lupa telescópica, esterilizable en autoclave, giratoria, con anillo adaptador. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.7 | Pinzas ópticas, 2 x 2 dientes, para asir monedas y cuerpos extraños planos, con mango flexible, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.8 | Pinzas ópticas, mandíbula «judía» de KILLIAN, para asir cacahuetes y cuerpos extraños blandos, con mango flexible, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 17.9 | Pinzas ópticas, mandíbulas tipo cocodrilo, para asir cuerpos extraños duros, con mango flexible, para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 18 | Tubo de aspiración, con punta de goma, recto, 2 mm Ø, longitud útil 35 cm (+/-2cm), para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 18.1 | Tubo de aspiración, con punta de goma, curvado, 2 mm Ø, longitud útil 35 cm (+/-2cm), para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|--|--|--|
| 4 | 18.2 | Pinzas, mandíbulas tipo cocodrilo, para cuerpos extraños duros, | | | |
| 4 | 18.3 | abertura bilateral, grosor de vaina 2 mm, longitud útil 35 cm (+/-2cm), para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 18.4 | Pinzas, mandíbulas universales, para biopsia y extracción de cuerpos extraños, apertura bilateral, grosor de vaina 2 mm, longitud útil 35 cm (+/-2cm), para broncoscopio pediátrico. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 18.5 | Aspirador, para recoger secreciones, conectable a tubos o catéteres de aspiración. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 18.6 | Recipiente de repuesto, para aspirador. Cantidad: 01 | | | |
| 4 | 18.7 | Contenedor de plástico y/o aluminio esterilizable en autoclave, adecuado para las ópticas e instrumentos tamaño pediátrico solicitado, con rejillas y/o base de silicona | | | |

| | | | | |
|------|---|---------------------------|---------|---------------|
| Ítem | 5 | Set de Video broncoscopio | Código: | 42294944-9997 |
|------|---|---------------------------|---------|---------------|

| Especificaciones Técnicas | | | | | |
|---------------------------|-----|---|--------|------------|-------|
| 5 | 1 | Datos Generales | | | |
| 5 | 1.1 | Descripción: | | | |
| 5 | 2 | Datos proveídos por el oferente | | | |
| 5 | 2.1 | Marca: | | | |
| 5 | 2.2 | Modelo: | | | |
| 5 | 2.3 | Origen: | | | |
| 5 | 2.4 | Dirección Web del fabricante: | | | |
| Criterios de evaluación | | | | | |
| 5 | 3 | Normativas | Cumple | Parámetros | Folio |
| 5 | 3.1 | Certificado de Normas de calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. Dicho documento debe estar vigente e indicar marca y modelo ofertado. | | | |
| 5 | 4 | Características | | | |
| 5 | | Videobroncofibroscopio adulto | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|--|--|--|
| 5 | 4.1. | Videobroncoscopio flexible, con las siguientes características: | | | |
| 5 | 4.2. | Completamente sumergible en agua y desinfectante | | | |
| 5 | 4.3. | Videoesndoscopio con fuente de luz LED integrado | | | |
| 5 | 4.4 | Ø exterior del extremo distal entre 6.0 a 6.5mm | | | |
| 5 | 4.5 | Ø del canal de trabajo de 2 a 3mm | | | |
| 5 | 4.6 | Acodamiento arriba abajo: 180°/140° (+/-20°) | | | |
| 5 | 4.7 | Dirección visual: 0° | | | |
| 5 | 4.8 | Ángulo de abertura: 100° (+/-10°) | | | |
| 5 | 4.9 | Profundidad de campo: entre 2 a 10mm | | | |
| 5 | 4.1 | Longitud útil: no menor a 50cm | | | |
| | 4.11 | Accesorios que debe incluir: | | | |
| 5 | 4.12 | 1 Téster de Estanqueidad | | | |
| 5 | 4.13 | 1 Tapón compensador de presión | | | |
| 5 | 4.14 | 1 Maletín de transporte | | | |
| 5 | 4.15 | 100 Protector dental con goma elástica, no estéril, para un uso | | | |
| 5 | 4.16 | 10Pinzas para biopsia, de un solo uso, estéril, longitud útil no menor a 100cm | | | |
| 5 | 4.17 | 10Pinzas de agarre, de un solo uso, estéril, longitud útil no menor a 100cm | | | |
| 5 | 4.18 | 50Cepillo de limpieza, ambos extremos útiles, flexible, longitud 100 cm o mayor | | | |
| 5 | 4.19 | 20 válvulas de aspiración, para un solo uso | | | |
| 5 | 4.2 | 20 válvulas de labios, no estéril, para un solo uso | | | |
| 5 | 4.21 | 10 extractores, nitinol, sin punta, longitud útil de 100cm o mayor | | | |
| 5 | 4.22 | 10 cepillos para citología, longitud útil no menor a 100cm | | | |
| 5 | 4.23 | 5 cepillos de limpieza, para la limpieza de instrumentos con mandíbulas cortantes | | | |
| 5 | 4.24 | Videobroncofibroscopio pediátrico | | | |

| | | | | | |
|---|------|---|--|--|--|
| 5 | 4.25 | Videobroncoscopio flexible, con las siguientes características: | | | |
| 5 | 4.26 | Completamente sumergible en agua y desinfectante | | | |
| 5 | 4.27 | Videoendoscopio con fuente de luz LED integrado | | | |
| 5 | 4.28 | Ø exterior del extremo distal entre 5.5 a 6mm | | | |
| 5 | 4.29 | Ø del canal de trabajo de 2 a 2.5mm | | | |
| 5 | 4.3 | Acodamiento arriba abajo: 210°/140° (+/-20°) | | | |
| 5 | 4.31 | Dirección visual: 0° | | | |
| 5 | 4.32 | Ángulo de apertura: 100° (+/-10°) | | | |
| 5 | 4.33 | Profundidad de campo: entre 2 a 10mm | | | |
| 5 | 4.34 | Longitud útil: no menor a 50cm | | | |
| 5 | 4.35 | Accesorios que debe incluir: | | | |
| 5 | 4.36 | 1 Téster de Estanqueidad | | | |
| 5 | 4.37 | 1 tapón compensador de presión | | | |
| 5 | 4.38 | 1 maletín de transporte | | | |
| 5 | 4.39 | 100 protectores dental con goma elástica, no estéril, para un uso | | | |
| 5 | 4.4 | 10 pinzas para biopsia, de un solo uso, estéril, longitud útil no menor a 100cm | | | |
| 5 | 4.41 | 10 pinzas de agarre, de un solo uso, estéril, longitud útil no menor a 100cm | | | |
| 5 | 4.42 | 50 cepillos de limpieza, ambos extremos útiles, flexible, longitud 100 cm o mayor | | | |
| 5 | 4.43 | 20 válvulas de aspiración, para un solo uso | | | |
| 5 | 4.44 | 20 válvulas de labios, no estéril, para un solo uso | | | |
| 5 | 4.45 | 10 extractores, de nitinol, sin punta, longitud útil de 100cm o mayor | | | |
| 5 | 4.46 | 10 cepillos para citología, longitud útil no menor a 100cm | | | |
| 5 | 4.47 | 5 cepillos de limpieza, para la limpieza de instrumentos con mandíbulas cortantes | | | |
| 5 | 4.48 | Sistema de video compacto, portátil, de uso flexible | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 5 | 4.49 | Características técnicas mínimas | | | |
| 5 | 4.5 | Pantalla táctil FULL HD de 15", 1920x1080p o mayor, integrado | | | |
| 5 | 4.51 | Salida de vídeo DVI-D, para conectar a monitores externos | | | |
| 5 | 4.52 | Filtros digitales u ópticos que permitan una mejor visualización de la imagen | | | |
| 5 | 4.53 | Conexiones USB: para discos duros externos, memorias USB e impresoras, al menos 3 | | | |
| 5 | 4.54 | Función de galería de imágenes | | | |
| 5 | 4.55 | Función de reproducción de vídeos grabados | | | |
| 5 | 4.56 | Posibilidad de introducción de datos de pacientes e impresión directa de informes de pacientes | | | |
| 5 | 4.57 | Fuente de luz LED integrado, | | | |
| 5 | 4.58 | Temperatura de color de al menos 5000K | | | |
| 5 | 4.59 | Vida útil de la lámpara de al menos 25.000hs | | | |
| 5 | 4.6 | Debe contar con filtros para uso con videobroncoscopios solicitados | | | |
| 5 | 4.61 | Teclas integradas al sistema, al menos para: | | | |
| 5 | 4.62 | Control de la intensidad de la fuente de luz | | | |
| 5 | 4.63 | Balance de blancos | | | |
| 5 | 4.64 | Zoom digital | | | |
| 5 | 4.65 | Imagen en pantalla completa | | | |
| 5 | 4.66 | Navegador de datos | | | |
| 5 | 4.67 | Tratamientos | | | |
| 5 | 4.68 | Grabación de vídeo (iniciar/detener) | | | |
| 5 | 4.69 | Captura de imagen | | | |
| 5 | 4.7 | Peso no mayor a 10kg | | | |
| 5 | 4.71 | Posibilidad de conexión a la red local del hospital | | | |
| 5 | 4.72 | Accesorios que debe incluir el suministro | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 5 | 4.73 | Teclado USB de silicona | | | |
| 5 | 4.74 | Maletín de transporte | | | |
| 5 | 4.75 | Memoria USB de al menos 32GB | | | |
| 5 | 4.76 | Unidad móvil, alta, sobre 4 ruedas dobles o más, antiestáticas, bloqueables, larguero central con enrolla cables y as de transporte. | | | |
| 5 | 4.77 | Debe contar con: | | | |
| 5 | 4.78 | Módulo o encastre para el monitor. | | | |
| 5 | 4.79 | Bandeja. | | | |
| 5 | 4.8 | Cajón con llave, para resguardo de accesorios | | | |

| | | | | |
|------|---|------------------------------|---------|---------------|
| Ítem | 6 | Equipo para medición de FENO | Código: | 42271612-9999 |
|------|---|------------------------------|---------|---------------|

| Especificaciones Técnicas | | | | | |
|---------------------------|-----|---|--------|------------|-------|
| 6 | 1 | Datos Generales | | | |
| 6 | 1.1 | Medición de FeNO sistema cuantitativo, no invasivo, sencillo y seguro de evaluar, monitorizar y determinar los mejores métodos de tratamiento para los pacientes con inflamación de las vías respiratorias. | | | |
| 6 | 2 | Datos proveídos por el oferente | | | |
| 6 | 2.1 | Marca: | | | |
| 6 | 2.2 | Modelo: | | | |
| 6 | 2.3 | Origen: | | | |
| 6 | 2.4 | Dirección Web del fabricante: | | | |
| 6 | | Criterios de evaluación | | | |
| 6 | 3 | Normativas | Cumple | Parámetros | Folio |
| 6 | 3.1 | Normas de calidad específicas: FDA, CE o JIS al menos alguna de ellas. | | | |
| 6 | 3.2 | Normas de calidad generales: ISO 13485. | | | |

| | | | | | |
|---|------|--|--|--|--|
| 6 | 4 | Características | | | |
| 6 | 4.1 | Dispositivo portátil para medir el FeNO presente en el aire exhalado. El nivel de óxido nítrico (NO) exhalado suele ser superior en algunos procesos inflamatorios, como el asma. | | | |
| 6 | 5 | Especificaciones Técnicas | | | |
| 6 | 5.2 | FeNO es un biomarcador objetivo de inflamación alérgica de las vías respiratorias, un indicador de asma y otras afecciones pulmonares. | | | |
| 6 | 5.5 | Muestras directas y análisis diferido (unos 28 segundos) del aire exhalado recogido y analizado de manera secuencial. No se requieren recogidas de muestras específicas, preparaciones de muestras ni reactivos adicionales. | | | |
| 6 | 5.6 | Pantalla táctil | | | |
| 6 | 5.7 | Pieza de mano | | | |
| 6 | 5.8 | Indicador de batería: el nivel de la batería se encuentra por debajo del 25 %. | | | |
| 6 | 5.9 | Indicador de alimentación de CA: el indicador se iluminará en verde cuando el dispositivo esté encendido y conectado a una toma de corriente. | | | |
| 6 | 5.10 | Botón de encendido. | | | |
| 6 | 5.11 | Boquilla de uso único (accesorio) | | | |
| 6 | 5.12 | Asa de transporte | | | |
| 6 | 6 | ACCESORIOS | | | |
| 6 | 6.1 | Filtros antibacterianos durante dure la garantía del equipo | | | |
| 6 | 6.2 | Garantía de 3 años | | | |

Capacitaciones:

La empresa deberá realizar capacitaciones en los casos indicados en la Planilla de Plazos de Traslado, Instalación y Capacitaciones de los Equipos.

Por cada ítem en que la empresa resulte adjudicada deberá realizar:

A) Curso de capacitación técnica de mantenimientos preventivos y correctivos (teórico práctico) con un contenido mínimo, a, al menos cinco (05) funcionarios del/los Servicio/s de la Dirección de Recursos Tecnológicos de Salud que realizaran trabajos en y por dicho/s equipamientos, distribuidos de la siguiente manera:

Un (01) Encargado o responsable de la comitiva perteneciente a la DRTS, Cuatro (04) Personas de la DRTS designados por la DRTS.

Las mismas deberán realizarse, en atención a los usuarios y responsables de los equipos ya antes mencionados con la correspondiente entrega de certificados de participación que los habilitan para realizar trabajos por los equipos adjudicados, estas capacitaciones tendrán una duración mínima de acuerdo con los contenidos expuestos y las situaciones planteadas, atendiendo especialmente a:

Los principios de funcionamiento,

- Operación básica,

- Montaje y desmontaje para su puesta en funcionamiento,

- Desmontaje y montaje de sus partes para su utilización plena en todas las modalidades estimadas,

- Calibración y ajustes,

- Mantenimientos preventivos,
- Identificación de partes, accesorios, etc. para elaboración de pedidos de los/as mismos/as,
- Mantenimientos correctivos,
- Cuidados que se deben tener para su utilización y manipulación,
- Otros parámetros no estimados,

B) Curso de capacitación técnica de utilización (teórico práctico) con un contenido mínimo dictado por personal certificado por fabrica, a funcionarios del/los Servicio/s que empleará/n dicho/s equipamientos. Las mismas deberán realizarse, en atención a los usuarios y responsables de los equipos ya antes mencionados, estas capacitaciones tendrán una duración mínima de acuerdo con los contenidos expuestos y las situaciones planteadas, atendiendo especialmente a:

Los principios de funcionamiento,

- Operación básica,
- Desmontaje y montaje de sus partes para su utilización plena en todas las modalidades estimadas,
- Cuidados que se deben tener para su utilización y manipulación.
- Otros parámetros no estimados.

Las mismas deberán realizarse, en atención a los usuarios responsables de los equipos ya antes mencionados, y tendrán una duración mínima de acuerdo a los contenidos expuesto y las situaciones planteadas, atendiendo especialmente a los principios de funcionamiento, operación básica, desmontaje y montaje, mantenimiento preventivo, mantenimiento correctivo, diagnóstico, solución de fallas, calibraciones y ajustes.

Las actividades relacionadas con estas deben realizarse en las Instalaciones del IPS con la correspondiente entrega de certificados de participación, esta capacitación se deberá realizar al momento de la entrega de los equipos en los servicios en todos los turnos involucrados, en tal caso el oferente deberá presentar la constancia de realización de las capacitaciones refrendadas por el Jefe de Servicio. El Servicio correspondiente deberá asignar el plantel o listado de usuarios a ser capacitados al momento de la entrega de los bienes, este cronograma o calendario debe de adecuarse a las necesidades y requerimientos del servicio.

Para ambos casos de las capacitaciones todos los traslados, hospedajes y otros gastos de permanencia inherentes a las capacitaciones correrán por cuenta de la contratista según el clasificador presupuestario de ingresos, gastos y financiamientos de la nación.

Distribución de los equipos

| N° | CÓDIGO DE CATÁLOGO | DESCRIPCION | DISTRIBUCION | CANTIDAD | PLAZO PARA ENTREGA (DIAS) | PLAZO PARA TRASLADO, INSTALACION Y CAPACITACION (DIAS) | REQUIERE INSTALACION EDILICIA (SI/NO) | REQUIERE CAPACITACIONES (SI/NO) |
|----|--------------------|------------------------------|-------------------------------|----------|---------------------------|--|---------------------------------------|---------------------------------|
| 1 | 41111912-002 | Pletismógrafo | Servicio de Neumología del HC | 1 | 60 | 30 | SI | SI |
| 2 | 42271602-9998 | Polisomnógrafo | Servicio de Neumología del HC | 1 | 60 | 30 | SI | SI |
| 3 | 42271602-001 | Espirómetro | Servicio de Neumología del HC | 4 | 60 | 30 | SI | SI |
| 4 | 42294801-9996 | Torre de Endoscopia Nasal | Servicio de Neumología del HC | 1 | 60 | 30 | SI | SI |
| 5 | 42294944-9997 | Set de Video broncoscopio | Servicio de Neumología del HC | 2 | 60 | 30 | SI | SI |
| 6 | 42271612-9999 | Equipo para medición de FENO | Servicio de Neumología del HC | 1 | 60 | 30 | SI | SI |

Identificación de la unidad solicitante y justificaciones

Identificar el nombre, cargo y la dependencia de la Institución de quien solicita el llamado a ser publicado:

Dirección de Recursos Tecnológicos de Salud a través del Departamento de Electromedicina

Justificar Necesidad:

El pedido obedece a fin de satisfacer la demanda existente en el área del presente llamado. El apoyo tecnológico es de vital importancia para el diagnóstico, procedimientos y tratamientos de todos los asegurados del IPS.

Justificar Planificación:

La planificación es por única vez y son necesarios mientras el servicio de Alergia y Neumología lo requiera para todos los procedimientos médicos.

Justificar las Especificaciones Técnicas.

Las especificaciones técnicas se determinaron en base a los pedidos de los usuarios y actualizaciones de licitaciones anteriores.

Plan de entrega de los bienes

La entrega de los bienes se realizará de acuerdo al Plan de Entrega y Cronograma de Cumplimiento, indicado en el presente apartado. Así mismo, de los documentos de embarque y otros que deberá suministrar el Proveedor indicados a continuación:

La empresa deberá entregar los bienes según los plazos estipulados en la planilla de Plazos de Traslado, Instalación y capacitaciones de los Equipos contados a partir de la firma del contrato, para su inspección y prueba en la Sección Administración de Equipos e Insumos o donde esta lo solicite por un periodo mínimo de quince (15) días a fin de verificar el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas.

La contratante podrá requerir a la contratista que realice algunas pruebas y/o inspecciones que no están requeridas en el contrato, pero que considere necesarias para verificar las características y funcionamiento de los bienes que cumplan con los requerimientos técnicos y normas establecidas en el contrato.

Requerimientos para la entrega de los equipos adjudicados:

Cada equipo entregado deberá estar acompañado de:

Manual de usuario original en idioma español o traducción en idioma español realizado por un traductor matriculado. Cantidad: 1 (uno) por cada equipo en formato impreso, más 1 (uno) adicional en formato impreso por ítem, y 1 (uno) en formato digital (CD) por ítem.

Manual técnico original en idioma español, portugués o inglés. Cantidad: 1 (uno) por ítem en formato impreso y 1 (uno) en formato digital (CD) por ítem.

Incluir todos los cables, accesorios, insumos y materiales en general que no estén mencionados en las especificaciones técnicas, y que sean necesarios para la instalación y el funcionamiento de los equipos.

El oferente deberá presentar Nota de Remisión por ítem, donde se especifiquen los equipos adjudicados con sus respectivos números de serie, todos los manuales y accesorios solicitados en las Especificaciones Técnicas, copia del contrato y copia del pliego con sus respectivas adendas. La nota de remisión será documento fehaciente para determinar fecha de entrega para computar plazo de entrega una vez entrega de la cantidad de equipos del ítem solicitado. Todos los documentos solicitados deberán estar archivados en un bibliorato o archivador similar identificado con el nombre de la empresa y la licitación correspondiente.

Cuando se verifique que los bienes se ajustan a lo solicitado en cuanto a marca, modelo, cantidad y accesorios y se comprueben los puntos de las EETT que pueden ser verificados antes de ser instalados los equipos, se procederá a la elaboración de un Acta de Verificación por cantidad de ítem solicitado en un plazo máximo de quince (15) días hábiles a partir de la recepción (fecha de nota de remisión), en caso de incumplimiento, falta o discrepancias, el oferente deberá retirar los equipos hasta subsanar la falta.

La entrega de los equipos a las localidades debe efectuarse dentro del plazo especificado en la planilla de Plazos de Traslado, Instalación y Capacitaciones de los Equipos (Anexo IV), contados a partir de la Nota de Distribución por parte del administrador del contrato luego de haberse conformado el Acta de Verificación. Una vez entregados los equipos se deberá labrar un Acta de Conformidad de Funcionamiento, la misma deberá estar firmada por el Jefe de Servicio, Administrador o Director de la localidad donde fue entregado el equipo.

La contratante, a través del administrador de contrato podrá realizar la redistribución de los equipos adquiridos y modificación de los plazos de ser necesario, sin que esto implique un costo extra para la convocante, tanto para la entrega inicial o durante el tiempo que dure el contrato.

- Para la primera entrega:

Dos Copias de Contrato que lo adjudica.

Dos Copias de Resolución que lo adjudica.

Remisión Original.

Tres copias de la Remisión.

Carta de compromiso de canje autorizada por la Dirección, según modelo propuesto en el pliego.

- Para las siguientes entregas:

Remisión Original.

Orden de entrega emitida por el Administrador del Contrato

Tres copias de la Remisión

- Requisitos para elaboración del Acta de Recepción Provisoria:

Copia de Factura de cobro de anticipo si lo hubiere.

Nota de remisión de entrega de equipos, manuales y accesorios.

Acta de Verificación de equipos.

Nota de Distribución (traslado e instalación).

Acta de Conformidad de Funcionamiento.

Acta de Capacitación de usuario de cuidados y utilización de los equipos designados por el responsable asignado.

Acta de Capacitación Técnica de los funcionarios técnicos designados por la Dirección de Recursos Tecnológicos de Salud. Los equipos que necesitan capacitación técnica de usuarios se listan en la Planilla de Plazos de Traslado, Instalación y Capacitaciones de los Equipos.

Nota de presupuesto de costo de insumos en caso de que los equipos requieran insumos para su funcionamiento.

Protocolo de mantenimiento según fabricante y cronograma de mantenimiento preventivo.

Una vez se cumplan con los requisitos, la empresa deberá entregar los documentos solicitados en los requisitos de elaboración del Acta de Recepción Provisoria por nota a la Dirección de Recursos Tecnológicos de Salud con todos los documentos citados. El Departamento de Electromedicina, elaborará el Acta de Recepción Provisoria a partir de la entrega de los requisitos solicitados, la que habilitará al proveedor a solicitar el pago de la entrega efectuada y a partir de esa fecha se ejecutará la garantía del bien.

Capacitaciones:

La empresa deberá realizar capacitaciones en los casos indicados en la Planilla de Plazos de Traslado, Instalación y Capacitaciones de los Equipos.

Por cada ítem en que la empresa resulte adjudicada deberá realizar:

A) Curso de capacitación técnica de mantenimientos preventivos y correctivos (teórico práctico) con un contenido mínimo, a, al menos cinco (05) funcionarios del/los Servicio/s de la Dirección de Recursos Tecnológicos de Salud que realizarán trabajos en y por dicho/s equipamientos, distribuidos de la siguiente manera:

Un (01) Encargado o responsable de la comitiva perteneciente a la DRTS, Cuatro (04) Personas de la DRTS designados por la DRTS.

Las mismas deberán realizarse, en atención a los usuarios y responsables de los equipos ya antes mencionados con la correspondiente entrega de certificados de participación que los habilitan para realizar trabajos por los equipos adjudicados, estas capacitaciones tendrán una duración mínima de acuerdo con los contenidos expuestos y las situaciones planteadas, atendiendo especialmente a:

Los principios de funcionamiento,

- Operación básica,

- Montaje y desmontaje para su puesta en funcionamiento,

- Desmontaje y montaje de sus partes para su utilización plena en todas las modalidades estimadas,

- Calibración y ajustes,

- Mantenimientos preventivos,

- Identificación de partes, accesorios, etc. para elaboración de pedidos de los/as mismos/as,

- Mantenimientos correctivos,

- Cuidados que se deben tener para su utilización y manipulación,

- Otros parámetros no estimados,

B) Curso de capacitación técnica de utilización (teórico práctico) con un contenido mínimo dictado por personal certificado por fábrica, a funcionarios del/los Servicio/s que empleará/n dicho/s equipamientos. Las mismas deberán realizarse, en atención a los usuarios y responsables de los equipos ya antes mencionados, estas capacitaciones tendrán una duración mínima de acuerdo con los contenidos expuestos y las situaciones planteadas, atendiendo especialmente a:

Los principios de funcionamiento,

- Operación básica,

- Desmontaje y montaje de sus partes para su utilización plena en todas las modalidades estimadas,

--Cuidados que se deben tener para su utilización y manipulación.

--Otros parámetros no estimados.

Las mismas deberán realizarse, en atención a los usuarios responsables de los equipos ya antes mencionados, y tendrán una duración mínima de acuerdo a los contenidos expuesto y las situaciones planteadas, atendiendo especialmente a los principios de funcionamiento, operación básica, desmontaje y montaje, mantenimiento preventivo, mantenimiento correctivo, diagnóstico, solución de fallas, calibraciones y ajustes.

Las actividades relacionadas con estas deben realizarse en las Instalaciones del IPS con la correspondiente entrega de certificados de participación, esta capacitación se deberá realizar al momento de la entrega de los equipos en los servicios en todos los turnos involucrados, en tal caso el oferente deberá presentar la constancia de realización de las capacitaciones refrendadas por el Jefe de Servicio. El Servicio correspondiente deberá asignar el plantel o listado de usuarios a ser capacitados al momento de la entrega de los bienes, este cronograma o calendario debe de adecuarse a las necesidades y requerimientos del servicio.

Para ambos casos de las capacitaciones todos los traslados, hospedajes y otros gastos de permanencia inherentes a las capacitaciones correrán por cuenta de la contratista según el clasificador presupuestario de ingresos, gastos y financiamientos de la nación.

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:

No Aplica

Inspecciones y pruebas

Las inspecciones y pruebas serán como se indica a continuación:

Cumplimiento de las EETT, indicadas en el presente documento.

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 al 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:

Planificación de indicadores de cumplimiento:

| INDICADOR | TIPO | FECHA DE PRESENTACIÓN PREVISTA |
|-------------------------------------|--------------------------|--|
| <i>Acta de recepción provisoria</i> | <i>Acta de recepción</i> | 60 días de la fecha de firma del contrato |
| <i>Acta de conformidad</i> | Acta de conformidad | 365 días de la fecha de firma del contrato |

Acta de recepción definitiva

Acta de recepción

720 días de la fecha de la firma de contrato

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.

Criterios de Adjudicación

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 procesos de contratación en los cuales se aplique la modalidad de contrato abierto, se efectuará por las cantidades o montos máximos solicitados en el llamado, 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 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 llamados en los cuales se aplique la modalidad 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

La comunicación de la adjudicación a los oferentes será como sigue:

1. Dentro de los cinco (5) días corridos de haberse resuelto la adjudicación, la convocante comunicará a través del Sistema de Información de Contrataciones Públicas, copia del informe de evaluación y del acto administrativo de adjudicación, los cuales serán puestos a disposición pública en el referido sistema. Adicionalmente el sistema generará una notificación a los oferentes por los medios remotos de comunicación electrónica pertinentes, la cual será reglamentada por la DNCP.
2. En sustitución de la notificación a través del Sistema de Información de Contrataciones Públicas, las convocantes podrán dar a conocer la adjudicación por cédula de notificación a cada uno de los oferentes, acompañados de la copia íntegra del acto administrativo y del informe de evaluación. 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.

La misma deberá ser solicitada dentro de los dos (2) días hábiles siguientes en que el oferente haya tomado conocimiento de los términos del Informe de

Evaluación de Ofertas.

La convocante deberá dar respuesta a dicha solicitud dentro de los dos (2) días hábiles de haberla recibido y realizar la audiencia en un plazo que no exceda de dos (2) días hábiles siguientes a la fecha de respuesta al oferente.

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.

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.

CONDICIONES CONTRACTUALES

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

Interpretación

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 y deberá especificar la obligación que está dispensando 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.

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 seguirá 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 resultara 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 las mismas no está de acuerdo con los Incoterms, 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 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.
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 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 Información del Personal (FIP) y en el Formulario de Informe de Servicios Personales (FIS), a través del SIPE.

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 previsual. En el caso de que no lo hiciera, se considerará incumplimiento del contrato por causa imputable al proveedor o contratista.

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;
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 Informe de Servicios Personales (FIS).

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

Los pagos de la presente Licitación **AD REFERENDUM 2023** realizará vía acreditación en cuenta bancaria se realizará por lo efectivamente entregado o los servicios prestados dentro de los sesenta (60) días calendario, de la presentación de los documentos aceptados, exigidos para el pago. La solicitud deberá ser aceptada o rechazada, a más tardar en quince (15) días posteriores a su presentación.

EL NOVENTA Y CUATRO (94%) SERÁN PAGADOS CONTRA ENTREGA DE LOS BIENES ADQUIRIDOS, POSTERIORMENTE DURANTE EL PERIODO DE LA GARANTIA DE FÁBRICA HASTA EL SEGUNDO AÑO SERÁN COMPLETADOS EL RESTANTE 6 % A RAZÓN DE 3 % POR AÑO.

El Acta de Recepción Definitiva será emitida al final del contrato de prestación de servicios que será contabilizado luego del periodo de garantía ya expresado más arriba.

En caso de que las entregas excedan los plazos fijados en el Plan de Entregas, para el Cómputo de las deducciones que correspondan en casos de atraso, se tomarán en cuenta las fechas límites de entrega en el mencionado Plan.

Documentos exigidos para el pago:

1. Nota de Solicitud de Pago (NSP) conforme al modelo adjunto
2. Copia de la póliza de seguro de fiel cumplimiento de contrato
3. Factura Crédito.
4. Certificado de Cumplimiento Tributario.
5. Acta de Recepción Provisoria de los Bienes debidamente firmada por el Administrador del contrato.
6. Nota de Remisión con la conformidad de la Sección Administración de Equipos e Insumos dependiente del Dpto. Electromedicina.
7. Certificado de Cumplimiento con el Seguro Social vigente.

b) Durante el periodo de garantía para acceder al pago de la retención anual (3%) serán exigidos:

1. Nota de Solicitud de Pago (NSP) conforme al modelo adjunto.
2. Copia de la póliza de seguro de fiel cumplimiento de contrato.
3. Factura Crédito.
4. Certificado de Cumplimiento Tributario.
5. Copia Acta Provisoria.
6. Certificado de Cumplimiento con el Seguro Social vigente.
7. Acta de Conformidad de Cumplimiento del Contrato debidamente firmada por el Administrador del contrato.

c) Al término del contrato y último año de garantía de los bienes serán exigidos para el pago:

1. Nota de Solicitud de Pago (NSP) conforme al modelo adjunto.
2. Copia de la póliza de seguro de fiel cumplimiento de contrato.
3. Factura Crédito.
4. Certificado de Cumplimiento Tributario.
5. Acta de Recepción Definitiva debidamente firmada por el Administrador del Contrato.
6. Certificado de Cumplimiento con el Seguro Social vigente.

Observaciones:

El IPS no liberará ningún desembolso a favor de ninguna empresa que no se encuentre al día en el pago de sus compromisos con el IPS.

El proveedor deberá contar con una cuenta corriente y/o caja de ahorro habilitada en un Banco de plaza a su nombre, a fin de poder hacer efectivo el Pago vía acreditación en cuenta bancaria.

La Dirección de Tesorería corroborará si la Empresa se encuentra al día con el Pago del Aporte Obrero Patronal.

Cada monto facturado será pasible de las retenciones correspondientes a impuestos a la Renta e IVA, según lo establecido por las disposiciones conforme a la Ley 125/91. Independiente a estas retenciones impositivas se aplicará una retención equivalente al 0.5% sobre el monto de cada factura o certificado de obra, deducidos los impuestos reflejados en la misma, de acuerdo a lo dispuesto por el Art. 267 de la Ley 6672/2021 que modifica Art. 41 de la Ley N° 2051/03 de

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 calendario 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.

Solicitud de Pago de Anticipo

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

No Aplica

Reajuste

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

Los precios ofertados para los bienes, **IMPORTADOS** estarán sujetos a Reajustes, siempre y cuando la variación del Tipo de cambio referencial del dólar (BCP) haya sufrido una variación como mínimo del cinco por ciento (5%) del precio adjudicado a la fecha de apertura de ofertas, conforme a la siguiente fórmula:

$$P = (P^{\circ} \times 0,8 \times (\text{Coe} / \text{Cao})) + (P^{\circ} \times 0,2 \times (\text{Soe} / \text{Sao}))$$

Donde:

P: Precio Reajustado de la Oferta

P°: Precio original de la oferta.

Coe: Tipo de cambio referencial del Dólar (BCP) correspondiente a la de la fecha de la Acta de Recepción Definitiva.

Cao: Tipo de cambio referencial del Dólar (BCP) correspondiente a la de la fecha del día anterior al de la apertura de las ofertas.

Soe: Salario Mínimo vigente a la fecha de la Recepción de Acta de Recepción Definitiva

Sao: Salario Mínimo vigente a la fecha de la Apertura de las 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.

-Los precios ofertados para los bienes **ORIGEN NACIONAL** 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, conforme a la siguiente fórmula:

$$Pr = P \times \text{IPC1}$$

IPC0

Donde:

Pr: Precio Reajustado.

P: Precio adjudicado.

IPC1: Índice de precios al Consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente a la fecha de la resolución de la adjudicación.

IPC0: Índice de precios al consumidor publicado por el Banco Central del Paraguay, correspondiente al mes 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.

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:

0,10 %

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 contratante podrá rescindir administrativamente el contrato cuando el valor de las multas supere el monto de la Garantía de Cumplimiento de Contrato.

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:

0,01

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.

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° 63 de la Ley N° 2051/2003.

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° 2051/2003, 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° 63 de la Ley 2051/2003, que constituyan condiciones de agravación del riesgo cuando la Garantía de Cumplimiento de Contrato sea formalizada a través de póliza de caución, 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.

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.
6. 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 rescindir 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:

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

Otras causales de terminación del contrato

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

No Aplica

Resolución de Conflictos a través del Arbitraje

Las partes se someterán a Arbitraje:

No

En caso que la Convocante adopte el arbitraje como mecanismo de resolución de conflicto, la cláusula arbitral que regirá a las partes es la siguiente:

"Todas las controversias que deriven del presente contrato o que guarden relación con éste serán resueltas definitivamente por arbitraje, conforme con las disposiciones de la ley N° 2051/03 "De Contrataciones Públicas", de la ley N° 1879/02 "De arbitraje y mediación" y las condiciones del Contrato. El procedimiento arbitral se llevará a cabo ante el Centro de Arbitraje y Mediación del Paraguay (en adelante, "CAMP"). El tribunal estará conformado por tres árbitros designados de la lista del cuerpo arbitral del CAMP, que decidirá conforme a derecho, siendo el laudo definitivo y vinculante para las partes. Se aplicará el reglamento respectivo y demás disposiciones que regule 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 laudo arbitral, 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".

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 penal 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 (Declaratoria de Integridad).

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.

